

**Telexer 110 mg capsule**  
dabigatran etexilat**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE (PENTRU FORMA DE PREZENTARE INDIVIDUALĂ, CARE CONȚINE BLISTERE)****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

TELEXER 110 mg capsule  
dabigatran etexilat

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține dabigatran etexilat 110 mg (sub formă de mesilat).

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

capsule

10 capsule  
30 capsule  
60 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se înghiți capsula întreagă, a nu se mesteca sau deschide capsula.  
A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.  
Cardul de atenționare al pacientului în interiorul ambalajului.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de umiditate.

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Gedeon Richter România S.A.  
Str. Cuza Vodă Nr. 99-105  
540306 Târgu-Mureș, România

((logo RG))

**12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

14761/2022/01 – 10 capsule  
14761/2022/02 – 30 capsule  
14761/2022/03 – 60 capsule

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot:

**14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - PRF.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

telexer 110 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

PC:, SN:, NN:

**Telexer 110 mg capsule**  
dabigatran etexilat

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**  
**CUTIE INTERIOARĂ (CARE CONȚINE BLISTERE) PENTRU PACHETE MULTIPLE**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

TELEXER 110 mg capsule  
dabigatran etexilat

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține dabigatran etexilat 110 mg (sub formă de mesilat).

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

capsule

60 capsule  
Componentă a unui pachet multiplu, nu poate fi comercializată separat.

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se înghiți capsula întreagă, a nu se mesteca sau deschide capsula.  
A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.  
Cardul de atenționare al pacientului în interiorul ambalajului.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)**

**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de umiditate.

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL****11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Gedeon Richter România S.A.  
Str. Cuza Vodă Nr. 99-105  
540306 Târgu-Mureș, România

((logo RG))

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

14761/2022/04 – componentă a unui ambalaj cu 180 capsule (3 x 60 capsule)

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot:

**14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - PRF.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE****16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

telexer 110 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL****18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

**Telexer 110 mg capsule**  
dabigatran etexilat**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE EXTERIOARĂ (CARE CONȚINE CUTII INTERIOARE CU BLISTERE) PENTRU PACHETE MULTIPLE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

TELEXER 110 mg capsule  
dabigatran etexilat

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține dabigatran etexilat 110 mg (sub formă de mesilat).

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

capsule

Pachet multiplu: 180 (3 cutii a câte 60) capsule.

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se înghiți capsula întregă, a nu se mesteca sau deschide capsula.  
A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de umiditate.

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL****11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Gedeon Richter România S.A.  
Str. Cuza Vodă Nr. 99-105  
540306 Târgu-Mureș, România

((logo RG))

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

14761/2022/04 – ambalaj multiplu: 180 (3 cutii a câte 60) capsule

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot:

**14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - PRF.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE****16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

telexer 110 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

PC:  
SN:  
NN:

**Telexer 110 mg capsule**  
dabigatran etexilat**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE (PENTRU FORMA DE PREZENTARE INDIVIDUALĂ, CARE CONȚINE  
BLISTERE PERFORATE CU DOZE UNITARE)****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

TELEXER 110 mg capsule  
dabigatran etexilat

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține dabigatran etexilat 110 mg (sub formă de mesilat).

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

capsule

10 x 1 capsule  
30 x 1 capsule  
60 x 1 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se înghiți capsula întreagă, a nu se mesteca sau deschide capsula.  
A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.  
Cardul de atenționare al pacientului în interiorul ambalajului.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE  
PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de umiditate.

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Gedeon Richter România S.A.  
Str. Cuza Vodă Nr. 99-105  
540306 Târgu-Mureș, România

((logo RG))

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

14761/2022/05 – 10 x 1 capsule  
14761/2022/06 – 30 x 1 capsule  
14761/2022/07 – 60 x 1 capsule

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot:

**14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - PRF.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

telexer 110 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

PC:, SN:, NN:



**Telexer 110 mg capsule**  
dabigatran etexilat

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

**CUTIE INTERIOARĂ (CARE CONȚINE BLISTERE PERFORATE CU DOZE UNITARE)  
PENTRU PACHETE MULTIPLE**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

TELEXER 110 mg capsule  
dabigatran etexilat

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține dabigatran etexilat 110 mg (sub formă de mesilat).

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

capsule

60 x 1 capsule  
Componentă a unui pachet multiplu, nu poate fi comercializată separat.

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se înghiți capsula întreagă, a nu se mesteca sau deschide capsula.  
A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.  
Cardul de atenționare al pacientului în interiorul ambalajului.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE  
PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)**

**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de umiditate.

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Gedeon Richter România S.A.  
Str. Cuza Vodă Nr. 99-105  
540306 Târgu-Mureș, România

((logo RG))

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

14761/2022/08 – componentă a unui ambalaj multiplu cu 180 x 1 capsule (3 x 60 x 1 capsule)

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot:

**14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - PRF.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

telexer 110 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

**Telexer 110 mg capsule**  
dabigatran etexilat**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE EXTERIOARĂ (CARE CONȚINE CUTII INTERIOARE CU BLISTERE  
PERFORATE CU DOZE UNITARE) PENTRU PACHETE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

TELEXER 110 mg capsule  
dabigatran etexilat

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține dabigatran etexilat 110 mg (sub formă de mesilat).

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

capsule

Pachet multiplu: 180 (3 cutii a câte 60 x 1) capsule.

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se înghiți capsula întreagă, a nu se mesteca sau deschide capsula.  
A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE  
PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de umiditate.

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Gedeon Richter România S.A.  
Str. Cuza Vodă Nr. 99-105  
540306 Târgu-Mureș, România

((logo RG))

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

14761/2022/08 - ambalaj multiplu: 180 (3 cutii a câte 60 x 1) capsule

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot:

**14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - PRF.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

telexer 110 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

PC:  
SN:  
NN:

**Telexer 110 mg capsule**  
dabigatran etexilat

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE  
TERMOSUDATĂ**

**BLISTER**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

TELEXER 110 mg capsule  
dabigatran etexilat

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Gedeon Richter România S.A.

((sigla RG))

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot:

**5. ALTE INFORMAȚII**

**Telexer 110 mg capsule**  
dabigatran etexilat

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE  
TERMOSUDATĂ**

**BLISTER PERFORAT CU DOZE UNITARE**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

TELEXER 110 mg capsule  
dabigatran etexilat

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Gedeon Richter România S.A.

((sigla RG))

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot:

**5. ALTE INFORMAȚII**

**Telexer 110 mg capsule**  
dabigatran etexilat**CARDUL DE ATENȚIONARE AL PACIENTULUI****pentru TELEXER 110 mg capsule, 150 mg capsule****Cardul de Avertizare al Pacientului**TELEXER capsule  
dabigatran etexilat

- Acest card trebuie să fie asupra dumneavoastră / îngrijitorului tot timpul
- Asigurați-vă că utilizați ultima versiune

[xxxx 2022]  
(logo RG)**Stimate pacient / îngrijitor al unui pacient copil sau adolescent,**

Medicul dumneavoastră / al copilului dumneavoastră a inițiat tratamentul cu TELEXER. Pentru a utiliza TELEXER în condiții de siguranță, vă rugăm să luați în considerare informațiile importante din prospect.

Deoarece cardul de atenționare pentru pacient conține informații importante despre tratamentul dumneavoastră / al copilului dumneavoastră, vă rugăm să purtați permanent acest card la dumneavoastră / copilul dumneavoastră pentru a informa profesioniștii în domeniul sănătății despre faptul că luați / copilul dumneavoastră ia TELEXER.

[logo TELEXER]

**TELEXER Informații pentru pacienți / îngrijitori ai pacienților copii și adolescenți**

Despre tratamentul dumneavoastră / al copilului dumneavoastră

- TELEXER subțiază sângele. Acesta este utilizat pentru tratarea cheagurilor de sânge existente sau pentru prevenirea formării cheagurilor de sânge periculoase.
- Urmați cu strictețe recomandările medicului dumneavoastră / al copilului dumneavoastră pentru utilizarea TELEXER. Nu omiteți nicio doză și nu întrerupeți tratamentul cu TELEXER înainte de a discuta cu medicul dumneavoastră / al copilului dumneavoastră.
- Informați-l pe medicul dumneavoastră / al copilului dumneavoastră despre toate medicamentele pe care le luați / copilul dumneavoastră le ia în acest moment.
- Informați-l pe medicul dumneavoastră / al copilului dumneavoastră despre administrarea de TELEXER, înainte oricărei intervenții chirurgicale sau proceduri invazive.
- TELEXER capsule poate fi luat cu sau fără alimente. Capsula trebuie înghițită întregă, cu un pahar cu apă. Capsula nu trebuie spartă sau mestecată și granulele nu trebuie golițe din capsulă.

Când să solicitați un consult medical

- Administrarea TELEXER poate crește riscul de sângerare. Discutați imediat cu medicul dumneavoastră / al copilului dumneavoastră dacă dumneavoastră / copilul dumneavoastră manifestați / manifestați semne și simptome de sângerare, cum ar fi: umflare, senzație de disconfort, durere neobișnuită sau durere de cap, amețală, paloare, slăbiciune, vânătăi neobișnuite, sângerări din nas, sângerare a gingiilor, sângerări neobișnuit de prelungite din tăieturi, flux menstrual anormal sau sângerare vaginală, prezența sângelui în urină, care poate

avea culoarea roz sau maro, scaune de culoare roșie/neagră, tuse cu sânge, vărsături cu sânge sau care conțin particule asemănătoare cafelei măcinate.

- În caz de căzătură sau lovitură, în special la nivelul capului, adresați-vă urgent unui medic.
- Nu întrerupeți tratamentul cu TELEXER înainte de a discuta cu medicul dumneavoastră / al copilului dumneavoastră dacă dumneavoastră / copilul dumneavoastră prezentați / prezintă arsuri la stomac, greață, vărsături, disconfort la nivelul stomacului, balonare sau durere în partea superioară a abdomenului.

### **TELEXER Informații pentru profesioniștii din domeniul sănătății**

- TELEXER este un anticoagulant oral (inhibitor direct al trombinei).
- Poate fi necesar ca tratamentul cu TELEXER să fie întrerupt înaintea unei intervenții chirurgicale sau al altei proceduri invazive.
- În cazul unor evenimente de sângerare majoră, tratamentul cu TELEXER trebuie întrerupt imediat.
- Un agent specific de inversare (idarucizumab) este disponibil pentru pacienții adulți. Eficacitatea și siguranța administrării agentului specific de inversare idarucizumab la copii și adolescenți nu au fost stabilite.  
Pentru mai multe detalii și recomandări privind antagonizarea efectului anticoagulant al TELEXER vă rugăm să consultați Rezumatul caracteristicilor produsului pentru TELEXER și idarucizumab.
- TELEXER este eliminat în principal pe cale renală; trebuie menținută o diureză adecvată. TELEXER poate fi dializat.

**Vă rugăm să completați această secțiune sau rugați medicul dumneavoastră / al copilului dumneavoastră să facă acest lucru.**

#### **Informații despre pacient**

---

Numele pacientului

---

Data nașterii

---

Indicație de anticoagulare

---

Doza de TELEXER