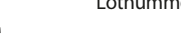
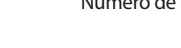


			480 ±0.5		
80		80		135 ±0.5	
Patiëntenherinneringskaart NL FR DE Remsima® Infliximab <i>Toon deze kaart aan alle artsen die bij uw behandeling betrokken zijn.</i>		Carte de Rappel Patient NL FR DE Remsima® Infliximab <i>Montrez cette carte à tous les médecins impliqués dans votre traitement.</i>		Patientenkarte NL FR DE Remsima® Infliximab <i>Zeigen Sie diese Karte jedem Arzt, bei dem Sie in Behandlung sind.</i>	
Naam patiënt:	Zorg ervoor dat u bij elk bezoek aan een zorgverlener ook een lijst meebrengt van alle andere medicijnen die u gebruikt.	Vraag uw arts de soort(en) en datum (gegevens) van de laatste tuberculose (tbc)-controle(s) hieronder te noteren:	Nom du patient :	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.	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 :
Naam arts:	Lijst van andere geneesmiddelen:	Onderzoek:	Nom du médecin :	Test :	
Telefoonnummer arts:		Datum:	Numéro de téléphone du médecin :	Date :	
Aanvangsdatum Remsima-behandeling:	Allergieënlijst:	Uitslag:	Date d'instauration du traitement par Remsima :	Résultat :	
Huidige dosering:		Het is belangrijk dat u en uw arts de merknaam en het lotnummer van uw geneesmiddel noteren.	Liste des allergies :	Il est important que vous et votre médecin consigniez le nom et le numéro de lot de votre médicament.	
		Merknaam:	Administrations actuelles :	Nom du médicament :	
		Lotnummer:		Numéro de lot :	
 LM140707-PA006		 LM140707-PA006		 LM140707-PA006	
Pharma code area					

█ Pantone 361 C
█ Pantone 7496 C
█ Pantone 186 C
█ Black

<p>Diese Patientenkarte für Patienten enthält wichtige Sicherheitsinformationen, die Sie vor und während der Behandlung mit Remsima kennen müssen.</p> <p>Bitte bewahren Sie diese Karte nach Beginn einer neuen Hinweiskarte für 4 Monate nach Ihrer letzten Remsima-Dosis als Referenz auf.</p> <p>Bitte lesen Sie die Packungsbeilage für Remsima sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen.</p> <p>Tragen Sie diese Karte bitte für vier Monate nach Anwendung Ihrer letzten Remsima-Dosis ständig bei sich oder, im Fall einer</p>	<p>Schwangerschaft, für mindestens 12 Monate nach Geburt Ihres Kindes. Nebenwirkungen können auch noch längere Zeit nach der letzten Anwendung auftreten.</p> <p>Infektionen Vor der Behandlung mit Remsima:</p> <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 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 	<p>das Datum der letzten Untersuchung(en) auf Tuberkulose (Tbc) auf der Karte zu dokumentieren.</p> <p>• Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie Hepatitis B haben oder wissen oder vermuten, dass Sie Träger des Hepatitis-B-Virus sind.</p> <p>Während der Behandlung mit Remsima:</p> <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 Wasserlassen oder „grippeähnliche“ Zeichen sein. 	<p>Schwangerschaft, Stillzeit und Impfungen</p> <ul style="list-style-type: none"> • Falls Sie Remsima 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 	<p>Cette carte de rappel patient contient des informations importantes de sécurité que vous devez connaître avant et pendant votre traitement par Remsima.</p> <p>En cas d'utilisation d'une nouvelle carte, veuillez conserver cette carte comme référence pendant 4 mois après votre dernière dose de Remsima.</p> <p>Veuillez lire la « Notice » de Remsima attentivement avant de commencer à utiliser ce médicament.</p> <p>Gardez cette carte sur vous pendant 4 mois après votre dernière dose de Remsima, ou en cas de grossesse pendant 12 mois après la naissance de votre bébé. Les effets indésirables peuvent</p>	<p>survenir longtemps après votre dernière dose.</p> <p>Infections Avant le traitement par Remsima</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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 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 ». 	<p>Grossesse, allaitement et vaccinations</p> <ul style="list-style-type: none"> • Si vous avez reçu Remsima 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. 	<p>Deze patiëntherinneringskaart bevat belangrijke veiligheidsinformatie waarvan u op de hoogte moet zijn voor en tijdens de behandeling met Remsima.</p> <p>Als u met een nieuwe kaart begint, bewaar deze kaart dan nog 4 maanden als referentie nadat u uw laatste dosis Remsima heeft gekregen.</p> <p>Lees de bijsluiter van Remsima zorgvuldig voordat u met het gebruik van dit geneesmiddel begint.</p> <p>Bewaar deze kaart nog 4 maanden nadat u uw laatste dosis Remsima heeft gekregen of in geval van zwangerschap 12 maanden na de geboorte van uw baby.</p>	<p>Er kunnen bijwerkingen optreden tot lang na uw laatste dosis.</p> <p>Infecties Vóór de behandeling met Remsima</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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. • Als u Remsima 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. • Stel uw arts er onmiddellijk van op de hoogte als u verschijnselen van infectie vertoont. • 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. • Zulke verschijnselen kunnen zijn: koorts, vermoedheid, (hardnekig) hoesten, kortademigheid, gewichtsverlies, nachtelijk transpireren, diarree, wonden, gebitsproblemen, een brandend gevoel bij het urineren of 'griepachtige' verschijnselen. <p>Zwangerschap, borstvoeding en Vaccinaties</p> <ul style="list-style-type: none"> • Als u Remsima 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.

Pantone 7496 C
Black