



Reykjavík 21. nóvember 2017

Uppfært fræðslufni um notkun MabThera® (rituximabs) við krabbameini

Meðfylgjandi er uppfært fræðslufni sem hefur verið samþykkt af Lyfjastofnun sem liður í lágmörkun áhættu við notkun lyfsins.

Sem markaðsleyfishafa fyrir MabThera er Roche a/s skylt að dreifa uppfærðu fræðslufni til heilbrigðisstarfsmanna sem búast má við að ávísi og gefi lyfið.

Um er að ræða eftirtalið efni, sem fylgir hjálagt í einu eintaki.

- MabThera samanburðarkort: „*Gangið úr skugga um að notað sé rétt lyfjaform og styrkleiki af MabThera*“. Útgáfa 2, nóvember 2017.
- Upplýsingar fyrir heilbrigðisstarfsfólk: „*Leiðbeiningar um afhendingu, geymslu, meðhöndlun og gjöf MabThera*“. Útgáfa 2, nóvember 2017.

Vinsamlega fargið eldri útgáfum af fræðslufninu til að tryggja að ávallt sé stuðst við nýjustu ráðleggingar.

Frekari upplýsingar um MabThera er að finna á vefsíðu Lyfjastofnunar www.serlyfjaskra.is.

Ef óskað er eftir frekari upplýsingum eða fleiri eintökum af fræðslufninu vinsamlegast hafið samband við:

Áslaugu G. Jónsdóttur
Deildarstjóra hjá Icepharma
s. 540 8087, aslaug@icepharma.is

Virðingarfyllst,



Elísabet Tómasdóttir
Deildarstjóri Skráningardeildar
Head of Regulatory Affairs
Lynghálsi 13 · 110 Reykjavík · Iceland
Direct: +354-540-8020
Mobile: +354-821-8020
elisabet.tomasdottir@icepharma.is