



Koncernkontoret

Läkemedelsrådet

REGIONAL LÄKEMEDELSRIKTLINJE

Process	3.3.9	Godkänt datum	2024-12-17
Skapad av	Ledamöter i Läkemedelsrådet LAG Läkemedel Hjärt- och kärlsjukdomar LAG Läkemedel Nervsystemets sjukdomar	Version	1
Godkänd av	Läkemedelsrådet	Dokument id	L4BK2(1)-01

Information till förskrivare om byte från apixaban (Eliquis) till dabigatran (Pradaxa) vid förmaksflimmer

Vid nyinsättning av NOAK vid förmaksflimmer ska dabigatran (Pradaxa) prioriteras av kostnadsskäl.

I de fall byte från apixaban (Eliquis) till dabigatran (Pradaxa) kan vara aktuellt bör följande patientkriterier vara uppfyllda:

- Ålder 18–75 år
- eGFR > 50 ml/min
- Ej dosdispenserade läkemedel (eller dosett)
- Normaldosering av NOAK (ej dosreducerat)

Vid byte rekommenderas följande:

- Ge patienten skriftlig patientinformation om bytet av läkemedel och halsband (infoga länk till patientinformation).
- Säkerställ att tidigare recept på NOAK makuleras och att läkemedelslistan är uppdaterad.
- Använd gärna receptmall för ”Byte till Pradaxa” vars doseringstext påminner patienten om byte av halsband.