
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 het risico op infecties vergroten. 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) getest worden. Vraag uw arts om de data en de resultaten van uw laatste TBC-controle hieronder te noteren:

Test:

Datum:

Resultaat:

Test:

Datum:

Resultaat:

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

Congestief hartfalen

Zoek onmiddellijk medische hulp als u verschijnselen ontwikkelt die passen bij hartfalen of verergering 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 www.sandoz.nl/rmm.
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.cbg-meb.nl).