

ILARIS

(canakinumab)

150 mg injecție subcutanată

pentru tratamentul episoadelor de artrită gutoasă

*Novartis Pharma Services Romania SRL
București, Str. Gara Herăstrău, Nr. 2,
Complex Equilibrium, Clădirea 1, Etaj 10,
Secțiunea E10.02, Sector 2, cod poștal 020334
Tel.: 021 312 99 01; Fax: 021 312 99 07
e-mail: informatie.medicala@novartis.com*

RORD_2_09/2022

Înainte de a începe tratamentul cu canakinumab

- **Infecții:** Nu trebuie să fiți tratat cu canakinumab, dacă aveți o infecție activă.
- **Vaccinări:** Înainte de a începe tratamentul cu canakinumab, discutați cu medicul dumneavoastră despre eventualele vaccinări de care ați putea avea nevoie.

În timpul tratamentului cu canakinumab

- **Riscul de infecții:** Utilizarea canakinumab este asociată cu un risc crescut de apariție a infecțiilor, inclusiv de infecții grave.
- Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră, dacă aveți febră care durează mai mult de 3 zile sau alte simptome care pot sugera o infecție.
- Solicitați **imediat** asistență medicală, dacă prezentați simptome precum:
 - febră, tuse sau dureri de cap persistente sau
 - înroșire, încălzire sau umflare localizată a pielii sau
 - tuse persistentă, pierdere în greutate și subfebrilitate
- **Sarcina:** Dacă vi s-a administrat canakinumab în timpul sarcinii, este important să informați medicul sau asistenta medicală a nou-născutului înainte de a i se administra acestuia orice vaccinuri. Copilului dumneavoastră nu trebuie să i se administreze vaccinuri vii decât după minimum 16 săptămâni de la ultima doză de canakinumab care v-a fost administrată înainte de naștere.

Indicație privind tratamentul:

Asigurați-vă că aveți o LISTĂ CU TOATE MEDICAMENTELE pe care le luați atunci când vă prezentați la medic.

Numele pacientului:

Data primei doze de canakinumab:

Doza de canakinumab administrată:

Numele medicului:

Numărul de telefon al medicului:

Versiune aprobată de ANMDMR în august 2022