

BILAG

TIL BRUG FOR MEDLEMSSTATER

Lægemidlet er ikke længere autoriseret til salg

BETINGELSER ELLER RESTRIKTIONER MED HENSYN TIL SIKKER OG EFFEKTIV BRUG AF DET MEDICINSKE PRODUKT, DER SKAL IMPLEMENTERES AF MEDLEMSSTATERNE

- Medlemsstaterne skal sikre, at alle betingelser eller restriktioner med hensyn til sikker og effektiv brug af det medicinske produkt som beskrevet nedenfor, implementeres:
- At aftale detaljerne i en oplysende brochure med MAH

Medlemsstaterne skal sikre, at MAH forsyner alle læger, der forventes at foreskrive MabCampath med en professionel sundheds-informationspakke, der indeholder følgende:

- Oplysende brochure
- Resumé af produktkarakteristika (SPC) samt indlægsseddel og etikettering

Nøgleelementer der skal inkluderes i den oplysende brochure

- Risiko for opportunistiske infektioner, specielt CMV viraemia
- Anbefaling til undgåelse af vaccination med levende vacciner i mindst 12 måneder efter MabCampath behandling
- Risiko for infusionsreaktioner
 - Behov for præmedicinering
 - At behandling for hypersensitivitetsreaktioner, incl. forholdsregler for genoplivning bør være tilgængelig under administration
 - At risikoen for infusionsreaktioner er højest i behandlingens første uge
 - At såfremt reaktionen er moderat eller alvorlig, bør dosering fortsætte på samme niveau (dvs. ingen dosiseskalering), indtil hver dosis tolereres godt.
 - At såfremt behandlingen tilbageholdes i mere end 7 dage, skal MabCampath genindsættes med gradvis dosiseskalering