

PUBLIÉ LE 07/06/2021 - MISE À JOUR LE 06/03/2025

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.
Prochure dectinée aux professionnels de capté (06/03/2025)
 Brochure destinée aux professionnels de santé (06/03/2025)
Base publique du médicament
<u>Données BDPM</u>

Données EMA

Agence européenne du médicament

Lire aussi