

DÔLEŽITÉ LEKÁRSKE INFORMÁCIE VO VNÚTRI

Johnson&Johnson

DARATUMUMAB

Telefónny kontakt:

Meno lekára/názov zdravotníckeho zariadenia:

V naliehavom prípade alebo v prípade, že nájdete
túto kartu, kontaktujte lekára uvedeného nižšie:

PACIENTI užívajúci daratumumab: ukážte túto kartu poskytovateľom zdravotnej starostlivosti PRED podaním krvnej transfúzie a noste ju pri sebe ešte 6 mesiacov po ukončení liečby. Ďalšie informácie nájdete v Písomnej informácii pre používateľa.

Karta pacienta užívajúceho daratumumab

Meno: _____

Užívam nasledujúce lieky:

daratumumab, protilátka na liečbu mnohopočetného myelómu alebo AL amyloidózy

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

Vážený poskytovateľ zdravotnej starostlivosti,

daratumumab je spojený s rizikom interferencie s krvnou skupinou. 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 pretrvávať až 6 mesiacov od poslednej dávky. Stanovenie krvnej skupiny ABO a Rh u pacienta nie je ovplyvnené.

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

Pre viac informácií kontaktujte, prosím, miestny medicínsky informačný servis Johnson & Johnson, s. r. o., <https://www.jnj.com/innovativemedicine/emea/#slovakia> alebo použite ako zdroj doplňujúcich informácií: <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 ☐ O ☐ Rh+ ☐ Rh-

Nepriamy Coombsov test (skrining protilátok) bol:

☐ Negatívny ☐ Pozitívny pre nasledujúce protilátky:

Iné: _____

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

Ak máte podozrenie, že sa u vás vyskytol akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. Akékoľvek podozrenia na vedľajšie účinky súvisiace s týmto liekom hláste spoločnosti Johnson & Johnson na emailovej adrese farmakovigilance@its.jnj.com alebo na telefónnom čísle +421 232 408 400. V hlásení, prosím, uveďte aj názov lieku a číslo šarže, ktorá vám bola podaná, ak ho máte k dispozícii.

Dátum
prípravy:
08/2026
EM-88931