



for behandling av aktiv Stills sykdom, inkludert
Stills sykdom i voksen alder (AOSD) og systemisk
juvenil idiopatisk artritt (sJIA)

**ILARIS® (canakinumab)
150 mg subkutan injeksjon**

VIKTIG SIKKERHETSINFORMASJON



Novartis Norge AS
PB. 4284 Nydalen
0401 Oslo

RMP versjon 11.2
Sept 2017
NO1709696143

 **NOVARTIS**





Før du starter behandling med ILARIS®

- **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 ILARIS®

- **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
- **Makrofagaktiveringssyndrom (MAS):** Pasienter med Stills sykdom kan utvikle en tilstand som kalles makrofag (en type hvit blodcelle)-aktiveringssyndrom som kan være livstruende. Si umiddelbart ifra til legen din dersom Stills sykdomssymptomene dine blir verre, eller hvis du har tegn eller symptomer på infeksjon.
- **Graviditet:** Hvis du har mottatt canakinumab under graviditet, er det viktig at du informerer barnets helsepersonell for 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.

Behandling med canakinumab:

Pasientens navn: _____

For barn: foreldre/foresattes navn: _____

Første dose canakinumab: _____

Canakinumab dose (mg): _____

Legens navn: _____ Legens telefonnummer: _____

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

