

DÔLEŽITÉ
VO VNÚTRI
LEKÁRSKE INFORMÁCIE



Telefónny kontakt:

Meno lekára/názov zdravotníckeho zariadenia:

V naliehavom prípade alebo v prípade, že nájдете túto
kartičku, kontaktujte lekára uvedeného nižšie:



PACIENTI užívajúci daratumumab:

Dajte túto kartičku poskytovateľom zdravotnej starostlivosti PRED podaním krvnej transfúzie a noste ju ešte 6 mesiacov po ukončení liečby.

Ďalšie informácie nájdete v Písomnej informácii pre používateľa.

Preukaz pacienta užívajúceho daratumumab

Meno: _____

Užívam nasledujúce lieky:

Daratumumab, protilátka na liečbu mnohopočetného myelómu

Tento liek som prestal(a) užívať dňa _____ / _____ / _____
DD MM RRRR

Vážení poskytovatelia zdravotnej starostlivosti,

Daratumumab je spojený s rizikom nesprávneho určenia niektorých krvných skupín. Nepriamy Coombsov test (nepriamy antiglobulínový test [NAT]) môže u pacientov užívajúcich daratumumab vykazovať pozitívne výsledky, a to aj pri neprítomnosti antierytrocytových protilátok v sére pacienta, čo môže pretrvávajúť až 6 mesiacov od poslednej dávky. Stanovenie krvnej skupiny AB0 a Rh u pacienta nie je ovplyvnené.

Ak je potrebné podať transfúziu krvi v krízovej situácii, môžu byť podané tzv. non-cross matched, AB0/RhD kompatibilné erythrocyty v súlade s postupom miestnej krvnej banky.

Pre viac informácií, kontaktujte prosím miestny medicínsky informačný servis spoločnosti Janssen (www.janssen.sk; tel.+421 2 3240 8400)

alebo použite ako zdroj doplnujúcich informácií tento odkaz:

<http://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1111/trf.13069/epdf>

Doplňujúce informácie o interferencii s testovaním kompatibility krvi možno nájsť na www.hematology.sk

Moje výsledky krvných testov pred užívaním daratumumabu vykonaných _____ / _____ / _____ boli:

DD MM RRRR

Krvná skupina: A B AB 0 Rh+ Rh-

Nepriamy Coombsov test (skrining protilátok) bol:

Negatívny Pozitívny pre nasledujúce protilátky:

Iné: _____

Kontaktné údaje inštitúcie, v ktorej boli vykonané krvné testy: _____

PODOZRENIE NA NEŽIADUCE ÚČINKY môžete hlásiť firme Janssen na e-mailovej adrese farmakovigilance@its.jnj.com.

Za účelom zlepšenia sledovateľnosti Darzalexu by mal byť pri hlásení nežiaducej udalosti jasne uvedený názov a číslo šarže podaného lieku.

