

Läs produktinformationen angående risken för blödning och dess kliniska behandling

- CABLIVI riktar sig mot A1-domänen i von Willebrandfaktorn (vWF).
- Blödningsrisken ska tas i beaktande vid medicinsk behandling och övervakning.
- Behandling med CABLIVI bör avbrytas senast 7 dagar före elektiv kirurgi.
- I akuta situationer kan användning av von Willebrandfaktor-koncentrat (vWF) övervägas för att korrigera hemostasen.
- För produktinformation och ytterligare information, besök hemsidan för den Europeiska läkemedelsmyndigheten (<http://www.ema.europa.eu>) eller www.fass.se.

CABLIVI 10 mg pulver för injektionsvätska, lösning

- Bär alltid det här kortet med dig medan du genomgår behandling.
- Visa alltid det här kortet för din vårdgivare, till exempel läkare, tandläkare eller kirurg inför all medicinsk behandling.
- Läs bipacksedeln noggrant.
- Kontakta din läkare om du upplever några ovanliga symtom.

SANOFI GENZYME 
Granskat av Läkemedelsverket Okt 2018_version 1.0

Cablivi
caplacizumab

PATIENTVARNINGSKORT

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Du kan hjälpa till genom att rapportera de biverkningar du eventuellt får. Information om hur du rapporterar biverkningar finns på www.lakemedelsverket.se.

SANOFI GENZYME 

Cablivi
caplacizumab

Patientinformation

Namn:

I HÄNDELSE AV NÖDSITUATION, KONTAKTA

Name:

Telefonnummer:

Information till förskrivaren

FÖR MER INFORMATION ELLER I HÄNDELSE AV NÖDSITUATION,
KONTAKTA MIN LÄKARE:

Namn:

Telefonnummer:

Behandlingsinformation

(ska fyllas i av din läkare)

Den [datum] _____ började denna patient
behandling med CABLIVI (kaplacizumab) mot förvärvad trombotisk
trombocytopen purpura (aTTP).