

Belangrijke informatie over de veiligheidsrisico's bij gebruik van

Canakinumab 150 mg subcutane injectie

Voor de behandeling van patiënten met de actieve ziekte van Still, waaronder de ziekte van Still op volwassen leeftijd (Adult-Onset Still's Disease, AOSD) en Systemische Juveniele Idiopathische Artritis

DRAAG DEZE KAART ALTIJD BIJ U

Deze patiëntenkaart bevat belangrijke informatie met betrekking tot de veiligheidsrisico's waarvan u vóór en tijdens de behandeling met canakinumab op de hoogte moet zijn. Verder kan deze patiëntenkaart u helpen bij het onthouden van de dosis die u gebruikt.

- **Laat** deze kaart aan iedere arts **zien** bij wie u onder behandeling bent, zodat deze arts op de hoogte is van uw canakinumab gebruik.
- **Lees** de bijsluiter van canakinumab voor meer informatie.
- Canakinumab kan het risico op het krijgen van infecties vergroten, ernstige infecties inbegrepen.
- U mag niet met canakinumab worden behandeld als u een actieve, ernstige infectie heeft.
- Zoek onmiddellijk medische zorg als u verschijnselen ontwikkelt zoals (A) langdurige koorts, hoesten of hoofdpijn (B) plaatselijke roodheid, warmte of zwelling van uw huid (C) aanhoudend hoesten, gewichtsverlies en lichte koorts.
- Raadpleeg uw arts over vaccinaties die u mogelijk nodig heeft vóórdat u start met de behandeling met canakinumab.
- Bij patiënten met de ziekte van Still kan zich een aandoening ontwikkelen genaamd macrofaag (een type witte bloedcel) activatiesyndroom (MAS), welke levensbedreigend kan zijn. Patiënten worden onderzocht op verschijnselen die wijzen op MAS, zoals wanneer uw symptomen van de ziekte van Still erger worden of als u verschijnselen van een infectie heeft.
- Als u canakinumab heeft gekregen tijdens uw zwangerschap, is het belangrijk dat u dat aan de arts of verpleegkundige van uw baby vertelt voordat er vaccinaties aan uw baby worden gegeven. Uw baby mag geen levende vaccins krijgen tot ten minste 16 weken na uw laatste dosis canakinumab voor de geboorte.

Data van behandeling met canakinumab

Zorg ervoor dat u bij elk bezoek aan een zorgverlener een lijst met al uw andere geneesmiddelen bij u heeft

Startdatum: Datum meest recente dosis:

Mijn canakinumab dosis:

Naam patiënt:

Voor kinderen: naam ouder/verzorger:

Naam van de arts:

Telefoonnummer van de arts:

Zorg ervoor dat u deze kaart altijd bij u heeft

Canakinumab kan bij sommige patiënten gepaard gaan met bijwerkingen, terwijl anderen er geen zullen ervaren. Informeer uw arts als u denkt dat u een bijwerking ervaart die u hindert of die niet weggaat.

Voor het snel onderkennen van bijwerkingen blijven spontane meldingen van groot belang. In Nederland kunt u vermoede bijwerkingen melden bij Nationaal Bijwerkingen Centrum Lareb. U kunt daarvoor gebruik maken van het meldingsformulier dat u op internet kunt vinden (www.lareb.nl). Bijwerkingen kunnen ook altijd gemeld worden bij de houder van de handelsvergunning van het product:

Novartis Pharma B.V. | Telefoon: 026-37 82 243

E-mail: bijwerkingen.phnlar@novartis.com

05171LA740957

Belangrijke informatie over de veiligheidsrisico's bij gebruik van

Canakinumab 150 mg subcutane injectie

Voor de behandeling van patiënten met de actieve ziekte van Still, waaronder de ziekte van Still op volwassen leeftijd (Adult-Onset Still's Disease, AOSD) en Systemische Juveniele Idiopathische Artritis