

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**

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.

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

Schváleno SÚKL 16.8.2018

verze 2.0

RIX/2022/09/497960/01