

Etanercept

Patiëntenkaart

Informatie voor de patiënt

Let op bij gebruik van etanercept. Etanercept is het werkzaam bestanddeel in het medicijn. Uw medicijn kan ook een andere (merk)naam dragen. Kijk dus goed over welk medicijn het gaat.

Dit materiaal beschrijft aanbevelingen om belangrijke risico's van het geneesmiddel te beperken of te voorkomen. Als u deze informatie niet begrijpt, vraag dan uw arts om het u uit te leggen.

- Toon deze kaart aan iedere arts die bij uw behandeling betrokken is.
- Lees de bijsluiter bij etanercept voor meer informatie.
- Houd deze kaart gedurende 2 maanden na de laatste dosis etanercept bij u, aangezien bijwerkingen na de laatste dosis etanercept kunnen optreden.

Het is belangrijk dat uw arts de merknaam en het partijnummer van het aan u toegediende geneesmiddel in uw medisch dossier noteert.

Infecties

Etanercept kan uw risico op infecties verhogen. Deze kunnen ernstig zijn.

- U moet Etanercept niet gebruiken als u een infectie heeft. Neem bij twijfel contact op met uw arts.
- Als u verschijnselen van infecties ontwikkelt, zoals koorts, aanhoudende hoest, gewichtsverlies of lusteloosheid, zoek dan onmiddellijk medische hulp.
- U moet op tuberculose (TBC) gecontroleerd worden. Vraag uw arts om de data en resultaten van uw laatste TBC-controle hieronder te noteren:

Test: _____

Datum: _____

Resultaat: _____

Test: _____

Datum: _____

Resultaat: _____

Vraag uw arts om uw overige geneesmiddelen te noteren die uw kans op infectie verhogen.

_____	_____
_____	_____
_____	_____
_____	_____

Congestief hartfalen

Zoek onmiddellijk medische hulp als u verschijnselen ontwikkelt die passen bij hartfalen of bij vergering van bestaand hartfalen, zoals kortademigheid, dikke enkels, aanhoudende hoest of vermoeidheid.

Overige Informatie (alstublieft invullen)

Naam van de patiënt: _____

Naam van de arts: _____

Telefoonnummer van de arts: _____

Etanercept Patiëntenkaart

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op pfizer.nl/enbrelarmm.

Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn.

Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker.

Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbmg-meb.nl).