











ITEM NUMBER	DESCRIPTION	PRIMARY FONT USED	ARTWORK COLORS	
53415-07	COM PATIENT REMINDER CARD FLIXABI CZE	Calibri, Calibri-Bold		
	LANGUAGE(S)	TEMPLATE NUMBER		MIN FONT SIZE (BODY TEXT)
PROOF NUMBER	10194	10194		
	PHARMA CODE	PHARMA CODE TYPE		VERSION CODE
	10194	STANDARD		N/A
01	BARCODE NUMBER	CMO ITEM NUMBER	APPROVED BY	
	N/A	N/A		

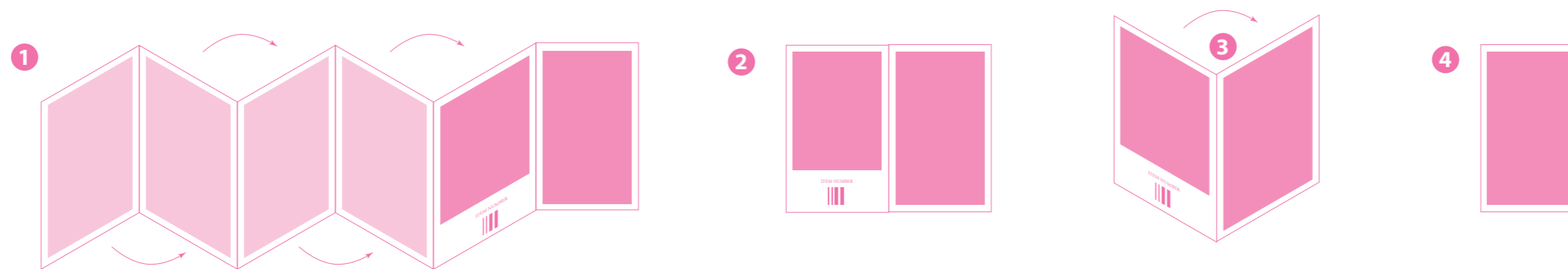


PROFILE NAME	PRODUCT(S)	PATTERNS AND COLORS	
PATIENT REMINDER CARD_1 LANG_SB2_V01_P6	SB2	 TRANSPARENT LABEL	 PROFILE (Non Print)
DIMENSION mm	DATE MODIFIED	 TEXT FREE	 PERFORATION
266x75 - Folded size: 45x75 mm	03 NOV 20		 TEXT LIMIT
SUPPLIER DIE LINE	PREPARED BY:		 BRAILLE GRID
TDPRC1LSB2_0720_V03	BIOGEN		 Technical (Non Print)

*this component is varnished except on the varnish-free areas.

<p>Jméno pacienta:</p> <hr/> <p>Jméno lékaře:</p> <hr/> <p>Telefonní číslo lékaře:</p> <hr/>	<p>Datum zahájení léčby přípravkem Flixabi:</p> <hr/> <hr/>	<p>Seznam ostatních léků:</p> <hr/> <hr/> <hr/>	<p>Požádejte svého lékaře, aby níže vyplnil typ a datum posledního (posledních) vyšetření na tuberkulózu (TBC):</p>	<p>Vyšetření:</p> <hr/> <p>Datum:</p> <hr/> <p>Výsledek:</p> <hr/>	<p>Karta pacienta</p> <p>Flixabi™ 100 mg infiximabum</p>
<p>Noste tuto kartu u sebe po dobu 4 měsíců po podání poslední dávky přípravku Flixabi, nebo v případě těhotenství po dobu 12 měsíců po narození Vašeho dítěte. Nežádoucí účinky se mohou objevit za dlouhou dobu po poslední dávce přípravku.</p>	<p>Aktuální podání přípravku:</p> <hr/> <hr/> <p>Dbejte prosím na to, abyste při každé návštěvě lékaře měl(a) u sebe seznam všech ostatních léků, které užíváte.</p>	<p>Seznam alergií:</p> <hr/> <hr/>	<p>SAMSUNG BIOEPIS</p> <p>53415-07</p> 		<p>Ukažte tuto kartu každému lékaři, který Vás léčí.</p>

FRONT PAGE



Tato karta pacienta obsahuje důležité informace o bezpečnosti, které je třeba znát před zahájením a v průběhu léčby přípravkem Flixabi.

Předtím, než začnete tento lék používat, si prosím pečlivě přečtěte příbalovou informaci přípravku Flixabi.

Je důležité, abyste spolu s Vaším lékařem zaznamenali název léčivého přípravku a číslo šarže Vašeho léku.

Infekce

Před zahájením léčby přípravkem Flixabi

- Informujte svého lékaře, pokud trpíte nějakou infekcí, i kdyby se jednalo o velmi mírnou infekci.
- Je velmi důležité informovat svého lékaře, pokud jste někdy měl(a) TBC nebo byl(a) v blízkém kontaktu s někým, kdo měl TBC. Váš lékař Vás vyšetří, zda netrpíte TBC. Požádejte svého lékaře, aby vyplnil typ a datum posledního (posledních) vyšetření na TBC do této karty.

- Pokud trpíte hepatitidou B nebo víte či máte podezření, že jste přenašečem viru hepatitidy B, informujte svého lékaře.

Během léčby přípravkem Flixabi

- Jestliže se u Vás objeví příznaky infekce, oznamte to neprodleně svému lékaři. Mezi tyto příznaky patří horečka, únava, (přetrvávající) kašel, dušnost, úbytek tělesné hmotnosti, noční pocení, průjem, rány, problémy se zuby, pálení při močení nebo chřipkové příznaky.

Těhotenství, kojení a očkování

- V případě, že Vám byl přípravek Flixabi podán během těhotenství, nebo v období, kdy kojíte, je důležité, abyste o tom informovala dětského lékaře předtím, než Vaše dítě dostane jakoukoli očkovací látku. Vaše dítě nesmí být očkováno „živou vakcínou“, jako je BCG (používaná k prevenci tuberkulózy) během 12 měsíců po narození nebo během období, kdy kojíte, pokud dětský lékař nedoporučí jinak.

BACK PAGE