

Risicominimalisatie-materiaal betreffende daratumumab voor patiënten.
Let op bij gebruik van daratumumab. Daratumumab is het werkzaam bestanddeel in het medicijn. Uw medicijn kan ook een andere (merk)naam dragen. Kijk dus goed over welk medicijn dit gaat.

BELANGRIJKE MEDISCHE INFORMATIE BINNENIN

In geval van nood, of als u deze kaart heeft gevonden, neem dan contact op met de hieronder vermelde arts:

Naam van arts en ziekenhuis: _____

Telefoonnummer: _____

Geachte zorgverlener,

Daratumumab interfereert mogelijk met bloedtypering. De indirecte Coombs-test (indirecte antiglobulinetest [IAT]) kan positieve resultaten hebben bij patiënten die worden behandeld met daratumumab, zelfs in afwezigheid van antilichamen tegen *minor* bloedantigenen in het serum van de patiënt. Deze interferentie kan tot 6 maanden na de laatste toediening van het product voorkomen.

De bepaling van de bloedgroep (ABO) en resusfactor van een patiënt wordt niet beïnvloed. Wanneer een noodtransfusie nodig is, kunnen ABO/RhD-compatibele rode bloedcellen zonder kruisproef worden gegeven, volgens de richtlijnen van de lokale bloedbank.

Voor meer informatie kunt u contact opnemen met het Janssen medische-informatieteam, (telefoon 0800-242 42 42 of e-mail janssen@jacnl.jnj.com) of gebruik deze referentie als een bron van extra informatie: <https://doi.org/10.1111/trf.13069>

**Patiënten die met daratumumab worden behandeld:
Toon deze kaart aan zorgverleners VÓÓR een bloedtransfusie
en houd deze kaart bij u tot 6 maanden na het beëindigen van
de behandeling. Lees voor meer informatie de bijsluiter.**

Patiëntenwaarschuwingskaart voor daratumumab

Naam: _____

Ik word behandeld met de volgende medicatie:
daratumumab voor de behandeling van multipel myeloom
of AL-amyloïdose.

Ik ben gestopt met deze medicatie op ____ (DD) / ____ (MM) / ____ (JJJJ)

**Voordat ik met daratumumab begon, waren mijn
bloedtestresultaten, verzameld op ____ (DD) / ____ (MM) / ____ (JJJJ):**

Bloedtype: ☐ A ☐ B ☐ AB ☐ O ☐ Rh+ ☐ Rh-

De indirecte Coombstest (antilichaamscreening) was:

☐ Negatief ☐ Positief voor de volgende antilichamen:

Andere: _____

Contactgegevens van de instelling waar de bloedtesten werden
uitgevoerd: _____

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit
ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen
melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website:
www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer
informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op <https://www.janssen.com/netherlands/nl/onze-geneesmiddelen>. Lees de bijsluiter voor meer
informatie over uw medicijn. Ga met vragen over uw medicijn naar uw
arts of apotheker. Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse
College ter Beoordeling van Geneesmiddelen
(www.geneesmiddeleninformatiebank.nl).

Janssen-Cilag B.V.