

# 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

### 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](http://www.lareb.nl). Bijwerkingen kunnen ook gemeld worden bij Novartis Pharma B.V. via [bijwerkingen.nederland@novartis.com](mailto: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](http://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](http://www.cbg-meb.nl)).

0819ILA1217546, Versie 5, 10-2019

## 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

# Belangrijke informatie over de veiligheidsrisico's bij gebruik van

## Canakinumab 150 mg subcutane injectie

Voor de behandeling van Cryopyrin-Associated Periodic Syndromes (CAPS), Tumor necrosis factor receptor geassocieerd periodiek syndroom (TRAPS), Hyperimmunoglobulinemie D syndroom (HIDS)/mevalonaat kinase deficiëntie (MKD) of Familiaire mediterrane koorts (FMF)

### 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.
- 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

### 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 bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl). Bijwerkingen kunnen ook gemeld worden bij Novartis Pharma B.V. via [bijwerkingen.nederland@novartis.com](mailto: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](http://www.novartis.nl/medicijnen/rmm/ilaris).

Lees de bijsluiter 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](http://www.cbg-meb.nl)).

0819IL.A1217546, Versie 5, 10-2019

## Belangrijke informatie over de veiligheidsrisico's bij gebruik van

### Canakinumab 150 mg subcutane injectie

Voor de behandeling van Cryopyrin-Associated Periodic Syndromes (CAPS), Tumor necrosis factor receptor geassocieerd periodiek syndroom (TRAPS), Hyperimmunoglobulinemie D syndroom (HIDS)/mevalonaat kinase deficiëntie (MKD) of Familiaire mediterrane koorts (FMF)

# 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](http://www.lareb.nl). Bijwerkingen kunnen ook gemeld worden bij Novartis Pharma B.V. via [bijwerkingen.nederland@novartis.com](mailto: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](http://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](http://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