



Les autorités de santé de l'Union Européenne ont assorti la mise sur le marché du médicament Upravi® de certaines conditions. Le plan obligatoire de minimisation des risques en Belgique, dont cette information fait partie, est une mesure prise pour garantir une utilisation sûre et efficace du médicament Upravi®. (RMA version 11/2024).

**PENSEZ À RECOMMANDER À TEMPS DE NOUVEAUX EXEMPLAIRES
DU MATÉRIEL PATIENTS.**

- Tél. : 0800 93 377
- E-mail : info_belux@its.jnj.com

© Janssen-Cilag NV, a Johnson & Johnson company – EM-172740 – Approval date: 01-2025 – vu/er Luc Van Oevelen, Antwerpsweg 15-17, 2340 Beerse

Upravi selexipag

comprimés pelliculés

KIT D'INFORMATION pour les prescripteurs

Sommaire

- Une lettre destinée aux Professionnels de Santé
- Le résumé des caractéristiques du produit Upravi®
- Un guide d'adaptation de la posologie pour les prescripteurs au format A4, plastifié
- Un guide d'adaptation de la posologie pour les patients
- La notice patient Upravi®

Janssen-Cilag NV

Janssen-Cilag NV