

- ▼ 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](http://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](http://www.halmed.hr) ili potražite HALMED aplikaciju putem Google Play ili Apple App Store trgovine.