



# KARTICA ZA BOLESNIKA

## ZA LIJEK SARCLISA (isatuksimab) ▼

Ova kartica predstavlja edukacijski materijal koji je obavezan kao uvjet za stavljanje lijeka SARCLISA u promet, u cilju dodatne minimizacije važnih odabranih rizika.

Bez promidžbenog sadržaja.

Informacije navedene u ovom edukacijskom materijalu ne zamjenjuju one navedene u uputi o lijeku koja je priložena svakom pakiranju ovog lijeka.

Za potpune informacije prije primjene lijeka pročitajte uputu o lijeku (dostupna u svakom pakiranju lijeka i na [www.halmed.hr/Lijekovi/Baza-lijekova](http://www.halmed.hr/Lijekovi/Baza-lijekova)).

▼ Ovaj je lijek pod dodatnim praćenjem. Time se omogućuje brzo otkrivanje novih sigurnosnih informacija. Prijavom svih sumnji na nuspojavu i Vi možete pomoći. Upute za prijavljivanje dostupne su na [www.halmed.hr](http://www.halmed.hr).

Ovaj edukacijski materijal možete pronaći na internetskim stranicama Agencije za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) u dijelu Farmakovigilancija/Mjere minimizacije rizika.

**Pokažite ovu karticu svakom zdravstvenom radniku kojem ćete se obratiti, uključujući u hitnim slučajevima.**

**Nosite ovu karticu cijelo vrijeme sa sobom još najmanje 6 mjeseci nakon završetka liječenja ovim lijekom.**

### PRIJAVLJIVANJE NUSPOJAVA

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u uputi o lijeku. Nuspojave možete prijaviti izravno Agenciji za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) putem internetske stranice [www.halmed.hr](http://www.halmed.hr) ili potražite mobilnu aplikaciju putem Google Play ili Apple App Store trgovine. Prijavlivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

## — VAŽNE INFORMACIJE ZA ZDRAVSTVENE RADNIKE —

Ovaj bolesnik prima lijek SARCLISA (isatuksimab).

Isatuksimab vezan na CD38 na eritrocitima može maskirati detekciju protutijela na sporedne antigene u bolesnikovu serumu i tako dovesti do lažno **pozitivnog nalaza indirektnog antiglobulinskog testa (indirektni Coombsov test)**. Ovaj rizik od utjecaja na nalaze tipizacije krvi može potrajati još najmanje 6 mjeseci nakon posljednje infuzije isatuksimaba.

Ako je liječenje isatuksimabom već započelo, a **u slučaju planirane transfuzije, potrebno je obavijestiti banku krvi da bolesnik prima isatuksimab i o riziku od njegovog utjecaja na indirektni antiglobulinski test.**

Dodatne informacije o isatuksimabu potražite u **sažetku opisa svojstava lijeka.**



## MOJI PODACI

Ime i prezime bolesnika:

Datum rođenja bolesnika:  
(DD / MM / GGGG):

\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_

Broj telefona bolesnika:

Kontakt za hitni slučaj  
(ime i prezime):

Kontakt za hitni slučaj  
(broj telefona):



## PODACI MOJEG LIJEČNIKA

u hitnom slučaju, ili ako pronađete ovu karticu,  
molimo kontaktirajte mojeg liječnika  
na niže navedene kontakte

Ime i prezime liječnika:

Telefonski broj liječnika: