

Patientkort

Rivaroxaban Krka 2,5 mg ☐
Rivaroxaban Krka 10 mg ☐
Rivaroxaban Krka 15 mg ☐
Rivaroxaban Krka 20 mg ☐



(kryssruta för att markera
den förskrivna dosen)

620660



- ♦ Bär alltid detta kort med dig
- ♦ Ta fram kortet varje gång du söker behandling hos läkare eller tandläkare

Information för vårdgivare:

♦ INR-test ska inte användas eftersom det inte är ett tillförlitligt mått på den antikoagulatoriska aktiviteten hos Rivaroxaban Krka.



Vad bör jag veta om Rivaroxaban Krka?

- ♦ Rivaroxaban Krka gör blodet tunnare, vilket förhindrar bildning av farliga blodproppar.
- ♦ Rivaroxaban Krka måste tas exakt så som din läkare ordinerat. För att få ett optimalt skydd mot blodproppar **ska du aldrig hoppa över en dos.**

- ♦ Du ska inte sluta ta Rivaroxaban Krka utan att först tala med din läkare, eftersom risken för blodproppar kan öka.
- ♦ Tala om för din vårdgivare om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, innan du påbörjar behandling med Rivaroxaban Krka.
- ♦ Tala om för din vårdgivare att du tar Rivaroxaban Krka innan kirurgi eller andra ingrepp.

När ska jag be om råd från min läkare?

När man tar blodförtunnande medel som Rivaroxaban Krka är det viktigt att känna till eventuella biverkningar. Blödningar är den vanligaste biverkningen. Påbörja inte behandling med Rivaroxaban Krka om du vet att du har risk för blödningar, utan att först diskutera detta med din läkare. Tala genast om för din läkare om du har fått några tecken eller symtom på blödning enligt nedan:

- ♦ smärta
- ♦ svullnad eller obehag

- ♦ huvudvärk, yrsel eller svaghet
- ♦ ovanligt många blåmärken, näsblödning, blödningar från tandköttet eller från sår som tar lång tid att sluta blöda
- ♦ menstruation eller vaginal blödning som är kraftigare än normalt
- ♦ blod i urinen som kan vara rosa- eller brunfärgad, röd eller svart avföring
- ♦ upphostningar med blod, eller kräkningar med blod eller kaffesumpsliknande kräkningar.

Hur ska jag ta Rivaroxaban Krka?

- ♦ För att få ett optimalt skydd, ska Rivaroxaban Krka
 - 2,5 mg tas med eller utan mat
 - 10 mg tas med eller utan mat
 - 15 mg tas med mat
 - 20 mg tas med mat

Finland

Rapportering av biverkningar

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA

och ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

KRKA Finland Oy, pharmacovigilance.fi@krka.biz, tel. 020 754 5330

Version: 2.0, Godkänd av Fimea: 27.1.2025

Sverige

Rapportering av biverkningar

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

och ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

KRKA Sverige AB

Göta Ark 175

118 72 Stockholm, Sverige

Version: 1.0.

Jag får antikoagulationsbehandling med Rivaroxaban Krka (rivaroxaban)

Namn:

Adress:

Födelsedatum:

Vikt:

Andra läkemedel/medicinska tillstånd:

I akuta situationer, vänligen kontakta:

Läkarens namn:

Läkarens stämpel:

Läkarens telefonnummer:

Vänligen kontakta också:

Namn:

Telefonnummer:

Relation: