

Uputstvo za lek priloženo u svakom pakovanju leka.
Za dodatne informacije molimo Vas da pročitate

- III online preko globalne internet stranice <https://www.report.novartis.com/>
- e-mail: serbia.drugsafety@novartis.com
- Omladinskih brigada 90a, 11070 Beograd, Tel. 011/2014 000; fax. 011/3112 605
- Predstavništvo Novartis Pharma Services Inc.
- sledeće kontakt podatke:
- Sumnju na neželjene reakcije na lek možete prijaviti i nosiocu dozvole za lek Ilaris, na [neželjene.reakcije@allms.gov.rs](mailto:nezeljene.reakcije@allms.gov.rs)
- 11221 Beograd, Republika Srbija, ili elektronskom poštom na adresu
medicinska sredstva Srbije, Nacionalni centar za farmakovigilancu, Vojvode Stepe 458,
- internet stranici www.allms.gov.rs i slanjem poštom na adresu Agencija za lekove i
- dopunjavanjem obrasca za prijavu neželjene reakcije za pacijenta koji je dostupan na
- ONLINE prijave dostupne na internet stranici www.allms.gov.rs ili
- sredstva Srbije (ALIMS) putem:
- Sumnju na neželjene reakcije na lek možete da prijavite Agenciji za lekove i medicinska
- Prijavlivanjem neželjenih reakcija možete da pomognete u proceni bezbednosti ovog leka.
- Ovo uključuje i svaku moguću neželjenu reakciju koja nije navedena u Uputstvu za lek.
- Ukoliko Vam se ispolji bilo koja neželjena reakcija, potrebno je da o tome obavestite lekara.

Prijavlivanje neželjenih reakcija

Kartica - podsetnik za pacijenta VAŽNE INFORMACIJE

ILARIS®, 150 mg/mL, rastvor za injekciju
kanakinumab
za supkutanu primenu

Za lečenje Stilllove bolesti,
uključujući Stilllovu bolest kod odraslih (AOSD)
i sistemski juvenilni idiopatski artritis (SJIA)

Predstavništvo Novartis Pharma Services Inc.
Omladinskih brigada 90a, 11070 Novi Beograd
tel. +381 11 2014000, fax +381 11 3112602



Pre početka primene kanakinumaba

- **Infekcije:** Ne treba da se lečite kanakinumabom ukoliko imate aktivnu infekciju koja zahteva medicinsku intervenciju.
- **Vakcinacije:** Pre početka lečenja kanakinumabom, konsultujte se sa Vašim lekarom u vezi bilo kakvih vakcinacija koje Vam mogu biti potrebne.

Tokom tretmana kanakinumabom

- **Rizik od infekcija:** Primena kanakinumaba je povezana sa povećanim rizikom od infekcija, uključujući ozbiljne infekcije.
- Ukoliko dođe do razvoja infekcije, može biti potreban prekid Vaše terapije kanakinumabom. Odmah se obratite Vašem lekaru ukoliko imate groznicu koja traje duže od tri dana ili druge simptome koji mogu predstavljati posledice infekcije.
- **Odmah** potražite medicinsku pomoć ukoliko razvijete simptome kao što su:
 - produžena groznica, kašalj ili glavobolja, ili
 - lokalizovano crvenilo, osećaj topline ili otok na koži, ili
 - uporan kašalj, gubitak težine i blago povišena telesna temperatura
- **Sindrom aktivacije makrofaga (MAS):** Kod pacijenta sa Stillovom bolešću može se javiti stanje pod nazivom sindrom aktivacije makrofaga (tip belih krvnih zrnaca), a koje može biti opasno po život. Odmah se obratite lekaru ukoliko se vaši simptomi Still-ove bolesti pogoršaju ili ukoliko imate simptome infekcije.
- **Trudnoća:** Ukoliko ste primali kanakinumab tokom trudnoće, važno je da o tome obavestite lekara koji se brine o detetu ili medicinsku sestru pre nego što Vaše dete primi bilo koju vakcinu. Vaše dete ne treba da primi žive vakcine dok ne prođe najmanje 16 nedelja od Vaše poslednje doze kanakinumaba koju ste primili pre porođaja.

Indikacija:

Uverite se da, prilikom posete lekaru, imate kod sebe **SPISAK SVIH LEKOVA** koje uzimate.

Ime pacijenta:

Za decu: ime roditelja/staratelja:

Datum prve doze kanakinumaba:

Primenjena doza kanakinumaba:

Ime lekara:

Br. telefona lekara:
