

Důležité informace o přípravku ILARIS® (canakinumab) podkožní injekce 150 mg

Léčba periodických syndromů asociovaných s kryopyrinem (CAPS)

- ▼ 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 kanakinumabem:

- **Infekce:** Kanakinumabem byste neměl/a být léčen/a, pokud máte aktivní infekci vyžadující lékařský zásah.
- **Očkování:** Promluvte si se svým lékařem o veškerých očkováních, která máte absolvovat před zahájením léčby kanakinumabem.

V průběhu léčby kanakinumabem:

- **Riziko infekce:** Užívání kanakinumabu je spojené s vyšším rizikem infekce, včetně závažných infekcí.
- Pokud se u Vás objeví infekce, může být nutné léčbu kanakinumabem přerušit. Sdělte okamžitě svému lékaři, pokud máte horečku trvající déle než 3 dny nebo jiné příznaky, které mohou být způsobeny infekcí.
- Vyhleďte **okamžitě** lékařskou pomoc, pokud se u Vás objeví příznaky, jako jsou:
 - déletrvající horečka, kašel nebo bolesti hlavy nebo
 - místní zarudnutí, teplo nebo otok kůže nebo
 - přetrvávající kašel, ztráta hmotnosti nebo zvýšená tělesná teplota.

Léčba:

Datum zahájení: _____

Dávka: _____

Ujistěte se, prosím, že při návštěvě zdravotnického zařízení máte u sebe seznam všech léků, které užíváte.

Jméno pacienta: _____

U dětí: jméno rodiče/opatrovatele: _____

Jméno lékaře: _____

Telefon lékaře: _____