

VAŽNE INFORMACIJE O TRANSFUZIJI KRVI Kartica za pacijente

Prijavljivanje neželjenih reakcija

DARATUMUMAB

Ukoliko Vam se ispolji bilo koja neželjena reakcija, potrebno je da o tome obavestite lekara. Ovo uključuje i svaku moguću neželjenu reakciju koja nije navedena u Uputstvu za lek. Prijavljivanjem neželjenih reakcija možete da pomognete u proceni bezbednosti ovog leka. Sumnju na neželjene reakcije na lek možete da prijavite Institutu za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore (CInMED):

- popunjavanjem obrasca za prijavu neželjene reakcije za pacijenta koji je dostupan na internet stranici <https://cinmed.me/> i slanjem poštom na adresu Institut za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore, Bul. Ivana Crnojevića 64a, 81000 Podgorica, ili elektronskom poštom na adresu **nezeljenadejstva@cinmed.me**.

Sumnju na neželjene reakcije na lek možete prijaviti i nosiocu dozvole za lek Darzalex®: Glosarij d.o.o.

Ul. Vojislavljevića 76, Podgorica

e-mail: PV@glosarij.me

Broj telefona/fax: +382 (20) 642-496



Kontakt telefon:

Ime i prezime lekara/naziv klinike, centra ili bolnice:

U hitnom slučaju, ili ako pronadete ovu karticu,
molimo Vas da kontaktirate dole navedenog lekara:

Za PACIJENTE lečene daratumumabom: Pokažite ovu karticu zdravstvenim radnicima PRE transfuzije krvi i nosite je sa sobom još 6 meseci nakon završetka terapije. Za dodatne informacije pogledajte Uputstvo za lek

Identifikaciona kartica za pacijenta koji se leči daratumumabom

Ime i prezime: _____

Primam sledeći lek:

daratumumab – lek koji sadrži antitelo za lečenje multiplog mijeloma ili amiloidoze lakih lanaca

Prestao/la sam da primam ovaj lek _____ / _____ / _____
DD MM GGGG

Za zdravstvene radnike:

Daratumumab je povezan sa rizikom od interferencije sa tipizacijom krvi. Indirektni Coombs-ov test (indirektni antiglobulinski test [IAT]) može pokazati pozitivne rezultate kod pacijenata koji primaju daratumumab, čak i ako u serumu pacijenta nisu prisutna antitela na manje značajne antigene, što može potrajati do 6 meseci posle primenjene poslednje doze leka. Nema uticaja na određivanje krvne grupe pacijenta (ABO) ni Rh faktora.

Ako je potrebna hitna transfuzija, mogu se primeniti ABO/RhD-kompatibilni eritrociti za koje nije urađena proba unakrsne reakcije, u skladu sa praksom lokalne banke krvi.

Za dodatne medicinske informacije kontaktirajte kompaniju Glosarij d.o.o.
(e-mail: PV@glosarij.me) ili koristite ovu referencu kao izvor dodatnih informacija:
<http://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1111/trf.13069/epdf>

Pre početka lečenja daratumumabom, rezultati analize uzorka krvi uzetog

_____ / _____ / _____ su bili:
DD MM GGGG

Krvna grupa: ☐ A ☐ B ☐ AB ☐ 0 ☐ Rh+ ☐ Rh-

Rezultat indirektnog Coombs-ovog testa (skrining na antitela) bio je:

☐ Negativan ☐ Pozitivan na sledeća antitela:

Drugo: _____

Kontakt podaci ustanove gde su obavljene analize krvi: