

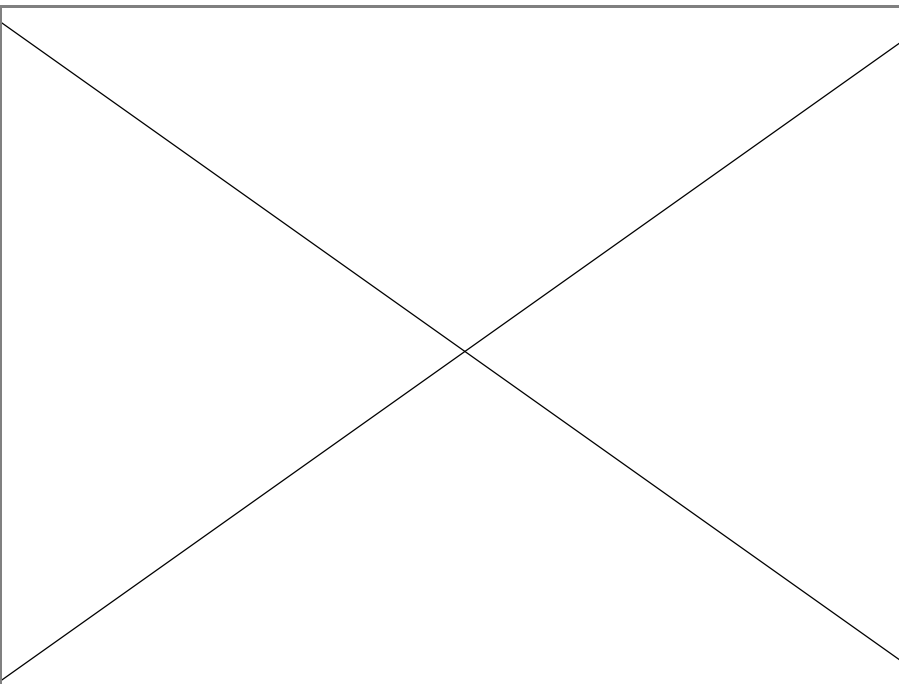
Truxima (rituximab)

Informații pentru medic - evitarea erorilor legate de calea de administrare

Vă rugăm să vă asigurați că ați ales forma farmaceutică/concentrația corectă de Truxima (rituximab)

Truxima (rituximab) trebuie administrat numai pe cale intravenoasă pentru a evita erorile legate de calea de administrare.

ADMINISTRARE INTRAVENOASĂ <i>Pentru utilizare în toate indicațiile Truxima</i>	ADMINISTRARE SUBCUTANATĂ
Truxima 500 mg concentrat pentru soluție perfuzabilă Truxima 100 mg concentrat pentru soluție perfuzabilă	Nu se aplică pentru Truxima

  Se diluează cu soluție NaCl 0,9% sau soluție de glucoză 5% și se administrează prin perfuzie intravenoasă	
--	---

Apel la raportarea reacțiilor adverse

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentului Truxima (rituximab), către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, utilizând formularele de raportare disponibile pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (www.anm.ro), la secțiunea Medicamente de uz uman/Raportează o reacție adversă.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

Fax: +4 0213 163 497

E-mail: adr@anm.ro

Raportare online: <https://adr.anm.ro/>

Website: www.anm.ro

Totodată, reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact: celltrion.ro@biomapas.com