

TARJETA DE INFORMACIÓN
PARA EL PACIENTE

CABLIVI® 10 mg

polvo y disolvente para solución inyectable (caplacizumab)
Cablivi es un medicamento biológico

- Lleve siempre esta tarjeta consigo mientras esté en tratamiento con Cablivi y durante una semana después de la última dosis.
- Cablivi puede aumentar el riesgo de sangrado grave (incluyendo sangrados que ponen en peligro la vida y mortales). Por favor, póngase en contacto con su médico inmediatamente si presenta sangrado prolongado o excesivo, moratones, o cualquier otro síntoma inusual, como dolor de cabeza, dificultad para respirar, cansancio, mareos, o desmayos.
- Muestre esta tarjeta a su profesional sanitario (médico, dentista o cirujano) antes de cualquier tratamiento o intervención médica.
- Lea el prospecto detenidamente, disponible en el centro de Información online de medicamentos (CIMA)
www.cima.aemps.es

Nombre del paciente



En caso de emergencia, póngase en contacto con:



 Para obtener más información o en caso de situaciones de urgencia, póngase en contacto con mi médico

Nombre y Teléfono del médico



Información del tratamiento (a rellenar por su médico)

Este paciente comenzó el tratamiento con Cablivi el



Este paciente finalizó el tratamiento con Cablivi el



Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en el prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaRAM.es>

**Información sobre prevención de riesgos acordada con la
Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
(AEMPS) Septiembre 2022**

Disponible en la web de la AEMPS www.aemps.gob.es

INFORMACIÓN PARA PROFESIONALES SANITARIOS

Cablivi® (caplacizumab) inhibe la interacción del Factor von Willebrand (FvW) con las plaquetas y puede aumentar el riesgo de sangrado.

- Se han notificado casos de sangrados graves, incluidos casos potencialmente mortales y fatales, principalmente en pacientes que utilizan agentes antiplaquetarios o anticoagulantes concomitantes.
- Cablivi debe utilizarse con precaución en pacientes con enfermedades subyacentes asociadas a un riesgo de sangrado.
- En caso necesario, se puede considerar el uso del concentrado de Factor von Willebrand (FvW) para corregir la hemostasia.
- El tratamiento con Cablivi debe suspenderse al menos 7 días antes de una cirugía electiva.

Para obtener más información acerca del riesgo de sangrado y su manejo clínico, consulte la Ficha técnica del medicamento disponible en el centro de Información online de medicamentos (CIMA)
www.cima.aemps.es