

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

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




Fold	Fold	Fold	Fold	Fold	Fold	Fold	Fold	Fold	Fold		
<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. 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 der letzten Anwendung Ihrer letzten Remsima-Dosis ständig bei sich oder, im Fall einer Schwangerschaft, für 12 Monate nach Geburt Ihres Kindes.</p> <p>Nebenwirkungen können auch noch längere Zeit nach der letzten Anwendung auftreten.</p>	<p>Infektionen </p> <p>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 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. 	<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 Wasser lassen 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 d'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 survenir longtemps après votre dernière dose.</p>	<p>Infections </p> <p>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 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. 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. 	<p>Durant le traitement par Remsima</p> <ul style="list-style-type: none"> 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 ». 	<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'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 patiëntenherinneringskaart 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. Er kunnen bijwerkingen optreden tot lang na uw laatste dosis.</p>	<p>Infecties </p> <p>Vóór de behandeling met Remsima</p> <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. 	<p>Tijdens de behandeling met Remsima</p> <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. 	<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.

480 ±0.5

80

80

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

<p style="background-color: #FF0000; color: white; padding: 5px; font-weight: bold;">Patiëntenherinneringskaart</p> <p style="text-align: center; font-weight: bold;">NL FR DE</p> <p style="font-size: 24px; font-weight: bold; margin-top: 20px;">Remsima[®]</p> <p style="font-weight: bold;">Infliximab</p> <div style="background-color: #FF0000; color: white; padding: 5px; font-size: 10px; font-weight: bold; margin-top: 20px;">Toon deze kaart aan alle artsen die bij uw behandeling betrokken zijn.</div>	<p>Naam patiënt:</p> <p>Naam arts:</p> <p>Telefoonnummer arts:</p> <p>Aanvangsdatum Remsima-behandeling:</p> <p>Huidige dosering:</p>	<p>Zorg ervoor dat u bij elk bezoek aan een zorgverlener ook een lijst meebrengt van alle andere medicijnen die u gebruikt.</p> <p>Lijst van andere geneesmiddelen:</p> <p>Allergieënlijst:</p> <p style="text-align: center; font-size: 10px;">  LM140707-PA006 </p>	<p>Vraag uw arts de soort(en) en datum (gegevens) van de laatste tuberculose (tbc)-controle(s) hieronder te noteren:</p> <p>Onderzoek:</p> <p>Datum:</p> <p>Uitslag:</p> <p>Het is belangrijk dat u en uw arts de merknaam en het lotnummer van uw geneesmiddel noteren.</p> <p>Merknaam:</p> <p>Lotnummer:</p>	<p style="background-color: #FF0000; color: white; padding: 5px; font-weight: bold;">Carte de Rappel Patient</p> <p style="text-align: center; font-weight: bold;">NL FR DE</p> <p style="font-size: 24px; font-weight: bold; margin-top: 20px;">Remsima[®]</p> <p style="font-weight: bold;">Infliximab</p> <div style="background-color: #FF0000; color: white; padding: 5px; font-size: 10px; font-weight: bold; margin-top: 20px;">Montrez cette carte à tous les médecins impliqués dans votre traitement.</div>	<p>Nom du patient :</p> <p>Nom du médecin :</p> <p>Numéro de téléphone du médecin :</p> <p>Date d'instauration du traitement par Remsima :</p> <p>Administrations actuelles :</p> <p>Lotnummer:</p>	<p>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.</p> <p>Liste des autres médicaments :</p> <p>Liste des allergies :</p> <p style="text-align: center; font-size: 10px;">  LM140707-PA006 </p>	<p>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 :</p> <p>Test :</p> <p>Date :</p> <p>Résultat :</p> <p>Il est important que vous et votre médecin consigniez le nom et le numéro de lot de votre médicament.</p> <p>Nom du médicament :</p> <p>Numéro de lot :</p>	<p style="background-color: #FF0000; color: white; padding: 5px; font-weight: bold;">Patientenkarte</p> <p style="text-align: center; font-weight: bold;">NL FR DE</p> <p style="font-size: 24px; font-weight: bold; margin-top: 20px;">Remsima[®]</p> <p style="font-weight: bold;">Infliximab</p> <div style="background-color: #FF0000; color: white; padding: 5px; font-size: 10px; font-weight: bold; margin-top: 20px;">Zeigen Sie diese Karte jedem Arzt, bei dem Sie in Behandlung sind.</div>	<p>Name des Patienten:</p> <p>Name des Arztes:</p> <p>Tel.-Nr. des Arztes:</p> <p>Beginn der Therapie mit Remsima:</p> <p>Datum der letzten Infusionen:</p>	<p style="text-align: center; font-size: 10px;">Pharma code area</p> <p>Bitte bringen Sie zu jedem Arztbesuch unbedingt eine vollständige Liste aller von Ihnen angewendeten Medikamente mit.</p> <p>Liste anderer Medikamente:</p> <p>Liste der Allergien:</p> <p style="text-align: center; font-size: 10px;">  LM140707-PA006 </p>	<p>Bitten Sie Ihren Arzt, die Art und das Datum der letzten Untersuchung(en) auf Tuberkulose (Tbc) unten zu dokumentieren:</p> <p>Test:</p> <p>Datum:</p> <p>Ergebnis:</p> <p>Es ist wichtig, dass Sie und Ihr Arzt den Arzneimittelnamen und die Chargenbezeichnung schriftlich festhalten.</p> <p>Arzneimittelname:</p> <p>Chargenbezeichnung:</p>
---	---	--	---	--	---	---	---	---	---	---	--

135 ±0.5

480 ±0.5

80

80

Diese Patientenkarte 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 Remsima-Dosis ständig bei sich oder, im Fall einer

Schwangerschaft, für mindestens 12 Monate nach Geburt Ihres Kindes. Nebenwirkungen können auch noch längere Zeit nach der letzten Anwendung auftreten.

| Infektionen |
Vor der Behandlung mit Remsima:
• 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

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:
• 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.

| Schwangerschaft, Stillzeit und Impfungen

• 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

Cette carte de rappel 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 12 mois après la naissance de votre bébé. Les effets indésirables peuvent

survenir longtemps après votre dernière dose.
| Infections |
Avant le traitement par Remsima
• 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 (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.

• 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 Remsima
• 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 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.

Deze patiëntenherinneringskaart 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 4 maanden nadat u uw laatste dosis Remsima 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.

| Infecties |
Vóór de behandeling met Remsima

• 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 (gegevens) 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.

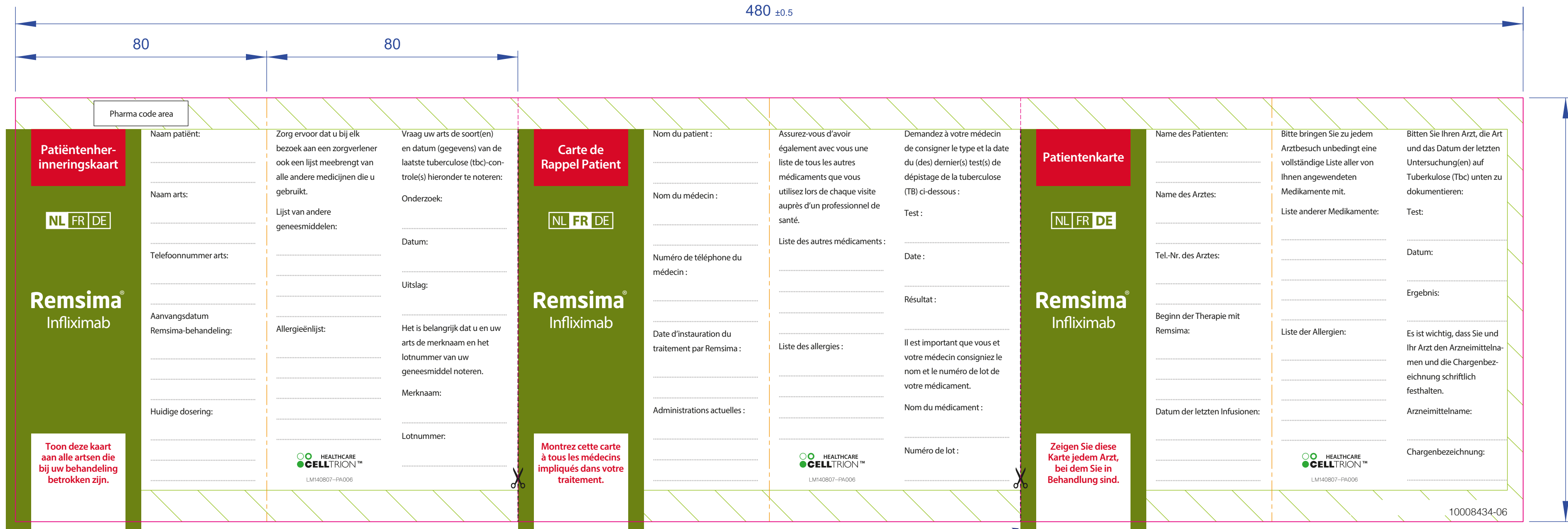
Tijdens de behandeling met Remsima
• Stel uw arts er onmiddellijk van op de hoogte als u verschijnselen van infectie vertoont. Zulke verschijnselen kunnen zijn: koorts, vermoeidheid, (hardnekkig) hoesten, kortademigheid, gewichtsverlies, nachtelijk transpireren, diarree, wonden, gebitsproblemen, een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

| Zwangerschap, borstvoeding en vaccinaties

• 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.

135 ±0.5

Pantone 7496 C
Black



- Pantone 361 C
- Pantone 7496 C
- Pantone 186 C
- Black
- Trimming-diecut
- folding-lines
- blank
- dimension



Pantone 7496 C

Black

Trimming-diecut

folding-lines

blank

dimension

Diese Patientenkarte 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 Remsima-Dosis ständig bei sich oder, im Fall einer

Schwangerschaft, für mindestens 12 Monate nach Geburt Ihres Kindes. Nebenwirkungen können auch noch längere Zeit nach der letzten Anwendung auftreten.

| Infektionen |
Vor der Behandlung mit Remsima:

- 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

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:

- 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.

Schwangerschaft, Stillzeit und Impfungen

- 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

Cette carte de rappel 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 12 mois après la naissance de votre bébé. Les effets indésirables peuvent

survenir longtemps après votre dernière dose.

| Infections |
Avant le traitement par Remsima

- 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 (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.

Grossesse, allaitement et vaccinations

- 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.

Durant le traitement par Remsima

- 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 ».

Deze patiëntenherinneringskaart 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 bijsluiters van Remsima zorgvuldig voordat u met het gebruik van dit geneesmiddel begint.

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.

Er kunnen bijwerkingen optreden tot lang na uw laatste dosis.

| Infecties |
Vóór de behandeling met Remsima

- 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 (gegevens) van de laatste tbc-controle(s) op de kaart te noteren.

Tijdens de behandeling met Remsima

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

Zwangerschap, borstvoeding en vaccinaties

- 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.