

POTILASKORTTI

**Dabigatran etexilate Krka kovat kapselit  
(dabigatranieteksilaatti)**



606769

- Tämän kortin on oltava aina sinun / hoitajasi mukana
- Varmista, että käytössäsi on viimeisin versio



**Hyvä potilas / lapsipotilasta hoitava henkilö,**  
lääkärisi / lastasi hoitava lääkäri on aloittanut sinulle/lapsellesi Dabigatran etexilate Krka -hoidon. Tutustu pakkausselesteessä oleviin tärkeisiin ohjeisiin Dabigatran etexilate Krka -kapselien turvallisen käytön varmistamiseksi.



Tämä potilaskortti sisältää tärkeää tietoa lääkehoidostasi / lapsesi lääkehoidosta. Pidä sitä aina mukanasasi / lapsesi mukana, jotta terveydenhuollon ammattilaiset tietävät sinun / lapsesi käyttävän Dabigatran etexilate Krka -kapseleita.

**Dabigatran etexilate Krka - tietoa potilaille / lapsipotilaita hoitaville henkilöille**

- Tietoa lääkehoidostasi / lapsesi lääkehoidosta
- Dabigatran etexilate Krka ohentaa verta. Sitä käytetään veritulppien hoitoon tai ehkäisemään vaarallisten veritulppien muodostumista.
  - Seuraa lääkärisi / lastasi hoitavan lääkärin ohjeita kun käytät Dabigatran etexilate Krka -kapseleita. Älä koskaan jätä annoksia ottamatta tai lopeta Dabigatran etexilate Krka -kapselien käyttöä keskustelematta lääkärisi / lastasi hoitavan lääkärin kanssa.
  - Kerro lääkärillesi / lastasi hoitavalle lääkärille kaikista lääkkeistä, joita parhaillaan käytät / joita lapsesi parhaillaan käyttää.

- Kerro lääkärillesi / lastasi hoitavalle lääkärille Dabigatran etexilate Krka -kapselien käytöstä ennen mitään kirurgisia tai elimistön sisälle ulottuvia toimenpiteitä.
- Dabigatran etexilate Krka -kapselit voidaan ottaa ruoan kanssa tai ilman. Kapseli niellään kokonaisena vesilasillisen kera. Kapselia ei saa rikkoa tai pureskella, eikä sen sisältöä saa tyhjentää.

Milloin on syytä hakeutua lääkäriin

- Dabigatran etexilate Krka -kapselien käyttö voi suurentaa verenvuotoriskiä. Ota välittömästi yhteyttä lääkäriin / lastasi hoitavaan lääkäriin, jos havaitset itselläsi / lapsellasi seuraavia mahdollisia verenvuodon merkkejä ja oireita: turvotus, epämukava olo, epätavallinen kipu tai päänsärky, huimaus, kalpeus, heikotus,

- epätavallinen mustelmien muodostus, verenvuoto nenästä, verenvuoto ikenistä, epätavallisen pitkään kestävä verenvuoto haavoista, poikkeava kuukautisvuoto tai verenvuoto emättimestä, veren esiintyminen virtsassa, mikä värjää virtsan vaaleanpunaiseksi tai ruskeaksi, punertavat/mustat ulosteet, veren yskiminen, verta sisältävä tai kahvinpuruja muistuttava oksennus.
- Kaatumisen tai loukkaantumisen yhteydessä, varsinkin jos lyöt pääsi tai lapsesi lyö päänsä, ota kiireellisesti yhteyttä lääkäriin.
- Älä lopeta Dabigatran etexilate Krka -kapselien käyttöä keskustelematta lääkärisi / lastasi hoitavan lääkärin kanssa, jos sinulla / lapsellasi esiintyy närästystä, pahoinvointia, oksentelua, vatsavaivoja, vatsan turvotusta tai ylivatsakipuja.

**Dabigatran etexilate Krka -tietoa terveydenhuollon ammattilaisille**

- Dabigatran etexilate Krka on suun kautta otettava antikoagulantti (suora trombiinin estäjä).
- Dabigatran etexilate Krka -valmisteen käyttö on ehkä keskeytettävä ennen kirurgisia tai invasiivisia toimenpiteitä.
- Dabigatran etexilate Krka -valmisteen käyttö on lopetettava välittömästi, jos esiintyy merkittävää verenvuotoa.
- Spesifinen vastalääke (idarusitsumabi) on saatavilla aikuispotilaille. Spesifisen vastalääkkeen, idarusitsumabin, tehoa ja turvallisuutta ei ole varmistettu pediatriisilla potilailla.

Tarkempia tietoja ja lisäohjeita Dabigatran etexilate Krka -valmisteen antikoagulaatiovaikutuksen kumoamisesta, ks. Dabigatran etexilate Krka -valmisteen ja idarusitsumabin valmisteyhteenvedot.

- Dabigatran etexilate Krka eliminoituu pääasiassa munuaisten kautta; riittävää diureesia on ylläpidettävä. Dabigatran etexilate Krka on dialysoitavissa.

**Täytä tämä osio tai pyydä lääkäriäsi / lastasi hoitavaa lääkäriä täyttämään se.**

### Potilastiedot

Potilaan nimi
Syntymäaika
Käyttöaihe
Dabigatran etexilate Krka -annos

### Haittavaikutuksista ilmoittaminen

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)  
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea,  
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri,  
PL 55, 00034 FIMEA

sekä myyntiluvanhaltijan paikallinen edustaja:  
KRKA Finland Oy, [pharmacovigilance.fi@krka.biz](mailto:pharmacovigilance.fi@krka.biz), puh. 020 754 5330

Versio: 1.0  
Fimean hyväksymispäivämäärä: 16.11.2023