

Carte de Rappel Patient

Remsima®
Infliximab

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

Nom du patient :

.....
.....

Nom du médecin :

.....
.....

Numéro de téléphone du médecin :

.....
.....

Date d'instauration du traitement par Remsima :

.....
.....

Administrations actuelles :

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

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 :

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

 HEALTHCARE
CELLTRION
LM143407-PA004
FR-REMSC-26-00001

Pharma code area

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 :

.....
.....

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 ».

| Grossesse, allaitement et vaccinations

- 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

(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.