

# VIKTIG SIKKERHETSINFORMASJON

## ILARIS® (canakinumab) 150 mg subkutan injeksjon

for behandling av autoinflammatoriske periodiske febersyndromer inkludert:  
cryopyrin-assosiert periodiske syndromer (CAPS)  
TNF reseptor-assosiert periodisk syndrom (TRAPS)  
hyperimmunoglobulin D-syndrom (HIDS)/  
mevalonatkinase defekt (MKD)  
familier middehavsfeber (FMF)

**Sikkerhetsinformasjon**  
Etter krav fra  
Direktoratet for  
medisinske produkter

Novartis Norge AS  
PB. 4284 Nydalen  
0401 Oslo

N0241206\_11324663

 **NOVARTIS**



---

## Før du starter behandling med canakinumab

- **Infeksjoner:** Du bør ikke behandles med canakinumab dersom du har en aktiv infeksjon som krever medisinsk behandling
- **Vaksiner:** Snakk med legen din om hvilke vaksiner du kan trenge før du starter behandling med canakinumab

## Under behandling med canakinumab

- **Risiko for infeksjoner:** canakinumab kan gi økt risiko for infeksjoner, inkludert alvorlige infeksjoner. Snakk med legen din dersom du har hatt feber som har vart mer enn 3 dager eller andre symptomer på infeksjon.
- Ta umiddelbart kontakt med helsepersonell dersom du får symptomer som (A) langvarig feber, hoste eller hodepine; (B) lokalisert rødhet, varme eller hevelse i huden; (C) vedvarende hoste, vekttap eller lav feber.
- **Graviditet:** Hvis du har mottatt canakinumab under graviditet, er det viktig at du informerer barnets helsepersonell før vaksiner gis til det nyfødte spedbarnet. Barnet bør ikke motta levende vaksiner før det har gått minst 16 uker etter din siste dose canakinumab før fødselen.



---

## Datoer for behandling med ILARIS®:

Pasientens navn: \_\_\_\_\_

For barn: foreldre/foresattes navn: \_\_\_\_\_

Dato for første dose canakinumab: \_\_\_\_\_

Canakinumab dosering (mg): \_\_\_\_\_

Legens navn: \_\_\_\_\_ telefonnummer: \_\_\_\_\_

**Ta alltid med deg en liste over alle medisinene dine når du er hos lege eller annet helsepersonell.**

NO241206\_11324663

