

# ВАЖЛИВА ІНФОРМАЦІЯ ДЛЯ ПАЦІЄНТІВ

Грудень 2021

ID code 361596/PLA/12/2021/1

## ІЛАРІС (канакінумаб) 150 мг для підшкірних ін'єкцій

Для лікування нападів подагричного артриту

### Показання до лікування

Відвідуючи лікаря, будь ласка, переконайтеся в тому, що ви маєте із собою **ПОВНИЙ ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ**, які ви на сьогодні приймаєте.

ПІБ пацієнта:

---

Дата отримання першої дози канакінумабу:

---

Доза канакінумабу:

---

ПІБ лікаря:

Телефон лікаря:

---

### Перш ніж розпочинати лікування канакінумабом

- **Інфекції.** Не слід застосовувати канакінумаб, якщо ви маєте активну інфекцію.
- **Вакцинація.** Проконсультуйтеся з лікарем щодо вакцинації, яка може бути вам потрібна, перш ніж розпочинати лікування канакінумабом.

## Під час лікування канакінумабом

- **Ризик інфекцій.** Застосування канакінумабу асоціюється з підвищеним ризиком інфекцій, зокрема серйозних.
- Негайно повідомте свого лікаря у випадку лихоманки тривалістю понад 3 дні або появи інших симптомів, які можуть бути спричинені інфекцією.
- **Негайно** зверніться по медичну допомогу, якщо у вас з'явилися такі симптоми:
  - тривала лихоманка, кашель або головний біль;
  - локалізоване почервоніння, підвищення температури шкіри або набряк шкіри;
  - постійний кашель, зменшення маси тіла та субфебрильна температура.

---

## Перш ніж розпочинати лікування канакінумабом

- **Вагітність.** Якщо ви отримували канакінумаб під час вагітності, важливо повідомити про це лікаря-педіатра або медичну сестру, перш ніж робити дитині щеплення. Дитині не слід вводити живі вакцини раніше, ніж через 16 тижнів після отримання вами останньої дози канакінумабу перед пологами.

---

Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Inapic, Наказ МОЗ України від 15.07.2021 № 1452.  
Реєстраційне посвідчення № UA/14525/01/01, <http://www.drلز.com.ua/>

Ця інформація призначена для спеціалістів сфери охорони здоров'я, які призначають канакінумаб, і/або пацієнтів, які його застосовують. Ця інформація може бути передана особисто зазначеним вище спеціалістам сфери охорони здоров'я та/або пацієнтам. На допомогу практикуючому лікарю. Видано в межах програми з управління ризиками.

### НЕ Є РЕКЛАМОЮ

---

Відповідно до вимог Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року №898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 19 грудня 2016 року за №1649/29779 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року №996) слід повідомляти про усі підозрювані побічні реакції до Державного експертного центру МОЗ України за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua/>.

Для інформування представництва «Новартис Фарма Сервісез АГ» в Україні та за додатковою інформацією звертайтеся за телефоном: +38 044 389 39 30 або на e-mail: [drugs\\_safety.ukraine@novartis.com](mailto:drugs_safety.ukraine@novartis.com).

Представництво «Новартис Фарма Сервісез АГ» в Україні: м. Київ, 04073, просп. С. Бандери, 28а, БЦ SP Hall.

