



ISATUXIMAB

DÔLEŽITÉ INFORMÁCIE

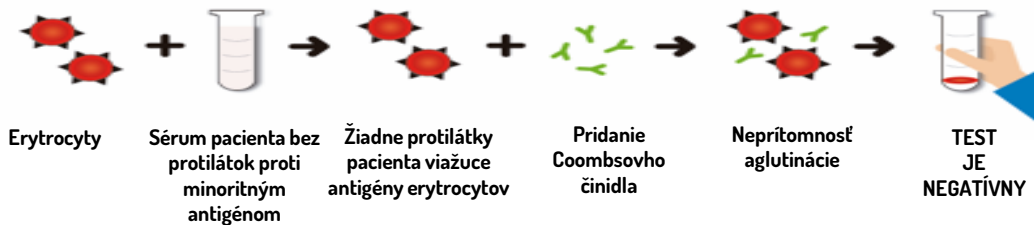
**PODÁVANIE LIEKU SARCLISA (IZATUXIMAB)
JE SPOJENÉ S RIZIKOM INTERFERENCIE S TESTAMI
PRE URČENIE KRVNÝCH SKUPÍN**

**PRÍRUČKA PRE ZDRAVOTNÍCKYCH
PRACOVNÍKOV A KRVNÉ BANKY**

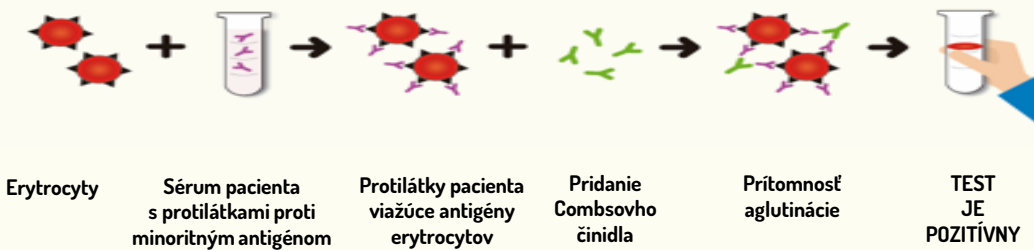
UPOZORNENIE PRE KRVNÉ BANKY

- Izatuximab sa viaže na CD38 erytrocytov, čo môže spôsobiť falošne pozitívny výsledok nepriameho antiglobulinového testu (nepriamy Coombsov test). Izatuximab tak môže interferovať s rutinnými testami krvnej kompatibility, čo môže potenciálne viesť ku falošne pozitívny výsledkom nepriameho antiglobulinového testu (nepriamy Coombsov test).
- Táto interferencia je limitovaná na minoritné krvné skupiny a nemá vplyv na stanovenie krvnej skupiny AB0 a Rh faktora pacienta.
- Interferenciu izatuximabu možno zmierniť ošetrením reagenčných erytrocytov ditiotreitolom (DTT), ktorý naruší väzbu izatuximabu alebo pomocou iných lokálne validovaných metód. Keďže Kell systém krvných skupín je taktiež citlivý na DTT, musia byť po vylúčení alebo po identifikácii alopriitolátok pomocou erytrocytov ošetrených DTT dodané Kell-negatívne jednotky.
- V prípade potreby urgentnej transfúzie, je možné podať kompatibilné AB0/Rh erytrocyty bez krízovej skúsky podľa postupov danej krvnej banky.

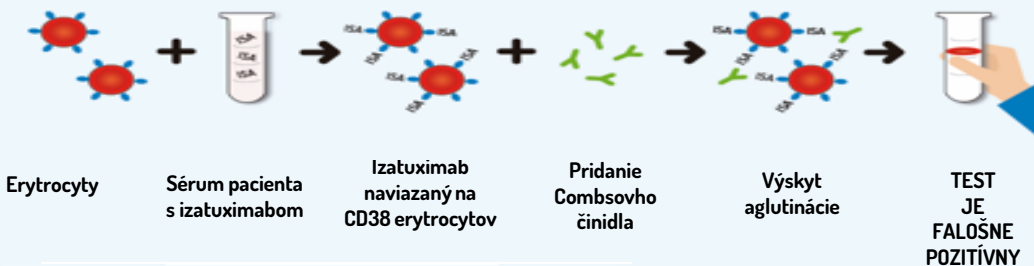
Negatívny nepriamy Coombsov test



Pozitívny nepriamy Coombsov test



Nepriamy Coombsov test pacienta liečeného izatuximabom



ISA = izatuximab

● = erytrocyty

○ = Coombsovo činidlo

■ = CD38 receptor

◆ = protilátky proti minoritným antigénom

UPOZORNENIE PRE ZDRAVOTNÍCKYCH PRACOVNÍKOV

OPATRENIA NA ZVLÁDNUTIE INTERFERENCIE IZATUXIMABU A NA ZAMEDZENIE MOŽNÝCH NEPRIAZNIVÝCH KLINICKÝCH NÁSLEDKOV

- ▼ Pred prvou infúziou izatuximabu spravte vášmu pacientovi testy na určenie krvných skupín a skríningové vyšetrenia.
- ▼ Pred začiatom liečby izatuximabom zvážte fenotypizáciu podľa miestnej praxe.
- ▼ Odovzdajte svojmu pacientovi aktuálnu verziu **Karty pacienta**.
- ▼ Ak už liečba izatuximabom začala, informujte krvnú banku, že pacient dostáva izatuximab.
- ▼ V prípade plánovanej transfúzie informujte príslušné transfúzne centrá o riziku interferencie s nepriamymi antiglobulinovými testami.
- ▼ Interferencia s nepriamym Coombsovým testom môže pretrvávať minimálne 6 mesiacov po podaní poslednej infúzie. Preto, prosím, odporučte svojmu pacientovi, aby pri sebe nosil Kartu pacienta po celú dobu liečby a minimálne **6 mesiacov** po poslednej dávke izatuximabu.
- ▼ Je dôležité vyzvať pacienta, aby si prečítał Písomnú informáciu pre používateľa (PIL), kde získa bližšie informácie o izatuximabe.

VÝZVA NA HLÁSENIE PODOZRENÍ NA NEŽIADUCE REAKCIE



- ▼ Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomery prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na: Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Sekcia vigilancie, Kvetná 11, 825 08 Bratislava, Tel.: +421 2 507 01 206, e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk.
- ▼ Tlačivo na hlásenie podozrenia na nežiaduci účinok lieku je na webovej stránke www.sukl.sk v časti Bezpečnosť liekov / Hlásenie podozrení na nežiaduce účinky liekov. Formulár na elektronické podávanie hlásení: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>. Hlásením podozrení na nežiaduce účinky prispievate k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku. V hlásení, prosím, uvedte aj názov lieku a číslo šarže, ktorá bola pacientovi podaná.
- ▼ Podozrenia na nežiaduce účinky môžete hlašiť aj spoločnosti Swixx Biopharma, s.r.o., Bratislava, tel.: +421-220-833-600, email: medinfo.slovakia@swixxbiopharma.com



ĎALŠIE ZDROJE INFORMÁCIÍ

Pozorne si prečítajte Súhrn charakteristických vlastností lieku Sarclisa (SPC).

Detailné informácie o lieku SARCLISA (SPC, PIL) sú dostupné v databáze liekov na stránkach Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv: www.sukl.sk po zadaní názvu lieku do vyhľadávača alebo kontaktujte priamo Swixx Biopharma, s.r.o., Bratislava:

▼ Telefón: + 421 220 833 600

▼ Email: medinfo.slovakia@swixxbiopharma.com

PRE AKÚTNE TRANSFÚZIE



PRIPOMENUTIE PRE ZDRAVOTNÍCKYCH PRACOVNÍKOV



Pred prvou infúziou izatuximabu spravte u vášho pacienta testy na určenie krvných skupín a skriningové vyšetrenia. Informujte príslušnú krvnú banku, že váš pacient je liečený izatuximabom, ktorý môže interferovať s nepriamym antiglobulinovým testom (nepriamym Coombsovým testom).



Overte trvalé objednávky transfúzii, aby ste zistili, či bol váš pacient v poslednom roku liečený izatuximabom.



V prípade plánovanej transfúzie informujte príslušné transfúzne centrá o riziku interferencie s nepriamymi antiglobulinovými testami.



Vášmu pacientovi odovzdajte Kartu pacienta, ktorú má pri sebe nosiť po celú dobu liečby a najmenej **6 mesiacov** po poslednej dávke izatuximabu. Ak je to možné, poskytnite príslušnej krvnej banke profil krvnej kompatibility vášho pacienta pred podaním izatuximabu.



Požiadajte vášho pacienta, aby informoval všetkých zdravotníckych pracovníkov, ktorých navštěvuje, že sa liečí izatuximabom, najmä pred transfúziou, a aby im ukázal Kartu pacienta.

PRIPOMENUTIE PRE KRVNÉ BANKY



Oznáčte vzorku krví vášho pacienta ako vzorku obsahujúcu izatuximab.