

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

KARP

1. RAVIMPREPARAADI NIMETUS

Abatixent 2,5 mg õhukese polümeerikattega tabletid
Abatixent 5 mg õhukese polümeerikattega tabletid
apixabanum

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 2,5 mg apiksabaani.
Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 5 mg apiksabaani.

3. ABIAINETE LOETELU

Sisaldab laktoosi. Lisainfo saamiseks vaata pakendi infolehte.

4. RAVIMVORM JA PAKENDI SUURUS

Õhukese polümeerikattega tablett

10 õhukese polümeerikattega tabletti
12 õhukese polümeerikattega tabletti
14 õhukese polümeerikattega tabletti
20 õhukese polümeerikattega tabletti
28 õhukese polümeerikattega tabletti
30 õhukese polümeerikattega tabletti
56 õhukese polümeerikattega tabletti
60 õhukese polümeerikattega tabletti
100 õhukese polümeerikattega tabletti
168 õhukese polümeerikattega tabletti
180 õhukese polümeerikattega tabletti
200 õhukese polümeerikattega tabletti
20 x 1 õhukese polümeerikattega tabletti
60 x 1 õhukese polümeerikattega tabletti
100 x 1 õhukese polümeerikattega tabletti
168 x 1 õhukese polümeerikattega tabletti

5. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.
Suukaudne.

6. ERIHOIATUS, ET RAVIMIT TULEB HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

7. TEISED ERIHOIATUSED (VAJADUSEL)

8. KÕLBLIKKUSAEG

EXP

9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED**10. ERINÕUDED KASUTAMATA JÄÄNUD RAVIMPREPARAADI VÕI SELLEST
TEKKINUD JÄÄTMEMATERJALI HÄVITAMISEKS, VASTAVALT VAJADUSELE****11. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS**

Sandoz d.d.
Verovškova 57
SI-1000 Ljubljana
Slovenia

12. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

Müügiloa nr: 1037621
Müügiloa nr: 1037721

13. PARTII NUMBER

Lot

14. RAVIMI VÄLJASTAMISTINGIMUSED

Retseptiravim.

15. KASUTUSJUHEND**16. TEAVE BRAILLE' KIRJAS (PUNKTKIRJAS)**

abatixent 2,5 mg
abatixent 5 mg

17. AINULAADNE IDENTIFIKAATOR – 2D-VÖÖTKOOD

Lisatud on 2D-vöötкод, mis sisaldab ainulaadset identifikaatorit.

18. AINULAADNE IDENTIFIKAATOR – INIMLOETAVAD ANDMED

PC:
SN:
NN:

MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA BLISTER- VÕI RIBAPAKENDIL

Alu-PVC/PDC BLISTER

1. RAVIMPREPARAADI NIMETUS

Abatixent 2,5 mg õhukese polümeerikattega tabletid
Abatixent 5 mg õhukese polümeerikattega tabletid
apixabanum

2. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

SANDOZ

3. KÕLBLIKKUSAEG

EXP

4. PARTII NUMBER

Lot

5. MUU

PATSIENDI OHUTUSKAART

Abatixent (apiksabaan)

Patsiendi ohutuskaart

Kandke seda kaarti alati endaga kaasas

Näidake seda kaarti oma apteekrile, hambaarstile ja teistele teie raviga seotud tervishoiutöötajatele.

Ma saan verehüüvete ärahoidmiseks antikoagulantravi Abatixentiga (apiksabaan).

Palun täitke see osa ise või paluge oma arstil seda teha.

Nimi:

Sünnikuupäev:

Näidustus:

Annus: mg kaks korda ööpäevas

Arsti nimi:

Arsti telefon:

Info patsiendile

Võtke Abatixenti regulaarselt vastavalt juhistele. Kui te unustate tabletti võtta, võtke see niipea, kui see teile meenub ning jätkake oma tavapärasest annustamise skeemi.

- Ärge lõpetage Abatixenti võtmist ilma oma arstiga nõu pidamata, sest sellisel juhul võib teil seoses verehüübe moodustumisega olla suurem insuldi või muu tüsistuse tekkimise risk.
- Abatixent aitab verd vedeldada, kuid see võib tõsta verejooksude riski.
- Veritsuse nähtude ja sümptomite hulka kuuluvad nahaalused verevalumid või veritsused, tõrvataoline roe, veri uriinis, ninaverejooks, pearinglus, kurnatus, kahvatus või nõrkus, äkki tekkiv tugev peavalu, verikõha või veri okses.
- Kui verejooks ei peatu iseenesest, **otsige viivitamatult meditsiinilist abi.**
- Kui teil on tulemas operatsioon või mõni teine invasiivne protseduur, teavitage oma arsti sellest, et te võtate Abatixenti.

Info tervishoiutöötajatele

- Abatixent (apiksabaan) on suukaudne antikoagulant, mis toimib faktor Xa otsese selektiivse inhibiitorina.
- Abatixent võib tõsta verejooksude riski. Rasketel verejooksudel korral tuleb otsekohe lõpetada Abatixenti võtmine.
- Ravi Abatixentiga ei nõua ekspositsiooni rutiinset jälgimist. Kalibreeritud kvantitatiivsest anti-faktor Xa analüüsist võib olla kasu erandolukordades, nt üleannustamise ja erakorralise operatsiooni puhul (protrombiini aja (PT), rahvusvahelise normitud suhte (INR) ja aktiveeritud osalise tromboplastiiniaja (aPTT) hüübimistestide kasutamine ei ole soovitatav) – vt lisa ravimi omaduste kokkuvõttest.
- Saadaval on aine, mis tühistab apiksabaani anti-faktor Xa aktiivsuse.