

———— VIKTIG INFORMATION ————

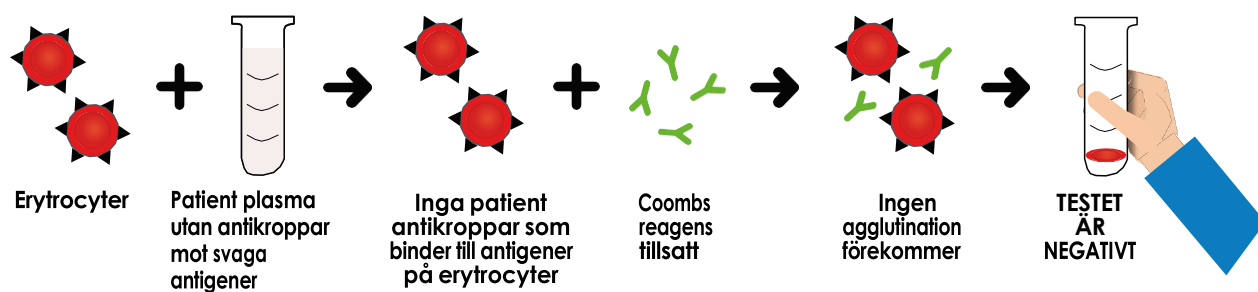
SARCLISA (ISATUXIMAB)
ÄR ASSOCIERAT MED RISK
FÖR INTERFERENS MED
BLODGRUPPSBESTÄMNING

BROSCHYR FÖR HÄLSO- OCH
SJUKVÅRDSPERSONAL OCH
BLODTRANSFUSIONSLABORATORIER

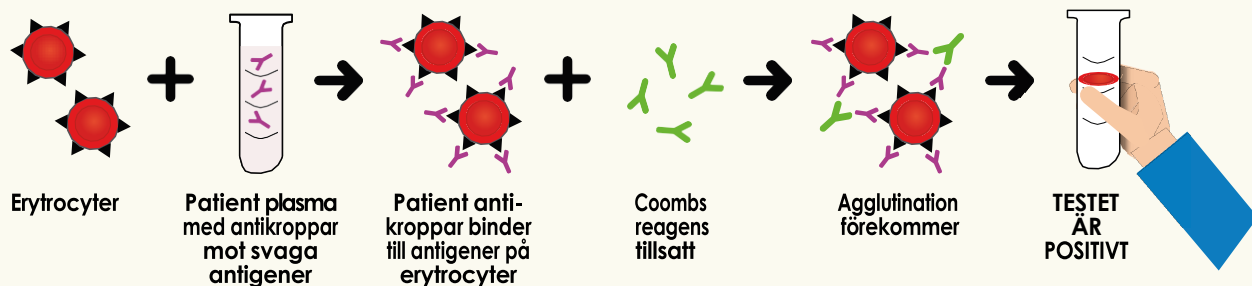
VARNING FÖR BLODTRANSFUSIONSLABORATORIER

- Isatuximab binder till CD38-proteinet på erythrocyter (RBC) vilket kan leda till i ett falskt positivt indirekt antiglobulintest (indirekt Coombs test). Således kan isatuximab påverka rutinmässiga blodkompatibilitetstester **med potentiellt falskt positivt indirekt antiglobulintest (indirekt Coombs test).**
- Denna interferens är begränsad till mindre blodgrupper och påverkar inte bestämning av patientens AB0- och Rh-blodgrupp.
- Metoder för att minska interferens med isatuximab omfattar behandling av testerythrocyter med ditiotreitol (DTT) för att bryta isatuximabs bindning, eller andra lokalt validerade metoder. Eftersom blodgruppssystemet Kell också är känsligt för DTT-behandling ska Kell-negativa enheter användas efter uteslutande eller identifiering av alloantikroppar med hjälp av DTT-behandlade erythrocyter.
- Om en akut transfusion blir nödvändig kan du ge icke-korstestade AB0/Rh-kompatibla erythrocyter i enlighet med lokal blodtransfusionslaboratoriepraxis.

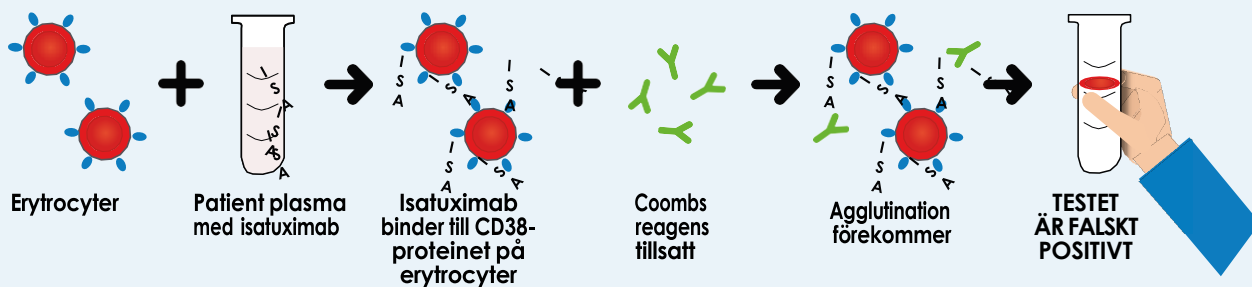
Sant negativt indirekt Coombs test



Sant positivt indirekt Coombs test



Indirekt Coombs test från en patient som behandlats med isatuximab



ISA = Isatuximab



= Coombs reagens

• = CD38-receptor



= Erythrocyter



= Antikroppar mot svaga antigener

VARNING FÖR HÄLSO- OCH SJUKVÅRDSPERSONAL

LÄMPLIGA ÅTGÄRDER FÖR ATT UNDVIKA MÖJLIGA KLINISKA KONSEKVENSER MED INTERFERENS AV ISATUXIMAB

- Utför blodgruppsbestämning och screening på din patient före den första infusionen av isatuximab.
- Överväg fenotypsbestämning innan isatuximab-behandling påbörjas, enligt lokal praxis.
- Ge din patient den senaste versionen av **patientkortet**.
- Om behandling med isatuximab redan har påbörjats, informera blodtransfusionslaboratoriet att patienten får isatuximab.
- Vid planerad transfusion, vänligen informera blodtransfusionslaboratoriet om risken för interferens med indirekt antiglobulintest.
- Interferensen med indirekt Coombs test kvarstår i minst 6 månader efter sista infusionen. Därför ska du informera patienten att hela tiden bära med sig patientkortet i minst **6 månader** efter sista dosen av isatuximab.
- Det är viktigt att du alltid informerar din patient att läsa bipacksedeln för ytterligare information om isatuximab.

RAPPORTERING AV MISSTÄNKTA BIVERKNINGAR

Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning via det nationella rapporteringssystemet (se detaljer nedan).

- **www.fimea.fi, Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA**
- **eller till innehavaren av försäljningstillståndet: Sanofi Oy, Pharmacovigilance.finland@sanofi.com**

YTTERLIGARE INFORMATION

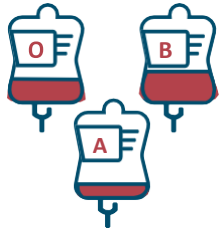


För ytterligare information om isatuximab, vänligen se **produktresumén** eller ta kontakt med Sanofi:

- **Telefonnummer:** 0201 200 300
- **E-post:** pharmacovigilance.finland@sanofi.com
- **Webbplats:** www.sanofi.fi

LÄMPLIGA TRANSFUSIONER

— EN PÅMINNELSE TILL HÄLSO- OCH SJUKVÅRDSPERSONAL —



- Utför blodgruppsbestämning och screening på din patient före den första infusionen av isatuximab. Informera blodtransfusionslaboratoriet att patienten har behandlats med isatuximab som kan interferera med indirekta antiglobulintest (indirekta Coombs test).



- Kontrollera stående ordrar för transfusioner för att avgöra om din patient har fått isatuximab under det senaste året.



- Vid planerad transfusion, vänligen informera blodtransfusionslaboratorier om risken för interferens med indirekta antiglobulintest.



- Ge din patient ett patientkort som ska bäras hela tiden i minst **6 månader** efter sista dosen av isatuximab. Ange din patients pre-isatuximab-kompatibilitetsprofil, om möjligt, till blodtransfusionslaboratoriet.



- Be din patient att berätta för övrig hälso- och sjukvårdspersonal att han eller hon har fått isatuximab, särskilt före en blodtransfusion, och att visa dem sitt patientkort.

— EN PÅMINNELSE TILL BLODTRANSFUSIONSLABORATORIER —



- Identifiera patientens blodprov som innehåller isatuximab.