

Vigtig information om

ILARIS® (CANAKINUMAB) 150 mg subkutan injektion

Til behandling af Stills sygdom, inkl. Stills sygdom hos voksne (AOSD) og systemisk juvenil idiopatisk arthritis (SJIA)

BÆR ALTID DETTE KORT PÅ DIG

Dette patientkort indeholder vigtige oplysninger, som du skal være opmærksom på før og under behandling med ILARIS.

- **Vis** dette kort til alle læger, der behandler dig.
- **Læs** ILARIS indlægssedlen for yderligere information.

Før behandling med ILARIS

Infektioner: Du må ikke blive behandlet med ILARIS, hvis du har en aktiv infektion, som kræver medicinsk behandling, eller hvis du har eller har haft tuberkulose, eller direkte kontakt med en person med en aktiv tuberkulose.

Symptomer på en leversygdom: Tal med din læge, hvis du har symptomer på en leversygdom som fx gul hud og øjne, kvalme, appetitløshed, mørk urin og lys afføring.

Vaccinationer: Tal med din læge om eventuelle vaccinationer, du skal have, inden din behandling med ILARIS påbegyndes.

Når du er i behandling med ILARIS

Risiko for infektioner: ILARIS er forbundet med øget risiko for infektioner, inklusive alvorlige infektioner. Hvis du udvikler en infektion, skal din behandling med Ilaris muligvis stoppes. Tal med din læge hvis du har feber i mere end 3 dage eller andre symptomer, der kan skyldes en infektion.

Risiko for allergiske reaktioner: Søg omgående lægehjælp, hvis du får symptomer som fx

- langvarig feber, hoste eller hovedpine eller
- lokal rødme, varme eller hævelse i huden eller
- vedvarende hoste, vægttab og temperaturforhøjelse.

Makrofag-aktiverings-syndrom (MAS): Patienter med SJIA kan udvikle en tilstand, der kaldes makrofag-aktiverings-syndrom (MAS), som kan være livstruende. Fortæl omgående din læge, hvis dine symptomer på SJIA bliver forværret, eller hvis du har symptomer på en infektion.

Overdosis: Hvis du kommer til at indsprøjte for meget ILARIS skal du tale med din læge.

Glemte en dosis: Hvis du har glemt at indsprøjte en dosis ILARIS, skal du tage den næste indsprøjtning, så snart du kommer i tanke om det. Dernæst kontakt lægen for at drøfte, hvornår du skal indsprøjte den næste dosis.

Graviditet

Hvis du har været i behandling med ILARIS under din graviditet, er det vigtigt, at du informerer barnets læge eller sygeplejerske, før dit barn skal vaccineres. Dit barn må ikke få levende vacciner før mindst 16 uger efter, at du har fået din sidste dosis af ILARIS før fødslen.

Behandling

Medbring altid en liste over al den øvrige medicin, du tager, til konsultation hos lægen eller på sygehuset.

Navn:

For børn: forældres/værges navn:

Startdato:

Dosis:Lægens navn:

Lægens tlf.:

ILARIS kan give bivirkninger. Ikke alle patienter oplever bivirkninger. Tal med din læge, hvis en bivirkning er generende eller ikke forsvinder.

Du kan hjælpe ved at indberette alle de bivirkninger, du får til Lægemiddelstyrelsen.

Vigtig information om

ILARIS® (CANAKINUMAB)

Novartis Healthcare A/S

Kay Fiskers Plads 10

DK-2300 Copenhagen S

DENMARK

Tlf. +45 39 16 84 00, www.novartis.dk

Vigtig information om

ILARIS® (CANAKINUMAB) 150 mg subkutan injektion

Til behandling af periodiske febersyndromer:

- Kryopyrin-associerede periodiske syndromer (CAPS)
- Tumornekrosefaktor-receptor-associeret periodisk syndrom (TRAPS)
- Hyperimmunglobulin D-syndrom (HIDS)/mevalonat-kinase-mangel (MKD)
- Familiær middelhavsfeber (FMF)

BÆR ALTID DETTE KORT PÅ DIG

Dette patientkort indeholder vigtige oplysninger, som du skal være opmærksom på før og under behandling med ILARIS.

- **Vis** dette kort til alle læger, der behandler dig
- **Læs** ILARIS indlægssedlen for yderligere information

Før behandling med ILARIS

Infektioner: Du må ikke blive behandlet med ILARIS, hvis du har en aktiv infektion, som kræver medicinsk behandling, hvis du har eller har haft tuberkulose eller direkte kontakt med en person med aktiv tuberkulose.

Symptomer på en leversygdom: Tal med din læge, hvis du har symptomer på en leversygdom som fx gul hud og øjne, kvalme, appetitløshed, mørk urin og lys afføring.

Vaccinationer: Tal med din læge om eventuelle vaccinationer, du skal have, inden din behandling med ILARIS påbegyndes.

Når du er i behandling med ILARIS

Risiko for infektioner: ILARIS er forbundet med øget risiko for infektioner, inklusive alvorlige infektioner. Hvis du udvikler en infektion, skal din behandling med Ilaris muligvis stoppes. Tal med din læge, hvis du har feber i mere end 3 dage eller andre symptomer, der kan skyldes en infektion.

Risiko for allergiske reaktioner: Søg omgående lægehjælp, hvis du får symptomer som fx:

- langvarig feber, hoste eller hovedpine, (B) eller
- lokal rødme, varme eller hævelse i huden eller
- vedvarende hoste, vægttab og temperaturforhøjelse.

Overdosis: Hvis du kommer til at indsprøjte for meget ILARIS, skal du tale med din læge.

Glemte en dosis: Hvis du har glemt at indsprøjte en dosis ILARIS, skal du tage den næste indsprøjtning, så snart du kommer i tanke om det. Dernæst kontakt lægen for at drøfte, hvornår du skal indsprøjte den næste dosis.

Graviditet

Hvis du har været i behandling med ILARIS under din graviditet, er det vigtigt, at du informerer barnets læge eller sygeplejerske, før dit barn skal vaccineres. Dit barn må ikke få levende vacciner før mindst

16 uger efter, at du har fået din sidste dosis af ILARIS før fødslen.

Behandling

Medbring altid en liste over al den øvrige medicin, du tager, til konsultation hos lægen eller på sygehuset.

Navn:

For børn: forældres/værges navn:

Startdato:

Dosis:

Lægens navn:

Lægens tlf.:

ILARIS kan give bivirkninger. Ikke alle patienter oplever bivirkninger. Tal med din læge, hvis en bivirkning er generende eller ikke forsvinder.

Vigtig information om
ILARIS (CANAKINUMAB)

Novartis Healthcare A/S
Kay Fiskers Plads 10
DK-2300 Copenhagen S
DENMARK

tlf. +45 39 16 84 00, www.novartis.dk

Vigtig information om

ILARIS® (CANAKINUMAB) 150 mg subkutan injektion

Til behandling af patienter med anfald af urinsyreigt, hvor standardbehandling ikke er mulig

BÆR ALTID DETTE KORT PÅ DIG

Dette patientkort indeholder vigtige oplysninger, som du skal være opmærksom på før og under behandling med ILARIS.

- **Vis** dette kort til alle læger, der behandler dig.
- **Læs** ILARIS indlægssedlen for yderligere information.

Før behandling med ILARIS

Infektioner: Du må ikke blive behandlet med ILARIS, hvis du har en aktiv infektion, som kræver medicinsk behandling, eller hvis du har eller har haft tuberkulose, eller direkte kontakt med en person med en aktiv tuberkulose.

Symptomer på en leversygdom: Tal med din læge, hvis du har symptomer på en leversygdom som fx gul hud og øjne, kvalme, appetitløshed, mørk urin og lys afføring.

Vaccinationer: Tal med din læge om eventuelle vaccinationer, du skal have, inden din behandling med ILARIS påbegyndes.

Når du er i behandling med ILARIS

Risiko for infektioner: ILARIS er forbundet med øget risiko for infektioner, inklusive alvorlige infektioner. Tal med din læge hvis du har feber i mere end 3 dage eller andre symptomer, der kan skyldes en infektion.

Risiko for allergiske reaktioner: Søg omgående lægehjælp, hvis du får symptomer som fx

- langvarig feber, hoste eller hovedpine eller
- lokal rødme, varme eller hævelse i huden eller
- vedvarende hoste, vægttab og temperaturforhøjelse.

Overdosis: Hvis du kommer til at indsprøjte for meget ILARIS, skal du tale med din læge.

Glemte en dosis: Hvis du har glemt at indsprøjte en dosis ILARIS, skal du tage den næste indsprøjtning, så snart du kommer i tanke om det. Dernæst kontakt lægen for at drøfte, hvornår du skal indsprøjte den næste dosis.

Graviditet

Hvis du har været i behandling med ILARIS under din graviditet, er det vigtigt, at du informerer barnets læge eller sygeplejerske, før dit barn skal vaccineres. Dit barn må ikke få levende vacciner før mindst 16 uger efter, at du har fået din sidste dosis af ILARIS før fødslen.

Behandling

Medbring altid en liste over al medicin, du tager, til konsultation hos lægen eller på sygehuset.

Navn:

Startdato:

Dosis:

Lægens navn:

Lægens tlf.:

ILARIS kan give bivirkninger. Ikke alle patienter oplever bivirkninger. Tal med din læge, hvis en bivirkning er generende eller ikke forsvinder.

Du kan hjælpe ved at indberette alle de bivirkninger, du får til Lægemiddelstyrelsen.

Vigtig information om

ILARIS® (CANAKINUMAB)

Novartis Healthcare A/S

Kay Fiskers Plads 10

DK-2300 Copenhagen S

DENMARK

Tlf. +45 39 16 84 00, www.novartis.dk.