

Důležitá bezpečnostní informace o přípravku



Pro léčbu pacientů se záchvaty dnové artritidy, kteří nemohou být léčeni standardní terapií

**PROSÍME, NOSTE TUTO KARTIČKU VŽDY U SEBE
V PRŮBĚHU PRVNÍCH 12 MĚSÍCŮ LÉČBY**

Tato patientská informační kartička obsahuje důležité bezpečnostní informace, které byste měl(a) znát před léčbou přípravkem ILARIS® a během ní.

- **Ukažte tuto kartičku všem lékařům, kteří o Vás pečují**
- **Pro více informací si přečtete příbalovou informaci přípravku ILARIS®.**

Riziko infekce

- **Přípravek ILARIS® může zvyšovat riziko vzniku infekce, včetně závažných infekcí.**
- **Přípravkem ILARIS® byste neměl(a) být léčen(a), pokud máte aktivní infekci.**
- **Vyhledejte okamžitě lékařskou pomoc, pokud se u Vás objeví příznaky, jako jsou (A) déletrvající horečka, déletrvající kašel, déletrvající bolesti hlavy či (B) lokalizované zarudnutí, teplo nebo otok kůže nebo (C) přetrvávající kašel, ztráta hmotnosti nebo subfebrilie (zvýšená tělesná teplota).**

Promluvte si se svým lékařem o veškerých nutných očkováních, která musíte absolvovat před zahájením léčby přípravkem ILARIS®.

Data léčby přípravkem ILARIS®:

Jméno: _____

Dávka: _____

Datum zahájení: _____ **Datum poslední dávky:** _____

Prosíme, ujistěte se, že u sebe při návštěvě zdravotnického zařízení máte také seznam všech léků, které užíváte.

Jméno lékaře: _____

Telefon lékaře: _____

Noste tuto kartičku neustále u sebe.

Užívání přípravku ILARIS® může být u některých pacientů spojeno s nežádoucími účinky, zatímco u jiných se nemusí objevit. Informujte proto lékaře, pokud si myslíte, že se objevil nežádoucí účinek, který Vás obtěžuje nebo nemizí.

▼ Tento léčivý přípravek podléhá dalšímu sledování.



Novartis s.r.o.
Gemini, budova B
Na Pankráci 1724/129, 140 00 Praha 4
Tel: 225 775 111, Fax: 225 775 222

CZ1310137016/10/2013

Důležitá bezpečnostní informace o přípravku

ILARIS®
(canakinumab)
150 mg subcutaneous injection