

VIKTIG INFORMATION

SE1805824356_04/2018

ILARIS®

(kanakinumab)

150 mg subkutan injektion

För behandling av periodiska febersyndrom:

Kryopyrinassocierade periodiska syndrom (CAPS)

Tumörnekroscytos/relaterat periodiskt syndrom (TRAPS)

Hyperimmunoglobulin D-syndrom (HIDS)/

Mevalonatkinasbrist (MKD)

Familjär medelhavsfeber (FMF)

SE1805824356_04/2018

Novartis Sverige AB
Box 1150, 183 11 Täby
Telefon 08-732 32 00
www.novartis.se



Innan behandling med kanakinumab påbörjas

- **Infektioner:** Du ska inte behandlas med kanakinumab om du har eller misstänker att du har en aktiv och svår infektion.
- **Vaccinationer:** Om du måste vaccineras. Tala med din läkare innan behandling med kanakinumab påbörjas.

Under behandling med kanakinumab

- **Informera din läkare omedelbart** om du märker någon av biverkningarna nedan:
 - **Feber som varar längre än 3 dagar eller andra symtom som tyder på en allvarlig infektion.** Dessa kan vara skakningar, frossa, sjukdomskänsla, aptitlöshet, hosta, ihållande huvudvärk, lokal hudrodnad, värmekänsla eller hudsvullnad.
 - **Allergiska reaktioner** med hudutslag och klåda och eventuellt även nässelutslag, svårighet att andas eller svälja, yrsel, hjärtklappning eller lågt blodtryck.
- **Graviditet:** Om du har fått kanakinumab medan du var gravid, är det viktigt att du informerar barnets läkare eller sjuksköterska innan vaccinationer ges till ditt barn. Ditt barn ska inte få levande vacciner förrän tidigast 16 veckor efter att du fick din sista dos av kanakinumab innan förlossningen.

Behandling

Ta också med dig en förteckning över alla dina mediciner till varje besök inom sjukvården.

Patientens namn _____

För barn: Föräldrars/vårdnadshavares namn _____

Datum för första dosen kanakinumab _____

Dos kanakinumab administrerad _____

Läkarens namn _____

Läkarens tel _____