

# HASTA BİLGİ KARTI

*Bu kartı daima yanınızda taşıyınız.*

*Eliquis*<sup>®</sup>  
apiksaban

**Bu kartı eczacınıza, diş hekiminize ve sizi tedavi eden herhangi başka bir sağlık profesyoneline gösteriniz.**

## Hastalar için Bilgiler

- Eliquis<sup>®</sup>'i tarif edilen şekilde düzenli olarak kullanınız. Eđer bir dozu almayı unutursanız, hatırlar hatırlamaz ilacınızı alın ve sonrasında doz programınıza uygun şekilde kullanmaya devam edin.
- Doktorunuz ile görüşmeden Eliquis<sup>®</sup> kullanmayı bırakmayın, aksi takdirde inme veya diğer komplikasyonlar ile karşılaşma riski altında kalırsınız.
- Eliquis<sup>®</sup> kanınızı sulandırmaya yardımcı olur. Ancak bu durum, kanama riskinizin de artışına neden olur.
- Kanama belirtileri ve semptomları ciltte morarmalar veya cilt altı kanama, katran renkli dışkı, idrarda kan, burun kanaması, baş dönmesi, yorgunluk, solukluk veya halsizlik, ani şiddetli baş ağrısı, kan öksürme veya kan kusma şeklinde olabilir.
- Eđer kanama kendiliğinden durmaz ise, **acilen tıbbi yardım alınız.**
- Eđer ameliyat olmanız gerekir ise hekiminize Eliquis<sup>®</sup> kullanmakta olduđunuzu söyleyin.

## Kan pıhtılarının engellenmesi için Eliquis® ile antikoagülan tedavi kullanıyorum.

### Sağlık Profesyonelleri için Bilgiler

- Eliquis® direkt selektif faktör Xa inhibisyonu ile etki gösteren bir antikoagülandır.
- Eliquis® kanama riskini artırabilir. Büyük kanama olayının olması durumunda, derhal durdurulmalıdır.
- Eliquis® ile tedavi, maruziyetin rutin olarak izlenmesini gerektirmez. Aşırı doz ve acil cerrahi işlem gibi istisnai durumlarda kalibre edilmiş kantitatif anti-Faktör Xa testi yararlı olabilir (protrombin zamanı (PT), uluslararası normalleştirilmiş oran (INR) ve aktif parsiyel tromboplastin zamanı (aPTT) pıhtılaşma testleri önerilmez) – bkz. KÜB.

**Lütfen bu bölümü doldurun veya doktorunuzdan doldurmasını isteyin**

İsim: \_\_\_\_\_

Doğum Tarihi: \_\_\_\_\_

Endikasyon: \_\_\_\_\_

Doz: \_\_\_\_\_ mg günde iki kez

Doktorunun İsmi: \_\_\_\_\_

Doktorunun Telefon Numarası: \_\_\_\_\_

Herhangi bir yan etki meydana gelmesi durumunda hekiminiz, eczacınız veya hemşireniz ile konuşunuz. Ayrıca karşılaştığınız yan etkileri [www.titck.gov.tr](http://www.titck.gov.tr) sitesinde yer alan "İlaç Yan Etki Bildirimi" ikonuna tıklayarak doğrudan Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)'ne bildirebileceğiniz gibi, 0 800 314 00 08 numaralı yan etki bildirim hattını da kullanabilirsiniz. Meydana gelen yan etkileri bildirerek kullanmakta olduğunuz ilacın güvenliliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sağlamış olacaksınız.