



Eliquis®

(Apixaban)

Tragen Sie diesen Ausweis  
ständig bei sich

Zeigen Sie diesen Ausweis Ihrem Apotheker,  
Ihrem Zahnarzt und allen Ärzten, die Sie behandeln.

#### Information für Patienten

- Nehmen Sie Eliquis® regelmäßig nach den Anweisungen Ihres Arztes ein. Wenn Sie eine Einnahme vergessen haben, nehmen Sie die Tablette, sobald Sie es bemerken, und setzen Sie danach die Einnahme wie gewohnt fort.
- Brechen Sie die Behandlung mit Eliquis® nicht ohne vorherige Rücksprache mit Ihrem Arzt ab, da bei Ihnen das Risiko eines Schlaganfalls oder anderer Komplikationen besteht.
- Eliquis® hilft, Ihr Blut zu verdünnen. Dies kann jedoch das Risiko für Blutungen erhöhen.
- Anzeichen und Symptome von Blutungen können Blutergüsse oder Einblutungen unter der Haut, Teerstuhl, Blut im Urin, Nasenbluten, Schwindel, Müdigkeit, Blässe, Schwäche, plötzliche starke Kopfschmerzen, Abhusten von Blut oder blutiges Erbrechen sein.
- Suchen Sie umgehend einen Arzt auf, falls bei Ihnen eine Blutung nicht selbständig aufhört.
- Falls bei Ihnen eine Operation notwendig sein sollte, informieren Sie vor der Operation Ihren behandelnden Arzt, dass Sie Eliquis® einnehmen.



#### Waarschuwingskaart voor de patiënt



Eliquis®

(apixaban)

Het is belangrijk dat u deze  
kaart altijd bij u draagt

Laat deze kaart zien aan uw apotheker, uw tandarts en alle  
andere medische zorgverleners waar u onder behandeling bent.

#### Informatie voor de patiënten

- Gebruik Eliquis® altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Als u een dosis heeft gemist, neem deze dan zodra u eraan denkt en houdt u daarna weer aan uw gebruikelijke doseerschema.
- Stop niet met het innemen van Eliquis® zonder overleg met uw arts, omdat u risico loopt op een beroerte of andere problemen als gevolg van het ontstaan van een bloedstolsel.
- Eliquis® helpt uw bloed dunner te maken. Dit kan echter zorgen voor een verhoging van het risico op bloedingen.
- Tekenen en signalen van bloedingen kunnen bijvoorbeeld zijn: blauwe plekken of bloedingen onder de huid, donkergekleurde ontlasting (bloed in de ontlasting), bloed in de urine, bloedneus, duizeligheid, vermoeidheid, bleek zien, zwakte, plotselinge ernstige hoofdpijn, ophoesten van bloed of braken van bloed.
- Als u last heeft van bloedingen die niet vanzelf stoppen, zoek dan **onmiddellijk** medische hulp
- Als u een operatie moet ondergaan, vertel uw behandelend arts dan dat u Eliquis® gebruikt.



#### Carte de surveillance du patient



Eliquis®

(apixaban)

Portez cette carte sur  
vous en permanence

Présentez cette carte à votre pharmacien, votre dentiste  
et tout autre professionnel de santé qui vous traite.

#### Information destinée aux patients

- Prendre Eliquis® à heures fixes, comme indiqué par votre médecin. Si vous oubliez une dose, prenez-la dès que vous vous en apercevez et continuez de prendre votre traitement selon le schéma habituel.
- N'arrêtez pas le traitement par Eliquis® sans en avoir parlé à votre médecin car vous risquez de faire un accident vasculaire cérébral ou de subir d'autres complications.
- Eliquis® aide à fluidifier votre sang. Cependant, cela peut augmenter votre risque de saignement.
- Les signes et les symptômes de saignement incluent des ecchymoses ou des saignements sous la peau, des selles noires, du sang dans les urines, des saignements du nez, des sensations vertigineuses, de la fatigue, pâleur ou faiblesse, maux de têtes intenses et soudains, crachat de sang ou vomissement de sang.
- Si le saignement ne s'arrête pas de lui même, **demandez immédiatement un avis médical.**
- En cas de chirurgie, informez votre médecin que vous prenez Eliquis®.

**Ich werde mit dem Antikoagulant Elikvis®  
(Apixaban) behandelt, um der  
Entstehung von Blutgerinnseln  
vorzubeugen.**

**Information für Arzt und Apotheker**

- Elikvis® (Apixaban) ist ein orales Antikoagulant, das durch die direkte, selektive Hemmung des Blutgerinnungsfaktors Xa wirkt.
- Elikvis® kann das Risiko für Blutungen erhöhen. Im Falle einer schweren Blutung ist die Behandlung mit Elikvis® unverzüglich abzubrechen.
- Die Behandlung mit Elikvis® erfordert keine Routineüberwachung der Exposition. Ein kalibrierter quantitativer anti-Faktor Xa Test kann in Ausnahmesituationen, z.B. bei Überdosierungen und Notfalloperationen, nützlich sein (Prothrombinzeit (PT), International Normalized Ratio (INR) und aktivierte partielle Thromboplastinzeit (aPTT) Gerinnungstests sind nicht empfohlen) - siehe Fachinformation.

Bitte füllen Sie diesen Abschnitt aus oder bitten Sie Ihren Arzt darum

Name: \_\_\_\_\_

Geburtsdatum: \_\_\_\_\_

Indikation: \_\_\_\_\_

Dosierung: \_\_\_\_\_ mg 2x täglich

Name des Arztes: \_\_\_\_\_

Telefonnummer des Arztes: \_\_\_\_\_

 Bristol-Myers Squibb

 Pfizer



**Ik ben onder behandeling voor  
antistolling middels Elikvis® (apixaban)  
ter preventie van bloedstolsels**

**Informatie voor medische zorgverleners**

- Elikvis® (apixaban) is een orale anticoagulant die werkt door directe selectieve remming van factor Xa.
- Elikvis® kan het risico op bloedingen verhogen. In geval van ernstige bloedingen moet de behandeling met Elikvis® direct gestaakt worden.
- Bij de behandeling met Elikvis® is routinematige monitoring van de blootstelling niet noodzakelijk. Een gekalibreerde kwantitatieve anti-factor-Xa-assay kan in uitzonderlijke situaties nuttig zijn, zoals in geval van overdosis en noodchirurgie (prothrombinetijd (PT) internationale genormaliseerde ratio (INR) en een geactiveerde partiële tromboplastinetijd (PTT) stollingstest worden niet aanbevolen) zie de Samenvatting van Productkenmerken.

Gelieve dit gedeelte in te vullen of vraag uw arts dit te doen

Naam: \_\_\_\_\_

Geboortedatum: \_\_\_\_\_

Indicatie: \_\_\_\_\_

Dosering : \_\_\_\_\_ mg tweemaal daags

Naam van arts: \_\_\_\_\_

Telefoonnummer van arts: \_\_\_\_\_

 Bristol-Myers Squibb

 Pfizer



**Je suis sous traitement anticoagulant  
avec Elikvis® (apixaban) pour prévenir la  
formation de caillots sanguins.**

**Information destinée aux professionnels de santé**

- Elikvis® (apixaban) est un anticoagulant oral agissant par inhibition directe et sélective du facteur Xa.
- Elikvis® peut augmenter le risque de saignement. En cas d'événements hémorragiques majeurs, il doit être arrêté immédiatement.
- Le traitement par Elikvis® ne nécessite pas de surveillance de routine de l'exposition. Un test quantitatif calibré anti-Facteur Xa peut être utile dans des situations exceptionnelles, par exemple en cas de surdosage ou d'intervention chirurgicale d'urgence (les résultats des paramètres de la coagulation, temps de prothrombine (TP), rapport normalisé international (INR) et temps de céphaline activé (TCA) ne sont pas recommandés) - voir le RCP

Veuillez compléter cette section ou demander à votre médecin de le faire

Nom : \_\_\_\_\_

Date de naissance : \_\_\_\_\_

Indication: \_\_\_\_\_

Dose : \_\_\_\_\_ mg deux fois par jour

Nom du médecin : \_\_\_\_\_

Téléphone du médecin : \_\_\_\_\_

 Bristol-Myers Squibb

 Pfizer