

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Apixaban Viatris 5 mg kalvopäällysteiset tabletit apiksabaani

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Apixaban Viatris on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Apixaban Viatris -valmistetta
3. Miten Apixaban Viatris -valmistetta otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Apixaban Viatris -valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Apixaban Viatris on ja mihin sitä käytetään

Apixaban Viatris -valmisteen vaikuttava aine on apiksabaani, joka kuuluu antikoagulanttien lääkeryhmään. Tämä lääke auttaa ehkäisemään verihiyytymien muodostumista estämällä tekijä Xa:ta, jota tarvitaan veren hyytymisessä.

Apixaban Viatris -valmistetta käytetään aikuisille

- verihiyytymien muodostumisen estämiseksi sydämessä potilaille, joilla on epäsäännöllinen sydämensyke (eteisvärinä) ja vähintään yksi lisäriskitekijä. Verihiyytymät voivat irrota ja kulkeutua aivoihin ja aiheuttaa aivohalvauksen, tai ne voivat johonkin muuhun elimeen kulkeuduttuaan estää normaalin verenvirtauksen elimeen (ns. systeeminen embolia). Aivohalvaus voi olla hengenvaarallinen, ja se vaatii välitöntä lääkärinhoitoa.
- alaraajojen laskimotukosten (syvien laskimotukosten) ja keuhkoveritulppien (keuhkoembolian) hoitoon ja alaraajojen ja/tai keuhkojen verisuonitukosten uusiutumisen ehkäisyyn.

Apixaban Viatris -valmistetta käytetään 28 vuorokauden – alle 18 vuoden ikäisille lapsille laskimoihin tai keuhkoverisuoniin muodostuneiden verihiyytymien hoitoon ja verihiyytymien uusiutumisen ehkäisyyn.

Katso painoon perustuva suositeltu annos kohdasta 3.

Apiksabaania, jota Apixaban Viatris sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Apixaban Viatris -valmistetta

Älä ota Apixaban Viatris -valmistetta

- **jos olet allerginen** apiksabaanille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on **voimakasta verenvuotoa**
- jos sinulla on jokin sellainen **sairaus**, joka suurentaa vakavan verenvuodon riskiä (kuten **vuotava tai äskettäin todettu haavauma** mahalaukussa tai suolistossa tai **äskettäinen aivoverenvuoto**)
- jos sinulla on **maksasairaus**, joka aiheuttaa lisääntyneen verenvuotoriskin (hepaattinen koagulopatia)
- jos **sinulla on verihyytymien muodostumista estävä lääkitys** (esim. varfariini, rivaroksabaani, dabigatraani tai hepariini), paitsi jos tämä lääkitys vaihdetaan, jos sinulla on laskimo- tai valtimokatetri ja saat sen kautta hepariinia katettrin pitämiseksi avoimena tai jos verisuoneesi viedään letku (katetriablaatio) epäsäännöllisen sydämensykkeen (rytmihäiriön) hoitamiseksi.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin otat Apixaban Viatris -valmistetta, jos sinulla on jokin seuraavista:

- **lisääntynyt verenvuotoriski**, kuten
 - **verenvuotohäiriöitä**, mukaan lukien tilat, jotka johtuvat verihiutaleiden toiminnan vähenemisestä
 - **erittäin korkea verenpaine**, jota ei ole saatu tasapainoon lääkeshoidolla
 - olet yli 75-vuotias
 - painat enintään 60 kg
- **vaikea munuaistauti tai jos saat dialyysihoitoa**
- **maksavaiva nyt tai joskus aiemmin**
 - Jos merkkejä maksatoiminnan muutoksista todetaan, lääkkeen käytössä noudatetaan erityistä varovaisuutta.
- **selkärankaan on viety katetri tai annettu injektio** (nukutusta tai kivunlievitystä varten). Tällöin lääkäri kehottaa ottamaan tätä lääkettä aikaisintaan 5 tunnin kuluttua katettrin poistamisesta.
- **sydämen tekoläppä**
- lääkäri on todennut verenpaineesi epävakaaksi tai sinulle suunnitellaan jotain muuta hoitoa tai leikkausta verihyytymän poistamiseksi keuhkoista.

Ole erityisen varovainen Apixaban Viatris -valmisteen suhteen

- Jos tiedät, että sairastat fosfolipidivasta-aineoireyhtymää (immuunijärjestelmän häiriö, joka aiheuttaa kohonnuttua veritulppariskiä), kerro asiasta lääkärillesi, joka päättää, sopesiko jokin toinen hoito sinulle paremmin.

Jos joudut leikkaukseen tai toimenpiteeseen, joka voi aiheuttaa verenvuotoa, lääkäri saattaa pyytää sinua keskeyttämään tämän lääkkeen käytön tilapäisesti. Jos et ole varma, voiko toimenpide aiheuttaa verenvuotoa, kysy asiaa lääkäriltä.

Lapset ja nuoret

Tämän lääkkeen käyttöä ei suositella alle 35 kg painaville lapsille ja nuorille.

Muut lääkevalmisteet ja Apixaban Viatris

Kerro lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle, jos parhaillaan otat, olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä.

Jotkut lääkkeet saattavat lisätä ja jotkut saattavat heikentää Apixaban Viatris -valmisteen vaikutusta. Lääkäri päättää, annetaanko sinulle Apixaban Viatris -hoitoa, kun käytät tällaisia lääkkeitä ja kuinka tarkkaan vointiasi pitää seurata hoidon aikana.

Seuraavat lääkkeet saattavat lisätä Apixaban Viatris -valmisteen vaikutusta ja lisätä ei-toivotun verenvuodon riskiä:

- **eräät sienilääkkeet** (kuten ketokonatsoli jne.)
- eräät **HIV/AIDS-lääkkeet** (esim. ritonaviiri)
- muut **veren hyytymistä vähentävät lääkkeet** (esim. enoksapariini jne.)
- **tulehdus- tai kipulääkkeet** (esim. asetyylisalisyylihappo tai naprokseeni). Verenvuotoriskisi voi olla suurentunut erityisesti silloin, jos olet yli 75-vuotias ja käytät asetyylisalisyylihappoa.
- **korkean verenpaineen tai sydänvaivojen hoitoon käytettävät lääkkeet** (esim. diltiatseemi)
- **masennuslääkkeet** nimeltä **selektiiviset serotoniinin takaisinoton estäjät** tai **serotoniinin ja noradrenaliinin takaisinoton estäjät**.

Seuraavat lääkkeet saattavat heikentää Apixaban Viatris -valmisteen verihyytymien muodostumista ehkäisevää vaikutusta:

- **epilepsia- tai kouristuslääkkeet** (esim. fenytoiini jne.)
- **mäkikuisma** (rohdosvalmiste, jota käytetään masennuksen hoitoon)
- **tuberkuloosin tai muiden infektioiden hoitoon käytettävät lääkkeet** (esim. rifampisiini).

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä, apteekista tai sairaanhoitajalta neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Apixaban Viatris -valmisteen vaikutuksia raskauteen ja syntymättömään lapseen ei tunneta. Älä ota tätä lääkettä, jos olet raskaana. **Ota heti yhteys lääkäriin**, jos tulet raskaaksi tätä lääkettä käyttäessäsi.

Ei tiedetä, erittyykö Apixaban Viatris äidinmaitoon. Kysy lääkäriltä, apteekista tai sairaanhoitajalta neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä imetyksen aikana. He neuvovat sinua lopettamaan imetyksen tai lopettamaan / olemaan aloittamatta tämän lääkkeen käytön.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Apixaban Viatris -valmisteen ei ole osoitettu olevan vaikutusta ajokykyyn tai koneidenkäyttökykyyn.

Apixaban Viatris sisältää laktoosia (sokerityyppi) ja natriumia

Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per tabletti, eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

3. Miten Apixaban Viatris -valmistetta otetaan

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä, apteekista tai sairaanhoitajalta, jos olet epävarma.

Annos

Niele tabletti veden kera. Apixaban Viatris voidaan ottaa joko ruoan kera tai tyhjiin mahaan. Yritä ottaa tabletit samaan aikaan joka päivä parhaan hoitovaikutuksen saavuttamiseksi.

Jos sinulla on vaikeuksia niellä tablettia kokonaisena, keskustele lääkärin kanssa muista tavoista ottaa Apixaban Viatris -tabletti. Tabletti voidaan murskata ja sekoittaa veteen, 5-prosenttiseen glukoosi-vesiliuokseen, omenamehuun tai omenasoseeseen juuri ennen sen ottamista.

Ohjeet murskaukseen:

- Murskaa tabletit morttelissa.
- Siirrä kaikki jauhe varovasti sopivaan astiaan ja valmista seos sekoittamalla jauhe pieneen määrään, n. 30 ml (2 rkl) vettä tai jotakin muuta edellä mainittua nestettä.
- Niele seos.
- Huuhtelee tabletin murskaamiseen käytetty mortteli ja astia pienellä määrällä vettä tai jotakin muuta mainittua nestettä (n. 30 ml) ja niele huuhteluneste.

Tarvittaessa lääkäri voi antaa murskatun Apixaban Viatris -tablettein myös nenämahaletkun kautta sekoitettuna 60 ml:aan vettä tai 5-prosenttiseen glukoosi-vesiliuokseen.

Ota Apixaban Viatris seuraavien suositusten mukaan:

Verihyytymien muodostumisen estämiseksi sydämessä potilaalle, jolla on epäsäännöllinen sydämensyke ja vähintään yksi lisäriskitekijä

Suositteltu annos on yksi **5 mg:n** Apixaban Viatris -tabletti kahdesti vuorokaudessa.

Suositteltu annos on yksi **2,5 mg:n** Apixaban Viatris -tabletti kahdesti vuorokaudessa, jos

- **munuaistoimintasi on heikentynyt vaikeasti**
- **seuraavista kohdista vähintään kaksi koskee sinua:**
 - verikokeiden tulokset viittaavat heikkoon munuaistoimintaan (seerumin kreatiniiniarvo on vähintään 133 mikromol/l [1,5 mg/dl])
 - olet vähintään 80-vuotias
 - painat enintään 60 kg.

Suositteltu annos on yksi tabletti kahdesti vuorokaudessa, esimerkiksi yksi tabletti aamuin illoin.

Lääkäri päättää hoitosi keston.

Alaraajojen laskimotukosten ja keuhkojen verisuonitukosten hoito

Suositteltu annos on **kaksi** Apixaban Viatris **5 mg -tablettia** kahdesti vuorokaudessa ensimmäisten 7 hoitopäivän ajan, esimerkiksi kaksi tablettia aamuin illoin.

Seitsemän päivän jälkeen suositeltu annos on **yksi** Apixaban Viatris **5 mg -tabletti** kahdesti vuorokaudessa, esimerkiksi yksi tabletti aamuin illoin.

Verihyytymien uusiutumisen ehkäisyyn 6 kuukauden hoidon jälkeen

Suositteltu annos on yksi Apixaban Viatris **2,5 mg** -tabletti kahdesti vuorokaudessa, esimerkiksi yksi tabletti aamuin illoin.

Lääkäri päättää hoitosi keston.

Käyttö lapsille ja nuorille

Laskimoihin tai keuhkoverisuoniin muodostuneiden verihyytymien hoito ja verihyytymien uusiutumisen ehkäisy.

Ota tai anna tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri tai lapsen lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai lapsen lääkäriltä, apteekista tai sairaanhoitajalta, jos olet epävarma.

Yritä ottaa tai antaa annos samaan aikaan joka päivä parhaan hoitovaikutuksen saavuttamiseksi.

Lääkäri laskee Apixaban Viatris -valmisteen annoksen painon perusteella.

Suosittelut annos vähintään 35 kg painaville lapsille ja nuorille on **kaksi** Apixaban Viatris **5 mg -tablettia** kahdesti vuorokaudessa ensimmäisten 7 hoitopäivän ajan, esimerkiksi kaksi tablettia aamuin illoin. Seitsemän päivän jälkeen suositeltu annos on **yksi** Apixaban Viatris **5 mg -tabletti** kahdesti vuorokaudessa, esimerkiksi yksi tabletti aamuin illoin.

Vanhemmat tai hoitajat: tarkkaile lasta varmistaaksesi, että koko annos tulee otetuksi.

On tärkeää käydä sovituilla vastaanottokäynneillä, sillä annosta on ehkä muutettava painon muuttuessa.

Lääkäri saattaa muuttaa veren hyytymistä estävää lääkitystäsi seuraavasti:

- *Vaihto Apixaban Viatris -valmisteesta johonkin muuhun veren hyytymisen estolääkkeeseen*
Lopeta Apixaban Viatris -valmisteen käyttö. Aloita uuden veren hyytymisen estolääkkeen (esim. hepariinin) käyttö seuraavasta aikataulun mukaisesta annoksesta.
- *Vaihto veren hyytymisen estolääkkeestä Apixaban Viatris -valmisteseen*
Lopeta veren hyytymisen estolääkkeen käyttö. Aloita Apixaban Viatris -valmisteen käyttö seuraavasta aikataulun mukaisesta annoksesta ja jatka hoitoa normaalisti.
- *Vaihto K-vitamiiniantagonistia (esim. varfariinia) sisältävästä veren hyytymisen estolääkkeestä Apixaban Viatris -valmisteseen*
Lopeta K-vitamiiniantagonistia sisältävän lääkkeen käyttö. Lääkäri lähettää sinut verikokeisiin ja antaa ohjeet Apixaban Viatris -valmisteen käytön aloittamisesta.
- *Vaihto Apixaban Viatris -valmisteesta K-vitamiiniantagonistia (esim. varfariinia) sisältävään veren hyytymisen estolääkkeeseen*
Jos lääkäri kehottaa sinua aloittamaan K-vitamiiniantagonistia sisältävän lääkkeen käytön, jatka Apixaban Viatris -valmisteen käyttöä vielä vähintään 2 vuorokauden ajan siitä, kun olet ottanut ensimmäisen annoksen K-vitamiiniantagonistia sisältävää lääkettä. Lääkäri lähettää sinut verikokeisiin ja antaa ohjeet Apixaban Viatris -valmisteen käytön lopettamisesta.

Potilaat, joille tehdään rytminsiirto

Ota tätä lääkettä lääkärin määrääminä aikoina, jos sydämesi syke ei ole normaali ja se pitää kääntää normaaliksi toimenpiteellä, jota kutsutaan rytminsiirroksi. Lääke estää verihyytymiä aivojen verisuonissa ja kehon muissa verisuonissa.

Jos otat enemmän Apixaban Viatris -valmistetta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi. Ota lääkepakkaus mukaasi, vaikka se olisi jo tyhjä.

Jos otat suositeltua enemmän Apixaban Viatris -tabletteja, verenvuodon riski voi suurentua. Jos verenvuotoa ilmenee, saatat tarvita leikkaushoitoa, verensiirtoja tai muuta hoitoa, joka voi kumota anti-FXa-aktiivisuuden vaikutuksen.

Jos unohdat ottaa Apixaban Viatris -annoksen

- Jos unohdat aamuannoksen, ota se heti kun muistat. Se voidaan ottaa yhdessä iltan-annoksen kanssa.
- Unohtuneen iltan-annoksen saa ottaa vain samana iltana. Älä ota seuraavana aamuna kahta annosta, vaan jatka seuraavana päivänä hoitoa suositellun tavanomaisen aikataulun mukaan kahdesti vuorokaudessa.

Jos et ole varma, miten toimia tai olet unohtanut useamman kuin yhden annoksen, käänny lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

Jos lopetat Apixaban Viatris -valmisteen käytön

Älä lopeta tämän lääkkeen ottamista keskustelematta lääkärin kanssa, koska verihyytymän muodostumisen riski voi suurentua, jos lopetat hoidon liian aikaisin.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Tämän lääkkeen yleisin koko elimistöön vaikuttava haittavaikutus on verenvuoto, joka voi olla henkeä uhkaava ja vaatia välitöntä lääkärin hoitoa.

Seuraavia haittavaikutuksia tiedetään esiintyvän silloin, kun Apixaban Viatris -valmistetta otetaan verihyytymien muodostumisen estämiseksi sydämessä potilaalle, jolla on epäsäännöllinen sydämensyke ja vähintään yksi lisäriskitekijä.

Yleiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 10:stä)

- verenvuoto, mukaan lukien:
 - silmissä
 - mahalaukussa tai suolessa
 - peräsuolesta
 - verta virtsassa
 - nenästä
 - ikenistä
 - mustelmat ja turvotus
- anemia, joka voi aiheuttaa väsymystä tai kalpeutta
- matala verenpaine, joka voi aiheuttaa heikotuksen tunnetta tai sydämensykkeen tihentymistä
- pahoinvointi.
- verikokeissa voidaan todeta:
 - gammaglutamyyli transferaasiarvon (GGT) suureneminen.

Melko harvinaiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 100:sta)

- verenvuoto:
 - aivoissa tai selkäytimessä
 - suussa tai verta ysköksissä
 - vatsaonteloon tai emättimestä
 - kirkasta/punaista verta ulosteessa
 - verenvuotoa leikkauksen jälkeen, mukaan lukien mustelmat ja turvotus, veren tai nesteen vuotaminen leikkaushaavasta/viillosta (haavaerite) tai pistokohdasta

- peräpukamasta
- verta ulosteessa tai virtsassa testeissä
- verihäviöiden määrän lasku (voi vaikuttaa veren hyytymiseen)
- verikokeissa voidaan todeta:
 - poikkeavaa maksan toimintaa
 - joidenkin maksaentsyymiarvojen nousua
 - punaisten verisolujen hajoamistuotteen, bilirubiinin, määrän suurenemista, mikä voi aiheuttaa ihon tai silmien keltaisuutta
- ihottuma
- kutina
- hiustenlähtö
- allergiset reaktiot (yliherkkyys), jotka voivat aiheuttaa: kasvojen, huulien, suun, kielen ja/tai kurkun turvotusta ja hengitysvaikeuksia. Ota heti yhteys lääkäriin, jos sinulle ilmaantuu jokin näistä oireista.

Harvinaiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 1 000:sta)

- verenvuoto:
 - keuhkoissa tai nielussa
 - vatsaontelon taakse
 - lihakseen

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 10 000:sta)

- ihottuma, joka voi aiheuttaa rakkoja ja näyttää pieniltä maalitauluilta (keskellä tumma piste, jota ympäröi tummareunainen vaaleampi alue) (erythema multiforme)

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin)

- verisuonitulehdus (vaskuliitti), joka saattaa johtaa ihottumaan tai koholla oleviin, tasaisiin, punaisiin, pyöreisiin näppylöihin ihon pinnan alla tai mustelmiin.
- verenvuoto munuaisissa, johon voi joskus liittyä verivirtsaisuutta ja joka aiheuttaa munuaisten toimintahäiriön (antikoagulanttiin liittyvä nefropatia).

Seuraavia haittavaikutuksia tiedetään esiintyvän silloin, kun Apixaban Viatris -valmistetta otetaan alaraajojen laskimotukosten ja keuhkojen verisuonitukosten hoitoon tai niiden uusiutumisen ehkäisyyn.

Yleiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 10:stä)

- verenvuoto, mukaan lukien:
 - nenästä
 - ikenistä
 - verta virtsassa
 - mustelmat ja turvotus
 - mahalaukussa tai suolessa tai peräsuolesta
 - suussa
 - emättimestä
- anemia, joka voi aiheuttaa väsymystä tai kalpeutta
- verihäviöiden määrän lasku (voi vaikuttaa veren hyytymiseen)
- pahoinvointi.
- ihottuma
- verikokeissa voidaan todeta:
 - gammaglutamyyliaminiotransferaasiarvon (GGT) tai alaniini-aminotransferaasiarvon (ALAT) suureneminen.

Melko harvinaiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 100:sta)

- matala verenpaine, joka voi aiheuttaa heikotuksen tunnetta tai sydämensykkeen tihentymistä
- verenvuoto:
 - silmissä
 - suussa tai verta ysköksissä
 - kirkasta/punaista verta ulosteessa
 - verta ulosteessa tai virtsassa testeissä
 - verenvuotoa minkä tahansa leikkauksen jälkeen, mukaan lukien mustelmat ja turvotus, veren tai nesteen vuotaminen leikkaushaavasta/viillosta (haavaerite) tai pistokohdasta
 - peräpukamasta
 - lihakseen
- kutina
- hiustenlähtö
- allergiset reaktiot (yliherkkyys), jotka voivat aiheuttaa: kasvojen, huulien, suun, kielen ja/tai kurkun turvotusta ja hengitysvaikeuksia. Ota heti yhteys lääkäriin, jos sinulla ilmenee jokin näistä oireista.
- verikokeissa voidaan todeta:
 - poikkeavaa maksan toimintaa
 - joidenkin maksaentsyymiarvojen nousua
 - punaisten verisolujen hajoamistuotteen, bilirubiinin, määrän suurenemista, mikä voi aiheuttaa ihon tai silmien keltaisuutta

Harvinaiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 1 000:sta)

- verenvuoto:
 - aivoissa tai selkäytimessä
 - keuhkoissa.

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin)

- verenvuoto:
 - vatsaonteloon tai vatsaontelon taakse.
- ihottuma, joka voi aiheuttaa rakkoja ja näyttää pieniltä maalitauluilta (keskellä tumma piste, jota ympäröi tummareunainen vaaleampi alue) (erythema multiforme)
- verisuonitulehdus (vaskuliitti), joka saattaa johtaa ihottumaan tai koholla oleviin, tasaisiin, punaisiin, pyöreisiin näppylöihin ihon pinnan alla tai mustelmiin.
- verenvuoto munuaisissa, johon voi joskus liittyä verivirtsaisuutta ja joka aiheuttaa munuaisten toimintahäiriön (antikoagulanttiin liittyvä nefropatia).

Muut haittavaikutukset lapsilla ja nuorilla**Kerro lapsen lääkärille välittömästi**, jos havaitset mitä tahansa näistä oireista:

- allergiset reaktiot (yliherkkyys), jotka voivat aiheuttaa kasvojen, huulten, suun, kielen ja/tai nielun turvotusta ja hengitysvaikeuksia. Nämä haittavaikutukset ovat yleisiä (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä kymmenestä).

Apixaban Viatris -hoitoa saaneilla lapsilla ja nuorilla todetut haittavaikutukset olivat yleisesti ottaen samantyyppisiä kuin aikuisilla ja vaikeusasteeltaan enimmäkseen lieviä tai keskivaikeita. Haittavaikutuksia, joita todettiin useammin lapsilla ja nuorilla, olivat nenäverenvuodot ja epänormaali emätinverenvuoto.

Hyvin yleiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä useammalla kuin 1 henkilöllä 10:stä)

- verenvuoto, mukaan lukien:
 - emättimestä

- nenästä.

Yleiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 10:stä)

- verenvuoto, mukaan lukien:
 - ikenistä
 - verta virtsassa
 - mustelmat ja turvotus
 - suolessa tai peräsuolesta
 - kirkasta/punaista verta ulosteessa
 - verenvuotoa leikkauksen jälkeen, mukaan lukien mustelmat ja turvotus, veren tai nesteen vuotaminen leikkaushaavasta/viillosta (haavaerite) tai pistokohdasta
- hiustenlähtö
- anemia, joka voi aiheuttaa väsymystä tai kalpeutta
- verihiutaleiden määrän lasku (voi vaikuttaa veren hyytymiseen)
- pahoinvointi
- ihottuma
- kutina
- matala verenpaine, joka voi aiheuttaa lapselle heikotuksen tunnetta tai sydämensykkeen tihentymistä
- verikokeissa voidaan todeta:
 - poikkeavaa maksan toimintaa
 - joidenkin maksaentsyymiarvojen nousua
 - alaniiniaminotransferaasiarvon (ALAT) suurenemista.

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin)

- verenvuoto:
 - vatsaonteloon tai vatsaontelon taakse
 - mahalaukussa
 - silmissä
 - suussa
 - peräpukamasta
 - suussa tai verta ysköksissä
 - aivoissa tai selkäytimessä
 - keuhkoissa
 - lihakseen
- ihottuma, joka voi aiheuttaa rakkoja ja näyttää pieniltä maalitauluilta (keskellä tumma piste, jota ympäröi tummareunainen vaaleampi alue (*erythema multiforme*))
- verisuonitulehdus (vaskuliitti), joka saattaa johtaa ihottumaan tai koholla oleviin, tasaisiin, punaisiin, pyöreisiin näppylöihin ihon pinnan alla tai mustelmiin.
- verikokeissa voidaan todeta:
 - gammaglutamyylitransferaasiarvon (GGT) suureneminen
 - verta ulosteessa tai virtsassa testeissä.
- verenvuoto munuaisissa, johon voi joskus liittyä verivirtsaisuutta ja joka aiheuttaa munuaisten toimintahäiriön (antikoagulanttiin liittyvä nefropatia).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haattavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

5. Apixaban Viatris -valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä kotelossa ja läpipainopakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Apixaban Viatris sisältää

- Vaikuttava aine on apiksabaani. Yksi tabletti sisältää 5 mg apiksabaania.
- Muut aineet ovat:
 - Tabletin ydin: **laktoosi (ks. kohta 2 ”Apixaban Viatris sisältää laktoosia (sokerityyppi) ja natriumia”)**, mikrokiteinen selluloosa (E460), kroskarmelloosinatrium (ks. kohta 2 ”Apixaban Viatris sisältää laktoosia (sokerityyppi) ja natriumia”), natriumlauryylisulfaatti, magnesiumstearaatti (E470b).
 - Kalvopäällyste: **laktoosimonohydraatti (ks. kohta 2 ”Apixaban Viatris sisältää laktoosia (sokerityyppi) ja natriumia”)**, hypromelloosi (E464), titaanidioksidi (E171), triasetiini, punainen rautaoksidi (E172).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko (-koot)

Kalvopäällysteiset tabletit ovat vaaleanpunaisia, soikeita (noin 5,2 x 9,8 mm), kaksoiskuperia (pinta on kupera molemmilta puolilta) tabletteja, joiden toisella puolella on merkintä ”IU2” ja toinen puoli on sileä.

Apixaban Viatris on saatavana

- läpipainopakkauksissa, jotka on pakattu 14, 20, 28, 56, 60, 100, 168 ja 200 tabletin pahvikoteloon, tai
- yksittäispakatuissa läpipainopakkauksissa, jotka on pakattu 14 x 1, 20 x 1, 28 x 1, 56 x 1, 60 x 1, 100 x 1, 168 x 1 ja 200 x 1 tabletin pahvikoteloon
- pulloissa, jotka sisältävät 60, 100, 120, 180, 200 (2 x 100 kalvopäällysteisen tabletin pulloa, pakattuna koteloon) tai 1 000 tablettia. 60 ja 100 kalvopäällysteistä tablettia sisältävissä pulloissa on kierrettävä turvasuljin. Pullot saattavat olla pakattuna koteloon.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Näin käytät potilaskorttia

Tämän pakkausselosteen tai pakkauksen mukana on potilaskortti tai lääkärisi saattaa antaa sinulle samanlaisen kortin. Se sisältää sinulle hyödyllistä tietoa ja kertoo muille lääkäreille Apixaban Viatris -hoidostasi. **Pidä potilaskortti aina mukana.**

Leikkaa tai ota kortti irti pakkausselosteesta tai pakkauksesta ja täytä seuraavat kohdat tai pyydä lääkäriäsi täyttämään ne:

- Nimi
- Syntymäaika
- Käyttöaihe
- Paino
- Annos mg kahdesti vuorokaudessa
- Lääkärin nimi
- Lääkärin puhelinnumero

Pidä kortti aina mukana.

Myyntiluvan haltija

Viatri Ltd
Damastown Industrial Park
Mulhuddart
Dublin 15
DUBLIN
Irlanti

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa

Viatri Oy
Vaisalandie 2–8
02130 Espoo
Puh. 020 720 9555
S-posti: infofi@viatri.com

Valmistaja

McDermott Laboratories Limited (toiminimillä Gerard Laboratories ja Mylan Dublin), Unit 35/36
Baldoyle Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13, Irlanti.

Mylan Hungary Kft, Mylan utca 1., Komárom, 2900, Unkari.

Mylan Germany GmbH, Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe, Benzstrasse 1, Bad Homburg v. d. Hoehe, Hessen, 61352, Saksa.

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 31.12.2025.

Bipacksedel: Information till användaren

Apixaban Viatris 5 mg filmdragerade tabletter apixaban

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Apixaban Viatris är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Apixaban Viatris
3. Hur du tar Apixaban Viatris
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Apixaban Viatris ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Apixaban Viatris är och vad det används för

Apixaban Viatris innehåller den aktiva substansen apixaban och tillhör en grupp läkemedel som kallas antikoagulantia (blodförtunnande). Detta läkemedel bidrar till att förhindra att blodproppar bildas genom att blockera faktor Xa som är en viktig komponent vid levering av blodet.

Apixaban Viatris används till vuxna:

- för att förhindra att blodproppar bildas i hjärtat hos patienter med oregelbunden hjärtrytm (förmaksflimmer) och ytterligare minst en riskfaktor. Blodproppar kan lossna och transporteras till hjärnan och där orsaka en stroke, eller till andra organ och förhindra normalt blodflöde till dessa organ (vilket även kallas för systemembolism). En stroke kan vara livshotande och kräver omedelbar kontakt med sjukvården.
- för att behandla blodproppar i benens vener (djup ventrombos) och i blodkärlen i lungorna (lungemboli) och för att förebygga att blodproppar återkommer i blodkärlen i benen och/eller lungorna.

Apixaban Viatris ges till barn i åldern 28 dagar till yngre än 18 år för att behandla blodproppar och förhindra att blodproppar återkommer i vener eller i lungornas blodkärl.

Information om rekommenderad dos efter kroppsvikt finns i avsnitt 3.

Apixaban som finns i Apixaban Viatris kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Apixaban Viatris

Ta inte Apixaban Viatris om

- du är **allergisk** mot apixaban eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- du blöder mycket
- du har en **sjukdom i ett organ** i kroppen, som ökar risken för allvarlig blödning (såsom **pågående eller nyligen inträffat sår** i mage eller tarm, **nyligen inträffad blödning i hjärnan**)
- du har en **leversjukdom** som leder till ökad blödningsrisk (hepatisk koagulopati)
- du **tar mediciner för att förhindra blodproppar** (t.ex. warfarin, rivaroxaban, dabigatran eller heparin), förutom vid byte av blodförtunnande behandling, under tiden du har en ven- eller artärkateter och du får heparin för att hålla denna öppen eller om en slang förs in i blodkärlet (kateterablation) för att behandla oregelbunden hjärtrytm (arytmi).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du tar detta läkemedel om du har något av följande:

- **ökad blödningsrisk**, som till exempel:
 - **blödningsrubbningar**, inklusive tillstånd som resulterar i minskad blodplättsaktivitet
 - **mycket högt blodtryck** som inte kontrolleras genom medicinering
 - du är 75 år eller äldre
 - du väger 60 kg eller mindre
- **allvarlig njursjukdom, eller om du går i dialys**
- **problem med levern eller tidigare problem med levern**
Detta läkemedel ska användas med försiktighet till patienter med tecken på förändrad leverfunktion.
- **haft en slang (kateter) eller fått en injektion i ryggraden** (för anestesi eller smärtlindring). Din läkare kommer tala om för dig att ta detta läkemedel 5 timmar eller senare efter att katetern har tagits ut
- om du har en **konstgjord hjärtklaff**
- om din läkare konstaterar att ditt blodtryck är instabilt eller om annan behandling eller kirurgiskt ingrepp för att ta bort blodproppen från lungorna planeras

Var särskilt försiktig med Apixaban Viatris

- om du vet att du har en sjukdom som kallas antifosfolipidsyndrom (en störning i immunsystemet som ökar risken för att få blodproppar) ska du informera din läkare, som kommer att besluta om behandlingen kan behöva ändras.

Om du behöver genomgå operation eller annat ingrepp som kan orsaka blödning, kan din läkare be dig att tillfälligt sluta ta denna medicin ett kort tag. Om du är osäker på om ett ingrepp kan orsaka blödning, rådfråga din läkare.

Barn och ungdomar

Detta läkemedel rekommenderas inte till barn och ungdomar med en kroppsvikt under 35 kg.

Andra läkemedel och Apixaban Viatris

Tala om för läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

En del läkemedel kan förstärka effekten av Apixaban Viatris och en del kan försvaga den. Din läkare avgör om du ska behandlas med Apixaban Viatris när du tar sådana läkemedel och hur noggrant du behöver övervakas.

Följande läkemedel kan förstärka effekten av Apixaban Viatris och öka risken för oönskade blödningar:

- vissa **läkemedel mot svampinfektioner** (t.ex. ketokonazol med flera)
- vissa **antivirala läkemedel mot HIV/AIDS** (t.ex. ritonavir)
- andra **läkemedel som minskar blodets förmåga att levra sig** (t.ex. enoxaparin med flera)
- **antiinflammatoriska** eller **smärtlindrande läkemedel** (t.ex. acetylsalicylsyra och naproxen). Särskilt om du är äldre än 75 år och tar acetylsalicylsyra, eftersom du då kan ha en förhöjd risk för blödning.
- **läkemedel mot högt blodtryck eller hjärtproblem** (t.ex. diltiazem)
- **antidepressiva läkemedel**, så kallade **selektiva serotoninåterupptagshämmare** eller **serotonin- och noradrenalinåterupptagshämmare**

Följande mediciner kan minska Apixaban Viatris förmåga att förebygga blodproppsbildning:

- **läkemedel mot epilepsi eller kramper** (t.ex. fenytoin med flera)
- **johannesört** (ett växtbaserat läkemedel mot lätt nedstämdhet)
- **läkemedel mot tuberkulos** eller **andra infektioner** (t.ex. rifampicin)

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder detta läkemedel.

Apixaban Viatris effekter på graviditeten och det ofödda barnet är inte kända. Du ska inte ta detta läkemedel om du är gravid. **Kontakta omedelbart din läkare** om du blir gravid när du behandlas med detta läkemedel.

Det är inte känt om Apixaban Viatris passerar över i bröstmjölk. Rådfråga läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du tar detta läkemedel om du ammar. De kommer att rekommendera dig att antingen sluta med amningen eller att sluta/inte börja med detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Apixaban Viatris har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

Apixaban Viatris innehåller laktos (en sockerart) och natrium

Om du inte tål vissa sockerarter ska du kontakta läkaren innan du tar detta läkemedel.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

3. Hur du tar Apixaban Viatris

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du är osäker.

Dosering

Svälj ned tabletten med ett glas vatten. Apixaban Viatris kan tas med eller utan mat. Försök att ta tabletterna vid samma tidpunkt varje dag för att få bästa effekt av behandlingen.

Om du har svårt att svälja tabletten hel, ska du tala med din läkare om andra sätt att ta Apixaban Viatris. Tabletten kan krossas och blandas med vatten, eller 5 % glukoslösning, eller äppeljuice eller äppelmos, omedelbart innan du tar den.

Instruktioner för krossning:

- Krossa tabletterna i en mortel.
- Överför allt pulver försiktigt till en lämplig behållare och blanda sedan pulvret med lite (t.ex. 30 ml (2 msk)) vatten eller någon av de andra vätskorna som nämnts ovan för att tillreda en blandning.
- Svälj blandningen.
- Skölj morteln du använde för att krossa tabletten samt behållaren med lite vatten eller någon av de andra vätskorna (t.ex. 30 ml), och svälj sköljvätskan.

Vid behov kan din läkare också ge dig den krossade tabletten blandad i 60 ml vatten eller 5 % glukoslösning genom en slang via näsan till magen.

Ta Apixaban Viatris enligt rekommendation för följande:

För att förhindra att blodproppar bildas i hjärtat hos patienter med oregelbunden hjärtrytm och ytterligare minst en riskfaktor

Den rekommenderade dosen är en tablett Apixaban Viatris **5 mg** två gånger dagligen.

Den rekommenderade dosen är en tablett Apixaban Viatris **2,5 mg** två gånger dagligen om:

- du har **allvarligt nedsatt njurfunktion**
- **två eller flera av följande stämmer in på dig:**
 - dina blodtestresultat tyder på dålig njurfunktion (serumkreatininvärdet är 1,5 mg/dl (133 µmol/l) eller högre)
 - du är 80 år eller äldre
 - du väger 60 kg eller mindre.

Den rekommenderade dosen är en tablett två gånger dagligen, till exempel en på morgonen och en på kvällen.

Läkaren avgör hur länge du måste fortsätta med behandlingen.

För att behandla blodproppar i benens vener och blodproppar i lungorna

Den rekommenderade dosen är **två tabletter** Apixaban Viatris **5 mg** två gånger dagligen under de första 7 dagarna, till exempel två på morgonen och två på kvällen.

Efter 7 dagar är den rekommenderade dosen **en tablett** Apixaban Viatris **5 mg** två gånger dagligen, till exempel en på morgonen och en på kvällen.

För att förebygga att blodproppar återkommer efter genomgången 6-månadersbehandling

Den rekommenderade dosen är en tablett Apixaban Viatris **2,5 mg** två gånger dagligen, till exempel en på morgonen och en på kvällen.

Läkaren avgör hur länge du måste fortsätta med behandlingen.

Användning för barn och ungdomar

För att behandla blodproppar och förhindra att blodproppar återkommer i vener eller i lungornas blodkärl.

Ta/ge alltid detta läkemedel enligt din/barnets läkares eller enligt apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga din/barnets läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du är osäker.

Försök att ta eller ge dosen vid samma tidpunkt varje dag för att få bästa effekt av behandlingen.

Dosen av Apixaban Viatris beror på kroppsvikten och beräknas av läkaren.

Den rekommenderade dosen till barn och ungdomar som väger minst 35 kg är **två tabletter** Apixaban Viatris **5 mg** två gånger dagligen under de första 7 dagarna, till exempel två stycken på morgonen och två på kvällen. Efter 7 dagar är den rekommenderade dosen **en tablett** Apixaban Viatris **5 mg** två gånger dagligen, till exempel en på morgonen och en på kvällen.

Till föräldrar eller vårdnadshavare: observera barnet och säkerställ att hela dosen tas.

Det är viktigt att komma på planerade läkarbesök eftersom dosen kan behöva justeras när vikten ändras.

Din läkare kan byta ut din behandling med blodförtunnande enligt följande:

- *Byte från Apixaban Viatris till annan blodförtunnande medicin*
Sluta ta Apixaban Viatris. Påbörja behandlingen med annan blodförtunnande medicin (exempelvis heparin) vid tidpunkten då du skulle ha tagit nästa tablett.
- *Byte från annan blodförtunnande medicin till Apixaban Viatris*
Sluta ta annan blodförtunnande medicin. Påbörja behandlingen med Apixaban Viatris vid tidpunkten då du skulle ha fått nästa dos blodförtunnande, fortsatt sedan enligt instruktion.
- *Byte från behandling med blodförtunnande som innehåller vitamin K-antagonist (t.ex. warfarin) till Apixaban Viatris*
Sluta ta medicinen som innehåller vitamin K-antagonist. Din läkare behöver ta blodprover och informerar dig när du ska börja ta Apixaban Viatris.
- *Byte från Apixaban Viatris till blodförtunnande behandling som innehåller vitamin K-antagonist (t.ex. warfarin)*
Om din läkare informerar dig att du ska börja ta medicinen som innehåller en vitamin K-antagonist, ska du fortsätta ta Apixaban Viatris i minst 2 dagar efter din första dos av medicinen som innehåller en vitamin K-antagonist. Din läkare behöver ta blodprover och informerar dig när du ska sluta ta Apixaban Viatris.

Patienter som genomgår konvertering

Om din oregelbundna hjärtrytm behöver återställas till normal rytm genom en procedur som kallas konvertering, ska du ta detta läkemedel vid de tidpunkter som din läkare talat om för dig för att förhindra blodproppar i hjärnans blodkärl och i andra blodkärl i din kropp.

Om du har tagit för stor mängd av Apixaban Viatris

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta **omedelbart** läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning. Ta läkemedelsförpackningen med dig, även om tabletterna är slut.

Om du tar mer Apixaban Viatris än rekommenderat kan du ha en ökad blödningsrisk. Om en blödning uppstår kan det krävas operation, blodtransfusioner eller annan behandling som kan reversera anti-faktor Xa-aktiviteten.

Om du har glömt att ta Apixaban Viatris

- Om du missar en morgondos ska du ta den så snart du kommer på det, och den kan tas tillsammans med kvälldosen.
- En missad kvälldos kan bara tas under samma kväll. Ta inte två doser nästa morgon, utan fortsatt att följa doseringsschemat två gånger dagligen enligt rekommendationen dagen därpå.

Om du inte vet vad du ska göra eller om du har missat mer än en dos ska du fråga din läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

Om du slutar att ta Apixaban Viatriis

Sluta inte ta detta läkemedel utan att först tala med din läkare. Risken för blodproppar kan öka om du slutar med behandlingen för tidigt.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Den allmänt vanligast förekommande biverkningen av detta läkemedel är blödning, vilket kan vara livshotande och kräva omedelbar kontakt med sjukvården.

Följande biverkningar är kända vid behandling med Apixaban Viatriis för att förhindra bildandet av blodproppar i hjärtat hos patienter med oregelbunden hjärtrytm och ytterligare minst en riskfaktor.

Vanliga biverkningar (kan drabba upp till 1 av 10 personer)

- Blödning, bland annat:
 - i ögonen
 - i mage eller tarm
 - från ändtarmen
 - blod i urinen
 - från näsan
 - från tandköttet
 - blåmärken och svullnad
- Blodbrist, som kan ge trötthet eller blekhet
- Lågt blodtryck som kan ge svimningskänsla eller hjärtklappning
- Illamående
- Blodprover kan visa:
 - förhöjt gammaglutamyltransferas (GGT)

Mindre vanliga biverkningar (kan drabba upp till 1 av 100 personer)

- Blödning:
 - i hjärnan eller ryggraden
 - i munnen eller blod i saliven vid upphostning
 - i mage eller från slidan
 - ljust/rött blod i avföringen
 - blödning som inträffar efter operation, inklusive blåmärken och svullnad, blod eller läckande vätska från operationssår/-snitt (sårvätska) eller injektionsställe
 - från en hemorrojd
 - blod i avföringen eller i urinen som upptäcks vid laborietester
- Minskat antal blodplättar i blodet (kan påverka blodets levringsförmåga)
- Blodprover kan visa:
 - onormal leverfunktion
 - förhöjda värden av vissa leverenzym
 - ökat bilirubin, en nedbrytningsprodukt av röda blodkroppar som kan ge gulfärgning av hud och ögon

- Hudutslag
- Klåda
- Hårfall
- Allergiska reaktioner (överkänslighet) som kan ge svullnad i ansiktet, läpparna, munnen, tungan och/eller halsen samt andningssvårigheter. **Kontakta omedelbart din läkare** om du får något av dessa symtom

Sällsynta biverkningar (kan drabba upp till 1 av 1 000 personer)

- Blödning:
 - i lungorna eller halsen
 - i utrymmet bakom bukhålan
 - i en muskel

Mycket sällsynta biverkningar (kan drabba upp till 1 av 10 000 personer)

- Hudutslag som kan bilda blåsor och ser ut som små måltavlor (centrala mörka fläckar omgivna av ett blekare område, med en mörk ring runt kanten) (erythema multiforme)

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare)

- Blodkärlsinflammation (vaskulit) kan resultera i hudutslag, som spetsiga, platta, röda, runda fläckar under hudens yta, eller som blåmärken.
- Blödning i njuren, ibland med förekomst av blod i urinen, vilket leder till att njurarna inte fungerar som de ska (antikoagulansrelaterad nefropati).

Följande biverkningar är kända vid behandling med Apixaban Viatriis för att behandla eller förebygga återkomst av blodproppar i benens vener och blodproppar i blodkärlen i lungorna.

Vanliga biverkningar (kan drabba upp till 1 av 10 personer)

- Blödning, bland annat:
 - från näsan
 - från tandköttet
 - blod i urinen
 - blåmärken och svullnad
 - i magen, tarmarna, från ändtarmen
 - i munnen
 - från slidan
- Blodbrist, som kan ge trötthet eller blekhet
- Minskat antal blodplättar i blodet (kan påverka blodets levringsförmåga)
- Illamående
- Hudutslag
- Blodprover kan visa:
 - förhöjt gammaglutamyltransferas (GGT) eller alaninaminotransferas (ALAT)

Mindre vanliga biverkningar (kan drabba upp till 1 av 100 personer)

- Lågt blodtryck som kan ge svimningskänsla eller hjärtklappning
- Blödning:
 - i ögonen
 - i munnen eller blod i saliven vid upphostning
 - ljust/rött blod i avföringen
 - blod i avföringen eller i urinen som upptäcks vid laborietester
 - blödning som inträffar efter operation, inklusive blåmärken och svullnad, blod eller läckande vätska från operationssår/-snitt (sårvätska) eller injektionsställe

- från en hemorrojd
- i en muskel
- Klåda
- Håravfall
- Allergiska reaktioner (överkänslighet) som kan ge svullnad i ansiktet, läpparna, munnen, tungan och/eller halsen samt andningssvårigheter. **Kontakta omedelbart din läkare** om du får något av dessa symtom.
- Blodprover kan visa:
 - onormal leverfunktion
 - förhöjda värden av vissa leverenzym
 - ökat bilirubin, en nedbrytningsprodukt av röda blodkroppar som kan ge gulfärgning av hud och ögon

Sällsynta biverkningar (kan drabba upp till 1 av 1 000 personer)

- Blödning:
 - i hjärnan eller ryggraden
 - i lungorna

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare)

- Blödning:
 - i mage eller utrymmet bakom bukhålan
- Hudutslag som kan bilda blåsor och ser ut som små måltavlor (centrala mörka fläckar omgivna av ett blekare område, med en mörk ring runt kanten) (erythema multiforme)
- Blodkärlsinflammation (vaskulit) kan resultera i hudutslag, som spetsiga, platta, röda, runda fläckar under hudens yta, eller som blåmärken.
- Blödning i njuren, ibland med förekomst av blod i urinen, vilket leder till att njurarna inte fungerar som de ska (antikoagulansrelaterad nefropati).

Ytterligare biverkningar för barn och ungdomar

Kontakta barnets läkare omedelbart om du observerar följande symtom:

- Allergiska reaktioner (överkänslighet) som kan ge svullnad i ansiktet, läpparna, munnen, tungan och/eller halsen samt andningssvårigheter. Frekvensen för dessa biverkningar är "vanlig" (kan drabba upp till 1 av 10 personer).

I allmänhet liknade biverkningarna som observerades hos barn och ungdomar som behandlades med Apixaban Viatrix dem som har observerats hos vuxna, och de var primärt milda till måttliga i svårighetsgrad. Biverkningar som observerades oftare hos barn och ungdomar var näsblödning och onormal vaginal blödning.

Mycket vanliga biverkningar (kan drabba fler än 1 av 10 personer)

- Blödning, bland annat:
 - från slidan
 - från näsan.

Vanliga biverkningar (kan drabba upp till 1 av 10 personer)

- Blödning, bland annat:
 - från tandköttet
 - blod i urinen
 - blåmärken och svullnad
 - från tarmen eller ändtarmen

- ljust/rött blod i avföringen
- blödning efter en operation, inklusive blåmärken och svullnad, blod eller vätska som läcker från operationssår/-snitt (sårvätska) eller injektionsställe
- Hårfall
- Blodbrist, som kan ge trötthet eller blekhet
- Minskat antal blodplättar i barnets blod (kan påverka levringsförmågan)
- Illamående
- Hudutslag
- Klåda
- Lågt blodtryck som kan ge barnet svimningskänsla eller hjärklappning
- Blodprover kan visa:
 - onormal leverfunktion
 - förhöjda värden av vissa leverenzymmer
 - förhöjt alaninaminotransferas (ALAT).

Ingen känd frekvens (frekvensen kan inte beräknas från tillgängliga data)

- Blödning:
 - i buken eller utrymmet bakom bukhålan
 - i magsäcken
 - i ögonen
 - i munnen
 - från en hemorrojd
 - i munnen eller blod i saliven vid upphostning
 - i hjärnan eller i ryggraden
 - i lungorna
 - i en muskel
- Hudutslag som kan bilda blåsor och ser ut som små måltavlor (centrala mörka fläckar omgivna av ett blekare område, med en mörk ring runt kanten) (erythema multiforme)
- Blodkärlsinflammation (vaskulit) som kan resultera i hudutslag, som spetsiga, platta, röda, runda fläckar under hudens yta, eller som blåmärken
- Blodprover kan visa:
 - förhöjt gammaglutamyltransferas (GGT)
 - blod i avföringen eller i urinen som upptäcks vid laborietester.
- Blödning i njuren, ibland med förekomst av blod i urinen, vilket leder till att njurarna inte fungerar som de ska (antikoagulationsrelaterad nefropati).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Apixaban Viatrix ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och på blisterförpackningen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Detta läkemedel har inga särskilda förvaringsanvisningar.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är apixaban. Varje tablett innehåller 5 mg apixaban.
- Övriga innehållsämnen är:
 - Tablettkärna: **laktos (se avsnitt 2 "Apixaban Viatris innehåller laktos (en sockerart) och natrium")**, mikrokristallin cellulosa (E460), kroskarmellosnatrium (se avsnitt 2 "Apixaban Viatris innehåller laktos (en sockerart) och natrium"), natriumlaurilsulfat, magnesiumstearat (E470b).
 - Filmdragering: **laktosmonohydrat (se avsnitt 2 "Apixaban Viatris innehåller laktos (en sockerart) och natrium")**, hypromellos (E464), titandioxid (E171), triacetin, röd järnoxid (E172).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

De filmdragerade tabletterna är rosa, ovala (cirka 5,2 × 9,8 mm) och bikonvexa (ytan kröks utåt på båda sidorna). De är märkta med "IU2" på ena sidan och släta på andra sidan.

Apixaban Viatris är tillgängligt i:

- blister i kartonger med 14, 20, 28, 56, 60, 100, 168 eller 200 tabletter eller
- perforerade endosblister i kartonger med 14×1, 20×1, 28×1, 56×1, 60×1, 100×1, 168×1 eller 200×1 tabletter eller
- burkar med 60, 100, 120, 180, 200 (2 burkar x 100 filmdragerade tabletter, packade i en ytterkartong) eller 1 000 tabletter. Burkarna med 60 och 100 filmdragerade tabletter har ett barnskyddande skruvlock. Burkarna kan vara förpackade i en ytterkartong.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Patientkort: anvisningar om hantering

Denna bipacksedel eller förpackning innehåller ett patientkort eller din läkare kan ge dig ett liknande kort. Detta patientkort innehåller information kan vara till hjälp för dig och upplyser andra läkare om att du tar Apixaban Viatris. **Du ska alltid ha med dig detta kort.**

Klipp loss eller ta ur kortet från bipacksedeln eller förpackningen och fyll i följande avsnitt eller be läkaren göra det:

- Namn
- Födelsedatum
- Indikation
- Vikt
- Dos mg två gånger dagligen
- Läkarens namn
- Läkarens telefonnummer

Ha alltid med dig detta kort.

Innehavare av godkännande för försäljning

Viatis Ltd
Damastown Industrial Park
Mulhuddart
Dublin 15
DUBLIN
Irland

Information lämnas av

Viatis Oy
Vaisalavägen 2-8
02130 Esbo
Tel. 020 720 9555
E-post: infofi@viatis.com

Tillverkare

McDermott Laboratories Limited trading as Gerard Laboratories trading as Mylan Dublin, Unit 35/36
Baldoyle Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13, Irland.

Mylan Hungary Kft, Mylan utca 1., Komárom, 2900, Ungern.

Mylan Germany GmbH, Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe, Benzstrasse 1, Bad Homburg v.
d. Hoehe, Hessen, 61352, Tyskland.

Denna bipacksedel ändrades senast 31.12.2025.