

# Bon de commande de matériel

Informations et matériel sur **Eliquis®**

**Eliquis®**  
apixaban

Cabinet / nom : \_\_\_\_\_

Rue / n° : \_\_\_\_\_

NPA / localité : \_\_\_\_\_

Téléphone : \_\_\_\_\_

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

**Votre contact**

assistance clientèle

041 767 72 00

eliquis-ch@bms.com



## Guide de poche destiné aux médecins

## Quantité commandée

Français

Nombre : \_\_\_\_\_

Allemand

Nombre : \_\_\_\_\_

Italien

Nombre : \_\_\_\_\_



## Carte posologique destinée aux médecins

## Quantité commandée (format de poche)

Français

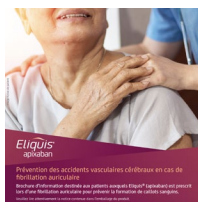
Nombre : \_\_\_\_\_

Allemand

Nombre : \_\_\_\_\_

Italien

Nombre : \_\_\_\_\_



## Brochure destinée aux patients «AVC / FA»

## Quantité commandée

Français

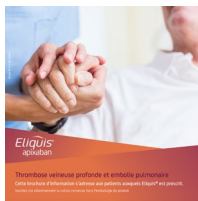
Nombre : \_\_\_\_\_

Allemand

Nombre : \_\_\_\_\_

Italien

Nombre : \_\_\_\_\_



## Brochure destinée aux patients «TVP / EP»

## Quantité commandée

Français

Nombre : \_\_\_\_\_

Allemand

Nombre : \_\_\_\_\_

Italien

Nombre : \_\_\_\_\_



## Brochure destinée aux patients «Orthopédie»

## Quantité commandée

Français

Nombre : \_\_\_\_\_

Allemand

Nombre : \_\_\_\_\_

Italien

Nombre : \_\_\_\_\_



## Autocollant de posologie destiné aux patients

## Quantité commandée

Français

Nombre : \_\_\_\_\_

Allemand

Nombre : \_\_\_\_\_

Italien

Nombre : \_\_\_\_\_



Bristol Myers Squibb™



Je souhaite recevoir du matériel d'information sur l'utilisation ou sur les résultats d'études sur Eliquis®.

Je souhaite recevoir la visite de la déléguée médicale / du délégué médical.

Vous souhaitez vous inscrire au service "Anticoagulation in Focus" et recevoir des informations sur les événements ? Veuillez ensuite vous inscrire en utilisant le lien suivant ou le code QR: <https://www.consent.bmsinformation.com/reg?cnt=ch>



Je suis à votre disposition pour toutes vos questions et suggestions !

Votre Team d' Eliquis®  
Bristol-Myers Squibb SA/Pfizer AG  
Téléphone: 041 767 72 00  
E-Mail: [eliquis-ch@bms.com](mailto:eliquis-ch@bms.com)

### Enquêtes médicales

Téléphone : +41 (0)41 767 72 55

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

### Pharmacovigilance

Les professionnels médicaux sont invités à signaler tous les effets indésirables à Swissmedic ([www.swissmedic.ch/marktueberwachung/](http://www.swissmedic.ch/marktueberwachung/)). Les effets indésirables devraient aussi être déclarés à 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)

Les informations professionnelles complètes sur Eliquis® sont disponibles sur le site [www.swissmedicin.ch](http://www.swissmedicin.ch)

**Eliquis®** (apixaban). **I:** a) Prévention des événements thromboemboliques veineux chez les patients adultes après une opération programmée pour prothèse de la hanche ou du genou. b) Prévention de l'accident vasculaire cérébral et de l'embolie systémique chez les patients adultes atteints de fibrillation auriculaire non valvulaire. c) Traitement de la thrombose veineuse profonde (TVP) et de l'embolie pulmonaire (EP), et prévention de la récurrence de TVP et d'EP chez l'adulte. **P:** a) 2,5 mg 2x/j. b) 5 mg 2x/j ; 2,5 mg 2x/j chez les patients présentant au moins 2 des critères suivants: âge ≥80 ans, poids corporel ≤60 kg, créatinine sérique ≥1,5 mg/dl (133 µmol/l). c) Traitement de la TVP et de l' EP: 10 mg 2x/j durant les 7 premiers jours suivis de 5 mg 2x/j; prévention de la récurrence de TVP et d'EP: 2,5 mg 2x/j après au minimum 6 mois de traitement par Eliquis 5 mg 2x/j ou par un autre anticoagulant. Non recommandé en cas de clairance de la créatinine <15 ml/min. **CI:** hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients. Saignement évolutif cliniquement significatif. Maladies hépatiques associées à une coagulopathie et à un risque de saignement cliniquement significatif, insuffisance hépatique sévère (Child Pugh C). **MP:** situations où le risque d'hémorragie est augmenté. Anesthésie rachidienne/péridurale ou ponction lombaire/péridurale, ainsi qu'en cas d'utilisation postopératoire de cathéters périduraux à demeure (les cathéters périduraux ou intrathécaux à demeure sont à retirer au plus tard 5 heures avant la première administration d'Eliquis®). Utilisation concomitante de médicaments qui agissent sur l'hémostase. Insuffisance rénale sévère. Non recommandé après une intervention chirurgicale pour fracture de hanche, chez les patients porteurs de prothèses valvulaires cardiaques, chez les patients souffrant du syndrome des antiphospholipides, pendant la grossesse/l'allaitement, chez les patients présentant une embolie pulmonaire et qui sont hémodynamiquement instables ou susceptibles de subir une thrombose ou une embolotomie pulmonaire. Contient du lactose. **IA:** prudence en cas d'administration concomitante d'inhibiteurs ou d'inducteurs puissants du CYP3A4 et de la P-gp, d'antiagrégants plaquettaire, d'AINS (y compris l'AAS), des inhibiteurs de P2Y12. Non recommandé en co-administration avec d'autres anticoagulants ou des substances associées aux saignements sévères. Les paramètres de coagulation sont influencés. **El fréquents:** anémie, hémorragie oculaire, hémorragie, hématome, épistaxis, nausée, hémorragie GI et rectale, saignements de gencives, hématurie, ménorragie, contusion. **Prés:** comprimés filmés à 2,5 mg: 20, 56, 100, 168. Comprimés filmés à 5 mg: 56, 100, 168. Catégorie de vente B. **Titulaire de l'autorisation:** Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen. Pour des informations détaillées, voir l'information professionnelle, sous [www.swissmedicin.ch](http://www.swissmedicin.ch). (V024)

Pfizer AG  
Schärenmoosstrasse 99  
8052 Zürich  
[www.pfizer.ch](http://www.pfizer.ch)

Bristol-Myers Squibb SA  
Hinterbergstrasse 16  
6312 Steinhausen  
[www.bms.ch](http://www.bms.ch)

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

432-CH-2100036 07.2021