

Name des Patienten:

.....  
.....

Name des Arztes:

.....  
.....

Tel.-Nr. des Arztes:

.....  
.....

Beginn der Therapie mit  
Remsima:

.....  
.....  
.....

Datum der letzten Infusionen:

.....  
.....  
.....

Bitte bringen Sie zu jedem  
Arztbesuch unbedingt eine  
vollständige Liste aller von  
Ihnen angewendeten  
Medikamente mit.

Liste anderer Medikamente:

.....  
.....  
.....  
.....

Liste der Allergien:

.....  
.....  
.....  
.....



LM139607-PA008

Bitte Sie Ihren Arzt, die  
Art und das Datum der  
letzten Untersuchung(en)  
auf Tuberkulose (Tbc)  
unten zu dokumentieren:

Test:

.....  
.....

Datum:

.....  
.....

Ergebnis:

.....  
.....

Es ist wichtig, dass Sie und  
Ihr Arzt den  
Arzneimittelnamen und die  
Chargenbezeichnung  
schriftlich festhalten.

Arzneimittelname:

.....  
.....

Chargenbezeichnung:

.....

Patientenkarte



**Remsima<sup>®</sup>**  
Infliximab

**Zeigen Sie diese  
Karte jedem Arzt,  
bei dem Sie in  
Behandlung sind.**

## 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 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.

### **| 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 soll 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.

### **| Hereditäre Fructoseunverträglichkeit**

- Remsima 100 mg und 350 mg Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung enthält Sorbitol. Wenn Sie an hereditärer Fructoseunverträglichkeit (HF1) leiden, dürfen Sie diese intravenös verabreichte Formulierung nicht erhalten.
- Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie an hereditärer Fructoseunverträglichkeit leiden. In diesem Fall sind andere geeignete intravenöse Influximab-Formulierungen erhältlich.