



Informasjon til helsepersonell: Les preparatomtalen om blødningsrisiko og relatert klinisk håndtering.

- Cablivi retter seg mot A1-domenet til von Willebrands faktor (vWF)
- Medisinsk behandling og overvåkning bør ta hensyn til den økte risikoen for blødning
- Behandling med Cablivi bør avbrytes minst 7 dager før planlagt kirurgi
- I nødsituasjoner kan bruk av von Willebrands faktorkonsentrat vurderes for å korrigere hemostase
- Mer informasjon om preparatet kan søkes opp på [www.felleskatalogen.no](http://www.felleskatalogen.no)

GZNO.CAPL.19.05.0126\_MAY 2019

Cablivi 10 mg pulver og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

- Ha alltid med deg dette kortet mens du får behandling
- Vis dette kortet til helsepersonell (f.eks. lege, tannlege eller kirurg) før medisinsk behandling eller inngrep
- Les pakningsvedlegget nøye
- Kontakt lege dersom du opplever noen uvanlige symptomer

SANOFI GENZYME 

GL-CPL-00008-06-2018 Juli 2018

Cablivi<sup>®</sup>  
kaplasizumab



# PASIENTKORT

▼ Cablivi<sup>®</sup>  
kaplasizumab



## Pasientinformasjon

Navn:

I EN NØDSITUASJON, VENNLIGST KONTAKT:

Navn:

Telefonnummer:

## Informasjon om forskriver

FOR MER INFORMASJON ELLER VED EVENTUELL NØDSITUASJON,  
KONTAKT MIN LEGE:

Navn:

Telefonnummer:

## Behandlingsinformasjon

*(skal fylles ut av legen din)*

På (dato) \_\_\_\_\_ begynte denne  
pasienten på behandling med Cablivi (kaplasizumab) mot  
ervert trombotisk trombocytopenisk purpura (aTTP).

