

# معلومات سلامه هامه بطاقة تنبيهية للمريض

في حالة الطوارئ ، أو إذا وجدت هذه البطاقة  
يرجى الإتصال بالطبيب المدرج بالأسفل :

إسم الطبيب / إسم العيادة ، المركز الطبي ، المستشفى

الإتصال الهاتفي :

لقد تم مراجعة هذه الملف و اعتماده من قبل الهيئة العامة للغذاء و الدواء

داراتوموماب

جانسن | شركة دوائية تابعة لجونسون أند جونسون



المملكة العربية السعودية

صندوق بريد: ٥٥٠٣١ ، الرياض ١١٥٣٣

هاتف: ٩٦٦١١٤٣٣٩١٣٣ + فاكس: ٩٦٦١١٢١٥٣١٩٠ +

الإصدار ١

تم اعتماده من قبل الهيئة العامة للغذاء و الدواء في مارس ٢٠٢١

# المرضى الذين يتلقون داراتوموماب : قم بتقديم هذه البطاقة إلى مقدم الرعاية الصحية قبل إجراء نقل الدم

احتفظ بهذه البطاقة لمدة ٦ أشهر بعد الإنتهاء من العلاج، لمزيد من المعلومات يرجى الرجوع للنشرة الداخلية للدواء .

## بطاقة تعريف مريض يتلقى دواء داراتوموماب

الإسم :

أنا أتناول الدواء الآتي :

منتج داراتوموماب - أجسام مضادة ، لعلاج

ورم نقوي متعدد

لقد توقفت عن تناول العلاج بتاريخ \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

### عزيزي مقدم الرعاية الصحية

داراتوموماب مرتبط بخطر التداخل مع اختبار فصيلة الدم

قد يظهر إختبار «كومبس» الغير مباشر ( إختبار مضادات الجلوبيولين الغير مباشر [IAT] ) نتائج إيجابية في المرضى الذين يتناولون دواء داراتوموماب ، و ذلك حتى في غياب الأجسام المضادة للقليل من مستضدات الدم ، في مصل المريض. لا يتأثر تحديد فصيلة (فئة) دم المريض تبعاً لنظام ABO/Rh. إذا كنت هناك حاجة عاجلة لنقل الدم ، يمكن إعطاء كريات دم حمراء متوافقة من حيث فصيلة الدم ABO/Rh ، بدون إجراء إختبار توافق.

يجب الإبلاغ عن الأعراض الجانبية المشتبه فيها إلى:

هيئة الغذاء و الدواء ( المركز لوطني للتبقيظ )

البريد الإلكتروني: npc.drug@sFDA.gov.sa

الخط المباشر: ١٩٩٩٩

فاكس: ٠٠٩٦٦١١٢٠٥٧٦٦٢

الموقع الإلكتروني: http://ade.sFDA.gov.sa

أو

شركة جانسن - بريد الكتروني GCC-PV2@its.jnj.com

قبل بدء تلقي دواء داراتوموماب ، كانت نتائج إختبار الدم خاصتي

و الذي جمع في: \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_ ، كالاتي :

فصيلة الدم: A  B  AB  O  شهر عام Rh+  Rh-   
كان إختبار "كومبس" الغير مباشر ( الكشف عن الأجسام المضادة ) :  
 سلبي  إيجابي للأجسام المضادة التالية :

أخرى :

بيانات الإتصال الخاصة بالجهة التي أجريت فيها إختبارات الدم :

الإصدار ١

تم اعتماده من قبل الهيئة العامة للغذاء و الدواء في مارس ٢٠٢١