

# **REBLOZYL® (luspatercept)**

## **Scheda Paziente**

(Per donne potenzialmente fertili)

## Informazioni Paziente

REBLOZYL (luspatercept) non deve essere assunto durante una gravidanza e nei 3 mesi antecedenti l'inizio di una gravidanza. REBLOZYL può causare danni al feto.

Non usare REBLOZYL in caso di gravidanza o allattamento o se c'è la possibilità che Lei rimanga incinta e non sta usando almeno un metodo contraccettivo altamente efficace.

- **Prima di iniziare il trattamento con REBLOZYL:**

1. È necessario un test di gravidanza negativo verificato dal Medico Prescrittore.
2. Deve discutere con il medico dei possibili metodi contraccettivi efficaci e utilizzare almeno un metodo contraccettivo altamente efficace durante la terapia con REBLOZYL e per almeno 3 mesi dopo l'interruzione del trattamento con REBLOZYL.

- I test di gravidanza devono essere ripetuti ad intervalli adeguati.
- Informi immediatamente il medico se Lei è incinta o pensa di poter essere incinta durante il trattamento con REBLOZYL o nei 3 mesi successivi all'interruzione della terapia.

*Si prega di consultare il retro di questa scheda promemoria per le informazioni di contatto del Medico Prescrittore.*

Per ulteriori informazioni sugli effetti e gli eventi indesiderati di REBLOZYL, consultare il foglio illustrativo di REBLOZYL.

# Mi è stato prescritto REBLOZYL

## Importanti informazioni di contatto

Medico che mi ha prescritto REBLOZYL:

Nome e Cognome:

Numero di telefono:

Indirizzo dell'ospedale/studio:



©2025 Bristol Myers Squibb.

Reblozyl® è un marchio registrato di Bristol Myers Squibb.

Questa Scheda Paziente soddisfa le condizioni dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio ed è stata approvata da AIFA.

Codice di approvazione Veeva: 2007-IT-2500030

Codice magazzino: 1006124-LGN-LGN

Versione: 2\_IT

Autorizzato da AIFA in data XX/XX/2025