

RISICOMINIMALISATIE- MATERIAAL OVER DE RISICO'S VAN RITUXIMAB VOOR VOORSCHRIJVERS

Dit materiaal beschrijft aanbevelingen om belangrijke risico's van rituximab te beperken of te voorkomen. Het materiaal is beoordeeld door het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG).

Versie mei 2020



Deze brochure bevat belangrijke informatie om zorgverleners te helpen bij:

- het communiceren van het risico op progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML) en infecties bij patiënten die een behandeling krijgen met rituximab voor niet-oncologische indicaties: reumatoïde artritis, ernstige granulomatose met polyangiitis (GPA), microscopische polyangiitis (MPA) en pemphigus vulgaris;
- de begeleiding van patiënten die een behandeling met rituximab krijgen.

Samenvatting

1. Tijdens toediening van rituximab kunnen allergische reacties ontstaan, daarom dienen patiënten nauwgezet gecontroleerd te worden in een omgeving waar volledige reanimatie faciliteiten direct beschikbaar zijn.
2. Patiënten dienen voorafgaand aan de rituximab behandeling gecontroleerd te worden op infecties, immunosuppressie, voorgaande en huidige medicatie die het immuunsysteem beïnvloeden en een recent overzicht van (geplande) vaccinaties.
3. Gebruik van rituximab kan samenhangen met een verhoogd risico op infecties, waaronder progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML).
4. Patiënten moeten geïnformeerd worden over het risico en de mogelijke symptomen van progressieve multifocale leuko-encefalopathie. Patiënten moeten direct contact opnemen met hun arts als ze last krijgen van verschijnselen die kunnen wijzen op PML.
5. Indien de symptomen wijzen op PML, wordt de verdere toediening van rituximab onmiddellijk gestopt tot PML wordt uitgesloten.
6. Bij gediagnosticeerde PML moet de toediening van rituximab definitief worden stopgezet.
7. De juiste wijze van toediening dient gecontroleerd te worden.
8. Patiënten die met rituximab worden behandeld moeten bij elke infusie een patiëntenwaarschuwingskaart krijgen.

Over deze brochure

Deze informatie is bedoeld om zorgverleners te helpen met het bespreken van de belangrijkste risicoinformatie en het begeleiden van patiënten die worden behandeld met rituximab voor niet-oncologische indicaties.

Het bevat niet alle informatie over rituximab. U dient altijd de Samenvatting van de productkenmerken (SmPC) te raadplegen voordat u rituximab voorschrijft, bereidt of toedient.

Tijdens of na toediening van rituximab

- √ Patiënten dienen ingelicht te worden over de mogelijke voordelen en risico's van een behandeling met rituximab.
- √ Patiënten dienen nauwgezet gecontroleerd te worden tijdens de toediening van rituximab in een omgeving waar de volledige faciliteiten voor reanimatie onmiddellijk beschikbaar zijn.
- √ Gebruik van rituximab kan in verband worden gebracht met een verhoogd risico op infecties, waaronder progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML).
- √ Patiënten met niet-oncologische indicaties die worden behandeld met rituximab moeten bij elk infuus de patiëntenwaarschuwingskaart krijgen. De waarschuwingskaart bevat belangrijke veiligheidsinformatie over een mogelijk verhoogd risico op infecties, waaronder PML. Rituximab dient uitsluitend te worden toegediend als een intraveneuze (IV) infusie om fouten in de toedieningsweg te voorkomen.

PML

Over PML

PML is een zeldzame, progressieve, demyeliniserende aandoening van het centraal zenuwstelsel die kan leiden tot ernstige invaliditeit en overlijden. PML wordt veroorzaakt door activatie van het John Cunningham (JC) virus, een polyomavirus dat in ruime mate latent aanwezig is in de algehele populatie. Het JC-virus veroorzaakt doorgaans alleen PML bij immuungecompromitteerde patiënten. De factoren die tot activatie van een latente infectie leiden, worden nog niet volledig begrepen.

Rituximab en PML bij niet-oncologische indicaties

Wereldwijd is een klein aantal bevestigde gevallen van PML, waarvan enkele met fatale afloop, gemeld bij patiënten die behandeld zijn met rituximab voor niet-oncologische indicaties. Deze patiënten kregen voor of tijdens hun behandeling met rituximab immunosuppressiva toegediend. Bij de meeste gevallen van PML werd de diagnose binnen 1 jaar na de laatste infusie van rituximab gesteld, echter patiënten moeten tot 2 jaar na hun behandeling worden opgevolgd. Het is niet duidelijk hoe rituximab de ontwikkeling van PML beïnvloedt, maar er zijn aanwijzingen dat sommige patiënten die rituximab krijgen, een verhoogd risico hebben op PML.

Wat vertelt u aan uw patiënt

- Dat een aantal patiënten die met rituximab werden behandeld een ernstige herseninfectie ontwikkeld hebben die, in sommige gevallen, een fatale afloop had.
- Dat de patiënt altijd de patiëntenwaarschuwingskaart bij zich moet dragen. De patiëntenwaarschuwingskaart moet bij elke infusie aan de patiënt worden overhandigd.
- Dat de patiënt hun familie of mantelzorgers vertelt op welke symptomen zij moeten letten.
- Dat de **patiënt onmiddellijk contact dient op te nemen met hun arts, apotheker of verpleegkundige als ze één van de volgende tekenen of symptomen opmerken die wijzen op PML:**
 - verwardheid, geheugenverlies of moeite met nadenken;
 - evenwichtsverlies of een verandering in de manier waarop ze lopen of praten;
 - krachtsverlies of zwakte aan één kant van het lichaam;
 - wazig zien of verlies van het gezichtsvermogen.

Controleren van patiënten

Controleer patiënten op nieuwe of erger wordende neurologische symptomen of tekenen die wijzen op PML tijdens de behandeling met rituximab en tot 2 jaar na de behandeling.

Let met name op symptomen en tekenen die patiënten mogelijk zelf niet opmerken zoals cognitieve, neurologische of psychiatrische symptomen. Beoordeel patiënten onmiddellijk om te bepalen of de symptomen een indicatie zijn van een neurologische stoornis en of ze mogelijks wijzen op PML.

Vermoeden van PML

Stel de verdere toediening van rituximab uit tot PML is uitgesloten.

Om de diagnose te bevestigen wordt overleg met een neuroloog en verder onderzoek, waaronder een MRI-scan (bij voorkeur met contrastmiddel), testen van het hersenvocht op JC-viraal DNA en herhaling van de neurologische beoordelingen, aanbevolen.

Gediagnosticeerde PML

- De toediening van rituximab moet definitief worden stopgezet.
- Stabilisatie of een verbeterde uitkomst werden waargenomen na reconstitutie van het immuunsysteem bij immuungecompromitteerde patiënten met PML.
- Het is onbekend of vroege detectie van PML en opschorting van de behandeling met rituximab kan leiden tot vergelijkbare stabilisatie of een verbeterde uitkomst bij met rituximab behandelde patiënten.

INFECTIES

Vertel patiënten dat ze onmiddellijk contact opnemen met hun arts, apotheker of verpleegkundige als ze de volgende tekenen van een mogelijke infectie krijgen:

- koorts;
- aanhoudende hoest;
- pijn zonder dat ze zichzelf verwond hebben;
- zich algeheel niet lekker voelen, vermoeidheid of energiegebrek hebben;
- brandend gevoel bij het urineren.

Patiënten die tekenen van infectie melden na behandeling met rituximab, moeten direct beoordeeld worden en op de juiste manier worden behandeld. Voordat verdere behandeling met rituximab wordt gegeven, moeten patiënten opnieuw beoordeeld worden op een mogelijk risico op infecties, zoals aangegeven onder de rubrieken “Geef rituximab niet aan patiënten die” en “Wees extra voorzichtig voordat u rituximab geeft aan patiënten die”.

Geef rituximab niet aan patiënten die:

- allergisch zijn voor rituximab of voor één van de hulpstoffen;
- allergisch zijn voor muriene eiwitten;
- een actieve, ernstige infectie hebben, zoals tuberculose, sepsis, hepatitis of een opportunistische infectie;
- ernstig immuungecompromitteerd zijn, bijvoorbeeld zeer lage CD4- of CD8-waarden hebben.

Wees extra voorzichtig voordat u rituximab geeft aan patiënten die:

- tekenen van een infectie vertonen - tekenen zijn onder andere koorts, hoesten, hoofdpijn of zich algeheel niet lekker voelen;
- een actieve infectie hebben of worden behandeld voor een infectie;
- een voorgeschiedenis hebben van recidiverende, chronische of ernstige infecties;
- virale hepatitis of een andere leveraandoening hebben of hebben gehad;
- geneesmiddelen gebruiken of hebben gebruikt die invloed kunnen hebben op hun immuunsysteem zoals chemotherapie of immunosuppressiva;
- andere geneesmiddelen gebruiken of onlangs hebben gebruikt (waaronder geneesmiddelen gekocht in een apotheek, supermarkt of gezondheidswinkel);
- onlangs een vaccinatie hebben gehad of gepland hebben er één te krijgen;
- geneesmiddelen gebruiken voor een hoge bloeddruk;
- zwanger zijn, zwanger willen worden of borstvoeding geven;
- een hartaandoening hebben of cardiotoxische chemotherapie hebben gehad;
- ademhalingsproblemen hebben;
- een onderliggende aandoening hebben die hen vatbaarder maakt voor ernstige infecties (zoals hypogammaglobulinemie).

Extra materiaal opvragen

U kunt extra materiaal opvragen via info@pfizer.nl of via het telefoonnummer 0800-MEDINFO (63 34 636). Aanvullende informatie betreffende rituximab is beschikbaar in de Samenvatting van de Productkenmerken (SmPC) en bijsluiter op www.cbg-meb.nl.

Het additioneel risicominimalisatie-materiaal is online beschikbaar op:

<https://www.pfizer.nl/product/rituximab/armm>.

Meld bijwerkingen bij het Nederlands bijwerkingscentrum Lareb

▼Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring. Daardoor kan snel nieuwe veiligheidsinformatie worden vastgesteld.

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het Nederlands Centrum Lareb; website www.lareb.nl.



PATIËNTENBROCHURE VOOR PATIËNTEN DIE WORDEN BEHANDELD MET RITUXIMAB

Versie augustus 2020

Let op bij gebruik van rituximab. Rituximab is het werkzaam bestanddeel in het medicijn. Uw medicijn kan ook een andere (merk)naam dragen. Kijk dus goed over welk medicijn het gaat.

Deze brochure bevat belangrijke veiligheidsinformatie betreffende rituximab voor patiënten die worden behandeld met rituximab voor andere aandoeningen dan kanker.

Lees de bijsluiter voor meer informatie over mogelijke bijwerkingen van rituximab.

Over deze brochure

De informatie in deze brochure is voor patiënten die rituximab krijgen voor reumatoïde artritis, granulomatose met polyangiïtis of microscopische polyangiïtis en pemphigus vulgaris. Lees deze informatie zorgvuldig door - het is belangrijk om op de hoogte te zijn van de voordelen en risico's van rituximab.

Het gebruik van rituximab verhoogt het risico op infecties en de ernstige herseninfectie progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML). Dit vereist alertheid en controle op verschijnselen van infectie.

- Neem vóór de behandeling met rituximab contact op met uw arts als u geneesmiddelen gebruikt die uw afweersysteem onderdrukken of als u vaccinaties heeft gehad of gepland heeft.
- Neem vóór, tijdens of na de behandeling met rituximab contact op met uw arts als u verschijnselen heeft van een infectie:
 - verhoging (koorts) met of zonder rillingen;
 - aanhoudende hoest;
 - gewichtsverlies;
 - pijn zonder dat u zich heeft verwond;
 - zich algeheel niet lekker voelen, vermoeidheid of weinig energie hebben;
 - brandende pijn bij het plassen.
- Neem onmiddellijk contact op met uw arts als u een van de volgende verschijnselen van PML krijgt:
 - verwardheid, geheugenverlies of moeite met nadenken;
 - evenwichtsverlies of een verandering in de manier waarop u loopt of praat;
 - krachtsvermindering of verzwakking van één kant van uw lichaam;
 - wazig zien of verlies van het gezichtsvermogen.
- Laat de patiëntenwaarschuwingskaart aan uw arts, mantelzorgers en familie zien.
- Houd de patiëntenwaarschuwingskaart altijd bij u. U kunt deze bewaren in uw portemonnee of handtas.

WAT U MOET WETEN OVER RITUXIMAB

Over rituximab

Rituximab beïnvloedt het afweersysteem; het kan u vatbaarder maken voor infecties. Sommige infecties kunnen ernstig zijn en behandeling vereisen.

Rituximab toegediend krijgen

Rituximab wordt toegediend via een infuus in een ader.

Zoals elk geneesmiddel kan ook rituximab bijwerkingen hebben. Als u last krijgt van bijwerkingen, let dan op het volgende:

- Als u rituximab in combinatie met andere geneesmiddelen krijgt, vraag dan aan uw arts of apotheker of de bijwerkingen hierdoor mogelijk versterkt kunnen worden.
- Sommige bijwerkingen kunnen ernstig zijn en behandeling vereisen. Zelden kunnen sommige bijwerkingen levensbedreigend zijn.

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Heeft u nog andere vragen over rituximab of de mogelijke bijwerkingen van dit middel? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Zorg dat u altijd een lijst bij u heeft met alle andere geneesmiddelen die u gebruikt. U moet deze lijst laten zien aan iedereen die u medische zorg verleent, zoals een arts, apotheker, verpleegkundige of tandarts.

VÓÓR DE BEHANDELING MET RITUXIMAB

Infecties

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige vóór uw behandeling met rituximab als u:

- momenteel een infectie heeft (zelfs als het een lichte infectie is zoals een verkoudheid). Uw arts, apotheker of verpleegkundige kan u vertellen dat u moet wachten tot de infectie voorbij is voordat u rituximab krijgt;
- veel infecties heeft of in het verleden veel heeft gehad;
- een ernstige infectie heeft of heeft gehad, zoals tuberculose, bloedvergiftiging (sepsis) of een andere aandoening die het afweersysteem verzwakt;
- een aandoening heeft waardoor het waarschijnlijker is dat u een ernstige infectie krijgt die behandeling vereist.

Andere aandoeningen

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige vóór uw behandeling met rituximab als u:

- een hartaandoening heeft;
- ademhalingsproblemen heeft;
- zwanger bent, zwanger wilt worden of borstvoeding geeft;
- virale hepatitis of een andere leveraandoening heeft of heeft gehad;

Geneesmiddelen

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige vóór uw behandeling met rituximab als u:

- geneesmiddelen gebruikt voor een hoge bloeddruk;
- geneesmiddelen gebruikt of heeft gebruikt die invloed kunnen hebben op uw afweersysteem; hieronder vallen onder andere geneesmiddelen die uw afweersysteem onderdrukken, genaamd immunosuppressiva of een bepaalde kankerbehandeling (chemotherapie);
- chemotherapie heeft gehad die schade kan aanbrengen aan uw hart (cardiotoxische chemotherapie);
- andere geneesmiddelen gebruikt of onlangs heeft gebruikt. Hieronder vallen onder andere geneesmiddelen die zijn gekocht in een apotheek, drogist, supermarkt of gezondheidswinkel.

Vaccinaties

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige vóór uw behandeling met rituximab als u:

- denkt dat u binnenkort een vaccinatie nodig heeft, waaronder vaccinaties die nodig zijn voor het reizen naar bepaalde landen.

Sommige vaccins mogen niet gelijktijdig met rituximab toegediend worden of in de maanden nadat u rituximab toegediend heeft gekregen. Uw arts controleert of u vaccinaties nodig heeft voordat u rituximab voorgeschreven krijgt. Vertel het uw arts, apotheker of verpleegkundige als één van bovenstaande situaties op u van toepassing is. Twijfelt u hierover? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u rituximab gebruikt.

TIJDENS OF NA BEHANDELING MET RITUXIMAB

Rituximab beïnvloedt het afweersysteem en kan ervoor zorgen dat u makkelijker infecties krijgt. Sommige infecties kunnen ernstig zijn en behandeling vereisen.

Infecties

Neem onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige als u één van de volgende tekenen van een mogelijke infectie krijgt:

- verhoging (koorts) met of zonder koude rillingen;
- aanhoudende hoest;
- gewichtsverlies;
- pijn zonder dat u zich heeft verwond;
- zich geheel niet lekker voelen of vermoeid/futloos voelen;
- brandend gevoel bij het plassen.

Ernstige herseninfectie – genaamd progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML)

In zeldzame gevallen kan rituximab een ernstige herseninfectie veroorzaken met name: progressieve multifocale leuko-encefalopathie of PML. PML kan leiden tot zeer ernstige invaliditeit en kan levensbedreigend zijn.

PML wordt veroorzaakt door een virus. Bij de meeste gezonde volwassenen blijft het virus inactief en is het daardoor ongevaarlijk. Het is niet bekend waarom het virus bij sommige mensen actief wordt, maar het kan verband houden met een verzwakt afweersysteem.

Neem onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige als u één van de volgende verschijnselen van PML krijgt:

- verwardheid, geheugenverlies of problemen met nadenken;
- evenwichtsverlies of een verandering in de manier waarop u loopt of praat;
- krachtsverlies of verzwakking aan één kant van het lichaam;
- wazig zien of verlies van gezichtsvermogen.

Neem onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige als u één van de bovenstaande verschijnselen van PML krijgt tijdens de behandeling of tot 2 jaar na de laatste dosis rituximab.

PATIËNTENWAARSCHUWINGSKAART

De patiëntenwaarschuwingkaart bevat belangrijke veiligheidsinformatie waar u van op de hoogte moet zijn vóór, tijdens en na een behandeling met rituximab.

- Uw arts, apotheker of verpleegkundige moet u iedere keer dat u een rituximab-infusie krijgt, een patiëntenwaarschuwingkaart geven.
- Houd de patiëntenwaarschuwingkaart altijd bij u. U kunt deze bewaren in uw portemonnee of handtas.
- Laat de patiëntenwaarschuwingkaart zien aan elke arts, verpleegkundige of tandarts die u bezoekt - niet alleen aan de specialist die u rituximab voorschrijft.
- Vertel uw partner of mantelzorger over uw behandeling en laat hem/haar de patiëntenwaarschuwingkaart lezen, omdat hij/zij mogelijk bijwerkingen kan opmerken waar u zich niet bewust van bent.
- Houd de patiëntenwaarschuwingkaart bij u tot 2 jaar na de laatste dosis rituximab. Dit is belangrijk omdat de bijwerkingen van rituximab op het afweersysteem zich maanden later kunnen ontwikkelen. Er kunnen zich dus zelfs nog bijwerkingen voordoen terwijl u niet langer wordt behandeld met rituximab.

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

▼ Dit medicijn staat onder extra toezicht. Dit zorgt ervoor dat we snel nieuwe informatie over de veiligheid van dit medicijn verkrijgen.

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op

<https://www.pfizer.nl/product/rituximab/armm>.

Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn.

Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker.

Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl).

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiters staan.

U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op <https://www.pfizer.nl/product/ruxience/armm>. Lees de bijsluiters voor meer informatie over uw medicijn. Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker. Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl).

Startdatum van de behandeling en contactgegevens

DATUM VAN DE MEEST RECENTE INFUSIE

DATUM VAN DE EERSTE INFUSIE

NAAM PATIËNT

NAAM ARTS

CONTACTGEGEVENS ARTS

Zorg ervoor dat u een lijst heeft van al uw geneesmiddelen wanneer u een afspraak heeft bij een beroepsbeoefenaar in de gezondheidszorg. Neem contact op met uw arts of verpleegkundige als u vragen heeft over de informatie op deze kaart.

PATIËNTEN- WAARSCHUWINGS- KAART VOOR NIET-ONCOLOGISCHE INDICATIES

Waarschuwingkaart voor patiënten die behandeld worden met Ruxience® voor niet-oncologische aandoeningen

Waarom heb ik deze kaart gekregen?

Dit geneesmiddel kan de kans op een infectie vergroten. Deze kaart bevat informatie over:

- Wat u moet weten voordat u Ruxience® krijgt
- Wat de symptomen van een infectie zijn
- Wat u moet doen wanneer u vermoedt dat u een infectie krijgt

Op de achterkant staan ook uw naam en de naam en het telefoonnummer van uw arts vermeld.

Wat moet ik met deze kaart doen?

- Houd deze kaart altijd bij u, bijvoorbeeld in uw portefeuille of handtas
- Toon deze kaart aan alle artsen, verpleegkundigen of tandartsen die u bezoekt - niet alleen aan de specialist die Ruxience® aan u voorschrijft

Houd deze kaart bij u gedurende 2 jaar na uw laatste dosis Ruxience®. Dit is omdat er enkele maanden nadat uw behandeling is afgelopen nog bijwerkingen kunnen optreden.

Wanneer mag ik geen Ruxience® krijgen?

Laat Ruxience® niet toedienen wanneer u een actieve infectie heeft of een ernstig probleem met uw immuunsysteem.

Vertel het uw arts of verpleegkundige wanneer u nu geneesmiddelen gebruikt of in het verleden geneesmiddelen heeft gebruikt die uw immuunsysteem kunnen beïnvloeden, hieronder valt ook chemotherapie.

Wat zijn de symptomen van het ontstaan van een infectie?

Let op de volgende mogelijke symptomen van een infectie:

- Aanhoudende koorts of hoest
- Gewichtsverlies
- Pijn, zonder dat u zich verwond heeft
- Een algemeen gevoel van onwel zijn of lusteloosheid

Vertel het onmiddellijk aan een arts of verpleegkundige als u (een van) de bovenstaande symptomen krijgt. U moet hun dan ook vertellen over uw behandeling met Ruxience®.

Wat moet ik nog meer weten?

In zeldzame gevallen kan Ruxience® een ernstige herseninfectie veroorzaken met de naam “progressieve multifocale leuko-encefalopathie” of PML. Dit kan fataal zijn.

- Symptomen van PML zijn onder andere:
 - Verwardheid, geheugenverlies of moeite met nadenken
 - Evenwichtsverlies of een verandering in de manier waarop u loopt of praat
 - Vermindering van kracht of zwakte aan één kant van uw lichaam
 - Wazig zien of verlies van het gezichtsvermogen

Vertel het onmiddellijk aan een arts of verpleegkundige als u (een van) de bovenstaande symptomen krijgt. U moet hun dan ook vertellen over uw behandeling met Ruxience®.

Waar kan ik meer informatie krijgen?

Raadpleeg de bijsluiter van Ruxience® voor meer informatie.