

POTILASKORTTI

**Dabigatran etexilate Krka kovat kapselit
(dabigatranieteksilaatti)**



606769

- Tämän kortin on oltava aina sinun / hoitajasi mukana
- Varmista, että käytössäsi on viimeisin versio



Hyvä potilas / lapsipotilasta hoitava henkilö,
lääkärisi / lastasi hoitava lääkäri on aloittanut sinulle/lapsellesi Dabigatran etexilate Krka -hoidon. Tutustu pakkausselesteessä oleviin tärkeisiin ohjeisiin Dabigatran etexilate Krka -kapselien turvallisen käytön varmistamiseksi.



Tämä potilaskortti sisältää tärkeää tietoa lääkehoidostasi / lapsesi lääkehoidosta. Pidä sitä aina mukanasasi / lapsesi mukana, jotta terveydenhuollon ammattilaiset tietävät sinun / lapsesi käyttävän Dabigatran etexilate Krka -kapseleita.

Dabigatran etexilate Krka - tietoa potilaille / lapsipotilaita hoitaville henkilöille

Tietoa lääkehoidostasi / lapsesi lääkehoidosta

- Dabigatran etexilate Krka ohentaa verta. Sitä käytetään veritulppien hoitoon tai ehkäisemään vaarallisten veritulppien muodostumista.
- Seuraa lääkärisi / lastasi hoitavan lääkärin ohjeita kun käytät Dabigatran etexilate Krka -kapseleita. Älä koskaan jätä annoksia ottamatta tai lopeta Dabigatran etexilate Krka -kapselien käyttöä keskustelematta lääkärisi / lastasi hoitavan lääkärin kanssa.
- Kerro lääkärillesi / lastasi hoitavalle lääkärille kaikista lääkkeistä, joita parhaillaan käytät / joita lapsesi parhaillaan käyttää.

- Kerro lääkärillesi / lastasi hoitavalle lääkärille Dabigatran etexilate Krka -kapselien käytöstä ennen mitään kirurgisia tai elimistön sisälle ulottuvia toimenpiteitä.
- Dabigatran etexilate Krka -kapselit voidaan ottaa ruoan kanssa tai ilman. Kapseli niellään kokonaisena vesilasillisen kera. Kapselia ei saa rikkoa tai pureskella, eikä sen sisältöä saa tyhjentää.

Milloin on syytä hakeutua lääkäriin

- Dabigatran etexilate Krka -kapselien käyttö voi suurentaa verenvuotoriskiä. Ota välittömästi yhteyttä lääkäriin / lastasi hoitavaan lääkäriin, jos havaitset itselläsi / lapsellasi seuraavia mahdollisia verenvuodon merkkejä ja oireita: turvotus, epämukava olo, epätavallinen kipu tai päänsärky, huimaus, kalpeus, heikotus,

epätavallinen mustelmien muodostus, verenvuoto nenästä, verenvuoto ikenistä, epätavallisen pitkään kestävä verenvuoto haavoista, poikkeava kuukautisvuoto tai verenvuoto emättimestä, veren esiintyminen virtsassa, mikä värjää virtsan vaaleanpunaiseksi tai ruskeaksi, punertavat/mustat ulosteet, veren yskiminen, verta sisältävä tai kahvinpuruja muistuttava oksennus.

- Kaatumisen tai loukkaantumisen yhteydessä, varsinkin jos lyöt pääsi tai lapsesi lyö päänsä, ota kiireellisesti yhteyttä lääkäriin.
- Älä lopeta Dabigatran etexilate Krka -kapselien käyttöä keskustelematta lääkärisi / lastasi hoitavan lääkärin kanssa, jos sinulla / lapsellasi esiintyy närästystä, pahoinvointia, oksentelua, vatsavaivoja, vatsan turvotusta tai ylivatsakipuja.

Dabigatran etexilate Krka -tietoa terveydenhuollon ammattilaisille

- Dabigatran etexilate Krka on suun kautta otettava antikoagulantti (suora trombiinin estäjä).
- Dabigatran etexilate Krka -valmisteen käyttö on ehkä keskeytettävä ennen kirurgisia tai invasiivisia toimenpiteitä.
- Dabigatran etexilate Krka -valmisteen käyttö on lopetettava välittömästi, jos esiintyy merkittävää verenvuotoa.
- Spesifinen vastalääke (idarusitsumabi) on saatavilla aikuispotilaille. Spesifisen vastalääkkeen, idarusitsumabin, tehoa ja turvallisuutta ei ole varmistettu pediatriisilla potilailla.

Tarkempia tietoja ja lisäohjeita Dabigatran etexilate Krka -valmisteen antikoagulaatiovaikutuksen kumoamisesta, ks. Dabigatran etexilate Krka -valmisteen ja idarusitsumabin valmisteyhteenvedot.

- Dabigatran etexilate Krka eliminoituu pääasiassa munuaisten kautta; riittävää diureesia on ylläpidettävä. Dabigatran etexilate Krka on dialysoitavissa.

Täytä tämä osio tai pyydä lääkäriäsi / lastasi hoitavaa lääkäriä täyttämään se.

Potilastiedot

Potilaan nimi
Syntymäaika
Käyttöaihe
Dabigatran etexilate Krka -annos

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea,
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri,
PL 55, 00034 FIMEA

sekä myyntiluvanhaltijan paikallinen edustaja:
KRKA Finland Oy, pharmacovigilance.fi@krka.biz, puh. 020 754 5330

Versio: 1.0
Fimean hyväksymispäivämäärä: 16.11.2023