

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 Customer Service Center, (telefoon 0800-242 42 42 of e-mail [janssen@jacnl.jnj.com](mailto: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.

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 Bijwerkingencentrum Lareb**

▼ Dit medicijn staat onder extra toezicht. Dit zorgt ervoor dat we snel nieuwe informatie over de veiligheid van dit medicijn verkrijgen. 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](http://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.cbg-meb.nl](http://www.cbg-meb.nl)).

Janssen-Cilag B.V.