

FRONT

PATIËNTENKAART



Apixaban Glenmark (apixaban)

Het is belangrijk dat u/het kind/de verzorger deze kaart altijd bij u/zich draagt

Laat deze kaart zien aan de apotheker, de tandarts en alle andere medische zorgverleners vóór de behandeling.

Informatie voor patiënten/verzorgers

- Gebruik/geef Apixaban Glenmark altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Als u een dosis in de ochtend heeft gemist, neem/geef deze dan zodra u eraan denkt. 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 houdt u daarna weer aan het gebruikelijke doseerschema van tweemaal daags zoals aanbevolen.
- Stop niet met het innemen/geven van Apixaban Glenmark zonder overleg met de arts, omdat u/de patiënt risico loopt op een beroerte of andere problemen als gevolg van het ontstaan van een beroerte/bloedstolsel.
- Apixaban Glenmark 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 urine, bloedneus, duizeligheid, vermoeidheid, bleek zien of 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/de patiënt een operatie of een invasieve procedure moet ondergaan, vertel de behandelend arts dan dat u/de patiënt Apixaban Glenmark gebruikt.

Versie: 1.0, 01/2026

BACK

Ik ben onder behandeling voor antistolling middels Apixaban Glenmark (apixaban) ter preventie van bloedstolsels

Informatie voor beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg

- Apixaban Glenmark (apixaban) is een orale anticoagulant die werkt door directe selectieve remming van factor-Xa.
- Apixaban Glenmark kan het risico op bloedingen verhogen. In geval van ernstige bloedingen moet de behandeling met Apixaban Glenmark direct gestaakt worden.
- Bij de behandeling met Apixaban Glenmark 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 (protrombintijd (PT) internationale genormaliseerde ratio (INR) en een en geactiveerde partiële tromboplastinetijd (PTT) 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 de Productkenmerken van andexanet alfa).

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

Naam: _____

Geboortedatum: _____

Indicatie: _____

Gewicht: _____

Dosering: _____ mg tweemaal daags

Naam van de arts: _____

Telefoonnummer van de arts: _____