

Důležitá bezpečnostní informace o přípravku

ILARIS®

(canakinumabum)

ILA-002/10/2012

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®.

Riziko infekce

- Přípravek ILARIS® může zvyšovat riziko vzniku infekce, která se může stát závažnou, pokud není léčena.
- Přípravkem ILARIS® byste neměl(a) byste být léčen(a), pokud máte závažnou infekci.
- 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 a otok kůže nebo (C) perzistující kašel, ztráta hmotnosti nebo subfebrilie.

Promluvte si se svým lékařem o veškerých nutných očkováních, která musíte absolvovat před zahájením léčby přípravkem ILARIS®.

Data léčby přípravkem ILARIS®:

Jméno: _____

Datum zahájení _____ Datum poslední dávky: _____

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

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.



Novartis s.r.o.
Gemini, budova B
Na Pankráci 1724/129
140 00 Praha 4
Tel: 225 775 111
Fax: 225 775 222

08/2012
ACZ-KOD

Důležitá bezpečnostní informace o přípravku

ILARIS®

(canakinumabum)