



6000182300

Remicade®

infliximab

Patiëntenherinneringskaart.....1

70111478/071123-1

6000182300

Naam patiënt:

Naam arts:

Telefoonnummer arts:

Deze patiëntherinneringskaart bevat belangrijke veiligheidsinformatie waarvan u op de hoogte moet zijn voor en tijdens de behandeling met Remicade.

Toon deze kaart aan alle artsen die bij uw behandeling betrokken zijn.

Lees de bijsluiter van Remicade zorgvuldig voordat u met het gebruik van dit geneesmiddel begint.

Aanvangsdatum Remicade-behandeling:

.....

Huidige dosering:

.....

Het is belangrijk dat u en uw arts de merknaam en lotnummer van uw geneesmiddel noteren.

Vraag uw arts de soort(en) en datum (data) van de laatste tuberculose (tbc)-controle(s) hieronder te noteren:

Onderzoek: Onderzoek:

Datum: Datum:

Uitslag: Uitslag:

Zorg ervoor dat u bij elk bezoek aan een zorgverlener ook een lijst meebrengt van alle andere medicijnen die u gebruikt.

Allergieënlijst:

.....

.....

.....

Lijst van andere geneesmiddelen:

.....

.....

.....

Infecties

Vóór de behandeling met Remicade

- Stel uw arts ervan op de hoogte als u een infectie heeft, ook als het er een van zeer geringe ernst is.
- Het is zeer belangrijk dat u uw arts vertelt of u ooit tbc heeft gehad, en of u in contact bent gekomen met iemand die tbc had. Uw arts zal u onderzoeken om vast te stellen of u tbc heeft. Vraag uw arts de soort(en) en datum (data) van de laatste tbc-controle(s) op de kaart te noteren.

- Stel uw arts ervan op de hoogte als u hepatitis B heeft, of als u weet of vermoedt een drager van het hepatitis B-virus te zijn.

Tijdens de behandeling met Remicade

- Stel uw arts er onmiddellijk van op de hoogte als u tekenen van infectie vertoont. Zulke tekenen kunnen zijn: koorts, vermoeidheid, (hardnekkig) hoesten, kortademigheid, gewichtsverlies, nachtelijk transpireren, diarree, wonden, tandpijn, een brandend gevoel bij het urineren of 'griepachtige' verschijnselen.

Zwangerschap, borstvoeding en vaccinaties

- Als u Remicade heeft gekregen terwijl u zwanger was of als u borstvoeding geeft, is het belangrijk dat u dit aan de arts van uw baby vertelt voordat uw baby een vaccin krijgt. Uw baby mag binnen 12 maanden na de geboorte of als u borstvoeding geeft geen 'levend vaccin' krijgen, zoals BCG (gebruikt om tuberculose te voorkomen) behalve als de arts van uw baby anders aanbeveelt.

Bewaar deze kaart nog 4 maanden nadat u uw laatste dosis Remicade heeft gekregen of in geval van zwangerschap 12 maanden na de geboorte van uw baby. Er kunnen bijwerkingen optreden tot lang na uw laatste dosis.

Remicade®

infliximab

Carte de Rappel Patient.....1

Remicade®

Infliximab

Patientenkarte.....11

Nom du patient :.....

Nom du médecin :.....

Numéro de téléphone du médecin :.....

Cette carte de rappel patient contient des informations importantes de sécurité que vous devez connaître avant et pendant votre traitement par Remicade.

Montrez cette carte à tous les médecins impliqués dans votre traitement.

Veuillez lire la « Notice » de Remicade attentivement avant de commencer à utiliser ce médicament.

Date d'instauration du traitement par Remicade :

.....

Administrations actuelles :

.....

Il est important que vous et votre médecin consigniez le nom de marque et le numéro de lot de votre médicament.

Demandez à votre médecin de consigner le type et la date du (des) dernier(s) test(s) de dépistage de la tuberculose (TB) ci-dessous :

Test : Test :

Date : Date :

Résultat : Résultat :

Assurez-vous d'avoir également avec vous une liste de tous les autres médicaments que vous utilisez lors de chaque visite auprès d'un professionnel de santé.

Liste des allergies :

.....

.....

.....

Liste des autres médicaments :

.....

.....

.....

Infections

Avant le traitement par Remicade

- Veuillez informer votre médecin si vous présentez une infection, même si elle est très légère.
- Il est très important d'informer votre médecin si vous avez déjà présenté une tuberculose ou si vous avez été en contact avec une personne ayant déjà présenté une tuberculose.
Votre médecin vous fera subir des tests pour voir si vous avez la tuberculose. Demandez à votre médecin de consigner le

type et la date de votre (vos) dernier(s) test(s) de dépistage de la tuberculose sur la carte.

- Veuillez informer votre médecin si vous souffrez de l'hépatite B ou si vous savez ou suspectez que vous êtes porteur du virus de l'hépatite B.

Durant le traitement par Remicade

- Veuillez informer votre médecin immédiatement si vous présentez les signes d'une infection. Les signes incluent de la fièvre, une sensation de fatigue, une toux (persistante),

un essoufflement, une perte de poids, des sueurs nocturnes, de la diarrhée, des plaies, des problèmes dentaires, des brûlures à la miction ou des signes « pseudo-grippaux ».

Grossesse, allaitement et vaccinations

- Si vous avez reçu Remicade pendant votre grossesse ou si vous allaitez, il est important d'en informer votre pédiatre avant que votre bébé ne reçoive un vaccin. Votre bébé ne doit pas recevoir de « vaccin vivant », comme le BCG (utilisé pour prévenir de la tuberculose) dans les 12 mois après la naissance ou pendant que vous allaitez, sauf avis contraire de votre pédiatre.

Gardez cette carte sur vous pendant 4 mois après votre dernière dose de Remicade, ou en cas de grossesse pendant 12 mois après la naissance de votre bébé. Les effets indésirables peuvent survenir longtemps après votre dernière dose.

Name des Patienten:

Name des Arztes:

Tel.-Nr. des Arztes:

Diese Patientenkarte enthält wichtige Sicherheitsinformationen, die Sie vor und während der Behandlung mit Remicade kennen müssen.

Zeigen Sie diese Karte jedem Arzt, bei dem Sie in Behandlung sind.

Bitte lesen Sie die Packungsbeilage für Remicade sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen.

Beginn der Therapie mit Remicade:

.....

Datum der letzten Infusionen:

.....

Es ist wichtig, dass Sie und Ihr Arzt den Arzneimittelnamen und die Chargenbezeichnung schriftlich festhalten.

Bitten Sie Ihren Arzt, die Art und das Datum der letzten Untersuchung(en) auf Tuberkulose (Tbc) unten zu dokumentieren:

Test Test.....

Datum Datum.....

Ergebnis Ergebnis.....

Bitte bringen Sie zu jedem Arztbesuch unbedingt eine vollständige Liste aller von Ihnen angewendeten Medikamente mit.

Liste der Allergien

.....

.....

.....

Liste anderer Medikamente

.....

.....

.....

Infektionen

Vor der Behandlung mit Remicade:

- Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie eine Infektion haben, auch wenn es eine sehr leichte ist.
- Es ist sehr wichtig, dass Sie es Ihrem Arzt mitteilen, wenn Sie jemals eine Tuberkulose hatten oder wenn Sie in engem Kontakt mit jemandem standen, der eine Tuberkulose hatte. Ihr Arzt wird testen, ob Sie Tuberkulose haben.

Bitten Sie Ihren Arzt, die Art und das Datum der letzten Untersuchung(en) auf Tuberkulose (Tbc) auf der Karte zu dokumentieren.

- Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie Hepatitis B haben oder wissen oder vermuten, dass Sie Träger des Hepatitis-B-Virus sind.

Während der Behandlung mit Remicade:

- Teilen Sie Ihrem Arzt sofort mit, wenn bei Ihnen Anzeichen einer Infektion auftreten. Anzeichen können Fieber, Gefühl von Müdigkeit, (anhaltender) Husten, Kurzatmigkeit, Gewichtsverlust, nächtliches Schwitzen, Durchfall, Wunden, Zahnprobleme, ein brennendes Gefühl beim Wasser lassen oder „grippeähnliche“ Zeichen sein.

Schwangerschaft, Stillzeit und Impfungen

- Falls Sie Remicade während der Schwangerschaft erhalten haben oder falls Sie stillen, ist es wichtig, den Arzt Ihres Kindes darüber zu informieren, bevor Ihr Kind irgendeine Impfung erhält. Ihr Kind sollte in den ersten 12 Lebensmonaten oder während Sie Ihr Kind stillen keine sogenannten Lebendimpfstoffe, wie z. B. BCG (wird zum Schutz gegen Tuberkulose verwendet), erhalten, außer auf Empfehlung des Arztes Ihres Kindes.

Tragen Sie diese Karte bitte für vier Monate nach der letzten Anwendung von Remicade ständig bei sich oder, im Fall einer Schwangerschaft, für 12 Monate nach Geburt Ihres Kindes. Nebenwirkungen können auch noch längere Zeit nach der letzten Anwendung auftreten.