

EDUKAČNÍ MATERIÁLY

Informace jsou určeny lékařům pro účely informování pacientů léčených rituximabem o hlavních bezpečnostních údajích a péče o tyto pacienty.

Dokument neobsahuje veškeré informace o tomto přípravku. Před předepsáním rituximabu nebo jeho podáním je vždy nutné nahlédnout do příslušného SmPC tohoto přípravku.

Aktuálně platná SmPC lze vyhledat na webových stránkách Státního ústavu pro kontrolu léčiv v databázi léků po zadání názvu léčivého přípravku: <http://www.sukl.cz/modules/medication/search.php>

Přípravek RIXATHON je určen pouze pro intravenózní podání.

INTRAVENÓZNÍ INFUZE

Rixathon 100 mg koncentrát pro infuzní roztok

Rixathon 500 mg koncentrát pro infuzní roztok

- Přípravek RIXATHON je určen pouze pro intravenózní podání.
- Asepticky si natáhněte do stříkačky potřebné množství přípravku RIXATHON, **nařed'te 0,9% roztokem NaCl nebo 5% roztokem glukózy a podávejte intravenózní infuzí**

▼Tento přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti.
Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili jakákoli podezření na nežádoucí účinky.

Hlášení nežádoucích účinků

Jakékoli podezření na závažný nebo neočekávaný nežádoucí účinek a jiné skutečnosti závažné pro zdraví léčených osob musí být hlášeno Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv. Podrobnosti o hlášení najdete na: <http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek>.

Adresa pro zasílání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, email: farmakovigilance@sukl.cz. Prosíme, do hlášení uvádějte přesný obchodní název a číslo šarže biologického léčiva.
Adresa pro zasílání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, email: farmakovigilance@sukl.cz.

*Prosíme, vždy uvádějte i přesný obchodní název a číslo šarže.
Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.*

Dovolujeme si Vás upozornit, že na základě rozhodnutí společnosti Sandoz s.r.o. je přípravek RIXATHON uváděn na trh v České republice a hrazen ze zdravotního pojištění výlučně pro použití k léčbě pacientů v indikacích Chronická lymfocytární leukemie (CLL) a Revmatoidní artritida (RA).

Máte-li jakékoli další otázky, nahlédněte do Souhrnu údajů o přípravku nebo kontaktujte zastoupení držitele registrace:

Sandoz s.r.o.
Gemini, Budova B
Na Pankráci 1724/129
140 00, Praha 4
office.cz@sandoz.com