

- Ce patient est traité par ZILBRYSQ (zilucoplan), un inhibiteur du composant 5 (C5) du complément qui peut augmenter la sensibilité aux infections causées par *Neisseria meningitidis*. Les infections à méningocoques peuvent rapidement engager le pronostic vital et être mortelles si elles ne sont pas diagnostiquées et traitées rapidement.
- Contactez le médecin prescripteur dès que possible si vous suspectez une infection à méningocoques chez ce patient. Les coordonnées du médecin prescripteur sont mentionnées sur cette Carte d'alerte du Patient.

Informations importantes pour les professionnels de santé



Coordonnées

Nom du patient _____

Numéro d'identification du patient _____

UCB-ZIL-LU- _____

Nom du médecin prescripteur _____

Numéro de téléphone du médecin prescripteur _____

Numéro de téléphone de la personne à contacter en cas d'urgence: _____

Pour plus d'informations sur ZILBRYSQ, veuillez consulter le Résumé des caractéristiques du produit (RCP). Le RCP peut être consulté sur le site Internet: [Zilbrysq, INN-zilucoplan \(europa.eu\)](http://Zilbrysq.INN-zilucoplan.europa.eu).



Contactez votre médecin ou rendez-vous immédiatement aux urgences, si vous présentez un des signes ou symptômes d'infection à méningocoques:

- Maux de tête comprenant l'un quelconque des symptômes suivants:
 - nausées ou vomissements
 - raideur de la nuque ou du dos
 - fièvre
- Fièvre avec ou sans éruption cutanée
- Yeux sensibles à la lumière
- Confusion ou somnolence
- Douleurs musculaires avec symptômes pseudo-grippaux

Vous pouvez signaler tout effet indésirable que vous ressentez à www.guichet.lu/pharmacovigilance. La notification peut se faire également à UCB: UCBCares.lu@ucb.com ou 08002 3204 (gratuit).

Carte d'alerte du patient

(RMA version 05/2024)

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance

Le traitement par ZILBRYSQ peut augmenter le risque d'infection à méningocoques. Les infections à méningocoques doivent être identifiées et traitées rapidement.

Portez cette CARTE D'ALERTE DU PATIENT sur vous en permanence pendant toute la durée du traitement et pendant deux mois après votre dernière dose de ZILBRYSQ.

Montrez cette CARTE D'ALERTE DU PATIENT à tout professionnel de santé impliqué dans vos soins, lors d'un séjour à l'hôpital ou dans des situations d'urgence.

Pour plus d'informations sur ZILBRYSQ, veuillez consulter la notice.



BELU-ZL-2300010
Approbation: MAI 2024