

Rituximab

Truxima

Substance active

Rituximab

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Truxima

Générique(s) disponible(s)

Non

Mesures additionnelles de réduction du risque validées par l'ANSM et diffusées par le(s) laboratoire(s) exploitant(s) le(s) médicament(s)

Documents en onco-hématologie

- Carte d'alerte pour les Professionnels de Santé : pour éviter les erreurs médicamenteuses et rappeler que Truxima doit être administré par voie intraveineuse uniquement.

Documents hors oncologie

- Une Brochure pour les prescripteurs : pour informer des risques potentiels d'infections et de leuco-encéphalopathie multifocale progressive (LEMP) pouvant survenir sous Truxima et les messages clés de sécurité à communiquer aux patients.
- Une Brochure patient : pour rappeler aux patients traités par Truxima le risque d'infections et les effets indésirables nécessitant de consulter un professionnel de santé.
- Une Carte de Surveillance patient, dans le conditionnement de Truxima, pour rappeler le risque d'infections et les effets indésirables nécessitant de consulter un professionnel de santé. Elle a aussi pour but d'informer tout autre professionnel de santé du traitement par Truxima.

- ↓ Carte d'alerte pour les Professionnels de Santé (07/04/2023)
- ↓ Brochure pour les prescripteurs (07/04/2023)
- ↓ Brochure patient (07/04/2023)
- ↓ Carte de Surveillance patient (07/04/2023)

[Base publique du médicament](#)

[Données BDPM](#)

[Agence européenne du médicament](#)

[Données EMA](#)

[Lire aussi](#)