

Naam patiënt: Naam arts: Telefoonnummer arts: Aanvangsdatum Remsima-behandeling: Huidige dosering: Pharma code area	Zorg ervoor dat u bij elk bezoek aan een zorgverlener ook een lijst meebrengt van alle andere medicijnen die u gebruikt. Lijst van andere geneesmiddelen: Allergieënlijst:	Vraag uw arts de soort(en) en datum (data) van de laatste tuberculose(tbc)-controle(s) hieronder te noteren: Onderzoek: Datum: Uitslag: Het is belangrijk dat u en uw arts de merknaam en lotnummer van uw geneesmiddel noteren. Merknaam: Lotnummer:	Patiëntenwaarschuingskaart NL FR DE Remsima[®] infliximab Toon deze kaart aan alle artsen die bij uw behandeling betrokken zijn.	Nom du patient: Nom du médecin: Numéro de téléphone du médecin: Date d'instauration du traitement par Remsima: Administrations actuelles:	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 autres médicaments: Liste des allergies:	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: Date: Résultat: Il est important que vous et votre médecin consigniez le nom et le numéro de lot de votre médicament. Nom du médicament: Numéro de lot:	Carte de Signalement Patient NL FR DE Remsima[®] infliximab Montrez cette carte à tous les médecins impliqués dans votre traitement.	Name des Patienten: Name des Arztes: Tel.-Nr. des Arztes: Beginn der Therapie mit Remsima: Datum der letzten Infusionen:	Bitte bringen Sie zu jedem Arztbesuch unbedingt eine vollständige Liste aller von Ihnen angewendeten Medikamente mit. Liste anderer Medikamente: Liste der Allergien:	Bitten Sie Ihren Arzt, die Art und das Datum der letzten Untersuchung (en) auf Tuberkulose (Tbc) unten zu dokumentieren: Test: Datum: Ergebnis: Es ist wichtig, dass Sie und Ihr Arzt den Arzneimittelnamen und die Chargenbezeichnung schriftlich festhalten. Arzneimittelname: Chargenbezeichnung:	Hinweiskarte für Patienten NL FR DE Remsima[®] infliximab Zeigen Sie diese Karte jedem Arzt, bei dem Sie in Behandlung sind.
--	--	---	---	---	--	--	---	--	---	--	---

- Pantone 361 C
- Pantone 7496 C
- Pantone 186 C
- Black

Diese Hinweiskarte für Patienten enthält wichtige Sicherheitsinformationen, die Sie vor und während der Behandlung mit Remsima kennen müssen. Bitte bewahren Sie diese Karte nach Beginn einer neuen Hinweiskarte für 4 Monate nach Ihrer letzten Remsima-Dosis als Referenz auf. Bitte lesen Sie die Packungsbeilage für Remsima sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen. Tragen Sie diese Karte bitte für vier Monate nach Anwendung Ihrer letzten Dosis von Remsima ständig bei sich oder, im Fall einer Schwangerschaft, für mindestens 6 Monate nach Geburt Ihres Kindes. Nebenwirkungen können auch noch längere Zeit nach der letzten Anwendung auftreten.	 Infektionen Vor der Behandlung mit Remsima <ul style="list-style-type: none"> 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 Remsima <ul style="list-style-type: none"> 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. Herzinsuffizienz Vor der Behandlung mit Remsima <ul style="list-style-type: none"> Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie irgendwelche Herzprobleme wie z. B. leichte Herzinsuffizienz haben. 	Während der Behandlung mit Remsima <ul style="list-style-type: none"> Teilen Sie Ihrem Arzt sofort mit, wenn Sie Anzeichen eines Herzproblems bemerken (Anzeichen können Atemnot, Schwellung der Füße oder Veränderungen Ihres Herzschlags sein) Schwangerschaft und Impfungen <ul style="list-style-type: none"> Falls Sie Remsima während der Schwangerschaft erhalten haben, ist es wichtig, den Arzt Ihres Kindes darüber zu informieren, bevor das Kind geimpft wird. Ihr Kind sollte in den ersten 6 Lebensmonaten keine sogenannten Lebendimpfstoffe, wie z. B. BCG (wird zum Schutz gegen Tuberkulose verwendet), erhalten. 	Cette Carte de Signalement Patient contient des informations importantes de sécurité que vous devez connaître avant et pendant votre traitement par Remsima. En cas d'utilisation d'une nouvelle carte, veuillez conserver cette carte comme référence pendant 4 mois après votre dernière dose d'Remsima. Veuillez lire la « Notice » de Remsima attentivement avant de commencer à utiliser ce médicament. Gardez cette carte sur vous pendant 4 mois après votre dernière dose de Remsima, ou en cas de grossesse pendant au moins 6 mois après la naissance de votre bébé. Les effets indésirables peuvent survenir longtemps après votre dernière dose.	 Infections Avant le traitement par Remsima <ul style="list-style-type: none"> Veillez 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 (TB) 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. Veillez 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 Remsima <ul style="list-style-type: none"> Veillez 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 ». Insuffisance cardiaque Avant le traitement par Remsima <ul style="list-style-type: none"> Veillez informer votre médecin si vous présentez des problèmes cardiaques quelconques tels qu'une légère insuffisance cardiaque. 	Durant le traitement par Remsima <ul style="list-style-type: none"> Veillez informer votre médecin immédiatement si vous remarquez des signes d'un problème cardiaque. Les signes incluent un essoufflement, un gonflement des pieds ou des modifications du rythme cardiaque. Grossesse et vaccinations <ul style="list-style-type: none"> Si vous avez reçu Remsima pendant votre grossesse, 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 6 mois après la naissance. 	Deze patiëntenwaarschuingskaart bevat belangrijke veiligheidsinformatie waarvan u op de hoogte moet zijn voor en tijdens de behandeling met Remsima. Als u met een nieuwe kaart begint, bewaar deze kaart dan nog 4 maanden als referentie nadat u uw laatste dosis Remsima heeft gekregen. Lees de bijsluiter van Remsima zorgvuldig voordat u met het gebruik van dit geneesmiddel begint. Bewaar deze kaart nog vier maanden nadat u uw laatste dosis Remsima heeft gekregen of in geval van zwangerschap ten minste 6 maanden na de geboorte van uw baby. Er kunnen bijwerkingen optreden tot lang na uw laatste dosis.	 Infecties Vóór de behandeling met Remsima <ul style="list-style-type: none"> 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 tuberculose (tbc) heeft gehad, en of u in nauw 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 Remsima <ul style="list-style-type: none"> Stel uw arts er onmiddellijk van op de hoogte als u verschijnselen van infectie vertoont. Zulke verschijnselen kunnen zijn: koorts, vermoeidheid, (hardnekkig) hoesten, kortademigheid, gewichtsverlies, nachtelijk transpireren, diarree, wonden, gebitsproblemen, een brandend gevoel bij het urineren of 'griepachtige' verschijnselen. Hartfalen Vóór de behandeling met Remsima <ul style="list-style-type: none"> Stel uw arts ervan op de hoogte als u hartproblemen heeft, zoals een lichte vorm van hartfalen. 	Tijdens de behandeling met Remsima <ul style="list-style-type: none"> Stel uw arts er onmiddellijk van op de hoogte als u verschijnselen van hartproblemen ervaart. Zulke verschijnselen kunnen zijn: kortademigheid, gezwollen voeten of veranderingen in uw hartslag. Zwangerschap en vaccinaties <ul style="list-style-type: none"> Als u Remsima heeft gekregen terwijl u zwanger was, is het belangrijk dat u dit aan de arts van uw baby vertelt voordat uw baby een vaccin krijgt. Uw baby mag binnen 6 maanden na de geboorte geen "levend vaccin" krijgen, zoals BCG (gebruikt om tuberculose te voorkomen).
---	--	--	---	--	---	---	--	---	---	---	---