
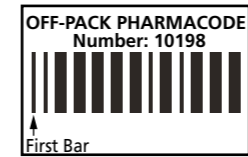



ITEM NUMBER	DESCRIPTION		PRIMARY FONT USED		ARTWORK COLORS	
53419-08	COM PATIENT REMINDER CARD FLIXABI ISL		Calibri, Calibri-Bold			
	LANGUAGE(S) Icelandic		TEMPLATE NUMBER PKG00347-01	MIN FONT SIZE (BODY TEXT) 9.0 pt		
PROOF NUMBER 01	PHARMA CODE 10198	PHARMA CODE TYPE STANDARD	VERSION CODE N/A	GS REFERENCE Schawk-107557647/402976647 0020	DATE MODIFIED 24 Aug 2022	
	BARCODE NUMBER N/A		CMO ITEM NUMBER N/A	APPROVED BY		



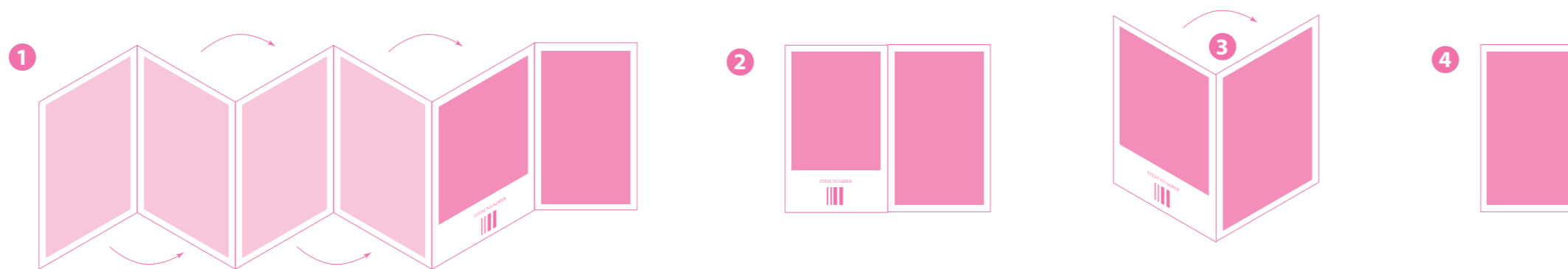
biogen

PROFILE NAME	PRODUCT(S)	PATTERNS AND COLORS		
PATIENT REMINDER CARD_1 LANG_SB2_V01_P6	SB2	 TRANSPARENT LABEL	 PROFILE	 PROFILE (Non Print)
DIMENSION mm 266x75 - Folded size: 45x75 mm	DATE MODIFIED 03 NOV 20	 TEXT FREE	 PERFORATION	
SUPPLIER DIE LINE TDP RC1LSB2_0720_V03	PREPARED BY: BIOGEN		 TEXT LIMIT	
			 BRAILLE GRID	 Technical (Non Print)

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

Nafn sjúklings:	Dagsetning þegar Flixabi meðferð hófst:	Listi yfir önnur lyf:	Þú skalt biðja lækinn um að skrá niður tegund og dagsetningu síðustu berklaransóknar hér fyrir neðan:	<p>SAMSUNG BIOEPIS</p> <p>53419-08</p> 	<p>Áminningarkort sjúklings</p> <p>Flixabi™ 100 mg infiximab</p> <p>Kortið skal sýna öllum þeim læknum sem koma að meðferðinni.</p>
Nafn læknis:			<p>Próf:</p> <p>Dagsetning:</p> <p>Niðurstaða:</p>		
Símanúmer læknis:	Núverandi lyfjagjöf:				
<p>Hafðu kortið meðferðis í 4 mánuði eftir að þú fékkst síðast Flixabi skammt, eða við þungun í 12 mánuði eftir fæðingu barnsins. Aukaverkanir geta komið fram löngu eftir að þú færð síðasta skammtinn.</p>	<p>Þú skalt einnig hafa lista meðferðis yfir öll önnur lyf sem þú notar í hvert skipti sem þú leitar til heilbrigðisstarfsfólks.</p>	Listi yfir ofnæmi:			

FRONT PAGE



Þetta áminningarkort inniheldur mikilvægar öryggisupplýsingar sem þú þarft að hafa í huga áður en þú færð lyfið Flixabi og meðan á meðferð stendur.

Þú skalt lesa fylgiseðil Flixabi vandlega áður en þú byrjar að nota lyfið.

Það er mikilvægt að þú og lækurinn þinn skrái sérheiti og lotunúmer lyfsins sem þér er gefið.

Sýkingar

Áður en meðferð með Flixabi hefst

- Segðu læknum frá því ef þú ert með sýkingu, jafnvel þótt hún sé aðeins smávægileg.
- Það er mjög mikilvægt að þú segir læknum frá því ef þú hefur einhvern tímann fengið berkla eða ef þú hefur verið í náinni snertingu við einhvern sem hefur haft berkla. Læknirinn mun rannsaka hvort þú hafir berkla. Þú skalt biðja læknum um að skrá tegund og dagsetningu síðustu berklarannsóknar á kortið.

- Segðu læknum frá því ef þú ert með lifrabólgu B eða ef þú veist eða þig grunar að þú getir borið lifrabólgu B veiruna í þér.

Meðan á meðferð með Flixabi stendur

- Segðu læknum samtundis frá því ef þú hefur einkenni sýkingar. Einkennin geta verið hiti, þreyta, (þrálátur) hósti, mæði, þyngdartap, nætursviti, niðurgangur, sár, tannkvillar, sviðatilfinning við þvaglát eða flensulík einkenni.

Meðganga, brjóstgjöf og bólusetningar

- Ef þú fékkst Flixabi á meðgöngu eða hefur barn á brjósti er mikilvægt að þú upplýsir lækni barnsins um það áður en barnið fær einhverja bólusetningu. Barnið á ekki að fá bólusetningu með lifandi bóluefnum svo sem BCG (notað til að koma í veg fyrir berkla) í 12 mánuði frá fæðingu eða á meðan þú hefur barnið á brjósti, nema lækni barnsins ráðleggi annað.

BACK PAGE