

Důležitá bezpečnostní informace o přípravku ILARIS

Léčba systémové juvenilní idiopatické artritidy

PROSÍME, NOSTE TUTO KARTIČKU VŽDY U SEBE

Tato patientská informační kartička obsahuje důležité bezpečnostní informace, které byste měl(a) znát před léčbou přípravkem ILARIS a během ní.

- **Ukažte** tuto kartičku všem lékařům, kteří o Vás pečují.
- Pro více informací si **přečtete** příbalovou informaci přípravku ILARIS.

▼ Tento přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Můžete přispět tím, že nahlásíte jakékoli nežádoucí účinky, které se u Vás vyskytnou.

Před zahájením léčby přípravkem Ilaris

- **Infekce:** Přípravkem ILARIS byste neměl(a) být léčen(a), pokud máte aktivní infekci vyžadující lékařský zásah. Pokud máte nebo jste někdy měl(a) tuberkulózu, nebo pokud jste v nedávné době byl(a) v kontaktu s osobou s aktivní tuberkulózou, poraďte se před zahájením léčby přípravkem Ilaris se svým lékařem.
- **Alergická reakce:** Vyhledejte okamžitě lékařskou pomoc, pokud se u Vás objeví příznaky, jako jsou dechové obtíže, nevolnost, závratě, kožní vyrážka, bušení srdce nebo nízký tlak.
- **Známky jaterního onemocnění:** Vyhledejte okamžitě lékařskou pomoc, pokud se u Vás objeví příznaky, jako jsou žlutá barva kůže nebo očí, nevolnost, nechutenství, tmavé zbarvení moči a světlé zbarvení stolice.
- **Očkování:** Promluvte si se svým lékařem o veškerých nutných očkováních, která musíte absolvovat před zahájením léčby přípravkem ILARIS.

V průběhu léčby přípravkem Ilaris

➤ **Rizika infekce:** Přípravek ILARIS může zvyšovat riziko vzniku infekce, včetně závažných infekcí. Promluvte si se svým lékařem o příznacích, které mohou být spojeny s infekcí.

Vyhledejte okamžitě lékařskou pomoc, pokud se u Vás objeví příznaky, jako jsou (A) déletrvající horečka, déletrvající kašel, déletrvající bolesti hlavy či (B) lokalizované zarudnutí, teplo nebo otok kůže nebo (C) přetrvávající kašel, ztráta hmotnosti nebo subfebrilie (zvýšená tělesná teplota).

Léčba přípravkem Ilaris by měla být přerušena, jestliže máte nebo se domníváte, že máte aktivní závažnou infekci.

➤ **Syndrom aktivace makrofágů (typ bílých krvinek) (MAS):**

U pacienta se SJIA se může vyvinout stav nazvaný Syndrom aktivace makrofágů (typ bílých krvinek) (MAS), který může být život ohrožující. Bezodkladně oznamte svému lékaři, pokud se vaše SJIA příznaky zhorší nebo pokud se u vás objeví příznaky infekce.

➤ **Předávkování:** Pokud dojde k předávkování, promluvte si se svým lékařem.

➤ **Zapomenutá dávka:** Pokud jste zapomněli užít přípravek Ilaris, aplikujte si další dávku co nejdříve. Následně si promluvte se svým lékařem o tom, kdy si máte aplikovat další dávku.

Data léčby přípravkem ILARIS:

Datum zahájení: _____ **Datum poslední dávky:** _____

Dávka: _____

Prosíme, ujistěte se, že u sebe při návštěvě zdravotnického zařízení máte také seznam všech léků, které užíváte.

Jméno pacienta: _____

U dětí: jméno rodiče/opatrovatele: _____

Jméno lékaře: _____ **Telefon lékaře:** _____

Noste tuto kartičku neustále u sebe. Užívání přípravku ILARIS může být u některých pacientů spojeno s nežádoucími účinky, zatímco u jiných se nemusí objevit. Informujte proto lékaře, pokud si myslíte, že se objevil nežádoucí účinek, který Vás obtěžuje nebo nemizí.

Důležitá bezpečnostní informace o přípravku ILARIS