

Meine Kontaktinformationen

SARCLISA[®]
(isatuximab)

.....
Name

.....
Geburtsdatum (TT/MM/JJJJ)

.....
Telefonnummer



Liebe Patientin, lieber Patient, Sie erhalten das folgende Medikament: SARCLISA® (Isatuximab)

- Zeigen Sie diesen Patientenpass immer jedem/jeder behandelnden Ärzt:in und dem medizinischen Fachpersonal, insbesondere vor einer Bluttransfusion.
- Führen Sie Ihren Patientenpass während der Behandlung und für mindestens weitere 6 Monate nach Behandlungsende mit Isatuximab jederzeit mit sich.

- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihre:n Ärzt:in, Apotheker:in oder das medizinische Fachpersonal. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen, Traisengasse 5, 1200 WIEN, Fax: + 43 (0) 50 555 36207 · Website: <https://www.basg.gv.at> oder SANOFI unter medinfo.de@sanofi.com, anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.
- Für weitere Informationen zu Isatuximab lesen Sie bitte die Packungsbeilage, ggf. auch unter www.campus.sanofi.at/produkte, oder wenden Sie sich bitte an: Sanofi-Aventis GmbH, Turm A, 29. OG, Wienerbergerstr. 11, 1100 Wien, Telefon: +43 1 80185 2244 oder senden Sie eine E-Mail an medinfo.de@sanofi.com.

Informationen zu meiner Behandlung

Bitte füllen Sie diesen Abschnitt aus oder fragen Sie Ihre:n Ärzt:in um Hilfe.

Startdatum
(TT/MM/JJJJ)

Enddatum (falls zutreffend)
(TT/MM/JJJJ)

Meine Blutwerte

Vor Beginn meiner Behandlung mit Isatuximab wurden meine Blutwerte erhoben, und zwar am:

Blutgruppe: A B AB 0 Rh+ Rh-

Das Ergebnis meines indirekten Antiglobulin-Tests
(indirekter Coombs-Tests) war:

Negativ Positiv für die folgenden Antikörper:

Mein:e behandelnde:r Ärzt:in In Notfallsituationen oder wenn Sie diesen Patientenpass finden, kontaktieren Sie bitte meine:n Ärzt:in unter:

Name

Telefon

Mein Notfallkontakt

Name

Telefon

Warnhinweise für medizinisches Fachpersonal

- Bitte beachten Sie, dass diese:r Patient:in mit SARCLISA® (Isatuximab) behandelt wird.
- Dieser Patientenpass enthält wichtige sicherheitsrelevante Informationen, über die Sie vor, während und nach der Behandlung mit Isatuximab Bescheid wissen müssen.
- Die Behandlung mit Isatuximab, welches an CD38 auf Erythrozyten bindet, ist verbunden mit dem Risiko der Fehlinterpretation von Blutgruppenbestimmungen (falsch positiver indirekter Coombs-Test) infolge einer *in-vitro*-Interferenz. Diese Interferenz kann für mindestens 6 Monate nach Behandlungsende bestehen.
- Um mögliche Probleme bei einer Bluttransfusion zu vermeiden, sollten Sie vor der ersten Anwendung von Isatuximab eine Blut-

gruppenbestimmung und einen Antikörpersuchtest durchführen. Wird eine Phänotypisierung in Erwägung gezogen, muss diese vor Beginn der Behandlung mit Isatuximab gemäß den lokalen Standards durchgeführt werden.

- Falls die Behandlung mit Isatuximab bereits begonnen wurde und für den Fall einer geplanten Transfusion, informieren Sie die Blutbank, dass der/die Patient:in mit Isatuximab behandelt wird und über das Risiko der Fehlinterpretation von indirekten Antiglobulin-Tests infolge einer *in-vitro*-Interferenz.
- Für weitere Informationen zu Isatuximab lesen Sie bitte die Fachinformation unter www.campus.sanofi.at/produkte.

Sanofi-Aventis GmbH

Turm A, 29. OG | Wienerbergstraße 11 | 1100 Wien | Österreich

Telefon +43 (0) 1 801 850 | <https://www.sanofi.com/de/osterreich>