Il suo modulo di ordinazione del materiale

Informazioni e materiale per **Eliquis**®



Studio medico / Nome:	Il suo contatto
Via / n.:	Servizio clienti
NPA / Luogo:	041 767 72 00
E-mail:	eliquis-ch@bms.com

Eliquis apostum
* ELIQUIS® – IL DOAC n. 1
Guida tascabile
www.eliquis.ch











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:
	Quantità:
Francese	Qualitita.







ttiva	
della	
5 mg	
ng/dl	

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

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 Eliquis®

Bristol-Myers Squibb SA/Pfizer AG

Telefono: 041 767 72 00

E-mail: eliquis-ch@bms.com

Domande di natura medica

Telefono: +41 (0)41 767 72 55

E-mail: medinfo.switzerland@bms.com

Farmacovigilanza

Si invita il personale medico qualificato a comunicare qualsiasi caso sospetto di effetti indesiderati dei medicamenti a Swissmedic (consultare il sito 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

www.swissmedicinfo.ch

Per informazioni professionali dettagliate su Eliguis® consultare il sito www.swissmedicinfo.ch

Eliquis® (Apixaban). Indicazioni: a) Prevenzione degli eventi di tromboembolismo venoso nei pazienti adulti sottoposti a intervento chirurgico di protesi elet dell'anca o del ginocchio. b) Prevenzione dell'ictus e dell'embolia sistemica nei pazienti adulti affetti da fibrillazione atriale non valvolare. c) Trattamento c 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 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 (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 sequito a una terapia di almeno 6 mesi con Eliquis 5 mq 2 volte/die o con un altro anticoaquiante. 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 Eliquis®). Uso concomitante di medicamenti 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 instabili 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 Eliquis 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.swissmedicinfo.ch. (V024)

Bristol-Myers Squibb SA Schärenmoosstrasse 99 Hinterbergstrasse 16 8052 Zurigo 6312 Steinhausen

www.eliquis.ch www.pfizer.ch www.bms.ch



