

Lees de SKP over het risico op bloeding en gerelateerd klinisch management

- Cablivi® richt zich op het A1-domein van de von Willebrand-factor (vWF).
- Bij medische behandeling en monitoring moet rekening worden gehouden met het bijbehorend verhoogd risico op bloedingen.
- De Cablivi®-behandeling moet minstens 7 dagen vóór een geplande operatie worden gestopt.
- In noodsituaties kan het gebruik van het von Willebrand-factor (vWF)-concentraat worden overwogen om de hemostase te corrigeren.
- De volledige en geactualiseerde tekst van de SKP is beschikbaar op de website www.fagg.be, rubriek "BIJSLUITER en SKP van een geneesmiddel".

Cablivi® 10 mg poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

- Lees de bijsluiter zorgvuldig.
- Neem contact op met uw arts als u ongewone symptomen ervaart.

SANOFI GENZYME 

Cablivi®
caplacizumab

RMA versie 06/2019

Cablivi® 10 mg poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

caplacizumab

PATIËNTENWAARSCHUWINGSKAART

▼ Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring

U moet deze kaart steeds bij u hebben tijdens de behandeling. Toon deze kaart aan uw zorgverstreker (bijv. arts, tandarts of chirurg) vóór een medische behandeling of interventie.

SANOFI GENZYME 

Patiëntinformatie

Naam:

NEEM IN GEVAL VAN NOOD CONTACT OP MET:

Naam:

Telefoonnummer:

Informatie voorschrijver

NEEM CONTACT OP MET MIJN ARTS
VOOR MEER INFORMATIE OF IN GEVAL VAN NOODSITUATIES:

Naam:

Telefoonnummer:

Behandelingsinformatie

(in te vullen door uw arts)

Deze patiënt wordt vanaf [Datum] _____
behandeld met Cablivi® (caplacizumab) voor verworven
trombotische trombocytopenische purpura
(*acquired Thrombotic Thrombocytopenic Purpura, aTTP*).