

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 Inflectra.

Datum för påbörjad behandling med Inflectra:

Senaste behandlingar:

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

Produktnamn:

Tillverknings satsnummer:

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 andra läkemedel:

Lista över allergier:

Patientkort

Inflectra™ 100 mg

pulver till koncentrat till
infusionsvätska, lösning

infiximab



Fimeas godkännande: 22.1.2019
Version: 3.0

PP-IFA-FIN-0022-25022019

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 Inflectra.

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

Infektioner

Före behandling med Inflectra

- Tala om för din läkare om du har en infektion, även en lindring 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 Inflectra

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

Hjärtsvikt

Före behandling med Inflectra

- Tala om för din läkare om du har hjärtproblem såsom lindrig hjärtsvikt.

Under behandling med Inflectra

- Tala omedelbart om för din läkare om du märker tecken på hjärtproblem. Sådana tecken omfattar andfåddhet, svullna fötter eller förändringar av hur hjärtat slår.

Graviditet och vaccinationer

- Om du har fått Inflectra under din graviditet, 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 6 månader efter födseln.

Ha alltid med dig detta kort i 4 månader efter din Inflectrados, eller i händelse av graviditet i minst 6 månader efter ditt barns födelse. Biverkningar kan uppträda långt efter sista dosen.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Du kan också rapportera biverkningar för Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea (webbplats: www.fimea.fi Rapportering av biverkningar) eller per telefon till Pfizer Oy (09-430 040) eller via e-post FIN.AEReporting@pfizer.com

Potilaan nimi:

Lääkärin nimi:

Lääkärin puhelinnumero:

Kun aloitat uuden kortin, säilytäthän tämän kortin myöhempää tarvetta varten 4 kuukauden ajan viimeisen Inflectra-annoksesi jälkeen.

Inflectra-hoito aloitettu:

Annetut infuusiot:

*On tärkeää, että sinä ja lääkäri merkitsette mui-
tiin lääkkeesi kaupanimen ja eränumeron.*

Kauppanimi:

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.*

Luettelo muista käytössä olevista lääkkeistä:

Allergiat:

Potilaskortti

Inflectra™ 100 mg

kuiva-aine välikonsentraatiksi
infuusionestettä varten, liuos

infliksimabi



Fimean hyväksymispäivämäärä: 22.1.2019
Versio: 3.0

Näytä tämä kortti kaikille hoitoosi osallistuville lääkäreille.

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

Lue Inflectra-valmisteen pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen.

Infektiot

Ennen Inflectra-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.

Inflectra-hoidon aikana

- Kerro heti lääkärille, jos sinulle ilmaantuu infektio-oireita, kuten kuumetta, väsymystä, (itsepintaista) yskää, hengenahdistusta, painon alenemista, yöhikoilua, ripulia, haavau-mia, hampasongelmia, kirvelyä virtsa- tessa tai flunssan kaltaisia oireita.

Sydämen vajaatoiminta

Ennen Inflectra-hoitoa

- Kerro lääkärille, jos sinulla on jokin sydänongelma kuten lievä sydämen vajaatoiminta.

Inflectra-hoidon aikana

- Kerro lääkärille heti, jos sinulle ilmaantuu sydänongelmien oireita. Tällaisia oireita ovat hengenahdistus, jalkojen turvotus tai muutos sydämen lyöntirytmissä.

Raskaus ja rokotukset

- Jos olet saanut Inflectra-valmistetta raskauden aikana, 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) 6 kuukauteen syntymän jälkeen.

Pidä tämä kortti mukana 4 kuukauden ajan Inflectra-annoksen jälkeen, tai jos olet raskaana, vähintään 6 kuukauden ajan synnytyksen jälkeen. Haittavaikutuksia voi ilmaantua pitkänkin ajan kuluttua viimeisestä annoksesta.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskukseen Fimeaan (www.fimea.fi Haittavaikutuksista ilmoittaminen) tai Pfizer Oy:n puhelinvaihteen (09-430 040) kautta tai sähköpostitse FIN.AEReporting@pfizer.com.