

Cette carte s'inscrit dans le cadre du plan de gestion des risques de MabThera®
 Approbation ANSM : Juin 2017-version 2.0

Assurez-vous de choisir la formulation et le dosage appropriés de MabThera®

INJECTION SOUS-CUTANÉE
Pour utilisation dans les lymphomes
non hodgkiniens UNIQUEMENT**

MabThera 1400 mg, solution pour injection sous-cutanée

Prélever directement le produit dans le flacon et l'administrer par injection sous-cutanée.



DISQUE AMOVIBLE ROSE

Vérifier les caractéristiques spécifiques du conditionnement de MabThera formulation sous-cutanée avant utilisation :

Texte de l'étiquette en rouge :

“Voie sous-cutanée uniquement”,

“Solution pour injection sous-cutanée” et “sous-cutané”

PERFUSION INTRAVEINEUSE
Pour utilisation dans toutes les indications
approuvées de MabThera†

MabThera 100 mg, solution à diluer pour perfusion
 MabThera 500 mg, solution à diluer pour perfusion

Diluer avec du NaCl à 0,9 % ou du glucose à 5 % et administrer par perfusion intraveineuse.

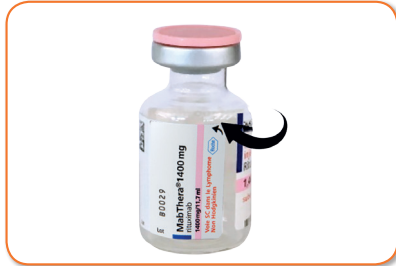


* MabThera sous-cutané n'est pas indiqué en monothérapie chez les patients atteints de lymphomes folliculaires de stade III-IV en cas de chimiorésistance ou à partir de la deuxième rechute après chimiothérapie.

† Veuillez-vous référer au résumé des caractéristiques du produit pour des informations complémentaires.

Utiliser l'étiquette autocollante détachable afin de vous assurer que la bonne formulation et le bon dosage sont administrés à votre patient comme illustré ci-dessous

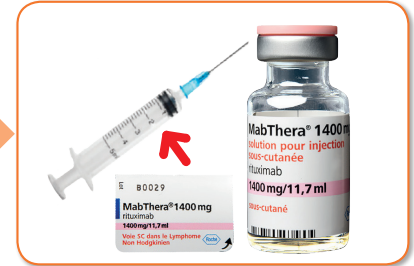
MabThera 1 400 mg, solution pour injection sous-cutanée.
Pour utilisation dans les lymphomes non hodgkiniens **UNIQUEMENT**



1. L'étiquette du flacon MabThera 1 400 mg dispose d'une partie détachable



2. Détacher l'étiquette autocollante



3. Coller l'étiquette autocollante sur la seringue

Nous vous rappelons que tout effet indésirable doit être déclaré au Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) dont vous dépendez (coordonnées disponibles sur le site Internet de l'ANSM www.ansm.sante.fr ou dans le Dictionnaire Vidal®).

Par ailleurs, les erreurs médicamenteuses n'ayant pas entraîné d'effet indésirable peuvent être déclarées directement à l'ANSM.

Le laboratoire reste à votre disposition pour toute question ou information complémentaire.

Roche

30, cours de l'île Seguin
92650 Boulogne-Billancourt cedex

Information médicale (24h/24)

Tél : 01 47 61 47 61 - Fax : 01 47 61 77 61

e-mail : paris.imp@roche.com

© Copyright 2016

F. Hoffmann La Roche Ltd.

Les logos, images et contenu de ce document sont la propriété exclusive de F. Hoffmann La Roche Ltd et ne peuvent être reproduits ou transmis sous quelque forme que ce soit sans le consentement écrit exprès de F. Hoffmann La Roche Ltd, Bâle, Suisse, seul détenteur des droits de reproduction et d'utilisation.