

Patient-informationskort



Blodpropper (tromboembolisme) i forbindelse med Alhemo®▼ (concizumab)

Tilfælde af arterielle og venøse ikke-dødelige tromboemboliske hændelser er blevet rapporteret i kliniske studier med concizumab.

Bær dette kort på dig til enhver tid og vis det til enhver sundhedsperson, der er involveret i din sundhedsfaglige behandling.

For yderligere information henvises der til produktinformationen.

▼ Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning. Dermed kan nye sikkerhedsoplysninger hurtigt tilvejebringes. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger. Se i pkt. 4.8, hvordan bivirkninger indberettes.

I tilfælde af symptomer på blodpropper:

- Kontakt en læge for øjeblikkelig medicinsk behandling.
- Skulle der opstå spørgsmål vedrørende din hæmofili A/B eller nuværende behandling, skal du bede dem kontakte din læge.

Navn på patient/omsorgsperson: _____

Primær sundhedsperson
(hæmatologispecialist): _____