

- ▼ Ovaj je lijek pod dodatnim praćenjem. Time se omogućuje brzo otkrivanje novih sigurnosnih informacija. Od zdravstvenih radnika se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu za ovaj lijek. Upute za prijavljivanje dostupne su na www.halmed.hr

Riximyo® je namijenjen **SAMO za INTRAVENSKU primjenu** — **NE za SUPKUTANU primjenu**

Na tržištu su dostupni drugi lijekovi koji sadrže rituksimab za supkutanu primjenu.

ZA INTRAVENSKU INFUZIJU

Riximyo® 100 mg / 10 ml koncentrat za otopinu za infuziju
Riximyo® 500 mg / 50 ml koncentrat za otopinu za infuziju
Za intravensku primjenu u svim Riximyo® — odobrenim indikacijama

Riximyo® 100 mg
koncentrat za otopinu za infuziju
rituksimab
100 mg / 10 ml
Za primjenu u venu
nakon razrjeđivanja.

2 bočice od 10 ml

SANDOZ A Novartis Division

Riximyo® 500 mg
koncentrat za otopinu za infuziju
rituksimab
500 mg / 50 ml
Za primjenu u venu
nakon razrjeđivanja.

1 bočica od 50 ml

SANDOZ A Novartis Division

Razrijediti s 0,9%-tnom otopinom NaCl ili 5%-tnom otopinom glukoze i primijeniti intravenskom infuzijom.

Poziv na prijavljivanje nuspojava

Nakon dobivanja odobrenja lijeka važno je prijavljivanje sumnji na njegove nuspojave. Time se omogućuje kontinuirano praćenje omjera koristi i rizika lijeka. Od zdravstvenih radnika se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu lijeka putem nacionalnog sustava prijave nuspojava: Agenciji za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) putem internetske stranice www.halmed.hr ili potražite HALMED aplikaciju putem Google Play ili Apple App Store trgovine.