

Tel: 800 40 40 50, fax: 225 775 445

Na Pankráci 1724/129, 140 00 Praha 4

Novartis s.r.o., Gemini, budova B

Tato informace může být také hlášena společnosti Novartis na adresu:

e-mail: farmakovigilance@sukl.cz

Srobová 48, Praha 10, 100 41

Adresa pro zasílání je: Štatut ustanovení kontroly lecit, oddělení farmakovigilance

<http://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/nahlasit-nezadoucicim>

Podrobnosti o hlášení najdete na:

Primo prostřednictvím národního systému hlášení nezádoucích účinků, které nefoukou uváděny v průběhu informací. Nezádoucí účinky můžete hlásit také nebo lekárničkoví. Stejně postupujte i v případě jakýchkoli nezádoucích účinků, pokud se u vás vyskytne kterýkoli z nezádoucích účinků, dleto to vše mu lekáři

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

Léčba syndromů periodických horeček včetně:

Periodických syndromů asociovaných s kryopyrinem (CAPS)

**Periodický syndromů asociovaných s receptorem
pro tumor nekrotizující faktor (TRAPS)**

**Syndromu hyperimmunoglobulinemie D (HIDS)/
deficit mevalonátkinázy (MKD)**

Familiární středomořská horečka (FMF)

Před zahájením léčby kanakinumabem:

- Infekce:** Kanakinumabem byste neměl/a být léčen/a, pokud máte aktivní infekci vyžadující lékařský zásah.
- Očkování:** Promlouvte 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.
- Vyhledejte **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
 - přetrávající kašel, ztráta hmotnosti nebo zvýšená tělesná teplota.
- Těhotenství:** pokud jste užívala kanakinumab v průběhu těhotenství, je důležité, abyste o tom informovala dětského lékaře nebo zdravotní sestru před jakýmkoliv očkováním Vašeho dítěte. Vaše dítě nesmí být očkováno živou vakcínou po dobu nejméně 16 týdnů po Vaší poslední dávce kanakinumabu před porodem.

Léčba:

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

Jméno pacienta: _____

U dětí: jméno rodiče/opatrovatele: _____

Datum první dávky kanakinumabu: _____

Množství podané dávky kanakinumabu: _____

Jméno lékaře: _____

Telefon lékaře: _____