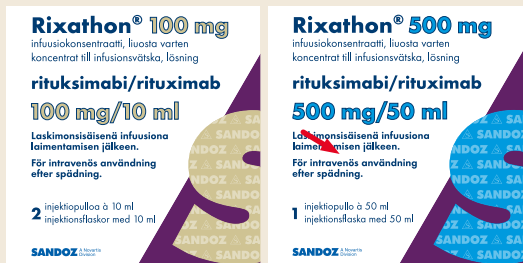


# TERVEYDENHUOLLON AMMATTILAISEN VAROITUSKORTTI: RIXATHON® (RITUKSIMABI) -VALMISTEEN OIKEA ANTOREITTI NHL:N/KLL:N HOIDOSSA

RIXATHON® ON TARKOITETTU AINOASTAAN LASKIMONSISÄISEEN INFUUSIOON  
– SITÄ EI OLE TARKOITETTU ANNOSTELTAVAKSI IHON ALLE

Markkinoilla on muita ihonalaiseen käyttöön tarkoitettuja rituksimabivalmisteita.



## LASKIMONSISÄINEN INFUUSIO

**Rixathon® 100 mg** / 10 ml infuusiokonsentraatti,  
liuosta varten

**Rixathon® 500 mg** / 50 ml infuusiokonsentraatti,  
liuosta varten

Laskimonsisäiseen käyttöön kaikissa Rixathon®-  
valmisteen hyväksytyissä käyttöaiheissa.

Laimennus 0,9-prosenttisella NaCl-infusionesteellä  
tai 5-prosenttisellä glukoosi-infusionesteellä ja  
annostelu laskimonsisäisenä infusiona.



Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta.

**RIXATHON®**  
rituksimabi

Terveystieteiden ammattilaisia pyydetään raportoimaan epäillyistä  
haittavaikutuksista Fimealle ([www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)) ja/tai Sandozille ([www.sandoz.fi](http://www.sandoz.fi)).

Sandoz A/S, c/o Sandoz  
Metsänneidonkuja 10, 02130 Espoo  
Sandoz lääkkeneuvonta arkisin  
klo 9.00-17.00, puh. 010 61 33 415

**SANDOZ** A Novartis  
Division