



De Europese gezondheidsautoriteiten hebben bepaalde voorwaarden verbonden aan het in de handel brengen van het geneesmiddel Uptravi®. Het verplicht plan voor risicobeperking in België, waarvan deze informatie deel uitmaakt, is een maatregel genomen om een veilig en doeltreffend gebruik van Uptravi® te waarborgen (RMA versie 11/2024).

DENK ERAAN OM TIJDIG NIEUW MATERIAAL AAN TE VRAGEN.

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

© Janssen-Cilag NV, a Johnson & Johnson company – EMA-161382 – Approval date: 01-2025 – v.u./er: Luc Van Oevelen, Antwerpseweg 15-17, 2940 Beerse

Uptravi selexipag

Filmomhulde tabletten

INFORMATIEPAKKET voor voorschrijvers

Inhoud

- Een begeleidende brief voor de beroepsbeoefenaar in de gezondheidszorg
- De samenvatting van de productkenmerken van Uptravi®
- Een titratiegids voor de voorschrijvers op een gelamineerde A4-kaart
- Een titratiegids voor patiënten
- De patiëntenbijsluiter van Uptravi®

Janssen-Cilag NV

Janssen-Cilag NV