

ВАЖЛИВА ІНФОРМАЦІЯ ДЛЯ ПАЦІЄНТІВ

Грудень 2021

ID code 361596/ILA/12/2021/1

ІЛАРІС

(канакінумаб)

150 мг для підшкірних ін'єкцій

Для лікування синдромів періодичної лихоманки, а саме:
кріопірин-асоційованих періодичних синдромів (CAPS);
періодичного синдрому, асоційованого з рецептором ФНП (TRAPS); синдрому
гіперімунноглобулінемії D (HIDS) /
дефіциту мевалонаткінази (МКД);
сімейної середземноморської лихоманки (FMF)

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:

ПІБ батька/матері/опікуна (для дітей):

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, яка потребує медичного втручання.
- **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.
- Якщо у вас розвинеться інфекція, можливо, доведеться тимчасово припинити лікування канакінумабом. 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.

- **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.drlz.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 Сервісес АГ» в Україні та за додатковою інформацією звертайтеся за телефоном: +38 044 389 39 30 або на e-mail: drugs_safety_ukraine@novartis.com.

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