

# ВАЖНАЯ ИНФОРМАЦИЯ О ГЕМОТРАНСФУЗИЯХ

## Сообщение о нежелательных реакциях

Следует сообщать о возникновении нежелательных явлений своему лечащему врачу. Вы также можете сообщить о возникновении подозреваемых нежелательных реакций на лекарственный препарат даратумумаб производства АО «БИОКАД» любым удобным способом:

- по электронной почте: [safety@biocad.ru](mailto:safety@biocad.ru)
- по почте: 198515, Санкт-Петербург, п. Стрельна, ул. Связи., 34-А
- по факсу с пометкой «фармаконадзор»: 8 (812) 380-49-33 доб. 8639
- по телефону: 8 (812) 380-49-33
- заполнить онлайн форму на сайте <https://biocad.ru/farmakonadzor>

**ПАЦИЕНТ, ПОЛУЧАЮЩИЙ ДАРАТУМУМАБ:** показывайте эту карту медицинским работникам ДО переливания крови и носите ее с собой до истечения 6 месяцев после окончания лечения. Для получения дополнительной информации см. листок-вкладыш с информацией для пациентов

### Идентификационная карта пациента, получающего ДАРАТУМУМАБ

ФИО: \_\_\_\_\_

Дата рождения: \_\_\_\_\_

**Я получаю следующий препарат:**

Даратумумаб, препарат на основе антител для лечения множественной миеломы

Я прекратил лечение этим препаратом \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_

ДД ММ ГГГГ

### Информация для медицинских работников

Даратумумаб влияет на результаты типирования крови. У пациентов, получающих даратумумаб, могут быть положительные результаты непрямой пробы Кумбса (непрямой антиглобулиновый тест [НАТ]) даже при отсутствии антител к минорным антигенам крови в сыворотке крови пациента, и этот эффект может сохраняться в течение 6 месяцев после введения последней дозы препарата. Даратумумаб не влияет на определение АВ0 и Rh крови пациента.

Если требуется экстренное переливание крови, могут быть предоставлены АВ0/RhD-совместимые единицы эритроцитарной массы без перекрестной пробы в соответствии с локальными правилами станции переливания крови.

Для получения дополнительной информации свяжитесь с сотрудниками АО «БИОКАД» по телефону +7 (812) 380-49-33 или по электронной почте: [biocad@biocad.ru](mailto:biocad@biocad.ru)

Дополнительная информация о влиянии на тестирование индивидуальной совместимости крови приведена в Общей характеристике лекарственного препарата Даратумума.

**До начала терапии даратумумабом мои результаты типирования крови,**

**полученные \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_, были следующими:**

ДД ММ ГГГГ

Группа крови: ☐А ☐В ☐AB ☐0 ☐RhD+ ☐RhD-

**Непрямая проба Кумбса (скрининг антител):**

☐ Отрицательный результат

☐ Положительный результат на следующие антитела:

---

Другое: \_\_\_\_\_

Контактная информация учреждения, в котором проводились анализы крови:

---

**В экстренных случаях или при обнаружении этой карты, пожалуйста, свяжитесь с врачом,  
указанным ниже:**

ФИО врача/ название клиники, центра или больницы:

---

Контактный телефон:

---