

Herinneringskaart voor de patiënt bij gebruik van Gofentia (golimumab)

Deze herinneringskaart voor de patiënt bevat belangrijke veiligheidsinformatie waar u voorafgaand aan en tijdens de behandeling met Gofentia van op de hoogte dient te zijn.

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

1. Infecties

Het is mogelijk dat u tijdens uw behandeling met Gofentia sneller een infectie oploopt. Het is mogelijk dat infecties zich sneller ontwikkelen en ernstiger zijn. Daarnaast is het mogelijk dat eerder doorgemaakte infecties terugkeren.

1.1 Voorafgaand aan de behandeling met Gofentia:

- Vertel het aan uw arts als u een infectie hebt. U mag niet met Gofentia worden behandeld als u lijdt aan tuberculose (tbc) of een andere ernstige infectie.
- U moet een tbc-screening ondergaan. Het is zeer belangrijk dat u het uw arts laat weten als u ooit tuberculose heeft gehad of direct contact hebt gehad met iemand die een tuberculose-infectie heeft gehad. Vraag uw arts om hieronder aan te geven welke vorm(en) van tbc-screening het meest recent is/zijn uitgevoerd en wanneer dit/deze screeningsonderzoek(en) heeft/hebben plaatsgevonden.

Test _____
Datum _____
Resultaat _____

Test _____
Datum _____
Resultaat. _____

- Vertel het aan uw arts als u weet of vermoedt dat u drager bent van het hepatitis B-virus.

1.2 Tijdens en na de behandeling met Gofentia:

- Schakel direct medische hulp in als u symptomen krijgt die een infectie doen vermoeden, zoals koorts, vermoeidheid, (aanhoudende) hoest, kortademigheid, griepachtige verschijnselen, gewichtsverlies, nachtzweeten, diarree, wonden, gebitsproblemen of een branderig gevoel bij het plassen.

2. Zwangerschap en vaccinaties

Heeft u Gofentia gekregen terwijl u zwanger was? Dan is het belangrijk dat u de arts van uw baby informeert voordat uw baby een vaccinatie krijgt. Uw baby mag geen 'levend vaccin' krijgen binnen 6 maanden na uw laatste Gofentia-injectie tijdens de zwangerschap. Een voorbeeld hiervan is het vaccin dat tuberculose voorkomt (BCG).

3. Data van Gofentia-toediening

1e toediening: _____

Volgende toedieningen: _____

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

4. Overige informatie

Naam van patiënt: _____







Naam van arts: _____

Telefoonnummer van arts: _____

- Zorg er ook voor dat u bij al uw bezoeken aan een zorgverlener een lijst meeneemt van alle andere geneesmiddelen die u gebruikt.
- Draag deze kaart bij u tot 6 maanden na toediening van de laatste dosis Gotenfia, want ook een tijd na uw laatste Gotenfia-dosis kunnen er nog bijwerkingen optreden.
- Lees de bijsluiter van Gotenfia zorgvuldig door voordat u start met het gebruik van dit geneesmiddel.

Wilt u meer informatie over uw medicijn? Lees de bijsluiter. Ga met vragen over uw medicijn of bijwerkingen naar uw arts of apotheker.

<p>Overige informatie</p> <p>Naam van patiënt:</p> <p>Naam van arts:</p> <p>Teloonnummer van arts:</p>	<p>9386497 2512</p> 	<p>Kaart voor de patiënt bij gebruik van Gotenfia® golimumab</p> <p>Deze kaart voor de patiënt bevat belangrijke veiligheidsinformatie waar u voorafgaand aan en tijdens de behandeling met Gotenfia® van op de hoogte dient te zijn.</p> <p>Toon deze kaart aan alle artsen die bij uw behandeling betrokken zijn.</p> <p><small>Version: 1.0 03/2018</small></p>
<p>3. Data van Gotenfia®-toediening</p> <p>1e toediening:</p> <p>Volgende toedieningen:</p> <p>Het is belangrijk dat u en uw arts de merknaam en het partijnummer van uw geneesmiddel noteren.</p> <p>4. Overige informatie</p> <ul style="list-style-type: none"> Zorg er ook voor dat u bij al uw bezoeken aan een zorgverlener een lijst meeneemt van alle andere geneesmiddelen die u gebruikt. Draag deze kaart bij u tot 6 maanden na toediening van de laatste dosis Gotenfia®, want ook een tijd na uw laatste Gotenfia®-dosis kunnen er nog bijwerkingen optreden. Lees de bijdrater van Gotenfia® zorgvuldig door voordat u start met het gebruik van dit geneesmiddel. 		

	
<p>Produkt/Product: GOTENFIA SIS SD NL-PAC</p>	
<p>STADA Mat.-Nr./Mat.-No.: 9386497 DZ: 2512</p>	
<p>STADA Art.-Nr./Art.-No.: -</p>	
<p>Hersteller/Manufacturer: BioThera Solutions Ltd.</p>	
<p>Hersteller Art.-Nr./Manufacturer Art.-No.: -</p>	
<p>Format/Size: 181 x 135 mm</p>	
<p>Schriftgröße/Font-size: 7 pt - 13,5 pt</p>	
<p>NTN/GTIN: -</p>	
<p>PZN/EAN: -</p>	
<p>Pharma-Code: -</p>	
<p>Flittermarke/Coloring mark: -</p>	
<p>1. Farbe/Colour:  Pantone 300 C</p>	
<p>2. Farbe/Colour:  Pantone Rubine Red C</p>	
<p>3. Farbe/Colour:  Pantone 424 C</p>	
<p>4. Farbe/Colour:  Black</p>	
<p>5. Farbe/Colour:</p>	
<p>6. Farbe/Colour:</p>	
<p>7. Farbe/Colour:</p>	
<p>8. Farbe/Colour:  Contour</p>	
<p>Version: RZ 4. Loop Datum/Date: 12.12.2025</p>	
<p>Agentur/Agency: STADA Agency</p>	
<p>Grafiek eerste von/Graphic made by: StS</p>	
<p>Aktueel/Umlauf/Current loop: StS</p>	
<p>Genehmigt/Approved</p>	

▼ Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring. Daardoor kan snel nieuwe veiligheidsinformatie worden vastgesteld. U kunt hieraan bijdragen door melding te maken van alle bijwerkingen die u eventueel zou ervaren. In de bijsluiter staat hoe u bijwerkingen kunt melden.

1. Infecties

Het is mogelijk dat u tijdens uw behandeling met Gatenfil[®] sneller een infectie oploopt. Het is mogelijk dat infecties zich sneller ontwikkelen en ernstiger zijn. Daarnaast is het mogelijk dat eerder doorgemaakte infecties terugkeren.

1.1 Voorafgaand aan de behandeling met Gatenfil[®]:

- Vertel het aan uw arts als u een infectie hebt. U mag niet met Gatenfil[®] worden behandeld als u lijdt aan tuberculose (tbc) of een andere ernstige infectie.
- U moet een tbc-screening ondergaan. Het is zeer belangrijk dat u het uw arts laat weten als u ooit tuberculose heeft gehad of direct contact hebt gehad met iemand die een tuberculose-infectie heeft gehad. Vraag uw arts om hierover aan te geven welke vorm(en) van tbc-screening het meest recent is/zijn uitgevoerd en wanneer dit/die screeningsonderzoek(en) heeft/hebben plaatsgevonden.

- Vertel het aan uw arts als u weet of vermoedt dat u drager bent van het hepatitis B-virus.

1.2 Tijdens en na de behandeling met Gatenfil[®]:

- Schakel direct medische hulp in als u symptomen krijgt die een infectie doen vermoeden, zoals koorts, vermoeidheid, (aanhoudende) hoest, kortademigheid, griepachtige verschijnselen, gewichtsverlies, nachtzweeten, diarree, wonden, gebitsproblemen of een branderig gevoel bij het plassen.

Test

Test

Datum

Datum

Resultaat

Resultaat

2. Zwangerschap en vaccinaties

Heeft u Gatenfil[®] gekregen terwijl u zwanger was? Dan is het belangrijk dat u de arts van uw baby informeert voordat uw baby een vaccinatie krijgt. Uw baby mag geen 'levend vaccins' krijgen binnen 6 maanden na uw laatste Gatenfil[®]-injectie tijdens de zwangerschap. Een voorbeeld hiervan is het vaccin dat tuberculose voorkomt (BCG).