

# TÄRKEÄÄ TIETOA

## **ILARIS® (kanakinumabi), 150 mg pistoksena ihon alle**

**Stillin taudin hoitoon, mukaan lukien aikuisiän Stillin taudin ja yleisoireisen lastenreuman hoito**

**Kysyttävää Novartiksen valmisteesta?** Novartis Lääkeinformaatiopalvelu puh. 010 6133 210, sähköposti: [novartis.laakeinformaatio@novartis.com](mailto:novartis.laakeinformaatio@novartis.com)

Voit ilmoittaa haittavaikutuksista suoraan kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta: Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA. [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan myyntiluvan haltijalle: Novartis Finland Oy, Metsänneidonkuja 10, 02130 Espoo puh. 010 6133 200, [www.novartis.fi](http://www.novartis.fi)

FI1909733093 Osa riskienhallintasuunnitelmaa v 11.2.  
Fimean hyväksymispäivämäärä 28.8.2019.

---

## Ennen kanakinumabihoitoa

- **Infektiot:** Sinun ei pidä aloittaa kanakinumabihoitoa, jos sinulla on jokin lääketieteellistä hoitoa vaativa, aktiivisessa vaiheessa oleva infektio.
- **Rokotukset:** Kerro lääkärille ennen kanakinumabihoiton aloittamista kaikista rokotuksista, joita mahdollisesti tarvitset.

## Kanakinumabihoiton aikana

- **Infektioiden riski:** Kanakinumabin käyttöön liittyy suurentunut infektioiden riski. Tämä koskee myös vakavia infektioita.
- Jos sinulle kehittyy infektio, kanakinumabihoito saatetaan joutua keskeyttämään. Kerro heti lääkärille, jos sinulla on kuumetta, joka kestää yli 3 päivää, tai muita infektiosta mahdollisesti johtuvia oireita.
- Ota **heti** yhteys lääkäriin, jos sinulle ilmaantuu esimerkiksi seuraavia oireita, kuten: pitkittynyt kuume, yskä tai päänsärky, paikallinen ihon punoitus, kuumotus tai turvotus, pitkittynyt yskä, painonlasku tai lievä lämpöily.
- **Makrofagiaktivaatio-oireyhtymä:** Stillin tautia sairastaville voi kehittyä nk. makrofagiaktivaatio-oireyhtymä, joka voi olla henkeä uhkaava. (Makrofagit kuuluvat veren valkosoluihin.) Kerro heti lääkärille, jos Stillin taudin oireesi pahenevat, tai sinulla on infektion oireita.
- **Raskaus:** Mikäli sait kanakinumabia raskauden aikana, on tärkeää, että kerrot siitä vauvaasi hoitavalle lääkärille tai sairaanhoitajalle ennen kuin vauvalle annetaan mitään rokotteita. Vauvallesi ei saa antaa eläviä rokotteita ennen kuin on kulunut vähintään 16 viikkoa viimeisimmästä kanakinumabiannoksesta, jonka sait ollessasi vielä raskaana.

---

## Käyttöaihe:

**Varmista, että sinulla on mukanas LUETTELO KAIKISTA KÄYTÖSSÄSI OLEVISTA LÄÄKKEISTÄ, kun käytät terveydenhuollon ammattilaisen vastaanotolla.**

Potilaan nimi: \_\_\_\_\_

Lapset: vanhemman/huoltajan nimi: \_\_\_\_\_

Ensimmäisen kanakinumabiannoksen antopäivä: \_\_\_\_\_

Annettu kanakinumabiannos: \_\_\_\_\_

Lääkärin nimi: \_\_\_\_\_

Lääkärin puhelinnumero: \_\_\_\_\_