

Ime in priimek:	Author (OZO)	Approver1 (OZO)	Approver2 (OTPT)
Podpis:	Logar Veronika	Kastelic Jože (TOC)	
Datum:	logarv	kastelicj	
	19.11.2024	19.11.2024	

82 mm ± 0,5 mm

direction of reading PhC

ÖRYGGISKORT FYRIR SJÚKLINGA

Edoxaban Krka

filmuhúðaðar töflur

edoxaban



619603

◆ Vinsamlegast hafið þetta kort ávallt meðferðis.

◆ Sýnið ávallt heilbrigðisstarfsmönnum, lyfjafræðingi, skurðlækni og tannlækni kortið fyrir lækni meðferð eða aðgerð.



UPPLÝSINGAR ÆTLAÐAR HEILBRIGÐISSTARFSMÖNNUM

◆ Edoxaban Krka er segavarnarlyf til inntöku, hemill á storkupátt Xa.

◆ Þegar þörf er á aðgerð skal stöðva meðferð með Edoxaban Krka að minnsta kosti 24 klst. fyrir aðgerð og gæta skal viðeigandi varúðar.

◆ Edoxaban Krka getur aukið hættuna á blæðingum. Ef um klínískt mikilvæga blæðingu er að ræða skal stöðva meðferð samstundis.

◆ Storkupróf svo sem INR (international normalised ratio), prótrombíntími (PT), og virkjaður hlutatrombóplastíntími (aPTT) eru ekki gagnleg til mælingar á virkni Edoxaban Krka. Hins vegar getur kvörðuð

magngreining á virkni gegn storkupætti Xa verið gagnleg við klíníska ákvarðanatöku.

Visað er til nánari upplýsinga í samantekt á eiginleikum lyfs (SmPC).

UPPLÝSINGAR UM MEÐFERÐINA

Þér hefur verið ávísað Edoxaban Krka, segavarnarlyfi, sem þynnir blóðið og hjálpar til við að koma í veg fyrir myndun blóðtappa. Mikilvægt er að þú takir lyfið nákvæmlega eins og læknirinn hefur sagt til um.

◆ Ef þú gleymir skammti áttu að taka hann strax og halda síðan áfram daginn eftir eins og venjulega – ekki taka tvöfaldan ávísaðan skammt á sama degi.

◆ Ekki byrja að taka önnur lyf (þar með talið lyf sem fást án lyfseðils) án samráðs við lækninn.

◆ Ekki hætta að taka Edoxaban Krka án samráðs við lækninn þar sem það getur aukið hættuna á því að þú fái blóðtappa.

◆ Vinsamlegast lestu fylgiseðilinn sem er að finna í öllum Edoxaban Krka pakkningum.

HVENÆR LEITA SKAL LÆKNIS

BLÆÐINGARHÆTTA

Taka segavarnarlyfja svo sem Edoxaban Krka getur aukið hættu á blæðingum. Því er mikilvægt að þekkja möguleg einkenni blæðinga og hafa samstundis samband við lækninn ef eitthvað af eftirtöldu kemur fyrir:

◆ Marblettir eða blæðingar í húð

◆ Blóð í þvagi

◆ Hóstað er upp blóði

◆ Kastað er upp blóði eða einhverju sem líkist kaffikorgi

◆ Blóðnasir eða skurðir eru lengi að hætta að blæða

◆ Tjörulitaðar hægðir

◆ Sundl eða skyndilegur höfuðverkur

◆ Óútskýrð þreyta

◆ Óeðlilegar blæðingar frá leggöngum, þ.m.t. meiri blæðingar en venjulega eða blæðingar standa í lengri tíma.

Vinsamlegast talaðu við lækninn ef þú færð einhver óvenjuleg einkenni.



216 mm ± 0,5 mm

direction of reading PhC

■ - Pantone 2144 C

■ - Pantone 2144 C (60%)

side 1: VARNISHED AREA

side 2: UNVARNISHED AREA


Article No.: 619603
Article name.: KART.EDOXABAN KRKA FOT IS cm PAC.EDOXABAN KRKA FCT IS cm
Dimension: 216 (36+36+36+36+36+36) ± 0,5 mm x 82 ± 0,5 mm
Material: Menovo
PhC No.: 79711
Measure: 1:1
Datum: 19.11.2024
Prepared by: V. Logar
Checked by: J. Kastelic
Packaging Design

KART.EDOXABAN KRKA FOT IS CM

PAC.EDOXABAN KRKA FCT IS CM stran 1/side 1

Ime in priimek: Logar Veronika
Podpis: logarv
Datum: 19.11.2024

Approver1 (OZO)
Kastelic Jože (TOC)
kastelicj
19.11.2024

Approver2 (OPTP)

UPPLÝSINGAR UM SJÚKLING	36 mm
Nafn sjúklings: Fæðingardagur: Ef um bráðatilvik er að ræða, vinsamlegast hafið samband við: Nafn: Símanúmer:	
UPPLÝSINGAR UM MEÐFERÐ (Skal fyllt út af lækni)	36 mm
Edoxaban Krka hefur verið ávísað einu sinni á sólarhring í skammtinum: mg Meðferð hefst: / (mm/áá) Blóðflokkur: Önnur lyf/sjúkdómar:	36 mm
UPPLÝSINGAR UM PANN SEM ÁVÍSAR LYFINU	36 mm
Ef þörf er á frekari upplýsingum eða ef um bráðatilvik er að ræða, vinsamlegast hafið samband við: Nafn læknis: Símanúmer, stimpill læknis: Undirskrift læknis:	36 mm
	36 mm
	36 mm