

# Contém Informação Médica importante no interior



▼ Este medicamento está sujeito a monitorização adicional. Isto irá permitir a rápida identificação de nova informação de segurança. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas. Para saber como notificar reações adversas, ver secção 4.8. do RCM.



**Em caso de emergência, ou se encontrar este cartão,  
por favor contacte o médico referenciado em baixo:**

Nome do Médico/Nome da Clínica, Centro de Saúde  
ou Hospital:

Contacto telefónico:

**DOENTE em tratamento com Daratumumab: Entregue este cartão ao profissional de saúde ANTES de realizar uma transfusão sanguínea e conserve-o durante 6 meses após o último tratamento com Daratumumab. Para informação adicional, consulte, por favor, o Folheto Informativo incluso na caixa do medicamento ou disponível em [http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=/pages/medicines/landing/epar\\_search.jsp&murl=menus/medicines/medicines.jsp&mid=WC0b01ac058001d124&jenabled=true](http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=/pages/medicines/landing/epar_search.jsp&murl=menus/medicines/medicines.jsp&mid=WC0b01ac058001d124&jenabled=true).**

**Cartão de identificação do doente para DARATUMUMAB**

Nome: \_\_\_\_\_

**Estou a fazer a seguinte medicação:**

Anticorpo Daratumumab para o tratamento  
do Mieloma Múltiplo

parei esta medicação em: \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_  
dia mês ano

**Caro Profissional de Saúde,**

O Daratumumab está associado a um risco de interferência com a tipagem sanguínea. O teste de Coombs Indireto (Teste de Antiglobulina Indireto [TAII]) pode apresentar resultados positivos em doentes a tomar Daratumumab, mesmo na ausência de anticorpos para os antígenos *minor* no soro do doente, que se podem manter até 6 meses após a última administração. A determinação do tipo sanguíneo ABO/Rh não é afetada.

Se for necessária uma transfusão de emergência, sem prova cruzada, podem ser administrados eritrócitos ABO/RhD compatíveis, de acordo com as práticas locais dos bancos de sangue.

Para informação adicional, por favor contacte o serviço de informação médica local da Janssen Cilag Farmacêutica através dos seguintes contactos:

Telefone: +351 21 436 88 35; E-mail: [doc.info@its.jnj.com](mailto:doc.info@its.jnj.com)

**Antes de iniciar Daratumumab, os resultados dos meus testes ao sangue, recolhidos em \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ foram:**  
dia mês ano

Tipagem sanguínea: ☐ A ☐ B ☐ AB ☐ O ☐ Rh+ ☐ Rh-

**Teste de Coombs Indireto (pesquisa de anticorpos) foi:**

☐ Negativo ☐ Positivo para os seguintes anticorpos:

Outro: \_\_\_\_\_

Contactos da instituição onde os testes sanguíneos foram realizados:

\_\_\_\_\_