

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 (data) van de laatste tuberculose(tbc)-controle(s) hieronder te noteren:	Patiëntenherinneringskaart
Naam arts:	Lijst van andere geneesmiddelen:	Onderzoek _____ Datum _____ Uitslag: _____	NL FR DE
Telefoonnummer arts:	Allergieënlijst:	Het is belangrijk dat u en uw arts de merknaam en het lotnummer van uw geneesmiddel noteren. Merknaam: _____ Lotnummer: _____	Remsima® infliximab
Aanvangsdatum Remsima-behandeling:			Toon deze kaart aan alle artsen die bij uw behandeling betrokken zijn.
Huidige dosering:			
 LM107607-PA009			

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:	Carte de Rappel Patient
Nom du médecin:	Nom du médecin:	Test: _____ Date: _____ Résultat: _____	NL FR DE
Numéro de téléphone du médecin:	Date d'instauration du traitement par Remsima:	Il est important que vous et votre médecin consigniez le nom et le numéro de lot de votre médicament.	Remsima® infliximab
	Liste des allergies:	Nom du médicament: _____ Numéro de lot: _____	
	Administrations actuelles:		
 LM107607-PA009			

Name des Patienten:	Bitte bringen Sie zu jedem Arztbesuch unbedingt eine vollständige Liste aller von Ihnen angewendeten Medikamente mit.	Bitten Sie Ihren Arzt, die Art und das Datum der letzten Untersuchung (en) auf Tuberkulose (Tbc) unten zu dokumentieren:	Patientenkarte
Name des Arztes:	Name des Arztes:	Arztbesuch: _____ Liste anderer Medikamente: _____	NL FR DE
Tel-Nr. des Arztes:	Datum: _____ Ergebnis: _____	Es ist wichtig, dass Sie und Ihr Arzt den Arzneimittelnamen und die Chargenbezeichnung schriftlich festhalten.	Remsima® infliximab
Beginn der Therapie mit Remsima:	Beginn der Therapie mit Remsima: _____ Liste der Allergien: _____	Arzneimittelname: _____ Chargenbezeichnung: _____	
Datum der letzten Infusionen:			
 LM107607-PA009			

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. Bitte bewahren Sie diese Karte nach Beginn einer neuen Hinweiskarte für 4 Monate nach Ihrer letzten Behandlung mit Remsima 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 der letzten Anwendung Ihrer letzten Remsima-Dosis 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.</p>	<p> Infektionen Vor der Behandlung mit Remsima</p> <ul style="list-style-type: none"> Teilen Sie Ihrem Arzt sofort 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, Zahnschmerzen, 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> <ul style="list-style-type: none"> En cas d'utilisation d'une nouvelle carte, veuillez conserver cette carte comme référence pendant 4 mois après votre dernière dose de Remsima. <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 Avant le traitement par Remsima</p> <ul style="list-style-type: none"> Si vous avez reçu Remsima pendant votre grossesse ou si vous présentez une infection, même si elle est très légère. <p>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.</p>	<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"> 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. <p>Bewaar deze kaart nog 4 maanden nadat 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 Vóór de behandeling met Remsima</p> <ul style="list-style-type: none"> Stel uw arts er onmiddellijk van 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 tuberkulose (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. 	<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 tuberkulose te voorkomen) behalve als de arts van uw baby anders aanbeveelt.

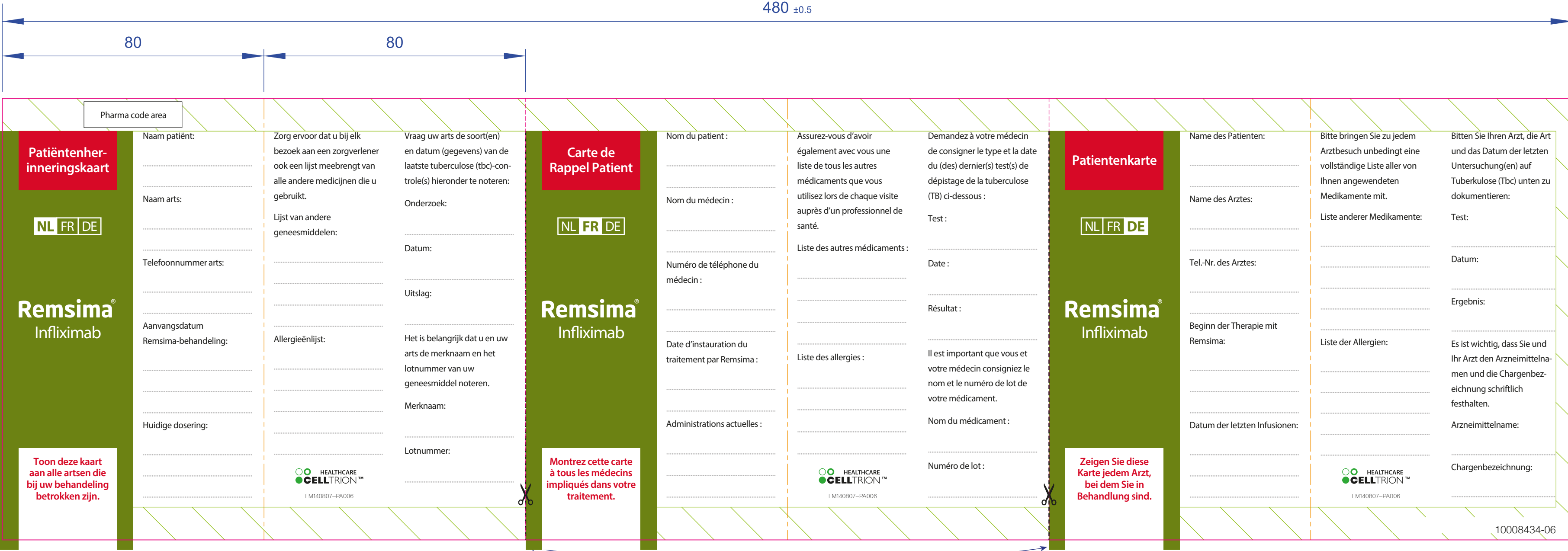



 Pantone 361 C
 Pantone 7496 C
 Pantone 186 C
 Black

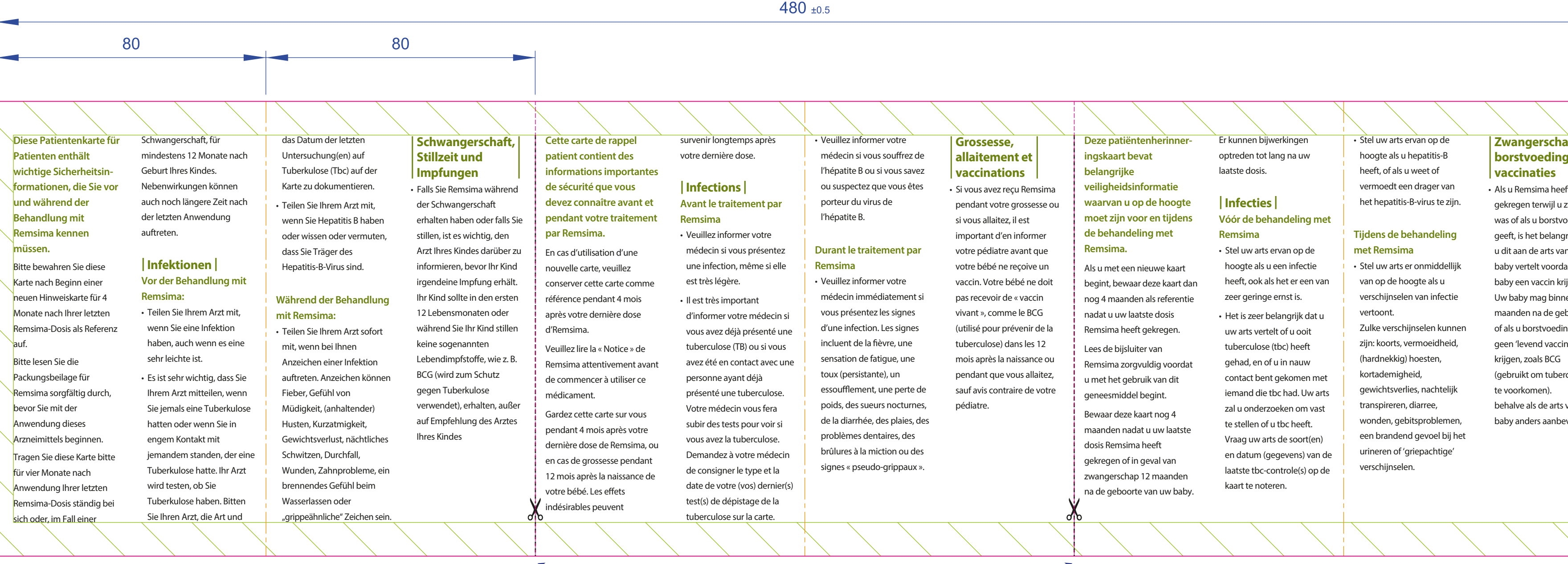
				480 ±0.5			
		80	80				
Patiëntenherinneringskaart NL FR DE Remsima® Infliximab <i>Toon deze kaart aan alle artsen die bij uw behandeling betrokken zijn.</i>		Naam patiënt: Naam arts: Telefoonnummer arts: Aanvangsdatum Remsima-behandeling: Huidige dosering: 	Zorg ervoor dat u bij elk bezoek aan een zorgverlener ook een lijst meebrengt van alle andere medicijnen die u gebruikt. Lijst van andere geneesmiddelen: Uitslag: Allergieënlijst: Merknaam: Lotnummer: 	Vraag uw arts de soort(en) en datum (gegevens) van de laatste tuberculose (tbc)-controle(s) hieronder te noteren: Onderzoek: Datum: Het is belangrijk dat u en uw arts de merknaam en het lotnummer van uw geneesmiddel noteren. Merkenaam: Lotnummer: 	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 : 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 : 	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 :
Carte de Rappel Patient NL FR DE Remsima® Infliximab <i>Montrez cette carte à tous les médecins impliqués dans votre traitement.</i>							
						Pharma code area	
Patientenkarte NL FR DE Remsima® Infliximab <i>Zeigen Sie diese Karte jedem Arzt, bei dem Sie in Behandlung sind.</i>							
						135 ±0.5	

█ 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.
<p>80</p>	<p>80</p>	<p>480 ±0.5</p>	<p>135 ±0.5</p>					



CT-P13 Remsima 120 mg PFS-S PRC (BE / NL) - front



Perforation

Pantone 7496 C
Black

Trimming-diecut
folding-lines
blank
dimension