



Пријавување на несакани реакции
Доколку забележите било какви несакани реакции треба да го известите Вашиот лекар, фармацевт или медицинска сестра. Ова ги вклучува и сите можни несакани реакции кои не се наведени во упатството за употреба на лекот. Со пријавување на несаканите реакции можете да помогнете во проценката на безбедноста на овој лек. Несаканите реакции од лекот можете да ги пријавите во Националниот центар за фармаковигиланца при Агенцијата за лекови и медицински средства (ул. Св. Кирил и Методиј бр. 54 кат 1) или по електронски пат преку веб-страницата на Агенцијата <http://malmed.gov.mk/>
Со пријавување на несакани реакции можете да помогнете во проценката на безбедноста на овој лек.

КАРТИЧКА СО ПОТСЕТУВАЊЕ НА ПАЦИЕНТОТ

ВАЖНИ ИНФОРМАЦИИ

ILARIS®

(canakinumab)

150 mg поткожна инјекција

**за лекување на Стилова болест, вклучувајќи Стилова болест кај
возрасни (AOSD) и системски јувенилен идиопатски артритис (SJIA).**

Пред локална имплементација, обезбедете усогласеност со сите применливи закони и прописи, вклучувајќи ги локалните индустриски кодекси, како и политиките на локалните компании на Novartis. Осигурајте дека целата содржина е во согласност со Националните информации за пропишување.



Пред лекување со канакинумаб

- **Инфекции:** Не треба да се лекувате со канакинумаб доколку имате активна инфекција која бара медицинска интервенција.
- **Вакцинации:** Разговарајте со вашиот доктор за сите вакцини кои можеби е потребно да ги примите пред започнување на лекувањето со канакинумаб

За време на лекувањето со канакинумаб

- **Ризик од инфекции:** Употребата на канакинумаб е поврзана со зголемен ризик од инфекции, вклучувајќи и сериозни инфекции
- Ако развиете инфекција, Вашето лекување со канакинумаб можеби ќе треба да биде прекинато. Веднаш кажете му на Вашиот доктор ако имате треска којашто трае подолго од 3 дена или други симптоми кои може да укажуваат на инфекција.
- Веднаш побарајте медицинска помош доколку се појават симптоми како што се:
 - продолжена треска, кашлица или главоболка, или
 - локализирано црвенило, топлина или оток на кожата, или
 - постојана кашлица, губење на телесна тежина и блага треска
- **Синдром на активирање на макрофаги (MAS):** Пациентите со Стилова болест може да развијат состојба наречена синдром на активирање на макрофаги (вид на бели крвни клетки), која може да биде опасна по живот. Веднаш кажете му на Вашиот доктор доколку симптомите на Вашата Стилова болест се влошат или доколку имате симптоми на инфекција.
- **Бременост:** Ако сте примиле канакинумаб додека сте биле бремена, важно е да го информирате докторот или медицинската сестра на бебето пред да му биде дадена каква било вакцина. Вашето бебе не треба да прими живи вакцини најмалку 16 недели откако сте ја примиле последната доза на канакинумаб пред породувањето.

Индикација за лекување:

Ве молиме осигурете се дека имате СПИСОК НА СИТЕ ЛЕКОВИ што ги земате кога ќе го посетите здравствениот работник.

Име на пациент:

За деца: име на родител / старател:

Датум на прва земена доза на канакинумаб:

Администрирана доза на канакинумаб:

Име на доктор:

Тел. бр. на доктор:

