

MEUS RESULTADOS

Antes de iniciar o tratamento com isatuximabe, os resultados do meu exame de sangue foram coletados na seguinte data:

Tipo sanguíneo: A B AB O Rh+ Rh-

O resultado do meu teste indireto de antiglobulina (Teste de Coombs indireto) foi:

Negativo Positivo para os seguintes anticorpos:

INFORMAÇÕES DO MEU MÉDICO

Em caso de emergência ou caso tenha encontrado este cartão, por favor entre em contato com o meu médico de acordo com as informações abaixo:

Nome:

Telefone:

MINHAS INFORMAÇÕES

Nome:

Data de Nascimento: (D/M/A)

Telefone:

DETALHES DO MEU TRATAMENTO

Complete esta seção ou peça ajuda ao seu médico.

Data de início
(Dia/Mês/Ano):

Internal

Contato de emergência
(Nome):

Contato de emergência
(Telefone):

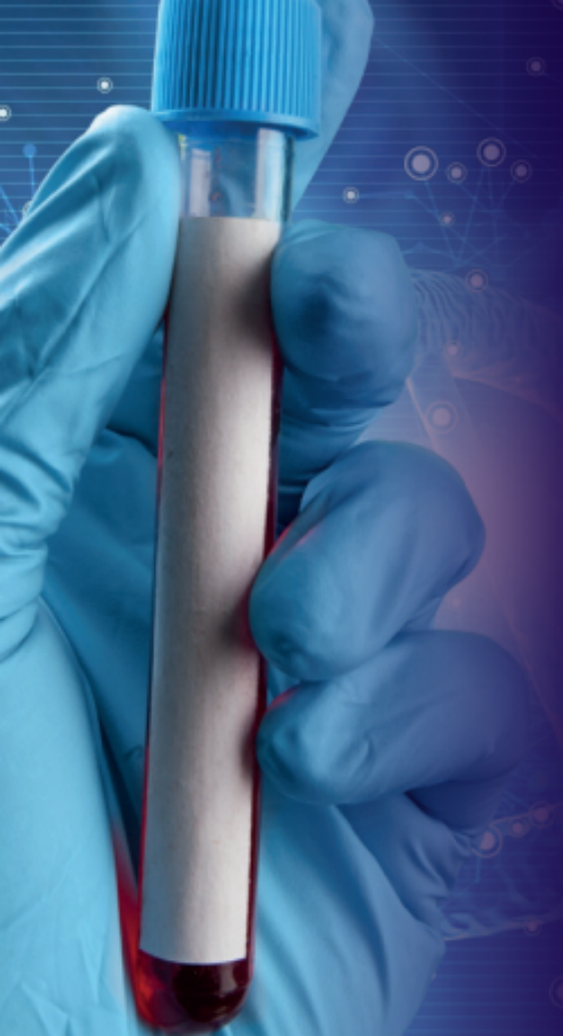
Data de término
(Dia/Mês/Ano):



CARTÃO DO PACIENTE SARCLISA® (ISATUXIMABE)

BRA_SAR_V2.0_B – Fev 2025

sanofi



BRA_SAR_V2.0_B – Fev 2025

sanofi

Internal

CARO PACIENTE EM TRATAMENTO COM SARCLISA® (ISATUXIMABE)

- Mostre este cartão aos profissionais de saúde **antes** da transfusão de sangue.
- Mantenha este cartão sempre com você e até **6 meses** após a última dose de isatuximabe.
- Todos os medicamentos são rigorosamente monitorados pelo fabricante e autoridades regulatórias para garantir sua eficácia, segurança e qualidade. Se notar quaisquer efeitos colaterais, fale com o seu médico ou farmacêutico. Você também pode relatar os efeitos indesejados diretamente para a Sanofi pelo telefone **0800-703-0014**, por *e-mail* para **sac.brasil@sanofi.com** ou ainda pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa). Ao relatar os efeitos colaterais, você pode contribuir com mais informações sobre a segurança desse medicamento.
- Para mais informações sobre o isatuximabe, consulte a **Bula do Paciente** disponível no *site* da Anvisa.

ALERTA PARA PROFISSIONAIS DE SAÚDE

- Este paciente está em tratamento com SARCLISA® (isatuximabe).
- Este cartão do paciente contém importantes informações de segurança que você deve saber antes, durante e após o tratamento com isatuximabe.
- O isatuximabe liga-se ao CD38 nos glóbulos vermelhos e está associado a um **risco de interferência com a tipagem sanguínea (Teste de Coombs indireto falso-positivo)**, que pode persistir por, no mínimo, 6 meses após a última infusão de isatuximabe.
- Para evitar possíveis problemas com a transfusão de hemácias, você deve realizar testes de tipo de sangue e triagem antes da primeira infusão com isatuximabe. A fenotipagem pode ser considerada de acordo com a prática local.
- Se o tratamento com isatuximabe já foi iniciado e **houver uma transfusão planejada, você deve notificar** o banco de sangue que o paciente está recebendo isatuximabe e o risco de interferência com testes indiretos de antiglobulina.
- Para obter informações adicionais sobre o isatuximabe, consulte a **Bula do Profissional de Saúde**.