

Nom du patient:

Nom du médecin:

Numéro de téléphone du médecin:

Date d'instauration du traitement
par Remsima:

Administrations actuelles:

Pharma code area

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:

Liste des allergies:

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:

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:



LM106807-PA010
FR-REMIV-26-00002

Carte de
Rappel Patient

Remsima[®]
Infliximab

**Montrez cette carte
à tous les médecins
impliqués dans votre
traitement.**

**Cette carte de rappel patient
contient des informations
importantes de sécurité que
vous devez connaître avant et
pendant votre traitement par
Remsima.**

En cas d'utilisation d'une nouvelle
carte, veuillez conserver cette carte
comme référence pendant 4 mois
après votre dernière dose de
Remsima.

Veuillez lire la « Notice » de Remsima
attentivement avant de commencer
à utiliser ce médicament.

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.

| Infections |

Avant le traitement par Remsima

- 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 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.
Demandez à votre médecin de
consigner le type et la date de votre
(vos) dernier(s) test(s) de dépistage
de la tuberculose sur la carte.
- Veuillez informer votre médecin si
vous souffrez de l'hépatite B ou si
vous savez ou suspectez que vous
êtes porteur du virus de l'hépatite B.

Durant le traitement par Remsima

- 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 ».
- 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

Grossesse, allaitement et vaccinations

(utilisé pour prévenir de la
tuberculose) dans les 12 mois
après la naissance ou pendant que
vous allaitez, sauf avis contraire de
votre pédiatre.

Intolérance héréditaire au fructose

- Remsima 100 mg et 350 mg,
solution à diluer pour perfusion,
contient du sorbitol. Si vous
présentez une intolérance
héréditaire au fructose (IHF), vous
ne devez pas recevoir cette
formulation administrée par voie
intraveineuse.
- Informez votre médecin si vous
présentez une intolérance
héréditaire au fructose. Le cas
échéant, d'autres formulations
adaptées d'infliximab par voie
intraveineuse sont disponibles.