

# Patiëntenkaart

Waarschuwingskaart voor de  
patiënt, ouders en verzorgers  
van de patiënt over **Hemlibra**<sup>®</sup>  
(emicizumab is de werkzame stof)

## Belangrijke informatie voor de patiënt

- **Draag deze kaart altijd bij u, ook bij noodgevallen.**
- Laat deze kaart zien aan iedere zorgverlener bij wie u onder behandeling bent en bij bezoek aan ziekenhuis en apotheek.
- **Zoek bij een noodgeval onmiddellijk medische hulp.**
- Emicizumab kan laboratoriumtests beïnvloeden. Vertel uw arts dat u emicizumab gebruikt voordat er laboratoriumtests worden gedaan om te bepalen hoe goed uw bloed stolt. Dit, omdat de uitslagen onjuist kunnen zijn.
- Dit medicijn kan ernstige en levensbedreigende bijwerkingen (tromboembolie, trombotische microangiopathie) veroorzaken als u ook geactiveerd protrombinecomplexconcentraat (aPCC) gebruikt.

## Contactgegevens van uw behandelend arts

Naam: \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Telefoonnummer: \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

E-mail: \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Laat hulpverleners met vragen over hemofilie A of uw huidige behandeling contact opnemen met uw behandelend arts.

## Belangrijke informatie voor zorgverleners

- Deze patiënt wordt behandeld met **emicizumab**.
- **Trombotische microangiopathie (TMA)** en **trombo-embolie** kunnen optreden als de patiënt gelijktijdig wordt behandeld met emicizumab en geactiveerd protrombinecomplexconcentraat (aPCC). Zorgvuldige afweging van de risico's en controle op bloedingen is essentieel.

- Let op bij gelijktijdig gebruik van **bypassing agents** (zoals aPCC en rFVIIa) en emicizumab.
  - De behandeling met *bypassing agents* moet een dag voor aanvang van de behandeling met emicizumab worden gestopt;
  - Emicizumab verhoogt het stollingspotentieel van de patiënt waardoor er dosisaanpassing van de *bypassing agent* nodig kan zijn, ook in de perioperatieve periode (zie SmPC voor doseringsadvies);
  - Gebruik aPCC alleen als er geen andere behandelingsopties zijn;
  - De patiënt moet bij gebruik van stollingsmiddelen (aPCC, rFVIIa, FVIII, etc.) gecontroleerd worden op bloedingen;
  - Het doseringsadvies voor de *bypassing agent* moet worden opgevolgd gedurende minstens 6 maanden na stopzetting van profylaxe met emicizumab.

- Emicizumab beïnvloedt **laboratoriumtests** die aangrijpen op de intrinsieke stollingsroute. Voorzichtigheid is geboden, aangezien de misinterpretatie van de resultaten kan leiden tot onderbehandeling van patiënten met bloedingen, wat mogelijk tot **ernstige en levensbedreigende bloedingen** kan leiden.
  - Laboratoriumtests die beïnvloed worden zijn: geactiveerde stollingstijd (ACT), geactiveerde partiële tromboplastinetijd (aPTT), alle tests op basis van aPTT (zoals 1-staps Factor VIII-activiteit test en APC-R) en op stolling gebaseerde Bethesda-assays voor Factor VIII-remmertiterbepalingen.

- Bepalingen van een enkelvoudige factor met behulp van chromogeen- of immuungebaseerde methoden worden niet door emicizumab beïnvloed. Chromogene factor VIII-activiteitstests die boviene stollingsfactoren bevatten zijn ongevoelig voor emicizumab (geen gemeten activiteit); deze kunnen worden gebruikt om de activiteit van endogene of geïnfundeerde factor VIII te meten of om anti-FVIII-remmers te meten. Een chromogene Bethesdaassay op basis van een boviene chromogene factor VIII-test die niet gevoelig is voor emicizumab kan worden gebruikt.
- Neem contact op met de behandelend arts van de patiënt voor de interpretatie van de uitslagen van de laboratoriumtests en voor overleg over het gebruik van bypassing agents bij patiënten die profylaxe met emicizumab ontvangen.

## Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb, website: [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl). Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.



### Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op [www.roche-rmm.nl/hemlibra](http://www.roche-rmm.nl/hemlibra) via het scannen van de QR code.

Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn op [www.geneesmiddelenbank.nl](http://www.geneesmiddelenbank.nl). Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker.

Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen ([www.cbg-meb.nl](http://www.cbg-meb.nl)).

(24 februari 2023, RMP v4.7)