

VIKTIGT
INNEHÅLLER MEDICINSK
INFORMATION

DARATUMUMAB

Janssen  Oncology

PHARMACEUTICAL COMPANIES OF *Johnson & Johnson*

Du kan hjälpa till genom att rapportera de biverkningar du eventuellt får: webbplats: www.fimea.fi, Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA eller till Janssen på telefon 020 7531 300 eller e-post jacfi@its.jnj.com.

**Vid nödsituation eller om du hittar detta kort,
vänligen kontakta nedan angivna läkare:**

Läkarens namn/klinikens eller sjukhusets namn:

Telefonkontakt:

PATIENTER behandlade med daratumumab: Ge detta kort till sjukvårdspersonalen FÖRE blodtransfusion och bär det i 6 månader efter att behandlingen har avslutats. För mer information, se bipacksedeln.

Patient-ID-kort för daratumumab

Namn: _____

Jag tar följande läkemedel:

antikroppsprodukten daratumumab för behandling av multipelt myelom eller AL-amyloidos.

Jag slutade ta detta läkemedel den ____ / ____ / ____
DD MM ÅÅÅÅ

Till hälso- och sjukvårdspersonal

Daratumumab är förknippad med risk för interferens med blodtypning.

Ett indirekt Coombs test (indirekt antiglobulintest) kan ge positiva resultat hos patienter som tar daratumumab, även i frånvaro av antikroppar mot svaga blodantigener i patientens serum. Effekten kan kvarstå i upp till 6 månader efter den sista dosen. Bestämning av patientens AB0- och Rh-blodgrupp påverkas inte.

Om en akut transfusion blir nödvändig kan icke-korstestade AB0/RhD-kompatibla erythrocyter ges i enlighet med lokal blodcentralpraxis.

För mer information vänligen kontakta medicinska avdelningen på Janssen via e-post: jacfi@its.jnj.com eller telefon: 020 7531 300 (växel, be att få tala med "medicinska avdelningen" och du kommer att bli kopplad till rätt person) eller använd denna referens för att få ytterligare information: <http://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1111/trf.13069/epdf>

Godkänt av Fimea 04.02.2022.

Innan behandling med daratumumab påbörjades togs

blodprov den ____ / ____ / ____
DD MM ÅÅÅÅ

Mina resultat var:

Blodgrupp: A B AB O Rh+ Rh-

Indirekt Coombs test (antikropps screening) var:

Negativt Positivt för följande antikroppar:

Övrigt: _____

Kontaktuppgifter till institutionen där blodproverna

togs: _____

EW-67601 JC-200166-3 01/2022