

بطاقة التنبيه الطبي الخاصة بالمريض

إيكويس (أبيكسابان)



احتفظ بهذه البطاقة معك
في جميع الأوقات

قدّم هذه البطاقة للصيدلي أو طبيب الأسنان أو أي أخصائي
رعاية صحية يتولى علاجك.

أخضع لعلاج منع تخثر الدم
باستخدام إيكويس (أبيكسابان)
للوفاية من جلطات الدم.

يُرجى استكمال هذا القسم، أو يمكنك أن تطلب من الطبيب استكماله

الاسم: _____

تاريخ الميلاد: _____

دواعي الاستعمال: _____

الجرعة: _____ ملجم مرتين يومياً

اسم الطبيب: _____

رقم هاتف الطبيب: _____

معلومات للمريض

- تناول إيكويس بانتظام وفقاً لتعليمات الطبيب. إذا نسيت جرعة، فتناولها بمجرد تذكرك، وواظب على تناول الجرعات في مواعيدها.
- لا تتوقف عن تناول إيكويس دون استشارة الطبيب أولاً؛ لأنك مُعرّض لمخاطر الإصابة بسكتة دماغية أو مضاعفات أخرى.
- يساعد إيكويس في تمييع الدم، لكن هذا قد يزيد من مخاطر النزيف.

• تشمل علامات وأعراض النزيف: ظهور كدمات، أو نزيف تحت الجلد ، وبراز داكن كالبقران، وخروج دم في البول، ونزيف الأنف، والدُّوَار، والإعياء، والشحوب، والضعف، والصداع الشديد المُفاجئ، وخروج الدم مع السعال أو القيء.

• في حال عدم توقف النزيف من تلقاء نفسه، اطلب المساعدة الطبية على الفور .

• يجب عليك إخبار الطبيب بأنك تخضع للعلاج باستخدام إيكويس عند الحاجة إلى إجراء أي عملية جراحية، أو إجراءات باضعة.

{شهر/سنة}

معلومات لأخصائيي الرعاية الصحية

• إيكويس (أبيكسابان) هو مضاد للتخثر يُؤخذ فمويًا ويعمل على التثبيط الانتقائي المباشر للعامل العاشر الذي يدخل في تكوين الجلطات .

• قد يؤدي إيكويس إلى زيادة مخاطر النزيف. يجب إيقاف العلاج على الفور في حالات النزيف الشديد.

• لا يتطلب العلاج بإيكويس متابعة روتينية منتظمة. من المفيد في الحالات الاستثنائية مثل حالات الجرعة الزائدة أو الجراحات العاجلة إجراء فحص كمي معياري لمضادات عامل التخثر العاشر (لا يُنصح بإجراء اختبارات التجلط الآتية: زمن البروثرومبين، ومؤشر سيولة الدم (INR)، واختبار زمن البروثرومبين الجزئي المنشط (aPTT) انظر ملخص خصائص المنتج.

• يتوفر عامل لتحديد نشاط أبيكسابان المضاد لعامل التخثر العاشر أ .

الاتصال للإبلاغ عن التفاعلات الضارة:

نذكرك بأنه يجب عليك الإبلاغ عن أي تفاعلات ضارة تشك فيها .

• المركز الوطني للتبليغ والسلامة الدوائية (NPC) في الهيئة العامة للغذاء والدواء في السعودية (SFDA) :

مركز الاتصال التابع للهيئة العامة للغذاء والدواء: 19999 رقم الهاتف المجاني: 8002490000

الموقع الإلكتروني: <http://ade.sfda.gov.sa/> البريد الإلكتروني: npc.drug@sfda.gov.sa

الفاكس: +966-11-2057662

• قسم اليقظة الدوائية في الشركة:

البريد الإلكتروني: SAU.AEReporting@pfizer.com



للحصول على نسخ إضافية من بطاقة التنبيه الطبي الخاصة بالمرضى، يُرجى إرسال رسالة تحتوي على بيانات الاتصال والعدد المطلوب إلى عنوان البريد الإلكتروني SAU.AEReporting@pfizer.com هذه الوثيقة مُعتمدة من الإدارة التنفيذية للتبليغ الدوائي في الهيئة العامة للغذاء والدواء