

Bon de commande de matériel – Informations et matériel sur Eliquis®

Cabinet / nom : _____

Rue / n° : _____

NPA / localité : _____

Téléphone : _____

E-Mail: _____

Votre contact

assistance clientèle

041 767 72 00

eliquis-ch@bms.com

Eliquis®
apixaban



Guide de poche

Quantité commandée

Français

Nombre : _____

Allemand

Nombre : _____

Italien

Nombre : _____



Brochure Fidélité au traitement

Quantité commandée

Français

Nombre : _____

Allemand

Nombre : _____

Italien

Nombre : _____



Brochure destinée aux patients «AVC / FA»

Quantité commandée

Français

Nombre : _____

Allemand

Nombre : _____

Italien

Nombre : _____



Brochure destinée aux patients «TVP / EP»

Quantité commandée

Français

Nombre : _____

Allemand

Nombre : _____

Italien

Nombre : _____



Brochure destinée aux patients «Orthopédie»

Quantité commandée

Français

Nombre : _____

Allemand

Nombre : _____

Italien

Nombre : _____



Calendrier de prise

Quantité commandée

Français

Nombre : _____

Allemand

Nombre : _____

Italien

Nombre : _____



Bristol Myers Squibb®



Le E-service Eliquis :

Utilisez-vous le e-service Eliquis ? Eliquis in a box est un e-service qui met à votre disposition des contenus qui sont importants pour vous. Obtenez facilement et de manière compacte toutes les informations à télécharger. Sur demande, vous pouvez également commander du matériel de réduction des risques du service de pharmacovigilance. Scannez le code QR pour y accéder immédiatement.



Je souhaite recevoir du matériel d'information sur l'utilisation ou sur les résultats d'études sur Eliquis®.

Je souhaite recevoir la visite de la déléguée médicale/du délégué médical.

Vous souhaitez vous inscrire au service "Anticoagulation in Focus" et recevoir des informations sur les événements ? Veuillez ensuite vous inscrire en utilisant le lien suivant ou le code QR:
<https://www.consent.bmsinformation.com/reg?cnt=ch>



Je suis à votre disposition pour toutes vos questions et suggestions !

Votre Team d' Eliquis®
Bristol-Myers Squibb SA/Pfizer AG
Telefono: 041 767 72 00
E-mail: eliquis-ch@bms.com

Enquêtes médicales

Téléphone : +41 (0)41 767 72 55
E-mail: medinfo.switzerland@bms.com

www.swissmedinfo.ch

Les informations professionnelles complètes sur Eliquis® sont disponibles sur le site www.swissmedinfo.ch

Pharmacovigilance

Les professionnels médicaux sont invités à signaler tous les effets indésirables à Swissmedic (www.swissmedic.ch/marktueberwachung/). Les effets indésirables devraient aussi être déclarés à Bristol-Myers Squibb SA, Medical Information, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen, Tel: 041/ 767 72 55, Fax: 041/767 73 75, E-Mail: medinfo.switzerland@bms.com

Eliquis[®]
apixaban

Eliquis[®] (apixaban). **I:** a) Prévention des événements thromboemboliques veineux chez les patients adultes après une opération programmée pour prothèse de la hanche ou du genou. b) Prévention de l'accident vasculaire cérébral et de l'embolie systémique chez les patients adultes atteints de fibrillation auriculaire non valvulaire. c) Traitement de la thrombose veineuse profonde (TVP) et de l'embolie pulmonaire (EP), et prévention de la récurrence de TVP et d'EP chez l'adulte. **P:** a) 2,5 mg 2x/j. b) 5 mg 2x/j ; 2,5 mg 2x/j chez les patients présentant au moins 2 des critères suivants: âge ≥80 ans, poids corporel ≤60 kg, créatinine sérique ≥1,5 mg/dl (133 µmol/l). c) Traitement de la TVP et de l' EP: 10 mg 2x/j durant les 7 premiers jours suivis de 5 mg 2x/j; prévention de la récurrence de TVP et d'EP: 2,5 mg 2x/j après au minimum 6 mois de traitement par Eliquis 5 mg 2x/j ou par un autre anticoagulant. Non recommandé en cas de clairance de la créatinine <15 ml/min. **CI:** hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients. Saignement évolutif cliniquement significatif. Maladies hépatiques associées à une coagulopathie et à un risque de saignement cliniquement significatif, insuffisance hépatique sévère (Child Pugh C). **MP:** situations où le risque d'hémorragie est augmenté. Anesthésie rachidienne/péridurale ou ponction lombaire/péridurale, ainsi qu'en cas d'utilisation postopératoire de cathéters périduraux à demeure (les cathéters périduraux ou intrathécaux à demeure sont à retirer au plus tard 5 heures avant la première administration d'Eliquis[®]). Utilisation concomitante de médicaments qui agissent sur l'hémostase. Insuffisance rénale sévère. Non recommandé après une intervention chirurgicale pour fracture de hanche, chez les patients porteurs de prothèses valvulaires cardiaques, chez les patients souffrant du syndrome des antiphospholipides, pendant la grossesse/l'allaitement, chez les patients présentant une embolie pulmonaire et qui sont hémodynamiquement instables ou susceptibles de subir une thrombolyse ou une embolectomie pulmonaire. Contient du lactose. **IA:** prudence en cas d'administration concomitante d'inhibiteurs ou d'inducteurs puissants du CYP3A4 et de la P-gp, d'antiagrégants plaquettaires, d'AINS (y compris l'AAS), des inhibiteurs de P2Y12. Non recommandé en co-administration avec d'autres anticoagulants ou des substances associées aux saignements sévères. Les paramètres de coagulation sont influencés. **El fréquents:** anémie, hémorragie oculaire, hémorragie, hématome, épistaxis, nausée, hémorragie GI et rectale, saignements de gencives, hématurie, ménorragie, contusion. **Prés:** comprimés filmés à 2,5 mg: 20, 56, 100, 168. Comprimés filmés à 5 mg: 56, 100, 168. Catégorie de vente B. **Titulaire de l'autorisation:** Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen. Pour des informations détaillées, voir l'information professionnelle, sous www.swissmedinfo.ch. (V024)

Pfizer AG
Schärenmoosstrasse 99
8052 Zürich
www.pfizer.ch

Bristol-Myers Squibb SA
Hinterbergstrasse 16
6312 Steinhausen
www.bms.ch

www.eliquis.ch