

**Prilavljivanje neželjenih reakcija**

Ukoliko Vam se ispolji bilo koja neželjena reakcija, potrebno je da o tome obavestite lekara. Ovo uključuje i svaku moguću neželjenu reakciju koja nije navedena u Uputstvu za lek. Prilavljivanjem neželjenih reakcija možete da pomognete u proceni bezbednosti ovog leka. Sumnju na neželjene reakcije na lek možete da prijavite Agenciji za lekove i medicinska sredstva Srbije (ALIMS) putem: ONLINE prijave dostupne na internet stranici [www.alims.gov.rs](http://www.alims.gov.rs) ili dopunjavanjem obrasca za prijavu neželjene reakcije za pacijenta koji je dostupan na internet stranici [www.alims.gov.rs](http://www.alims.gov.rs) i slanjem poštom na adresu Agencija za lekove i medicinska sredstva Srbije, Nacionalni centar za farmakovigilancu, Vojvode Stepe 458, 11221 Beograd, Republika Srbija, ili elektronskom poštom na adresu [nezeljene.reakcije@alims.gov.rs](mailto:nezeljene.reakcije@alims.gov.rs)

Sumnju na neželjene reakcije na lek možete prijaviti i nosiocu dozvole za lek Ilaris, na sledeće kontakt podatke:

- Predstavništvo Novartis Pharma Services Inc.
- Omladinskih brigada 90a, 11070 Beograd, Tel. 011/2014 000; fax. 011/3112 605
- e-mail: [serbia.drugsafety@novartis.com](mailto:serbia.drugsafety@novartis.com)
- ili online preko globalne internet stranice <https://www.report.novartis.com/>

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

## Kartica - podsetnik za pacijenta

### VAŽNE INFORMACIJE

#### **ILARIS<sup>®</sup>, 150 mg/mL, rastvor za injekciju kanakinumab za supkutanu primenu**

**Za lečenje sindroma periodičnih groznica, uključujući:**

**Periodični sindrom povezan s kriopirinom (CAPS)**

**Periodični sindrom povezan s receptorom faktora nekroze tumora (TRAPS)**

**Sindrom hiperimunoglobulina D (HIDS)/nedostatka mevalonat kinaze (MKD)**

**Porodičnu mediteransku groznicu (FMF)**

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
- **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:

---