

Naam patiënt:

Naam arts:

Telefoonnummer arts:

Aanvangsdatum Inflectra-behandeling:

Huidige dosering:

Het is belangrijk dat u en uw arts de merknaam en lotnummer van uw geneesmiddel noteren.

Merknaam:

Lotnummer:

Vraag uw arts de soort(en) en datum (data) van de laatste tuberculose (tbc)-controle(s) hieronder te noteren:

Onderzoek:

Datum:

Uitslag:

Allergieënlijst:

Lijst van andere geneesmiddelen:

Inflectra[®] 100 mg

Poeder voor concentraat
voor oplossing voor infusie

Infliximab

**Patiënten-
herinneringskaart**

Toon deze kaart aan alle artsen die
bij uw behandeling betrokken zijn.

Deze patiëntenherinneringskaart bevat belangrijke veiligheidsinformatie waarvan u op de hoogte moet zijn voor en tijdens de behandeling met Inflectra.

Lees de bijsluiter van Inflectra zorgvuldig voordat u met het gebruik van dit geneesmiddel begint.

Als u met een nieuwe kaart begint, bewaar deze kaart dan nog 4 maanden als referentie nadat u uw laatste dosis Inflectra 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.

Zorg ervoor dat u bij elk bezoek aan een zorgverlener ook een lijst meebrengt van alle andere medicijnen die u gebruikt.

Infecties

Vóór de behandeling met Inflectra

- Stel uw arts ervan op de hoogte als u een infectie heeft, ook als het er een van zeer geringe ernst is.
- Het is zeer belangrijk dat u het uw arts verteld als u ooit tuberculose (tbc) heeft gehad, en als 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.
- 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.

Tijdens de behandeling met Inflectra

- Stel uw arts er onmiddellijk van op de hoogte als u verschijnselen van infectie vertoont. Zulke verschijnselen kunnen zijn: koorts, vermoeidheid, (hardnekkig) hoesten, kortademigheid, gewichtsverlies, nachtelijk transpireren, diarree, wonden, gebitsproblemen, een brandend gevoel bij het urineren of 'griepachtige' symptomen.

Zwangerschap, borstvoeding en vaccinaties

- Als u Inflectra 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.

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 <https://www.pfizer.nl/product/inflectra/armm>. 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).