

Belangrijke informatie over de veiligheidsrisico's bij gebruik van

Canakinumab 150 mg subcutane injectie

Voor de behandeling van jichtartritis

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.

- **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 vóórdát u start met de behandeling met canakinumab.
- 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:

Canakinumab dosis:

Naam patiënt:

Naam van de arts:

Telefoonnummer van de arts:

Zorg ervoor dat u deze kaart altijd bij u heeft

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiters staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Bijwerkingen kunnen ook gemeld worden bij Novartis Pharma B.V. via bijwerkingen.nederland@novartis.com. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op www.novartis.nl/medicijnen/rmm/ilaris.

Lees de bijsluiters voor meer informatie over uw medicijn.

Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker.

Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl).

08191LA12.17546, Versie 5, 10-2019

Belangrijke informatie over de veiligheidsrisico's bij gebruik van

Canakinumab 150 mg subcutane injectie

Voor de behandeling van jichtartritis