



**DEMANDE DE DOSAGE DES ANTICORPS
 ANTI-NATALIZUMAB (TYSABRI)**

(Voir les modalités de dosage et de prélèvement au verso)

Il est impératif de compléter intégralement cette fiche de prescription

LABORATOIRE PRÉLEVEUR	PRÉLÈVEMENT
<p>N° Client : [][][][][][][][][] C / [][]</p> <p>Cachet obligatoire</p>	<p>Nature et volume de Prélèvement : 1 à 2 ml de sérum</p> <p>Date de prélèvement [][][][][][][][][]</p> <p>Le tube doit être clairement identifié au nom du patient</p>

PATIENT(E)	PRESCRIPTEUR
<p>Sexe <input type="checkbox"/> F <input type="checkbox"/> M</p> <p>Nom</p> <p>Prénom</p> <p>Nom de naissance</p> <p>Date de naissance [][][][][][][][][]</p> <p>Adresse</p> <p>CP</p> <p>Ville</p>	<p>Numéro RPPS (indispensable):</p> <p>Cachet obligatoire</p> <p>Adresse e-mail :</p> <p>Signature</p>

INFORMATIONS SUR LE TRAITEMENT PAR NATALIZUMAB

<p>Nombre de perfusions de natalizumab administrées au patient :</p> <p>Date de la dernière perfusion : [][][][][][][][][]</p>

MOTIF DU DOSAGE

Pour rappel, le dosage des anticorps anti-natalizumab peut être effectué dans les cas suivants : inefficacité du traitement ; réactions liées à la perfusion ; prélèvement de contrôle 6 semaines après un 1^{er} prélèvement positif ou douteux ; dosage systématique après arrêt prolongé du traitement.

<p>Partie réservée au Laboratoire Cerba</p> <p>Code analyse : TYSAB</p> <p>Compte facturation : 13817 U</p>	<p>Etiquette dossier Cerba</p>
---	--------------------------------

Le Laboratoire Cerba est amené, en qualité de responsable du traitement, à traiter vos données personnelles renseignées dans le présent formulaire, pour réaliser les examens, les interpréter, transmettre les résultats et pour la gestion administrative du laboratoire. Si vous êtes patient, vos données peuvent ensuite être réutilisées aux fins de leur anonymisation pour besoins de recherches scientifiques, contrôles qualité, études statistiques ou enquête de satisfaction. Pour en savoir plus sur le traitement de vos données personnelles, vos droits et les projets de recherche menés à partir de vos données, rendez-vous sur le site www.lab-cerba.com, onglets « Données Personnelles » et « Projets de recherche ». Pour exercer vos droits d'opposition, contactez notre RPD à : tpd.cerba@lab-cerba.com / CERBA-RPD - Zac des Epinaux 10-12 Avenue Roland Moreno 95740 Frépillon. / Si vous êtes patient, conformément à la réglementation applicable, une fois vos examens réalisés, les résidus de vos prélèvements seront éliminés. Ils pourront néanmoins être conservés afin d'être réutilisés à des fins de recherches scientifiques ou de contrôles qualité, directement ou après transfert à des tiers, dans le strict respect du secret médical. Vous pouvez vous opposer à une telle utilisation, sur simple demande formulée auprès de notre RPD (cf. coordonnées ci-dessus).

FPM_TYSAB_FR_07.12.2023

QUAND DOSER LES ANTICORPS ANTI-NATALIZUMAB ?

• Patients traités par Natalizumab (TYSABRI)

Au-delà du 6^{ème} mois de traitement en cas de réactions liées à la perfusion ou d'aggravation de la maladie.

- En cas de test positif, pratiquer un 2nd dosage 6 semaines plus tard pour confirmation.
- En cas de confirmation d'anticorps anti-natalizumab persistants, le traitement par Natalizumab (TYSABRI) doit être définitivement arrêté.
- Si le dosage est pratiqué en raison d'une suspicion d'inefficacité de Natalizumab (TYSABRI), ce dernier pourra cependant être administré dans l'attente du 2nd test de confirmation 6 semaines plus tard.

• Patients ayant arrêté le traitement par Natalizumab (TYSABRI)

Avant de réintroduire un traitement par Natalizumab (TYSABRI) chez des patients ayant reçu Natalizumab (TYSABRI) pendant une période initiale courte (1 à 2 perfusions) suivie d'une période prolongée sans traitement (3 mois ou plus).

- En cas de test positif, pratiquer un 2nd dosage 6 semaines plus tard pour confirmation.
- En cas de résultat positif du 2nd dosage, le traitement par Natalizumab (TYSABRI) ne devra pas être réintroduit.

Mise au point sur l'utilisation de la spécialité Tysabri® 300 mg (natalizumab) dans le traitement de la sclérose en plaques. Novembre 2011.
ansm.sante.fr

MODALITÉS DE PRÉLÈVEMENT

- **Prélever le sang 4 semaines après la dernière perfusion de Natalizumab (TYSABRI).**
- Collecter suffisamment de sang de manière à obtenir au minimum 1 ml de sérum.
- Collecter le sang dans un tube sec (avec ou sans gel).

MODALITÉS D'ENVOI DES PRÉLÈVEMENTS

- Les échantillons doivent être transférés au laboratoire central d'analyses de l'hôpital.
- Le laboratoire doit centrifuger le tube (4000 tours/min ou 1500 g pendant 10 à 15 minutes) et décanter le sérum.

Il est recommandé d'envoyer uniquement le sérum.

Conditionnement :

Les prélèvements peuvent être envoyés sans précaution particulière (le conditionnement à + 4°C n'est pas nécessaire).

Jours d'envoi des échantillons :

Du lundi au vendredi. En fonction du type d'envoi choisi, il peut être préférable d'éviter les envois du vendredi.

Document à joindre :

Retourner le formulaire ci-joint de demande de dosage des anticorps anti-natalizumab intégralement complété avec le tube.