

Ihr Materialbestellformular

Informationen und Material zu **Eliquis®**



Praxis / Name: _____

 Strasse / Nr.: _____
 PLZ / Ort: _____
 Telefon: _____
 E-Mail: _____

Ihr Kontakt

Kundendienst
 041 767 72 00
 eliquis-ch@bms.com



Pocket Guide für Ärztinnen & Ärzte	Bestellmenge
Deutsch	Anzahl: _____
Français	Anzahl: _____
Italiano	Anzahl: _____



Dosierungskarte für Ärztinnen & Ärzte	Bestellmenge (Pocket Format)
Deutsch	Anzahl: _____
Français	Anzahl: _____
Italiano	Anzahl: _____



Patientenbroschüre Vorhofflimmern	Bestellmenge
Deutsch	Anzahl: _____
Français	Anzahl: _____
Italiano	Anzahl: _____



Patientenbroschüre VTE / LE	Bestellmenge
Deutsch	Anzahl: _____
Français	Anzahl: _____
Italiano	Anzahl: _____



Patientenbroschüre Orthopädie	Bestellmenge
Deutsch	Anzahl: _____
Français	Anzahl: _____
Italiano	Anzahl: _____



Sticker Dosierung für Patienten	Bestellmenge
Deutsch	Anzahl: _____
Français	Anzahl: _____
Italiano	Anzahl: _____

Ich wünsche Informationsmaterial über die Anwendung oder Studienergebnisse zu Eliquis®

Ich wünsche einen Besuch durch den Aussendienst

Sie möchten sich zum Service „Antikoagulation im Fokus“ anmelden und Event-Informationen erhalten? Dann registrieren Sie sich bitte über den folgenden Link oder über den QR Code: <https://www.consent.bmsinformation.com/reg?cnt=ch>



Für offene Fragen und Anregungen stehen wir Ihnen gerne zur Verfügung!

Ihr Eliquis® Team

Bristol-Myers Squibb SA/Pfizer AG

Telefon: 041 767 72 00

E-Mail: eliquis-ch@bms.com

Medizinische Anfragen

Telefon: +41 (0)41 767 72 55

E-mail: medinfo.switzerland@bms.com

Pharmakovigilanz

Medizinische Fachpersonen sind aufgefordert, alle Verdachtsfälle unerwünschter Arzneimittelwirkungen an Swissmedic (siehe www.swissmedic.ch/marktueberwachung/) zu melden. Verdachtsfälle sollten auch an Bristol-Myers Squibb SA gemeldet werden: Bristol-Myers Squibb SA, Medical Information, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen, Tel: 041/ 767 72 55, Fax: 041/767 73 75, E-Mail: medinfo.switzerland@bms.com

www.swissmedicin.ch

Die vollständige Fachinformation zu Eliquis® finden Sie auf www.swissmedicin.ch

Eliquis® (Apixaban). **I:** a) Prävention venöser thromboembolischer Ereignisse bei erwachsenen Patienten nach elektiver Hüft- oder Knieersatzoperation. b) Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie bei erwachsenen Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern. c) Behandlung von tiefer Venenthrombose (DVT) und Lungenembolie (PE) und Prävention einer rezidivierenden DVT und PE bei erwachsenen Patienten. **D:** a) 2,5 mg 2x/d. b) 5 mg 2x/d; 2,5 mg 2x/d bei Patienten mit mind. 2 der folgenden Kriterien: Alter \geq 80 Jahre, Körpergewicht \leq 60 kg oder Serumkreatinin \geq 1,5 mg/dl (133 μ mol/l). c) Behandlung von DVT oder PE: 10 mg 2x/d während 7 Tagen, anschliessend 5 mg 2x/d; Prävention einer rezidivierenden DVT oder PE: 2,5 mg 2x/d nach Abschluss einer mind. 6-monatigen Therapie mit Eliquis 5 mg 2x/d oder einem anderen Antikoagulans. Nicht empfohlen bei Patienten mit Kreatinin-Clearance $<$ 15 ml/min. **KI:** Überempfindlichkeit gegenüber Wirkstoff oder Hilfsstoffen. Klinisch relevante aktive Blutung. Lebererkrankungen, die mit Koagulopathie und klinisch relevantem Blutungsrisiko einhergehen, schwere Leberinsuffizienz (Child Pugh C). **VM:** Zustände mit erhöhtem Blutungsrisiko. Spinale/epidurale Anästhesie oder Punktion sowie bei postoperativer Anwendung von epiduralen Verweilkathetern (epidurale oder intrathekale Verweilkatheter spätestens 5 Stunden vor erster Eliquis®-Gabe entfernen). Gleichzeitige Anwendung von Arzneimitteln mit Wirkung auf die Hämostase. Schwere Niereninsuffizienz. Nicht empfohlen nach Hüftfrakturoperation, bei Patienten mit künstlichen Herzklappen, bei Patienten mit Antiphospholipid-Syndrom, während Schwangerschaft/Stillzeit, bei Lungenembolie bei hämodynamisch instabilen Patienten oder Patienten, die eine Thrombolyse oder pulmonale Embolektomie benötigen. Enthält Lactose. **IA:** Vorsicht bei gleichzeitiger Verabreichung starker Inhibitoren und Induktoren von CYP3A4 und P-gp, Inhibitoren der Thrombozytenaggregation, NSAIDs (einschliesslich ASA), P2Y12-Inhibitoren. Nicht empfohlen bei gleichzeitiger Anwendung mit anderen Antikoagulantien oder Wirkstoffen, welche mit schwerwiegenden Blutungen in Zusammenhang gebracht werden. Beeinflussung von Gerinnungsparametern. **Häufige UAW:** Anämie, Blutungen im Auge, Blutung, Hämatom, Epistaxis, Übelkeit, GI und rektale Blutung, Zahnfleischbluten, Hämaturie, Menorrhagie, Kontusion. **P:** Filmtabletten zu 2,5 mg: 20, 56, 100, 168. Filmtabletten zu 5 mg: 56, 100, 168. Verkaufskategorie B. **Zulassungsinhaber:** Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen. Ausführliche Informationen siehe Arzneimittel-Fachinformation unter www.swissmedicin.ch. (V024)

Pfizer AG
Schärenmoosstrasse 99
8052 Zürich

Bristol-Myers Squibb SA
Hinterbergstrasse 16
6312 Steinhausen

www.pfizer.ch

www.bms.ch

www.eliquis.ch

432-CH-2100036 07.2021



Bristol Myers Squibb™

