

# Il suo modulo di ordinazione del materiale

Informazioni e materiale per **Eliquis®**

**Eliquis®**  
apixaban

Studio medico / Nome: \_\_\_\_\_

Via / n.: \_\_\_\_\_

NPA / Luogo: \_\_\_\_\_

Telefono: \_\_\_\_\_

E-mail: \_\_\_\_\_

Il suo contatto

Servizio clienti

041 767 72 00

eliquis-ch@bms.com



**Guida tascabile per medici** **Quantità di ordinazione**

Tedesco Quantità: \_\_\_\_\_  
 Francese Quantità: \_\_\_\_\_  
 Italiano Quantità: \_\_\_\_\_

**Scheda di dosaggio per medici** **Quantità di ordinazione (formato tascabile)**

Tedesco Quantità: \_\_\_\_\_  
 Francese Quantità: \_\_\_\_\_  
 Italiano Quantità: \_\_\_\_\_

**Opuscolo per il paziente Fibrillazione atriale** **Quantità di ordinazione**

Tedesco Quantità: \_\_\_\_\_  
 Francese Quantità: \_\_\_\_\_  
 Italiano Quantità: \_\_\_\_\_

**Opuscolo per il paziente TEV/EP** **Quantità di ordinazione**

Tedesco Quantità: \_\_\_\_\_  
 Francese Quantità: \_\_\_\_\_  
 Italiano Quantità: \_\_\_\_\_

**Opuscolo per il paziente Ortopedia** **Quantità di ordinazione**

Tedesco Quantità: \_\_\_\_\_  
 Francese Quantità: \_\_\_\_\_  
 Italiano Quantità: \_\_\_\_\_

**Adesivo Dosaggio per il paziente** **Quantità di ordinazione**

Tedesco Quantità: \_\_\_\_\_  
 Francese Quantità: \_\_\_\_\_  
 Italiano Quantità: \_\_\_\_\_

Desidero ricevere materiale informativo sull'impiego e sui risultati dello studio su Elikvis®

Desidero ricevere una visita da parte del servizio esterno

Desidera iscriversi al servizio «Anticoagulazione al centro» e ricevere informazioni sugli eventi? Allora, la preghiamo di registrarsi tramite il seguente link o tramite il codice QR: <https://www.consent.bmsinformation.com/reg?cnt=ch>



Rimaniamo a sua disposizione per eventuali domande e suggerimenti!

Il suo Team Elikvis®

Bristol-Myers Squibb SA/Pfizer AG

Telefono: 041 767 72 00

E-mail: [elikvis-ch@bms.com](mailto:elikvis-ch@bms.com)

#### Domande di natura medica

Telefono: +41 (0)41 767 72 55

E-mail: [medinfo.switzerland@bms.com](mailto:medinfo.switzerland@bms.com)

#### Farmacovigilanza

Si invita il personale medico qualificato a comunicare qualsiasi caso sospetto di effetti indesiderati dei medicinali a Swissmedic (consultare il sito [www.swissmedic.ch/marktueberwachung/](http://www.swissmedic.ch/marktueberwachung/)). I casi sospetti si devono comunicare anche a Bristol-Myers Squibb SA: 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](mailto:medinfo.switzerland@bms.com)

#### [www.swissmedicin.ch](http://www.swissmedicin.ch)

Per informazioni professionali dettagliate su Elikvis® consultare il sito [www.swissmedicin.ch](http://www.swissmedicin.ch)

**Elikvis®** (Apixaban). **Indicazioni:** a) Prevenzione degli eventi di tromboembolismo venoso nei pazienti adulti sottoposti a intervento chirurgico di protesi elettiva dell'anca o del ginocchio. b) Prevenzione dell'ictus e dell'embolia sistemica nei pazienti adulti affetti da fibrillazione atriale non valvolare. c) Trattamento della trombosi venosa profonda (TVP) e dell'embolia polmonare (EP) e prevenzione delle recidive di TVP ed EP negli adulti. **Posologia:** a) 2,5 mg 2 volte/die. b) 5 mg 2 volte/die; 2,5 mg 2 volte/die nei pazienti con almeno 2 delle seguenti caratteristiche: età ≥80 anni, peso corporeo ≤60 kg o creatinina sierica ≥1,5 mg/dl (133 μmol/l). c) Trattamento della TVP e della EP: 10 mg 2 volte/die per 7 giorni, quindi 5 mg 2 volte/die; prevenzione delle recidive di TVP o EP: 2,5 mg 2 volte/die in seguito a una terapia di almeno 6 mesi con Elikvis 5 mg 2 volte/die o con un altro anticoagulante. Uso non raccomandato in pazienti con clearance della creatinina <15 ml/min. **Controindicazioni:** Ipersensibilità al principio attivo o agli eccipienti. Sanguinamento clinicamente significativo in atto. Malattia epatica associata a coagulopatia e a rischio di sanguinamento clinicamente significativo, insufficienza epatica grave (Child-Pugh C). **Misure precauzionali:** Condizioni di aumentato rischio di emorragia. Anestesia o puntura spinale/epidurale, nonché uso post-operatorio di cateteri epidurali a permanenza (i cateteri epidurali o intratecali a permanenza devono essere rimossi almeno 5 ore prima della prima dose di Elikvis®). Uso concomitante di medicinali che influiscono sull'emostasi. Insufficienza renale grave. Uso non raccomandato in seguito a chirurgia della frattura dell'anca, in pazienti con valvola cardiaca artificiale, in pazienti con sindrome antifosfolipidica, durante gravidanza e allattamento, in pazienti con embolia polmonare emodinamicamente instabile o che necessitano di trombolisi o embolectomia polmonare. Contiene lattosio. **Interazioni:** Usare cautela in caso di assunzione concomitante di potenti inibitori e induttori del CYP3A4 e della P-gp, di inibitori dell'aggregazione piastrinica e di FANS (compreso l'ASA), di inibitori P2Y12. Non è raccomandato l'uso concomitante di Elikvis con altri anticoagulanti o principi attivi associati con un rischio di sanguinamento grave. Il medicamento ha effetti sui parametri della coagulazione ematica. **Effetti indesiderati frequenti:** Anemia, emorragia degli occhi, emorragia, ematoma, epistassi, nausea, emorragia gastrointestinale e rettale, sanguinamento gengivale, ematuria, menorragia, contusione. **Confezioni:** Compresse da 2,5 mg rivestite con film: 20, 56, 100, 168. Compresse da 5 mg rivestite con film: 56, 100, 168. Categoria di vendita B. **Titolare dell'omologazione:** Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen. Per maggiori informazioni consultare l'informazione professionale sul medicamento al sito [www.swissmedicin.ch](http://www.swissmedicin.ch). (V024)

Pfizer AG  
Schärenmoosstrasse 99  
8052 Zurigo

Bristol-Myers Squibb SA  
Hinterbergstrasse 16  
6312 Steinhausen

[www.pfizer.ch](http://www.pfizer.ch)

[www.bms.ch](http://www.bms.ch)

[www.elikvis.ch](http://www.elikvis.ch)

432-CH-2100036 07.2021



Bristol Myers Squibb™

