

Infektiot

Potilaskortti **Remsima®** Infiiksiami

Ennen Remsima-hoitoa

- Kerro lääkärille, jos sinulla on jokin infektio, vaikka se olisi hyvin vähäinenkin.
- On erittäin tärkeää, että kerrot lääkärille, jos sinulla on joskus ollut tuberkuloosi tai jos olet joskus ollut läheisessä kontaktissa henkilön kanssa, jolla on ollut tuberkuloosi. Sinulle tehdään tuberkuloosin seulontakokeet. Pyydä, että lääkäri merkitsee tiedot seulontakokeista tähän korttiin.
- Kerro lääkärille, jos sinulla on B-hepatiitti tai jos tiedät tai epäilet olevasi B-hepatiittiviruksen kantaja.

Remsima-hoidon aikana

- Kerro heti lääkärille, jos sinulle ilmaantuu infektio-oireita, kuten kuumetta, väsymystä, (itsepintaista) yskää, hengenahdistusta, painon alenemista, yöhikoilua, ripulia, haavaumia, hammassongelmia, kirvelyä virtsatessa tai flunssan kaltaisia oireita.

Raskaus, imety ja rokotukset

- Jos olet saanut Remsima-valmistetta raskauden aikana tai jos imetät, on tärkeää että kerrot siitä lastasi hoitavalle lääkärille, ennen kuin lapsesi saa mitään rokotuksia. Lapsellesi ei saa antaa "elävää rokotetta", kuten BCG-rokotetta (käytetään tuberkuloosin ehkäisyyn) 12 kuukauteen syntymän jälkeen tai imetyksen aikana, ellei lastasi hoitava lääkäri toisin suosittele.

Perinnöllinen fruktoosi-intoleranssi

- Remsima 100 mg ja 350 mg konsentraatti infuusionestettä varten, liuos, sisältää sorbitolia. Jos sinulla on perinnöllinen fruktoosi-intoleranssi (HFI), sinulle ei saa antaa tätä laskimoon annettavaa valmistemuotoa.
- Jos sinulla on perinnöllinen fruktoosi-intoleranssi, kerro asiasta lääkärille. Siinä tapauksessa voidaan käyttää muita soveltuvia laskimoon annettavia infliksimabivalmisteita.

Pidä tämä kortti mukana 4 kuukauden ajan viimeisimmän Remsima-annoksen jälkeen, tai jos olet raskaana, 12 kuukauden ajan synnytyksen jälkeen. Haittavaikutuksia voi ilmaantua pitkänkin ajan kuluttua viimeisestä annoksesta.

PARANOVA

Näytä tämä kortti kaikille hoitoosi osallistuville lääkäreille.

Tämä potilaskortti sisältää tärkeää turvallisuuteen liittyvää tietoa, josta sinun on hyvä olla tietoinen ennen Remsima-hoidon aloitusta ja sen aikana.

Potilaan nimi: _____

Lääkärin nimi: _____

Lääkärin puh.nro: _____

Kun aloitat uuden kortin, säilytähän tämä kortin myöhempää tarvetta varten 4 kuukauden ajan viimeisen Remsima-annoksesi jälkeen.

Lue Remsima-valmisteen pakkausseleste huolellisesti, ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen.

Remsima-hoito aloitettu: _____

Annettu infuusio: _____

On tärkeää, että sinä ja lääkäri merkitsette muistiin lääkkeesi kaupanimen ja eränumeron.

Kaupanimi: _____

Eränumero: _____

Pyydä lääkäriä merkitsemään tähän tiedot viimeisimmästä tuberkuloosiseulonnasta:

Menetelmä: _____ Menetelmä: _____

Päiväys: _____ Päiväys: _____

Tulos: _____ Tulos: _____

Varmista, että sinulla on mukana luettelo kaikista muista käyttämistäsi lääkkeistä, kun menet vastaanotolle.

Allergiat: _____

Luettelo muista käytössä olevista lääkkeistä: _____

Infektioner

Före behandling med Remsima

- Tala om för din läkare om du har en infektion, även en lindrig sådan.
- Det är mycket viktigt att du talar om för din läkare om du någonsin har haft tuberkulos (TBC) eller om du har varit i nära kontakt med någon som har haft tuberkulos. Din läkare kommer att undersöka om du har tuberkulos. Be din läkare att notera typ och datum för senaste tuberkulosundersökning på kortet.
- Tala om för din läkare om du har hepatit B eller om du vet eller misstänker att du är bärare av hepatit B-virus.

Under behandling med Remsima

- Tala omedelbart om för din läkare om du har tecken på en infektion. Sådana tecken omfattar feber, trötthetskänsla, (ihållande) hosta, andfåddhet, viktninskning, nattliga svettningar, diarré, sår, tandbesvär, sveda vid urineringsring eller influensaliknande symtom.

Graviditet, amning och vaccinationer

- Om du har fått Remsima under din graviditet eller om du ammar, är det viktigt att du informerar ditt barns läkare om detta innan ditt barn får något vaccin. Ditt barn ska inte få "levande vacciner", såsom BCG (används för att förhindra tuberkulos) inom 12 månader efter födseln eller medan du ammar, om inte ditt barns läkare rekommenderar något annat.

Hereditär fruktosintolerans

- Remsima 100 mg och 350 mg koncentrat till infusionsvätska, lösning innehåller sorbitol. Om du har hereditär fruktosintolerans (HFI) får du **inte ges** den intravenöst administrerade beredningen.
- Tala om för din läkare om du har hereditär fruktosintolerans. I så fall finns andra lämpliga intravenösa formuleringar av infliximab tillgängliga.

Ha alltid med dig detta kort i 4 månader efter din sista Remsima-dos, eller i händelse av graviditet i 12 månader efter ditt barns födelse. Biverkningar kan uppträda långt efter sista dosen.

Patientkort Remsima® Infliximab

Visa detta kort vid varje tillfälle som du besöker läkare.

Detta patientkort innehåller viktig säkerhetsinformation som du behöver känna till innan och under behandlingen med Remsima.

Namn, patient: _____

Namn, läkare: _____

Telefonnummer, läkare: _____

När du börjar på ett nytt kort ska du spara det här kortet som referens i 4 månader efter din sista dos av Remsima.

Läs noga Remsima bipacksedel i förpackningen innan du börjar använda detta läkemedel.

Datum för påbörjad behandling med Remsima: _____

Senaste behandlingar: _____

Det är viktigt att du och din läkare skriver ned produktnamnet och tillverkningsssatsnumret på ditt läkemedel.

Produktnamn: _____

Tillverkningsssatsnummer: _____

Be din läkare att notera typ och datum för senaste tuberkulosundersökning:

Undersökning: _____ Undersökning: _____

Datum: _____ Datum: _____

Resultat: _____ Resultat: _____

Se till att du alltid tar med en lista över alla andra läkemedel som du använder vid varje besök till hälso- och sjukvårdspersonal.

Lista över allergier: _____

Lista över andra läkemedel: _____
