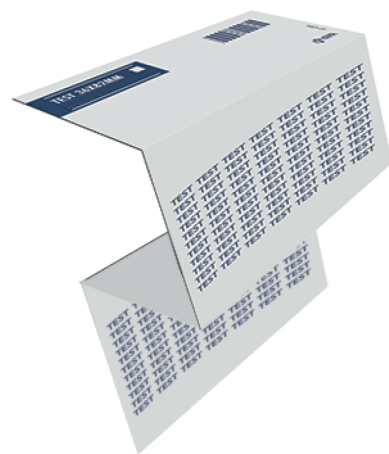
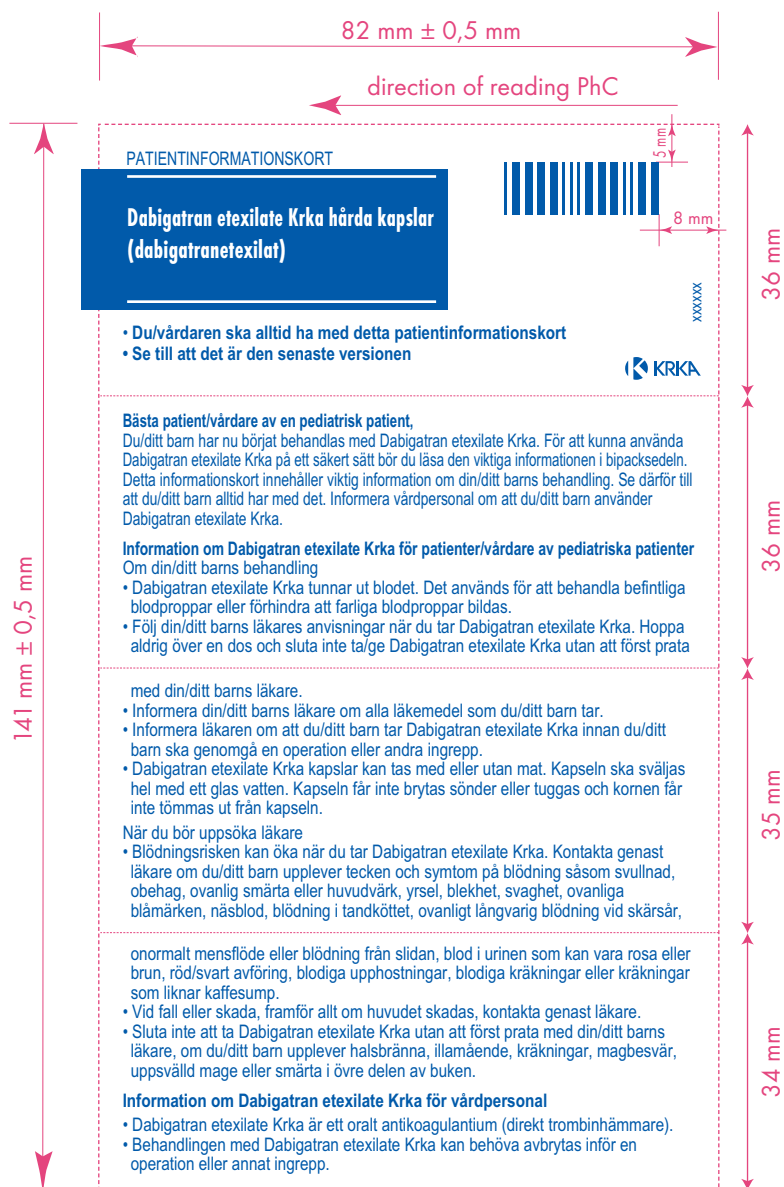




- Pantone 2144 C

stran 1./side 1.:

LAKIRANO OBMOČJE/VARNISHED AREA

stran 2./side 2.:

NELAKIRANO OBMOČJE/UNVARNISHED AREA

Šifra/Article No.: xxxxxx
Emb. mat./Article name.: PAC. DABIGATRAN 36X82MM BAHK (SE)
Dimenzije/ Dimension: 141 mm ± 0,5 mm x 82 ± 0,5 mm
PhC št./PhC No.: xxxxx
Merilo/Measure: 1:1
Datum/Date: 26.4.2026
Oddelek za oblikovanje/Packaging Design

PAC. DABIGATRAN 36X82MM BAHK SE stran 1./side 1.

	82 mm ± 0,5 mm					
141 mm ± 0,5 mm	• Om större blödningshändelser uppstår måste behandlingen med Dabigatran etexilate Krka avbrytas omedelbart. • Ett specifikt reverserande läkemedel (idarucizumab) finns tillgängligt för vuxna patienter. Effekt och säkerhet för det specifika reverserande läkemedlet, idarucizumab, har inte fastställts hos pediatrika patienter. För mer information och ytterligare råd om hur den antikoagulerande effekten av Dabigatran etexilate Krka kan motverkas se produktresumén för Dabigatran etexilate Krka och idarucizumab. • Dabigatran etexilate Krka utsöndras huvudsakligen via njurarna; adekvat diures måste upprätthållas. Dabigatran etexilate Krka kan dialyseras.	36 mm				
	Fyll i denna del eller be din/ditt barns läkare att göra det Patientinformation					
	<table border="1"><tr><td>Patientens namn</td></tr><tr><td>Födelsedatum</td></tr><tr><td>Indikation för antikoagulation</td></tr><tr><td>Dos av Dabigatran etexilate Krka</td></tr></table>	Patientens namn	Födelsedatum	Indikation för antikoagulation	Dos av Dabigatran etexilate Krka	36 mm
	Patientens namn					
	Födelsedatum					
Indikation för antikoagulation						
Dos av Dabigatran etexilate Krka						
Sverige <u>Rapportering av biverkningar</u> Läkemedelsverket Box 26 751 03 Uppsala Webbplats: www.lakemedelsverket.se och ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning: KRKA Sverige AB Götgatan 78, box 24, 118 30 Stockholm, Sverige	35 mm					
Finland <u>Rapportering av biverkningar</u> webbplats: www.fimea.fi Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA och ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning: KRKA Finland Oy, pharmacovigilance.fi@krka.biz, tel. 020 754 5330 Version: 1.0 Godkänd av Fimea: 16.11.2023	34 mm					