

# VIKTIG SIKKERHETSINFORMASJON INNEHOLDER MEDISINSKE OPPLYSNINGER

Sikkerhetsinformasjon



Etter krav fra  
Direktoratet for  
medisinske produkter

## DARATUMUMAB

### Melding av bivirkninger

Bivirkninger kan meldes på elektronisk skjema til DMP:  
[www.dmp.no/pasientmelding](http://www.dmp.no/pasientmelding).

**Johnson & Johnson**

---

Telefonkontakt:

---

Legens navn/navn på legesenter eller sykehus:

I en nødsituasjon, eller dersom du finner dette kortet,  
vennligst kontakt legen som er oppført nedenfor:

**Daratumumab-PASIENTER: Gi dette kortet til helsepersonell FØR blodoverføring, og ha det med deg i 6 måneder etter avsluttet behandling. For ytterligere informasjon, les pakningsvedlegget på [www.felleskatalogen.no](http://www.felleskatalogen.no).**

## Pasient-ID-kort for daratumumab

Navn: \_\_\_\_\_

**Jeg bruker følgende legemiddel:**

daratumumab antistoffpreparat til behandling av myelomatose eller AL amyloidose.

Jeg sluttet med dette legemidlet den \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_  
DD MM ÅÅÅÅ

### Kjære helsepersonell

Daratumumab er forbundet med risiko for interferens med blodtyping. Indirekte Coombs test (indirekte antiglobulintest [IAT]) kan bli positiv hos pasienter som tar daratumumab, selv i fravær av antistoffer mot svake blodantigener i pasientens serum.

Daratumumab kan være tilstede i serum i inntil 6 måneder etter siste dose. ABO- og Rh-blodtyping påvirkes ikke av daratumumab.

Ved behov for en akutt transfusjon kan det gis ikke-kryssmatchede ABO/RhD-kompatible erytrocytter i henhold til lokal blodbankpraksis.

For mer informasjon, vennligst kontakt oss via e-post: [jacno@its.jnj.com](mailto:jacno@its.jnj.com) eller telefon: 24 12 65 00 (sentraltbord, be om å få snakke med medisinsk informasjon, og du vil bli satt over til riktig person) eller bruk denne linken for mer informasjon:

<http://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1111/trf.13069/epdf>

Se oppdatert preparatomtale (SPC) og opplæringsmateriell på [www.felleskatalogen.no](http://www.felleskatalogen.no).

**Før daratumumab behandling ble startet ble det**

**tatt blodprøve** \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_  
DD MM ÅÅÅÅ

**Resultatet var:**

Blodtype: A B AB O Rh+ Rh-

**Indirekte Coombs test (antistoffscreening) var:**

Negativ Positivt for følgende antistoffer:

Annet: \_\_\_\_\_

Kontaktopplysninger til institusjon hvor blodprøvene ble tatt: \_\_\_\_\_