

VIKTIG SIKKERHETSINFORMASJON

ILARIS® (canakinumab) 150 mg subkutan injeksjon

for behandling av autoinflammatoriske periodiske febersyndromer inkludert:
cryopyrin-assosiert periodiske syndromer (CAPS)
TNF reseptor-assosiert periodisk syndrom (TRAPS)
hyperimmunoglobulin D-syndrom (HIDS)/
mevalonatkinase defekt (MKD)
familær middelhalvsfeber (FMF)

Novartis Norge AS
PB. 4284 Nydalen
0401 Oslo

RMP versjon 11.2
Sept 2017
NO1709696143

 **NOVARTIS**



Før du starter behandling med canakinumab

- **Infeksjoner:** Du bør ikke behandles med canakinumab dersom du har en aktiv infeksjon som krever medisinsk behandling
- **Vaksiner:** Snakk med legen din om hvilke vaksiner du kan trenge før du starter behandling med canakinumab

Under behandling med canakinumab

- **Risiko for infeksjoner:** canakinumab kan gi økt risiko for infeksjoner, inkludert alvorlige infeksjoner. Snakk med legen din dersom du har hatt feber som har vart mer enn 3 dager eller andre symptomer på infeksjon.
- Ta umiddelbart kontakt med helsepersonell dersom du får symptomer som (A) langvarig feber, hoste eller hodepine; (B) lokalisert rødhet, varme eller hevelse i huden; (C) vedvarende hoste, vekttap eller lav feber.
- **Graviditet:** Hvis du har mottatt canakinumab under graviditet, er det viktig at du informerer barnets helsepersonell før vaksiner gis til det nyfødte spedbarnet. Barnet bør ikke motta levende vaksiner før det har gått minst 16 uker etter din siste dose canakinumab før fødselen.



Datoer for behandling med ILARIS®:

Pasientens navn: _____

For barn: foreldre/foresattes navn: _____

Dato for første dose canakinumab: _____

Canakinumab dosering (mg): _____

Legens navn: _____ telefonnummer: _____

Ta alltid med deg en liste over alle medisinene dine når du er hos lege eller annet helsepersonell.

