

Sonstige Angaben

Name des Patienten:

Name des Arztes:

Tel.-Nr. des Arztes:

Deutschland:
STADAPHARM GmbH
Stadastraße 2-18
61118 Bad Vilbel

Österreich:
STADA Arzneimittel GmbH

Belgien/Luxemburg:
EG (Eurogenerics) NV

9386494 2512

STADA

Patientenkarte zur
sicheren Anwendung

Gotenfia®

Golimumab

Diese Patientenkarte enthält wichtige
Sicherheitsinformationen, die Sie kennen
müssen, bevor und während Sie mit Gotenfia®
behandelt werden.

**Zeigen Sie diese Karte jedem Arzt,
bei dem Sie in Behandlung sind.**

Version 1.0
Stand der Information:
02/2026

behördlich
geprüftes
Schulungsmaterial

3. Datum der Anwendungen von Gotenfia®

1. Anwendung:

Nachfolgende Anwendungen:

Es ist wichtig, dass Sie und Ihr Arzt den
Arzneimittelnamen und die Chargen-
bezeichnung schriftlich festhalten.

4. Sonstige Angaben

Bitte bringen Sie zu jedem Arztbesuch
unbedingt eine vollständige Liste aller
Arzneimittel mit, die Sie außerdem anwenden.

Tragen Sie diese Patientenkarte bitte während
der 6 Monate nach der letzten Anwendung von
Gotenfia® ständig bei sich.
Nebenwirkungen können auch noch längere
Zeit nach der letzten Anwendung von Gotenfia®
auftreten.

Lesen Sie die Packungsbeilage zu Gotenfia®
sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung
dieses Arzneimittels beginnen.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen
Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung
neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Sie können dabei
helfen, indem Sie jede auftretende Nebenwirkung melden.
Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe
Packungsbeilage.

1. Infektionen

Wenn Sie mit Gotenfia® behandelt werden, können Sie
sich möglicherweise leichter eine Infektion zuziehen.
Infektionen können schneller fortschreiten und einen
schwereren Verlauf nehmen. Darüber hinaus können
manche früheren Infektionen erneut auftreten.

1.1 Vor der Behandlung mit Gotenfia®

Sagen Sie Ihrem Arzt, wenn Sie eine Infektion
haben. Wenn bei Ihnen eine Tuberkulose (TB) oder
eine andere schwere Infektion vorliegt, dürfen Sie
mit Gotenfia® nicht behandelt werden.

Es muss untersucht werden, ob bei Ihnen eine TB
vorliegt. Es ist sehr wichtig, dass Sie Ihrem Arzt
mitteilen, wenn Sie früher einmal eine TB hatten
oder wenn Sie jemals in engem Kontakt mit
jemandem standen, der einmal TB hatte.
Bitten Sie Ihren Arzt, die Art und das Datum Ihrer
letzten Untersuchung(en) auf TB hier einzutragen:

Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie wissen oder
den Verdacht haben, dass Sie Träger des
Hepatitis-B-Virus sind.

1.2 Während und nach der
Behandlung mit Gotenfia®

Wenden Sie sich unverzüglich an einen Arzt,
wenn bei Ihnen Symptome einer Infektion wie
Fieber, Müdigkeit, (anhaltender) Husten,
Atemnot, grippeähnliche Symptome,
Gewichtsabnahme, Nachtschweiß, Diarrhö
(Durchfall), Wunden, Zahnprobleme oder ein
Brennen beim Wasserlassen auftreten.

Test

Test

Datum

Datum

Ergebnis

Ergebnis

2. Schwangerschaft und Impfungen

Falls Sie Gotenfia® während der Schwangerschaft
erhalten haben, ist es wichtig, den Arzt Ihres Kindes
darüber zu informieren, bevor Ihr Kind irgendeine
Impfung erhält. Ihr Kind sollte innerhalb von 6 Monaten
nach Ihrer letzten während der Schwangerschaft
erfolgten Gotenfia®-Injektion keine sogenannten
Lebendimpfstoffe, wie z. B. BCG (wird zum Schutz
gegen Tuberkulose verwendet), erhalten.