



PATIËNTENWAARSCHUWINGSKAART

Apixaban Devatis

(apixaban)

Patiëntenwaarschuwingkaart

Het is belangrijk dat u deze kaart altijd bij u draagt

Laat deze kaart zien aan uw apotheker, uw tandarts en alle andere medische zorgverleners waar u onder behandeling bent.

Ik ben onder behandeling met het antistollingsmiddel Apixaban Devatis (apixaban) ter preventie van bloedstolsels

Gelieve dit gedeelte in te vullen of vraag uw arts dit te doen

Naam:

Geboortedatum:

Indicatie:

Dosering:mg tweemaal daags

Naam van de arts:

Telefoonnummer van de arts:

Informatie voor patiënten

- Gebruik Apixaban Devatis altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Als u een dosis in de ochtend heeft gemist, neem deze dan zodra u het zich herinnert. Deze dosis kan tegelijk met de avonddosis worden ingenomen. Een gemiste avonddosis mag alleen nog dezelfde avond worden ingenomen. Neem niet de volgende ochtend twee doses, maar ga de volgende dag verder met uw doseerschema van tweemaal daags zoals aanbevolen.
- Stop niet met het innemen van Apixaban Devatis zonder overleg met uw arts, omdat u risico loopt op een beroerte of andere complicaties.
- Apixaban Devatis helpt uw bloed dunner te maken. Dit kan echter zorgen voor een verhoging van het risico op bloedingen.
- Klachten en verschijnselen van bloedingen kunnen bijvoorbeeld zijn: blauwe plekken of bloedingen onder de huid, donkergekleurde ontlasting (bloed in de ontlasting), bloed in de urine, bloedneus, duizeligheid, vermoeidheid, bleek zien, zwakte, plotselinge ernstige hoofdpijn, ophoesten van bloed of braken van bloed.

Als u last heeft van bloedingen die niet vanzelf stoppen, **zoek dan onmiddellijk medische hulp.**

- Als u een operatie of andere invasieve procedure moet ondergaan, vertel uw behandelend arts dan dat u Apixaban Devatis gebruikt.

{Februari 2025}

Informatie voor beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg

- Apixaban Devatis (apixaban) is een orale anticoagulans dat werkt door directe selectieve remming van factor-Xa.
- Apixaban Devatis kan het risico op bloedingen verhogen. In geval van ernstige bloedingen moet de behandeling met Apixaban Devatis direct gestaakt worden.
- Bij de behandeling met Apixaban Devatis is routinematige monitoring van de blootstelling niet noodzakelijk. Een gekalibreerde kwantitatieve anti-factor-Xa-assay kan in uitzonderlijke situaties nuttig zijn, zoals in geval van overdosis en noodchirurgie (protrombinetijd (PT), internationale genormaliseerde ratio (INR) en een geactiveerde partiële tromboplastinetijd (aPTT) stollingstest worden niet aanbevolen) - zie de Samenvatting van Productkenmerken.
- Een middel om de anti-factor-Xa-activiteit van apixaban om te keren is beschikbaar.



PATIËNTENWAARSCHUWINGSKAART

[pediatrische patiënten]

Apixaban Devatis

(apixaban)

Patiëntenwaarschuwingkaart

Het kind of de verzorger moet deze kaart altijd bij zich hebben
Laat deze kaart zien aan uw apotheker, uw tandarts en alle andere
medische zorgverleners voorafgaand aan een behandeling.
Ik ben onder behandeling met het antistollingsmiddel Apixaban
Devatis (apixaban) ter preventie van bloedstolsels

Gelieve dit gedeelte in te vullen of vraag uw arts of apotheker u dit te doen

Naam:

Geboortedatum:

Indicatie:

Gewicht:

Dosering:mg tweemaal daags

Naam van de arts:

Telefoonnummer van de arts:

Informatie voor patiënten/verzorgers

- Gebruik/geef Apixaban Devatis altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Als u een dosis in de ochtend heeft gemist, neemt/geeft u deze zodra u het zich herinnert. Deze dosis kan tegelijk met de avonddosis worden ingenomen/gegeven. Een gemiste avonddosis mag alleen nog dezelfde avond worden ingenomen/gegeven. Neem/geef niet de volgende ochtend twee doses, maar ga de volgende dag verder met uw doseerschema van tweemaal daags zoals aanbevolen.
- Stop niet met het innemen/toedienen van Apixaban Devatis zonder overleg met uw arts, omdat de patiënt risico loopt op een bloedstolsel of andere complicaties.
- Apixaban Devatis helpt het bloed dunner te maken. Dit kan echter zorgen voor een verhoging van het risico op bloedingen.
- Klachten en verschijnselen van bloedingen kunnen bijvoorbeeld zijn: blauwe plekken of bloedingen onder de huid, donkergekleurde ontlasting (bloed in de ontlasting), bloed in de urine, bloedneus, duizeligheid, vermoeidheid, bleek zien, zwakte, plotselinge ernstige hoofdpijn, ophoesten van bloed of braken van bloed.

• Als de patiënt last heeft van bloedingen die niet vanzelf stoppen, **zoek dan onmiddellijk medische hulp.**

• Als de patiënt een operatie of andere invasieve procedure moet ondergaan, vertel de zorgverlener dan dat het kind Apixaban Devatis gebruikt.

{Februari 2025}

Informatie voor beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg

- Apixaban Devatis (apixaban) is een orale anticoagulans dat werkt door directe selectieve remming van factor Xa.
- Apixaban Devatis kan het risico op bloedingen verhogen. In geval van ernstige bloedingen moet de behandeling met Apixaban Devatis direct gestaakt worden.
- Bij de behandeling met Apixaban Devatis is routinematige monitoring van de blootstelling niet noodzakelijk. Een gekalibreerde kwantitatieve anti-factor-Xa-assay kan in uitzonderlijke situaties nuttig zijn, zoals in geval van overdosis en noodchirurgie (protrombinetijd (PT), internationale genormaliseerde ratio (INR) en een geactiveerde partiële tromboplastinetijd (aPTT) stollingstest worden niet aanbevolen) - zie de Samenvatting van Productkenmerken.
- Voor volwassenen is er een middel beschikbaar om de anti-factor-Xa-activiteit van apixaban om te keren. De veiligheid en werkzaamheid hiervan zijn echter niet vastgesteld bij pediatrische patiënten (raadpleeg de Samenvatting van Productkenmerken van andexanet alfa).