

# RITION

## glutazione

PIAM

### COMPOSIZIONE

RITION 600mg/4ml

**Ogni fiala liofilizzata contiene:**

Principio attivo: glutazione ridotto sale sodico 0,646 g pari a glutazione ridotto 0,600 g.

**Ogni fiala solvente contiene:**

acqua per preparazioni iniettabili 4 ml.

### FORME FARMACEUTICHE E CONTENUTO

Rition 600mg/4ml polvere e solvente per soluzione iniettabile- 5-10 fiale polvere+5-10 fiale solvente da 4ml.

**CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA:** Antidoto.

### TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

PIAM Farmaceutici S.p.A. - Via Padre G. Semeria 5 - 16131 Genova

### PRODUTTORE E CONTROLLORE FINALE

Produzione fiala polvere liofilizzata :

FARMAMEDITERRANIA a.s. C/ Sant Sebastià s/n – 08960 Sant Just Desvern (Barcelona) – Spagna  
o, in alternativa

ALFA WASSERMANN S.p.A., Via E. Fermi, 1 – 65020 Alanno (PE)

Produzione fiala solvente, confezionamento, controllo e rilascio dei lotti :

Istituto Biochimico Nazionale Savio s.r.l. – Via E. Bazzano 14 – 16019 Ronco Scrivia (GE)

**INDICAZIONI TERAPEUTICHE** Profilassi della neuropatia conseguente a trattamento chemioterapico con cisplatino o analoghi.

**CONTROINDICAZIONI** Ipersensibilità verso il farmaco.

**PRECAUZIONI PER L'USO** Non sono previste particolari precauzioni d'impiego.

**INTERAZIONI** Non sono descritti casi di interazioni medicamentose ed incompatibilità particolari con glutazione ridotto.

**AVVERTENZE SPECIALI** Il farmaco non ha alcun effetto sulla guida e sull'uso di macchine.

**Tenere il medicinale fuori della portata dei bambini.**

### DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE

1-2 fiale da 0,600 g per via intramuscolare o per via endovenosa lenta od aggiunte a fleboclisi o secondo diversa prescrizione medica.

Aspirare il solvente in siringa, indi introdurlo nella fiala del liofilizzato: si ottiene così la soluzione da iniettare.

Ove occorra, per facilitare la soluzione, riaspirare il liquido e introdurlo lentamente una seconda volta nella fiala.

**EFFETTI INDESIDERATI** Si possono manifestare molto raramente eruzioni cutanee che scompaiono sospendendo la terapia.

Il rispetto delle istruzioni contenute nel foglio illustrativo riduce il rischio di effetti indesiderati.

E' importante comunicare al medico o al farmacista la comparsa di qualsiasi effetto indesiderato anche non descritto nel foglio illustrativo.

**ATTENZIONE: non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza indicata sulla confezione.**

Ultima revisione del foglio illustrativo da parte dell'Agenzia Italiana del Farmaco : giugno 2005