

Teave tervishoiutöötajale: patsient kasutab ravimit Cablivi (kaplatsizumab) – veritsuse risk

- CABLIVI sihtmärgiks on von Willebrandi faktori (vWF) A1 domeen.
- Ravi ja jälgimine peavad arvestama kaasuvat suurenenud veritsuse riski.
- CABLIVI-ravi peab lõpetama vähemalt 7 päev enne plaanilist operatsiooni.
- Erakorralise kirurgilise protseduuri vajadusel tuleb kaaluda von Willebrandi faktori (vWF) kontsentradi kasutamist hemostaasi korrigeerimiseks.
- Palun lugege CABLIVI ravimi omaduste kokkuvõttest veritsuse riski ja selle käsitlemise kohta
- Ravimi omaduste kokkuvõtte leiate Euroopa Ravimiameti kodulehelt (www.ema.europa.eu).

Teave patsiendile/hooldajale:

- Kandke seda kaarti alati endaga.
- Näidake seda kaarti oma tervishoiutöötajale (nt arst, hambaarst, kirurg) enne iga ravi või protseduuri.
- Palun lugege hoolikalt pakendi infolehte.
- Kontakteeruge oma arstiga kui teil esineb ükskõik milline ebatavaline sümptom.

GZEE.CAPL.19.06.0053a, juuni 2019

PATSIENDI HOIATUSKAART

Cablivi (kaplatsizumab)
10 mg süstelahuse pulber ja lahusti

Patsiendi kontaktandmed:

Nimi:

HÄDAOLUKORRAS KONTAKTEERUGE PALUN:

Nimi:

Telefoninumber:

Raviarsti kontaktandmed:

INFO SAAMISEKS VÕI ERAKORRALISES OLUKORRAS
KONTAKTEERUGE PALUN MINU ARSTIGA:

Nimi:

Telefoninumber:

Raviinfo

(täidetakse arsti poolt)

..... (kuupäev) **alustas**
see patsient CABLIVI (kaplatsizumab) kasutamist
omandatud trombotsütopeenilise purpuri (aTTP) tõttu.