

# 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](#)