

Pakkaus seloste: Tie toa potilaalle

Apixaban Krka 2,5 mg kalvopäälysteiset tabletit

apiksabaani

Lue tämä pakkaus seloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkaus seloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävästä, käänny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty 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, apteekkienkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkaus selosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkaus selosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Apixaban Krka on ja mihin sitä käytetään

Apixaban Krka -valmisten vaikuttava aine on apiksabaani, joka kuuluu antikoagulantien lääkeryhmään. Tämä lääke auttaa ehkäisemään verihyytyymiä muodostumista estämällä tekijä Xa:ta, jota tarvitaan veren hytymisessä.

Apixaban Krka -valmistetta käytetään aikuisille:

- verihyytyymiä (syvän laskimotukoksen) muodostumisen estämiseksi lonkan tai polven tekonielleikkauksen jälkeen. Tällaisten leikkausten jälkeen sinulla saattaa olla suurentunut verihyytyymien muodostumisen riski jalkojen laskimoissa. Hytymä voi aiheuttaa jalans turvotusta ja mahdollisesti kipua. Jos verihyytymä kulkeutuu jalasta keuhkoihin, verenkerto keuhkoissa voi estyä. Tämä aiheuttaa hengenahdistusta ja mahdollisesti rintakipua. Tämä tila (keuhkoembolia) voi olla hengenvaarallinen, ja se vaatii välitöntä lääkärin hoitoa.
- verihyytyymiä muodostumisen estämiseksi sydämessä potilaille, joilla on epäsäännöllinen sydämensyke (eteisväriä) ja vähintään yksi lisäriskitekijä. Verihyytymat voivat irrota ja kulkeutua aivoihin ja aiheuttaa aivohalvauksen, tai ne voivat johonkin muuhun elimeen kulkeuduttuaan estää normaalilin verenvirtauksen elimeen (ns. systeeminen embolia). Aivohalvaus voi olla hengenvaarallinen, ja se vaatii välitöntä lääkärin hoitoa.
- alaraajojen laskimotukosten (syvien laskimotukosten) ja keuhkoveritulppien (keuhkoembolian) hoitoon ja alaraajojen ja/tai keuhkojen verisuonitukosten uusiutumisen ehkäisyyn.

Apiksabaania, jota Apixaban Krka sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkaus selosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäristä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Apixaban Krka -valmisen

Älä otta Apixaban Krka -valmisen

- **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 aivovernuoto**)
- **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 vahdetaan, jos sinulla on laskimo- tai valtimokatetri ja saat sen kautta hepariinia katetrin pitämiseksi avoimena tai jos verisuoneesi viedään letku (katetriblaatio) epäsäännöllisen sydämensykkien (rytmihäiriön) hoitamiseksi.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkikenkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin otat Apixaban Krka -valmistetta:

- **lisääntynyt verenvuotoriski**, kuten:
 - . **verenvuotohäiriötä**, mukaan lukien tilat, jotka johtuvat verihiuutaleiden toiminnan vähenemisestä
 - . **erittäin korkea verenpaine**, jota ei ole saatu tasapainoon lääkehoidolla
 - . **olet yli 75-vuotias**
 - . **painat enintään 60 kg**
 - **vaikea munuaistauti tai jos saat dialyysihoitoa**
 - **maksavaiva nyt tai joskus aiemmin**
- Jos merkkejä maksatoiminnan muutoksista todetaan, hoidossa noudatetaan erityistä varovaisuutta.
- **selkärankaan on viety katetri tai annettu injektio** (nukutusta tai kivunlievitystä varten). Tällöin lääkäri kehottaa ottamaan Apixaban Krka -valmistetta aikaisintaan 5 tunnin kuluttua katetrin poistamisesta.
 - **jos sinulla on sydämen te koläppä**
 - lääkäri on todennut verenpaineesi epävakaaksi tai sinulle suunnitellaan joitain muuta hoitoa tai leikkausta verihyytymän poistamiseksi keuhkoista.

Ole erityisen varovainen Apixaban Krka -valmisteen suhteeseen

- **jos tiedät, että sairastat fosfolipidivasta-aineoireyhtymää (immuunijärjestelmän häiriö, joka aiheuttaa kohonnutta veritulppariskiä)**, kerro asiasta lääkärillesi, joka päättää, sopisiko 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 lääkäristä.

Lapset ja nuoret

Tämän lääkkeen käyttöä ei suositella alle 18-vuotiaalle lapsille ja nuorille.

Muut lääkevalmisteet ja Apixaban Krka

Kerro lääkäriille, apteekkikenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle, jos parhaillaan otat, olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa käyttää muita lääkeitä.

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

Seuraavat lääkkeet saattavat lisätä Apixaban Krka -valmisteen vaikutusta ja lisätä verenvuodon riskiä:

- **eräät sienilääkkeet** (esim. ketokonatsoli, jne.)
- **eräät HIV/AIDS-lääkkeet** (esim. ritonavippi)
- **muut veren hytytystä vähentävät lääkkeet** (esim. enoksapariini, jne.)
- **tulehdus- tai kipulääkkeet** (esim. asetyylisalisylihappo 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)
- **maseennuslääkkeet** nimeltä **selektiiviset serotoniinin takaisinoton estäjät** tai **serotoninin ja noradrenaliinin takaisinoton estäjät**.

Seuraavat lääkkeet saattavat heikentää Apixaban Krka -valmisteen verihyytymien muodostumista ehkäisevästä vaikutusta:

- **epilepsia- tai kouristuslääkeet** (esim. fenytoini, jne.)
- **mäkkiusima** (rohdosvalmiste, jota käytetään masennuksen hoitoon)
- **tuberkuloosin tai muiden infektioiden hoitoon käytettävät lääkeet** (esim. rifampisiini).

Raskaus ja imetyks

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

Apixaban Krka -valmisten vaikutuksia raskauteen ja syntymättömään lapseen ei tunneta. Älä ota Apixaban Krka -valmistetta, jos olet raskaana. **Ota heti yhteys lääkäriin**, jos tulet raskaaksi Apixaban Krka -valmistetta käyttääessäsi.

Ei tiedetä, erityykö Apixaban Krka 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.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Apiksabaanilla ei ole osoitettu olevan vaikutusta ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksesi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Apixaban Krka sisältää laktoosia ja natriumia

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

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

3. Miten Apixaban Krka -valmisteita otetaan

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

Annos

Niele tabletti veden kera. Apixaban Krka voidaan ottaa joko ruuan kera tai tyhjään 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 Krka -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 sopivan astian ja valmista seos sekoittamalla jauhe pieneen määrään, n. 30 ml (2 rkl) vettä tai jotakin muuta edellä mainittua nestettä.
- Niele seos.
- Huuhtele 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 Krka -tabletin myös nenämaahaletkun kautta sekoitettuna 60 ml:aan vettä tai 5-prosenttiseen glukoosi-vesiliuokseen.

Ota Apixaban Krka seuraavien suosituksen mukaan:

Verihyytyymien muodostumisen estämiseksi lonkan tai polven tekonivelleikkausken jälkeen
Suositeltu annos on yksi 2,5 mg:n Apixaban Krka -tabletti kahdesti vuorokaudessa, esimerkiksi yksi tabletti aamuun illoin.

Ota ensimmäinen tabletti 12–24 tunnin kuluttua leikkauksesta.

Suuren **lonkkaleikkausken** jälkeen tabletteja otetaan yleensä 32–38 päivän ajan.

Suuren **polvileikkausken** jälkeen tabletteja otetaan yleensä 10–14 päivän ajan.

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

Suositeltu annos on yksi **5 mg:n** Apixaban Krka -tabletti kahdesti vuorokaudessa.

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

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

Suositeltu annos on yksi tabletti kahdesti vuorokaudessa, esimerkiksi yksi tabletti aamuun illoin.
Lääkäri päättää hoitosi keston.

Alaraajojen laskimotukosten ja keuhkojen verisuonitukosten hoito

Suositeltu annos on **kaksi** Apixaban Krka **5 mg -tablettia** kahdesti vuorokaudessa ensimmäisten 7 hoitopäivän ajan, esimerkiksi kaksi tablettia aamuun illoin.

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

Verihyytyymien uusiutumisen ehkäisyyn 6 kuukauden hoidon jälkeen

Suositeltu annos on yksi Apixaban Krka **2,5 mg -tabletti** kahdesti vuorokaudessa, esimerkiksi yksi tabletti aamuun illoin.

Lääkäri päättää hoitosi keston.

Lääkäri saattaa muuttaa veren hyytymistä estäävä lääkitystäsi seuraavasti:

- *Vaihto Apixaban Krka -valmisteesta johonkin muuhun veren hyytymisestä estolääkkeeseen*
Lopeta Apixaban Krka -valmisten käyttö. Aloita uuden veren hyytymisestä estolääkkeen (esim. hepariiniin) käyttö seuraavasta aikataulun mukaisesta annoksesta.
- *Vaihto veren hyytymisestä estolääkkeestä Apixaban Krka -valmisteeseen*
Lopeta veren hyytymisestä estolääkkeen käyttö. Aloita Apixaban Krka -valmisten käyttö seuraavasta aikataulun mukaisesta annoksesta ja jatka hoitoa normaalista.
- *Vaihto K-vitamiiniantagonistia (esim. varfariinia) sisältävästä veren hyytymisestä estolääkkeestä Apixaban Krka –valmisteeseen*
Lopeta K-vitamiiniantagonistia sisältävän lääkkeen käyttö. Lääkäri lähettää sinut verikokeisiin ja antaa ohjeet Apixaban Krka -valmisten käytön aloittamisesta.

- *Vaihto Apixaban Krka -valmisteesta K-vitamiiniantagonistia (esim. varfariinia) sisältävään veren hyytymisen estolääkkeeseen*

Jos lääkäri kehottaa sinua aloittamaan K-vitamiinia nta gonista sisältävän lääkkeen käytön, jatka Apixaban Krka -valmisten käyttöä vielä vähintään 2 vuorokauden ajan siitä, kun olet ottanut ensimmäisen annoksen K-vitamiiniantagonistia sisältävää lääketä. Lääkäri lähetää sinut verikokeisiin ja antaa ohjeet Apixaban Krka -valmisten käytön lopettamisesta.

Potilaat, joille tehdään rytmisiirto

Ota tätä lääketä lääkärin määräminä aikoina, jos sydämesi syke ei ole normaali ja se pitää kääntää normaaliksi toimenpiteellä, jota kutsutaan rytmisiirroksi. Lääke estää verihyytymää aivojen verisuonissa ja kehon muissa verisuonissa.

Jos otat enemmän Apixaban Krka -valmistetta kuin sinun pitäisi

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

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

Jos unohtat ottaa Apixaban Krka -valmisteita

- Ota annos heti kun muistat ja:
 - ota seuraava Apixaban Krka –annos tavanomaiseen aikaan
 - jatka lääkkeen käyttöä sen jälkeen normaalisti.

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

Jos lopetat Apixaban Krka -valmisten oton

Älä lopeta Apixaban Krka -valmisten ottamista keskustelematta lääkärin kanssa, koska verihyytymän muodostumisen riski voi suurentua, jos lopetat hoidon liian aikaisin.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käännyn lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Apixaban Krka -valmistetta käytetään kolmeen eri sairauteen. Valmisten tiedossa olevat haittavaikutukset ja näiden esiintymistihetydet saattavat vaihdella näillä käyttöäihilla, joten ne on lueteltu jäljempanä erikseen. Näissä sairauksissa tämän lääkkeen yleisin koko elimistöön vaikuttava haittavaiketus on verenvuoto, joka voi olla henkeä uhkaava ja vaatia välittöntä lääkärin hoitoa.

Seuraavia haittavaikutuksia tiedetään esiintyvän silloin, kun Apixaban Krka -valmistetta otetaan verihyytymien muodostumisen estämiseksi lonkan tai polven tekonivelleikkauksen jälkeen.

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

- anemia, joka voi aiheuttaa väsymystä tai kalpeutta
- verenvuoto, mukaan lukien:
 - mustelmat ja turvotus
 - pahoinvoiointi

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

- verihuitaleiden määren lasku (voi vaikuttaa veren hyytymiseen)

- verenvuoto:
 - leikkauksen jälkeen, mukaan lukien mustelmat ja turvotus, veren tai nesteen vuotaminen leikkaushaavasta/-viillosta (haavaerite) tai pistokohdasta
 - mahalaukussa, suolistossa tai kirkasta/punaista verta ulosteessa
 - verta virtsassa
 - nenästä
 - emättimestä
- matala verenpaine, joka voi aiheuttaa heikotuksen tunnetta tai sydämensykkeen tilentymistä
- verikokeissa voidaan todeta:
 - poikkeavaa maksan toimintaa
 - joidenkin maksentsyyymiарvojen nousua
 - punaisten verisolujen hajoamistuotteen, bilirubiinin, määrään suurenemista, mikä voi aiheuttaa ihmisen keltaisuutta
- kutina.

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

- allergiset reaktiot (yliperkyys), jotka voivat aiheuttaa: kasvojen, huulien, suun, kielen ja/tai kurkun turvotusta ja hengitysvaikeuksia. **Ota heti yhteys lääkäriin**, jos sinulla ilmenee jokin näistä oireista.
- verenvuoto:
 - lihakseen
 - silmissä
 - ikenistä ja verta ysköksissä
 - peräsuolesta
- hiustenlähtö.

Tunteeton (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin)

- verenvuoto:
 - aivoissa tai selkäytimessä
 - keuhkoissa tai nielussa
 - suussa
 - vatsaonteloon tai vatsaontelon taakse
 - peräpukamasta
 - verta ulosteessa tai virtsassa testeissä
- ihottuma, joka voi aiheuttaa rakkooja 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 ihmisen pinnan alla tai mustelmiin.

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

Yleiset haittavaikutukset (voi 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 tilentymistä
- pahoinvoindi
- verikokeissa voidaan todeta:
 - gammaglutamyltransferraasiarvon (GGT) suureneminen.

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

- verenvuoto:
 - aivoissa tai selkäytimessä
 - suussa tai verta ysköksissä
 - vatsaontelon 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
- verihiuhtaleiden määränpasku (voi vaikuttaa veren hyttymiseen)
- verikokeissa voidaan todeta:
 - poikkeavaa maksan toimintaa
 - joidenkin maksaeentyyppimarvojen nousua
 - punaisten verisolujen hajoamistuotteen, bilirubiinin, määränpurenemista, mikä voi aiheuttaa ihmisen keltaisuutta
- ihottuma
- kutina
- hiustenlähtö
- allergiset reaktiot (yliperkyys), jotka voivat aiheuttaa: kasvojen, huulien, suun, kielen ja/tai kurkun turvotusta ja hengitysvaikeuksia. **Ota heti yhteys lääkärin**, jos sinulle ilmaantuu jokin näistä oireista.

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

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

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

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

Tunte maton (koska saatavissa oleva tie to ei riitä arviointiin)

- verisuonitulehdus (vaskuliitti), joka saattaa johtaa ihottumaan tai koholla oleviin, tasaasiin, punaisiin, pyöreisiin näppylöihin ihmisen pinnan alla tai mustelmiin.

Seuraavia haittavaikutuksia tiedetään esiintyvän silloin, kun Apixaban Krka -valmistetta otetaan verihyytymien estämiseksi alaraajojen laskimoissa ja keuhkoverisuonissa.

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

- verenvuoto, mukaan lukien:
 - nenästä
 - ikenästä
 - verta virtsassa
 - mustelmat ja turvotus
 - mahalaukussa tai suolessa tai peräsuolesta
 - suussa
 - emättimestä
- anemia, joka voi aiheuttaa väsymystä tai kalpeutta
- verihiuhtaleiden määränpasku (voi vaikuttaa veren hyttymiseen)
- pahoinvoindi
- ihottuma
- verikokeissa voidaan todeta:
 - gammaglutamyltransferaasiarvon (GGT) tai alaniiniaminotransferaasiarvon (ALAT) suureneminen.

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

- matala verenpaine, joka voi aiheuttaa heikotuksen tunnetta tai sydämensykkeen tilentymistä
- verenvuoto:
 - silmissä
 - suussa tai verta ysköksissä
 - kirkasta/punaista verta ulosteessa
 - verta ulosteessa tai virtsassa testeissä
 - verenvuotoa leikkauksen jälkeen, mukaan lukien mustelmat ja turvotus, veren tai nesteen vuotaminen leikkaushaavasta/viillosta (haavaerite) tai pistokohdasta
 - peräpukamasta
 - lihakseen
- kutina
- hiustenlähtö
- allergiset reaktiot (yliperkkyys), jotka voivat aiheuttaa kasvojen, huulten, suun, kielen ja/tai nielun turvotusta ja hengitysvaikeuksia. **Ota heti yhteys lääkäriin**, jos sinulle ilmaantuu jokin näistä oireista.
- verikokeissa voidaan todeta:
 - poikkeavaa maksan toimintaa
 - joidenkin maksentsyyymiарvojen nousua
 - punaisten verisolujen hajoamistuotteen, bilirubiinin, määräni suurenemista, mikä voi aiheuttaa ihmisen keltaisuutta.

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

- verenvuoto:
 - aivoissa tai selkäytimessä
 - keuhkoissa.

Tunteeton (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin)

- verenvuoto:
 - vatsaontelon tai vatsaontelon taakse.
- ihottuma, joka voi aiheuttaa rakkooja 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 ihmisen pinnan alla tai mustelmiin.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkien henkilökunnalle tai sairaanhoitajalle.

Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä

pakkaukselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla).

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Apixaban Krka -valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakkauksessa 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. Nämä menetellään suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Apixaban Krka sisältää

- Vaikuttava aine on apiksabaani. Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 2,5 mg apiksabaania.
- Muut aineet (apuaineet) ovat: mikrokiteinen selluloosa (E460), laktoosimonohydraatti, kroskarmellosinatrium (E468), natriumlaurylisulfat, hydroksietyliselluloosa ja magnesiumstearaatti (E470b) tabletin ytimessä, ja hypromellose (E464), propyleeniglykoli (E1520), titaanidioksidi (E171) ja talkki (E553b) kalvopäällysteessä. Ks. kohta 2 "Apixaban Krka sisältää laktoosia ja natriumia".

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Valkoiset, pyöreät, kaksoiskuperat, kalvopäällysteiset tabletit, joissa on toisella puolella merkintä 2.5. Tabletin mitat: halkaisija noin 6 mm.

Apixaban Krka on saatavilla pakkauksissa, joissa on:

- 10, 14, 20, 28, 56, 60, 100, 168 tai 200 kalvopäällysteistä tablettia ei-perforoiduissa läpipainopakkauksissa.
- 10 x 1, 14 x 1, 20 x 1, 28 x 1, 56 x 1, 60 x 1, 100 x 1 tai 168 x 1 kalvopäällysteistä tablettia perforoiduissa kerta-annos-läpipainopakkauksissa.
- 168 kalvopäällysteistä tablettia purkissa, jossa on lapsiturvallinen, peukaloinnin paljastava polypropeenisuljin.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Nämä käytät potilaskorttia

Apixaban Krka -pakkausselosten lisäksi potilaskortti, tai voit saada samanlaisen potilaskortin lääkäriltäsi.

Potilaskortti sisältää sinulle hyödyllistä tietoa ja kertoo muille lääkäreille Apixaban Krka -hoidostasi.
Pidä potilaskortti aina mukanaasi.

1. Ota kortti.
2. Irrota oma kielversiosi (repäisylinjoja pitkin).
3. Täytä seuraavat kohdat tai pyydä lääkäriasi täyttämään ne:
 - Nimi:
 - Syntymäaika:
 - Käyttöaihe:
 - Annos:mg kahdesti vuorokaudessa
 - Lääkärin nimi:
 - Lääkärin puhelinnumero:
4. Taita kortti ja pidä sitä aina mukanaasi.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

Tämä pakkauseloste on tarkistettu viimeksi 4.10.2022

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimean verkkosivulla www.fimea.fi.

Bipacksedel: Information till patienten

Apixaban Krka 2,5 mg filmdrage rade tabletter

apixaban

Läs nog i genom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läke medel. 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 bipackse del finns information om följande :

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

1. Vad Apixaban Krka är och vad det används för

Apixaban Krka 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 levring av blodet.

Apixaban Krka används till vuxna:

- för att förhindra att blodproppar (djupa ventromboser, DVT) bildas efter höft- eller knäledsoperationer. Efter en höft- eller knäledsoperation kan du löpa ökad risk att få blodproppar i veneerna i benen. Det kan ge svullnad i benen med eller utan smärta. Om en blodprop förflyttar sig från benen till lungorna kan den täppa till blodflödet och orsaka andfåddhet med eller utan bröstsmärta. Detta tillstånd (lungemboli) kan vara livshotande och kräver omedelbar medicinsk vård.
- 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 veneer (djup ventrombos) och i blodkärlen i lungorna (lungemboli) och för att förebygga att blodproppar återkommer i blodkärlen i benen och/eller lungorna.

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

2. Vad du behöver veta innan du tar Apixaban Krka

Ta inte Apixaban Krka om

- **du är allergisk** mot apixaban eller mot något av övriga innehållsämnen 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 **medicine r 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 (katererablation) för att behandla oregelbunden hjärtrytm (arytmia).

Varningar och försiktighet

Tala med din 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 Apixaban Krka 5 timmar eller senare efter att katetern har tagits bort
- 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 Krka

- 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 under 18 år.

Andra läkemedel och Apixaban Krka

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

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

Följande läkemedel kan förstärka effekten av Apixaban Krka 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 levera sig** (t.ex. enoxaparin med flera);
- **antiinflammatoriska och 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 Krkas förmåga att förebygga blodproppsbildning:

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

Graviditet och amning

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

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

Det är inte känt om Apixaban Krka 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 har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Apixaban Krka innehåller laktos och natrium

Om din läkare har talat om för dig att 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 Krka

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

Dosering

Svälg ned tabletten med ett glas vatten. Apixaban Krka 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 Krka. 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 Apixaban Krka-tabletten blandad i 60 ml vatten eller 5% glukoslösning, genom en slang via näsan till magen.

Ta Apixaban Krka enligt rekommendation för följande:

För att förhindra att blodproppar bildas efter höft- eller knäledsoperationer

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

Du ska ta den första tabletten inom 12 till 24 timmar efter operationen.

Om du har genomgått en större **höftoperation** tar du vanligen tabletterna i 32 till 38 dagar.

Om du har genomgått en större **knäoperation** tar du vanligen tabletterna i 10 till 14 dagar.

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 Krka **5 mg** två gånger dagligen.

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

- du har **allvarligt nedsatt njurfunktion**
- **om 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 veneer och blodproppar i lungorna

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

Läkaren avgör hur länge du måste fortsätta med behandlingen.

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

- *Byte från Apixaban Krka till annan blodförtunnande medicin*
Sluta ta Apixaban Krka. Påbörja behandlingen med annan blodförtunnande medicin (exempelvis heparin) vid tidpunkten då du skulle ha tagit nästa tablett.
- *Byte från annan blodförtunnande medicin till Apixaban Krka*

Sluta ta annan blodförtunnande medicin. Påbörja behandlingen med Apixaban Krka vid tidpunkten då du skulle ha fått nästa dos blodförtunnande, fortsätt sedan enligt instruktion.

- *Byte från behandling med blodförtunnande som innehåller vitamin K-antagonist (t.ex. warfarin) till Apixaban Krka*
Sluta ta medicinen som innehåller vitamin K-antagonist. Din läkare behöver ta blodprover och informerar dig när du ska börja ta Apixaban Krka.

Byte från Apixaban Krka 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 Krka 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 Krka.

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 Krka.

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 Krka 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 Krka

- Ta dosen så snart du kommer ihåg det och:
 - ta nästa dos Apixaban Krka vid vanlig tid
 - fortsätt sedan som vanligt.

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 Krka

Sluta inte ta Apixaban Krka 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 din läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Apixaban Krka kan ges vid tre olika medicinska tillstånd. De kända biverkningarna, och i vilka frekvenser de förekommer, vid dessa medicinska tillstånd kan variera och listas separat nedan. Vid dessa tillstånd, är den allmänt vanligast förekommande biverkan av detta läkemedel, blödning, vilket kan vara livshotande och kräva omedelbar kontakt med sjukvården.

Följande biverkningar är kända vid behandling med Apixaban Krka för att förhindra bildandet av blodproppar efter knä- eller höftledsoperationer.

Vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- Blodbrist, som kan ge trötthet eller blekhet;

- Blödning, bland annat:
 - blåmärken och svullnad;
 - Illamående.

Mindre vanliga biverkningar (kan före komma hos upp till 1 av 100 användare)

- Minskat antal blodplättar i blodet (kan påverka blodets leveringsförmåga);
- Blödning:
 - som inträffar efter operation, inklusive blåmärken och svullnad, blod eller läckande vätska från operationssår/-snitt (sårvätska) eller injektionsställe;
 - i mage, tarm eller ljust/rött blod i avföringen;
 - blod i urinen;
 - från näsan;
 - från slidan;
- Lågt blodtryck som kan ge swimningskänsla eller hjärtklappning;
- Blodprover kan visa:
 - onormal leverfunktion;
 - förhöjda värden av vissa leverenzymer;
 - ökat bilirubin, en nedbrytningsprodukt av röda blodkroppar som kan ge gulfärgning av hud och ögon;
- Klåda.

Sällsynta biverkningar (kan före komma hos upp till 1 av 1 000 användare)

- 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.
- Blödning:
 - i en muskel;
 - i ögonen;
 - från tandköttet, samt blod i saliven vid upphostning;
 - från ändtarmen;
- Hårväfall.

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

- Blödning:
 - i hjärnan eller i ryggraden;
 - i lungorna eller halsen;
 - i munnen;
 - i mage eller utrymmet bakom bukhålan;
 - från en hemorroid;
 - blod i avföringen eller i urinen som upptäcks vid laboratorietester;
- 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.

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

Vanliga biverkningar (kan före komma hos upp till 1 av 10 användare)

- 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 swimningskänsla eller hjärtklappning;
- Illamående;
- Blodprover kan visa:
 - förhöjt gammaglutamyltransferas (GGT).

Mindre vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

- Blödning:
 - i hjärnan eller i 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 hemorroid;
 - blod i avföringen eller i urinen som upptäcks vid laboratorietester;
- Minskat antal blodplättar i blodet (kan påverka blodets leveringsförmåga);
- Blodprover kan visa:
 - onormal leverfunktion;
 - förhöjda värden av vissa leverenzymer;
 - ökat bilirubin, en nedbrytningsprodukt av röda blodkroppar som kan ge gulfärgning av hud och ögon;
- Hudutslag;
- Klåda;
- Hårvavfall;
- 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 förekomma hos upp till 1 av 1000 användare)

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

Mycket sällsynta biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare)

- 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*).

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

- Blodkärlsinflammation (vaskulit) som kan resultera i hudutslag, som spetsiga, platta, röda, runda fläckar under hudens yta, eller som blåmärken.

Följande biverkningar är kända vid behandling med Apixaban Krka för att behandla eller förebygga återkomst av blodpropor i benens veneer och blodpropor i blodkärlen i lungorna.

Vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- 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 leveringsförmåga);

- Illamående;
- Hudutslag;
- Blodprover kan visa:
 - förhöjt gammaglutamyltransferas (GGT) eller alaninaminotransferas (ALAT).

Mindre vanliga biverkningar (kan före komma hos upp till 1 av 100 användare)

- Lågt blodtryck som kan ge swimningskänsla 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 laboratorietester;
 - blödning som inträffar efter operation, inklusive blåmärken och svullnad, blod eller läckande vätska från operationssår/-snitt (sårvätska) eller injektionsställe;
 - från en hemorroid;
 - i en muskel;
- Klåda;
- Hårvavfall;
- 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 leverenzymer;
 - ökat bilirubin, en nedbrytningsprodukt av röda blodkroppar som kan ge gulfärgning av hud och ögon.

Sällsynta biverkningar (kan före komma hos upp till 1 av 1000 användare)

- Blödning:
 - i hjärnan eller i ryggraden;
 - i lungorna.

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

- 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) som kan resultera i hudutslag, som spetsiga, platta, röda, runda fläckar under hudens yta, eller som blåmärken.

Rapportering av biverkningar

Om du får några biverkningar, tala med din 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 information om läkemedlets säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Apixaban Krka ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

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

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 2,5 mg apixaban.

Övriga innehållsämnen (hjälpmitt) är: mikrokristallin cellulosa (E460), laktosmonohydrat, kroskarmellosnatrium (E468), natriumlaurilsulfat, hydroxyetylcellulosa, magnesiumstearat (E470b) i tablettkärnan och hypromellos (E464), propylenglykol (E1520), titandioxid (E171) och talk (E553b) i filmdrageringen. Se avsnitt 2 ”Apixaban Krka innehåller laktos och natrium”.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vita, runda, bikonvexa filmdragerade tablett märkta med 2.5 på ena sidan av tabletten.

Tablettdimensioner: diameter ca 6 mm.

Apixaban Krka finns tillgängliga i kartonger innehållandes:

- 10, 14, 20, 28, 56, 60, 100, 168 eller 200 filmdragerade tablett i icke-perforerade blister.
- 10 x 1, 14 x 1, 20 x 1, 28 x 1, 56 x 1, 60 x 1, 100 x 1 eller 168 x 1 filmdragerade tablett i perforerade endosblistar.
- 168 filmdragerade tablett i burk med barnskyddande säkerhetsförseglad polypropenförslutning (PP).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Patientkort: anvisningar om hantering

I förpackningen med Apixaban Krka finns ett patientkort tillsammans med bipacksedeln alternativt kan din läkare ge dig ett liknande kort.

Detta patientinformationskort kan vara till hjälp för dig och upplyser andra läkare om att du tar Apixaban Krka. **Du ska alltid ha med dig detta kort.**

1. Ta kortet
2. Riv loss delen med ditt språk (detta underlättas av de perforerade kanterna)
3. Fyll i följande uppgifter eller be läkaren att göra det:
 - Namn:
 - Födelsedatum:
 - Indikation:
 - Dos:mg två gånger dagligen
 - Läkarens namn:
 - Läkarens telefonnummer:
4. Vik ihop kortet och ha det alltid med dig

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenien

Den här bipacken ändrades senast 4.10.2022

Ytterligare information om detta läkemedel finns på webbplatsen för Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea www.fimea.fi.