

Isatuximab

Substance active

Isatuximab

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Sarclisa

Générique(s) disponible(s)

Non

Mesures additionnelles de réduction du risque validées par l'ANSM et diffusées par le(s) laboratoire(s) exploitant(s) le(s) médicament(s)

- Guide destiné aux professionnels de santé et aux établissements de transfusion sanguine pour les informer du risque d'interférence de l'isatuximab avec les tests de groupes sanguins et des mesures appropriées pour gérer ces interférences.
- Carte patient, devant être portée par le patient pendant toute la durée du traitement et pendant 6 mois après la fin du traitement par l'isatuximab, et ayant pour objectif d'informer les professionnels de santé prenant en charge le patient, notamment avant toute transfusion sanguine, que le patient reçoit un traitement par isatuximab, que ce traitement est associé à un risque d'interférence avec les test indirects à l'antiglobuline, et que cet effet peut persister au moins 6 mois après la dernière perfusion du produit.

↓ Brochure destinée aux professionnels de santé (06/03/2025)

↓ Carte patient (06/03/2025)

Base publique du médicament

Données BDPM

Agence européenne du médicament

[Données EMA](#)

[Lire aussi](#)