

TARJETA DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

ILARIS[®] **(canakinumab)** **150 mg inyección subcutánea**

Para el tratamiento de síndromes de fiebre periódica incluyendo: Síndromes periódicos asociados a la criopirina (CAPS*), Síndrome periódico asociado al receptor de necrosis tumoral (TRAPS*), Síndrome de hiperinmunoglobulina D (HIDS*)/, deficiencia de mevalonato quinasa (MKD*) y Fiebre Mediterránea Familiar (FMF)

Información sobre prevención de riesgos autorizada por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) noviembre 2017

(*) por sus siglas en inglés
Disponible en la web de la AEMPS: www.aemps.gob.es

Antes de iniciar el tratamiento con canakinumab

- **Infecciones:** usted no debe ser tratado con canakinumab si tiene una infección activa que requiera de intervención médica.
- **Vacunaciones:** consulte con su médico acerca de cualquier vacunación que pudiera necesitar antes de iniciar el tratamiento con canakinumab.

Durante el tratamiento con canakinumab

- **Riesgo de infecciones:** el uso de canakinumab se asocia con un riesgo aumentado de infecciones, incluyendo infecciones graves.

Si usted presenta una infección, podría ser preciso interrumpir su tratamiento con canakinumab. Informe a su médico inmediatamente si tiene fiebre de más de 3 días de duración u otros síntomas que pudieran deberse a una infección.

Busque atención médica **inmediatamente** si presenta síntomas tales como:

- fiebre prolongada, tos o dolor de cabeza, o
 - enrojecimiento local, aumento de temperatura o inflamación de la piel, o
 - tos persistente, pérdida de peso y febrícula.
- **Embarazo:** Si usted recibió canakinumab durante su embarazo, es importante que informe al pediatra o enfermera antes de que le sea administrada ninguna vacunación. Su bebé no debe recibir vacunas de organismos vivos hasta al menos 16 semanas después de la última dosis de canakinumab que usted recibió antes del parto.

Tratamiento

Por favor, asegúrese de tener una LISTA DE TODOS LOS MEDICAMENTOS que toma cuando visite a un profesional sanitario.

Nombre del paciente:

Para niños: nombre de padres/tutores:

Fecha de la primera dosis de canakinumab:

Dosis administrada de canakinumab:

Nombre del médico responsable:

Teléfono del médico responsable:

Notificación de sospecha de reacciones adversas

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en el prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaRAM.es>.

Novartis Pharma AG
CH-4002 Basel
Switzerland
© Novartis Pharma AG, 2016
01/17 GLDEIM/ACZ885/0200

