

Información sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y productos Sanitarios (AEMPS) Febrero 2022

(daratumumab)

# DARZALEX®

## TARJETA DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

# DARZALEX®

(daratumumab)

Contacto  
telefónico

Nombre del médico/  
Nombre de la clínica,  
centro u hospital

**En caso de urgencia, póngase en contacto  
con el médico indicado a continuación:**

# INFORMACIÓN PARA EL PROFESIONAL SANITARIO

Daratumumab puede interferir con el análisis de determinación del grupo sanguíneo. La prueba de Coombs indirecta (prueba de antiglobulina indirecta [PAI]) puede dar resultados positivos en pacientes tratados con daratumumab, incluso en ausencia de anticuerpos a antígenos menores en el suero del paciente que pueden persistir hasta 6 meses después de la administración de la última dosis. La determinación del tipo de grupo sanguíneo ABO y Rh del paciente no se ve afectada.

Si se requiere una transfusión de urgencia, pueden administrarse eritrocitos con compatibilidad ABO/RhD- a los pacientes que no se les haya realizado una prueba de compatibilidad cruzada conforme a las prácticas locales del banco de sangre.

Para información adicional consulte la ficha técnica del medicamento disponible en el Centro de Información online de Medicamentos de la AEMPS (CIMA) a través del siguiente enlace: <https://cima.aemps.es/>

Para más información póngase en contacto con Janssen en la siguiente dirección de correo electrónico: [contacto@its.jnj.com](mailto:contacto@its.jnj.com)

**PACIENTES tratados con daratumumab: Muestre esta tarjeta a los profesionales sanitarios ANTES de recibir una transfusión de sangre y llévela hasta 6 meses después de haber finalizado el tratamiento.**

**Para mayor información, consulte el prospecto del medicamento.  
Si no lo tiene, solicítelo a su médico o enfermero.**

Nombre: \_\_\_\_\_

**Estoy tomando la medicación siguiente:**

Daratumumab, un anticuerpo monoclonal.

La fecha de la última inyección fue el día: \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_  
DD MM AAAA

**Antes de iniciar el tratamiento con daratumumab, los resultados de mis análisis de sangre realizados el día \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_ fueron:**  
DD MM AAAA

Grupo sanguíneo:  A  B  AB  O  Rh+  Rh-

**El resultado de la prueba de Coombs indirecta (detección de anticuerpos) fue:**  Negativa

Positiva para los anticuerpos siguientes:

\_\_\_\_\_

Otros: \_\_\_\_\_

Datos de contacto del centro en donde se realizaron los análisis de sangre:

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

**Comunicación de efectos adversos:** Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en el prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaRAM.es>