



Koncernkontoret

Läkemedelsrådet

PATIENTINFORMATION

Process	3.3.9	Godkänt datum	2025-02-25
Skapad av	Ledamöter i Läkemedelsrådet i samverkan med LAG läkemedel Neurologi samt Hjärta Kärl	Version	2
Godkänd av	Läkemedelsrådet	Dokument id	L5BK2-01

Information till patient om byte från apixaban/Eliquis till dabigatran/Pradaxa vid förmaksflimmer

Du behandlas med apixaban/Eliquis, ett blodförtunnande läkemedel, för att förebygga blodproppar och stroke.

I Region Skåne rekommenderas vid nyinsättning numera det helt likvärdiga läkemedlet dabigatran/Pradaxa. Efter individuell medicinsk bedömning av ansvarig läkare kan även byte från apixaban/Eliquis till dabigatran/Pradaxa vara aktuellt.

Anledningen till detta är att dabigatran/Pradaxa är mer prisvärt, både för dig som patient och för sjukvården, vilket innebär en mer effektiv användning av våra tillgängliga hälso- och sjukvårdsresurser.

Din läkare rekommenderar att du ska byta från apixaban/Eliquis till dabigatran/Pradaxa.

Vad du behöver göra:

- När din förpackning av apixaban/Eliquis börjar ta slut, kan du hämta ut ditt nya läkemedel dabigatran/Pradaxa.
- Du kan börja med dabigatran/Pradaxa direkt dagen efter att du tagit din sista tablett apixaban/Eliquis.
- Doseringsintervallet är det samma, du tar läkemedlet två gånger om dagen.
- Vårdcentralen kommer att fortsätta kontrollera prover avseende njurfunktion, precis som tidigare.

Har du några frågor gällande effekt, biverkningar, dosering eller annat kan du kontakta din vårdcentral.