

lijekove i medicinske proizvode (HALMED) u dijelu Farmakovigilancija/Mjere edukacijski material možete pronaći na internetskim stranicama Agencije za u svakom pakiranju lijeka i na [www.halmed.hr/lijekovi/Baza-lijekova](http://www.halmed.hr/lijekovi/Baza-lijekova). Ovaј potpune informacije prve primjene lijeka pročitajte uputu o lijeku (dostupna navedene u uputi o lijeku koja je priložena svakom pakiranju ovog lijeka. Za informacije navedene u ovom edukacijskom materijalu ne zamjenjuju one minizacijske rizika.

bez promidžbenog sadržaja.

Važnih dodatnih minizacija. Ova kartica za bolesnika predstavlja edukacijski materijal koji je obavezan kao uvjet za stavljanje lijeka Darzalex u promet, u cilju dodatne minizacije

### Kartica za bolesnika DARZALEX (daratumumab)

#### Prijavljanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestruru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u uputi o lijeku. Nuspojave možete prijaviti izravno Agenciji za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) putem internetske stranice [www.halmed.hr](http://www.halmed.hr) ili potražite HALMED aplikaciju putem Google Play ili Apple App Store trgovine. Prijavljanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

Verzija 4, prosinac, 2024.

EM-173226

Broj telefona:

Ime liječnika/naziv klinike, centra ili bolnice:

U slučaju hlinosti ili ako pronađete ovu karticu,  
kontaktirajte ovog liječnika:

**Za BOLESNIKE liječene daratumumabom: Pokažite ovu karticu zdravstvenim radnicima PRIJE transfuzije krvi i nosite je sa sobom**

**još 6 mjeseci nakon završetka liječenja**

**Za dodatne informacije pročitajte uputu o lijeku**

## **Identifikacijska kartica bolesnika koji se liječi daratumumabom**

Ime i prezime: \_\_\_\_\_

### **Uzimam sljedeći lijek:**

daratumumab- protutijelo za liječenje multiplog mijeloma ili AL amiloidoze

Prestao/la sam uzimati ovaj lijek \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ /  
DD MM GGGG

### **Za zdravstvene radnike:**

Daratumumab je povezan s rizikom od interferencije s tipiziranjem krvi. Nalaz indirektnog Coombsovog testa (indirektnog antiglobulinskog testa [IAT]) u bolesnika koji uzimaju daratumumab može biti pozitivan, čak i ako u bolesnikovu serumu nisu prisutna protutijela na manje značajne antigene. Taj učinak može potrajati do 6 mjeseci nakon primjene posljednje doze lijeka. Nema utjecaja na određivanje bolesnikove krvne grupe (ABO) ni Rh faktora.

Ako je potrebna hitna transfuzija, mogu se primijeniti ABO/RhD-kompatibilni eritrociti za koje nije provedena križna proba, u skladu s praksom lokalne banke krvi.

Za više informacija pročitajte zadnju odobrenu uputu o lijeku ili se obratite Johnson & Johnson medicinskom odjelu (telefonom: 01 6610 700 ili E-poštom: JJSafety@njcr.jnj.com), a dodatne informacije možete potražiti i na sljedećoj poveznici: <http://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1111/trf.13069/epdf>

Verzija 4, prosinac, 2024.

**Prije početka liječenja daratumumabom, nalazi krvnih pretraga provedenih na uzorcima prikupljenima**

\_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ bili su:  
DD MM GGGG

Krvna grupa:  A  B  AB  0  Rh+  Rh-

**Nalaz indirektnog Coombsovog testa (probira na protutijela) bio je:**

negativan  pozitivan na sljedeća protutijela:

Drugo: \_\_\_\_\_

Kontaktni podaci institucije u kojoj su provedene krvne pretrage: