

## 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)*

Op (datum) \_\_\_\_\_ is deze  
patiënt begonnen met het nemen van caplacizumab 10 mg poeder en  
oplosmiddel voor oplossing voor injectie voor verworven trombotische  
trombocytopenische purpura (*acquired Thrombotic Thrombocytopenic  
Purpura, aTTP*).

*(In te vullen door uw arts of uzelf als u caplacizumab zelf injecteert)*

Werkelijke datum van einde behandeling (datum) \_\_\_\_\_

# WAARSCHUWINGSKAART VOOR PATIËNTEN

Cablivi® (caplacizumab)

## Informatie voor zorgverleners

- Caplacizumab is geïndiceerd voor de behandeling van verkregen trombotische trombocytopenische purpura in combinatie met plasmaferese en immunosuppressie.
- Caplacizumab remt de interactie van von Willebrand-factor (vWF) met bloedplaatjes.
- Caplacizumab verhoogt het risico op bloedingen.
- Er is melding gemaakt van gevallen van ernstige bloeding, waaronder mogelijk levensbedreigende en fatale bloeding, met name bij patiënten met gelijktijdig gebruik van antistollingsmiddelen of bloedplaatjesremmers.
- Caplacizumab moet voorzichtig worden gebruikt bij patiënten met onderliggende aandoeningen die gepaard gaan met een risico op bloedingen.
- In het geval van een grote bloeding die medisch behandeld moet worden, kan vWF/FVIII-concentraat worden gebruikt om de hemostase te corrigeren.
- De behandeling met caplacizumab moet ten minste 7 dagen vóór een geplande operatie worden gestopt.
- Raadpleeg de bijsluiter en lokale voorschrijfinformatie voor verdere informatie.

## Informatie voor patiënten

- U moet deze kaart altijd bij u hebben tijdens de behandeling met caplacizumab- en nog één week na de laatste dosis.
- Het gebruik van caplacizumab kan uw risico op bloeding (waaronder mogelijk levensbedreigende en fatale bloeding) verhogen.
- Neem onmiddellijk contact op met uw arts als u overmatige blauwe plekken of bloeding ontwikkelt of als u ongewone symptomen bemerkt tijdens de behandeling, zoals hoofdpijn, kortademigheid, moeheid, duizeligheid, licht in het hoofd voelen of flauwvallen.
- Toon deze kaart aan uw zorgverlener (bijv. arts, tandarts of chirurg) vóór een medische behandeling of interventie.
- Lees de bijsluiter van caplacizumab zorgvuldig.
  - Ga voor de bijsluiter en verdere informatie naar de website van het college ter beoordeling van geneesmiddelen.
  - Let op bij gebruik van caplacizumab. Caplacizumab is het werkzaam bestanddeel in het medicijn. Uw medicijn kan ook een andere (merk)naam dragen. Kijk dus goed over welk medicijn dit gaat.
  - Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb
- Meer informatie. Deze informatie is ook terug te vinden op [www.sanofi.nl/nl/geneesmiddelen/cablivi](http://www.sanofi.nl/nl/geneesmiddelen/cablivi). Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn. Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker. Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen ([www.cbg-meb.nl](http://www.cbg-meb.nl)).

Versie 05/2023

VV-PV-0519215