



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 06/2021).

DENK ERAAN OM TIJDIG NIEUW MATERIAAL AAN TE VRAGEN.

- Tel.: 0800 93 377
- Fax: 0800 93 399
- E-mail: janssen@jacbe.jnj.com

Uptravi selexipag

Filmomhulde tabletten

INFORMATIEPAKKET voor voorschrijvers

Inhoud

- 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 – CP-207660 – 15-jan-2021 – vuf/er/Luc Van Oevelen, Antwerpseweg 15-17, 2340 Beerse

Janssen-Cilag NV

Janssen  | PHARMACEUTICAL COMPANIES OF 

Janssen-Cilag NV

Janssen  | PHARMACEUTICAL COMPANIES OF 