

KARTA PACIENTA

Apixaban Medreg 2,5 mg a Apixaban Medreg 5 mg filmom obalené tablety (apixabán)

Karta pacienta

Túto kartu máte vy/má dieťa/má opatrovateľ nosiť vždy so sebou.

Túto kartu ukážte lekárnikovi, zubárovi alebo inému zdravotníckemu pracovníkovi pred ošetrením.

Užívam antikoagulačnú liečbu liekom Apixaban Medreg (apixabán), na zabránenie tvorby krvných zrazenín.

Prosím, vyplňte nasledujúcu časť alebo o to požiadajte lekára.

Meno:

Dátum narodenia:

Indikácia:

Hmotnosť:

Dávka: mg dvakrát denne

Meno lekára:

Telefónne číslo lekára:

Informácie pre pacientov/opatrovateľov

- Apixaban Medreg užívajte/podávajte podľa pokynov. Ak vynecháte rannú dávku, užite/podajte ju ihneď, ako si na to spomeniete, a môžete ju užiť/podať spolu s večernou dávkou. Vynechanú večernú dávku môžete užiť/podať len v ten istý večer. Nasledujúce ráno neužívajte/nepodávajte dve dávky, ale pokračujte podľa dávkovacej schémy dvakrát denne v súlade s odporúčaním.
- Neprestávajte užívať/podávať Apixaban Medreg, ak sa najskôr neporadíte s lekárom, pretože u vás/pacienta existuje riziko vzniku cievnej mozgovej príhody/krvnej zrazeniny alebo inými komplikáciami.
- Apixaban Medreg pomáha riediť krv. To však môže zvýšiť riziko krvácania.
- Prejavy a príznaky krvácania zahŕňajú tvorbu modrín alebo krvácanie pod kožou, dechtové sfarbenie stolice, krv v moči, krvácanie z nosa, závrat, únavu, bledosť alebo slabosť, náhlu závažnú bolesť hlavy, vykašliavanie krvi alebo vracanie krvi.
- Ak sa krvácanie samo nezastaví, okamžite vyhľadajte lekársku pomoc.
- Ak vypotrebujete/pacient potrebuje operáciu alebo akýkoľvek invazívny zákrok, informujte lekára, že užívate/pacient užíva Apixaban Medreg.

Informácia pre zdravotníckych pracovníkov:

- Apixaban Medreg (apixabán) je perorálne antikoagulancium, ktoré pôsobí priamou selektívnou inhibíciou faktora Xa.
- Apixaban Medreg môže zvýšiť riziko krvácania. V prípade závažných krvácaných príhod sa má liečba okamžite ukončiť.
- Liečba liekom Apixaban Medreg si nevyžaduje pravidelné sledovanie expozície. Vo výnimočných situáciách môže byť prospešné kalibrované kvantitatívne stanovenie anti-faktora Xa, napr. pri predávkovaní alebo urgentnom chirurgickom zákroku (protrombínový čas (PT), medzinárodný normalizovaný pomere (INR) a aktivovaný parciálny tromboplastínový čas (aPTT) sa neodporúčajú sledovať) – pozri Súhrn charakteristických vlastností lieku. Pre dospelých je k dispozícii účinná látka na zvrátenie účinku apixabánu pôsobiaceho proti

faktoru Xa, avšak jej bezpečnosť a účinnosť neboli stanovené u pediatrických pacientov (pozri Súhrn charakteristík vlastností lieku pre andexanet alfa).