

Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

Apixaban STADA 2,5 mg tabletti, kalvopäällysteinen apiksabaani

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännny 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 pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Apixaban Stada on ja mihin sitä käytetään

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

Apixaban Stada -valmistetta käytetään aikuisille

- verihyytyymiä (syvän laskimotukoksen) muodostumisen estämiseksi lonkan tai polven tekonielleikkauksen jälkeen. Tällaisten leikkausten jälkeen sinulla saattaa olla suurentunut verihyytyymiä muodostumisen riski jalkojen laskimoissa. Hytymä voi aiheuttaa jalan 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 lääkärinhuoltoa.
- verihyytyymiä muodostumisen estämiseksi sydämessä potilaille, joilla on epäsäännöllinen sydämensyke (eteisvärinä) ja vähintään yksi lisäriskitekijä. Verihyytymät 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 lääkärinhuoltoa.
- alaraajojen laskimotukosten (syvien laskimotukosten) ja keuhkoveritulppien (keuhkoembolian) hoitoon ja alaraajojen ja/tai keuhkojen verisuonitukosten uusiutumisen ehkäisyyn.

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

2. Mitä sinun on tie de ttävä, ennen kuin otat Apixaban Stada -valmisteita

Älä ota Apixaban Stada -valmisteita

- 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 sydämensykeen (rytmihäiriön) hoitamiseksi.

Varoitukset ja varotoimet

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

- **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
- **vaike a 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 tätä lääkettä aikaisintaan 5 tunnin kuluttua katetrin poistamisesta.
- **sydämen te koläppä**
- lääkäri on todennut verenpaineesi epävakaaksi tai sinulle suunnitellaan joihinkin muuta hoitoa tai leikkausta verihyytymän poistamiseksi keuhkoista.

Ole erityisen varovainen Apixaban Stada -valmisteen suhteeseen

- jos tiedät, että sairastat **fosfolipidivasata-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-vuotialle lapsille ja nuorille.

Muut lääkevalmisteet ja Apixaban Stada

Kerro lääkäriille, apteekkienhenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle, jos parhaillaan otat, olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä.

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

Seuraavat lääkeet saattavat lisätä Apixaban Stada -valmisteen vaikutusta ja lisätä verenvuodon riskiä:

- eräät **sienilääkkeet** (esim. ketokonatsoli, jne.)
- eräät **HIV/AIDS-lääkkeet** (esim. ritonavippi)
- muut **veren hyytymistä vähentävät lääkkeet** (esim. enoksapariini, jne.)
- **tulehdus- tai kipulääkkeet** (esim. asetyylisalisylylappo tai naprokseemi). Verenvuotoriskisi voi olla suurentunut erityisesti silloin, jos olet yli 75-vuotias ja käytät asetyylisalisylylappoa.
- **korkean verenpaineen tai sydänvaivojen hoitoon käytettävät lääkkeet** (esim. diltiatseemi)
- **maseennuslääkkeet** nimeltä **selektiiviset serotoniinin takaisinoton estäjät** tai **se rotoniinin ja noradrenaliinin takaisinoton estäjät**.

Seuraavat lääkeet saattavat heikentää Apixaban Stada -valmisteen verihyytymien muodostumista ehkäisevää vaikutusta:

- **epilepsia- tai kouristuslääkkeet** (esim. fenytoini, jne.)
- **mäkikuisma** (rohdosvalmiste, jota käytetään masennuksen hoitoon)
- **tuberkuuloosin 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.

Raskaus

Apiksabaanin vaikuttuksia raskauteen ja syntymättömään lapseen ei tunneta. Älä ota tätä lääkettä, jos olet raskaana. Ota heti yhteys lääkäriin, jos tulet raskaaksi tätä lääkettä käyttääessäsi.

Imetys

Ei tiedetä, erityykö apiksabaani 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 koneidenkäyttökykyyn.

Apixaban Stada sisältää laktoosia ja natriumia

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

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

3. Miten Apixaban Stada -valmiste tetaan

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

Annos

Niele tabletti veden kera. Apixaban Stada voidaan ottaa joko ruoan 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 Stada -tabletti. Tabletti voidaan murskata ja sekoittaa veteen, 5-prosenttiseen glukoosi-vesiliukseen, omenamehuun tai omenasoseeseen juuri ennen sen ottamista.

Ohjeet murskaukseen:

- Murskaa tabletit morttelissa.

- Siirrä kaikki jauhe varovasti sopivan astiaan ja valmista seos sekoittamalla jauhe pienen määrään, n. 30 ml (2 rkl) vettä tai jotakin muuta edellä mainittua nestettä.
- Niele seos.
- Huuhtele tabletin murskaamiseen käytetty mortteli ja astia pienellä määrellä vettä tai jotakin muuta mainittua nestettä (n. 30 ml) ja niele huuhteluneste.

Tarvittaessa lääkäri voi antaa murskatun Apixaban Stada -tabletin myös nenämaahalukun kautta sekoitettuna 60 ml:aan vettä tai 5-prosenttiseen glukoosi-vesiliuokseen.

Ota Apixaban Stada seuraavien suositusten mukaan:

Verihyytymien muodostumisen estämiseksi lonkan tai polven tekonivelleikkauksen jälkeen
Suositeltu annos on yksi **2,5 mg:n** Apixaban Stada -tabletti kahdesti vuorokaudessa, esimerkiksi yksi tabletti aamuun illoin.

Ota ensimmäinen tabletti 12–24 tunnin kuluttua leikkauksesta.

Suuren **lonkkaleikkauksen** jälkeen tabletteja otetaan yleensä 32–38 päivän ajan.
Suuren **polvileikkauksen** jälkeen tabletteja otetaan yleensä 10–14 päivän ajan.

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

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

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

- **munuaisstoimintasi on heikentynyt vaikeasti**
- **seuraavista kohdistaa vähintään kaksi koskee sinua:**
 - verikokeiden tulokset viittaavat heikkoon munuaisstoimintaan (seerumin kreatiiniarvo 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 Stada **5 mg -tablettia** kahdesti vuorokaudessa ensimmäisten 7 hoitopäivän ajan, esimerkiksi kaksi tablettia aamuun illoin.

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

Verihyytymien uusiutumisen ehkäisyyn 6 kuukauden hoidon jälkeen

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

Lääkäri päättää hoitosi keston.

Lääkäri saattaa muuttaa veren hyytymistä estäävästä lääkitystä seuraavasti:

- *Vaihto Apixaban Stada -valmisteesta johonkin muuhun veren hyytymisen estolääkkeeseen*
Lopeta Apixaban Stada -valmisten käyttö. Aloita uuden veren hyytymisen estolääkkeen (esim. hepariiniin) käyttö seuraavasta aikataulun mukaisesta annoksesta.
- *Vaihto veren hyytymisen estolääkkeestä Apixaban Stada -valmisteeseen*
Lopeta veren hyytymisen estolääkkeen käyttö. Aloita Apixaban Stada -valmisten käyttö seuraavasta aikataulun mukaisesta annoksesta ja jatka hoitoa normaalista.

- *Vaihto K-vitamiiniantagonistia (esim. varfariinia) sisältävästä veren hyytymisen estolääkkeestä Apixaban Stada -valmisteeseen*
Lopeta K-vitamiiniantagonistia sisältävän lääkkeen käytöö. Lääkäri lähettää sinut verikokeisiin ja antaa ohjeet Apixaban Stada -valmisten käytön aloittamisesta.
- *Vaihto Apixaban Stada -valmisteesta K-vitamiiniantagonistia (esim. varfariinia) sisältävään veren hyytymisen estolääkkeeseen*
Jos lääkäri kehottaa sinua aloittamaan K-vitamiiniantagonistia sisältävän lääkkeen käytön, jatka Apixaban Stada -valmisten käyttöä vielä vähintään 2 vuorokauden ajan siitä, kun olet ottanut ensimmäisen annoksen K-vitamiiniantagonistia sisältävää lääkettä. Lääkäri lähettää sinut verikokeisiin ja antaa ohjeet Apixaban Stada -valmisten käytön lopettamisesta.

Potilaat, joille tehdään rytmisiirto

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

Jos otat enemmän Apixaban Stada -valmistetta kuin sinun pitäisi

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

Jos otat suositeltua enemmän Apixaban Stada -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 Stada -annoksen

- ota annos heti kun muistat ja
 - ota seuraava Apixaban Stada -annos tavanomaiseen aikaan
 - jatka lääkkeen käyttöä sen jälkeen normaalisti.

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

Jos lopetat Apixaban Stada -valmisten 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, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Seuraavia haittavaikutuksia tiedetään esiintyvän silloin, kun apiksabaania otetaan verihyytymien muodostumisen estämiseksi lonkan tai polven tekonielleikkauksen jälkeen.

Yleiset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä kymmenestä)

- anemia, joka voi aiheuttaa väsymystä tai kalpeutta
- verenvuoto, mukaan lukien mustelmat ja turvotus
- pahoinvointi.

Melko harvinaiset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä sadasta)

- verihautaleiden määränen lasku (voi aiheuttaa 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 tihentymistä
- verikokeissa voidaan todeta:
 - poikkeavaa maksan toimintaa
 - joidenkin maksentsyymiärvojen nousua
 - punaisten verisolujen hajoamistuotteen, bilirubiinin, määränen suurenemista, mikä voi aiheuttaa ihmisen keltaisuutta
- kutina.

Harvinaiset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä tuhannesta)

- 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
 - vatsaontelon 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 apiksabaania otetaan verihyytymien muodostumisen estämiseksi sydämessä potilaalle, jolla on e päännöllinen sydämensyke ja vähintään yksi lisäriskitekijä.

Yleiset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä kymmenestä)

- verenvuoto:
 - 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
- pahoinvoindi
- verikokeissa voidaan todeta:
 - gammaglutamyylitransferraasiarvon (GGT) suureneminen.

Melko harvinaiset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä sadasta)

- 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 määränlasku (voi vaikuttaa veren hytytymiseen)
- verikokeissa voidaan todeta:
 - poikkeavaa maksan toimintaa
 - joidenkin maksentsyyymiärivojen nousua
 - punaisten verisolujen hajoamistuotteen, bilirubiinin, määränlännen suurenemista, mikä voi aiheuttaa ihmisen silmien keltaisuutta
- ihottuma
- kutina
- hiustenlähtö
- allergiset reaktiot (yliperkyys), jotka voivat aiheuttaa: kasvojen, huulien, suun, kielen ja/tai kurkun turvotusta ja hengitysvaikeuksia. **Ota he ti yhteys lääkärin**, jos sinulle ilmaantuu jokin näistä oireista.

Harvinaiset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä tuhannesta)

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

Hyvin harvinaiset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä kymmenestä tuhannesta)

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

Tunteeton (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin)

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

Seuraavia haittavaikutuksia tiedetään esiintyvän silloin, kun apiksabaania otetaan verihyytymien hoitamiseksi ja uusiuutumisen estämiseksi alaraajojen laskimissa ja keuhkoverisuoissa.

Yleiset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä kymmenestä)

- verenvuoto:
 - nenästä
 - ikenistä
 - verta virtsassa
 - mustelmat ja turvotus
 - mahalaukussa tai suolessa
 - peräsuolesta
 - suussa
 - emättimestä

- anemia, joka voi aiheuttaa väsymystä tai kalpeutta
- verihiuhtaleiden määärän lasku (voi vaikuttaa veren hyytymiseen)
- pahoinvointi
- ihottuma
- verikokeissa voidaan todeta:
 - gammaglutamyltransferasiarvon (GGT) tai alaniiniaminotransferasiarvon (ALAT) suureneminen.

Melko harvinaiset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä sadasta)

- 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, kielten 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, määränen suurenemista, mikä voi aiheuttaa ihmisen silmien keltaisuutta.

Harvinaiset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä tuhannesta)

- verenvuoto:
 - aivoissa tai selkäytimessä
 - keuhkoissa.

Tunteeton (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin)

- verenvuoto:
 - vatsaontelon tai vatsaontelon taakse.
- ihottuma, joka voi aiheuttaa rakkoa 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 lääkäriille, apteekkienhenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

5. Apixaban Stada -valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä kotelossa tai läpipainopakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärään (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 aptekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Apixaban Stada sisältää

Vaikuttava aine on apiksabaani. Yksi tabletti sisältää 2,5 mg apiksabaania

Muut aineet ovat:

- Tabletin ydin: mikrokiteinen selluloosa, kroskarmelloosinatrium, dokusaattinatrium, polyvinyylikaproloktaami-polyvinyyliasetatti-polyetyleniglykoli-oksaskopolymeeri, magnesiumstearaatti.
- Kalvpäällyste (opadry II keltainen): hypromelloosi (2910, 15 mPas), laktoosimonohydraatti, titaanidioksidi (E171), makrogoli (3350), keltainen rautaoкси (E172).

Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoot

Kalvpäällysteiset tabletit ovat keltaisia, pyöreitä ja kaksoiskuperia.

Läpipainopakkaukset pahvikotelissa, joissa on 10, 20, 30, 60, 100, 168 tai 200 kalvpäällysteistä tablettia.

Yksittäispakatut läpipainopakkaukset pahvikotelissa, joissa on 10x1, 20x1, 30x1, 60x1, 100x1, 168x1 tai 200x1 kalvpäällysteistä tablettia.

Kaikkia pakauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Näin käytät potilaskorttia

Apixaban Stada -pakkauksessa on pakkausselosten lisäksi potilaskortti, tai voit saada samanlaisen potilaskortin lääkäriltäsi.

Se sisältää sinulle hyödyllistä tietoa ja kertoo muille lääkäreille Apixaban Stada -hoidostasi. Pidä potilaskortti aina mukanasi.

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

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18

61118 Bad Vilbel

Saksa

Myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja

STADA Nordic ApS, Suomen sivuliike

PL 1310

00101 Helsinki

Tämä pakkausseleoste on tarkistettu viimeksi 4.3.2022

Bipacksedel: Information till användaren

Apixaban STADA 2,5 mg filmdrage rade 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 den här bipackse del finns information om följande:

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

1. Vad Apixaban Stada är och vad det används för

Apixaban Stada 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 Stada 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 benen. Det kan ge svullnad i benen med eller utan smärta. Om en blodpropp 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 arter (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 Stada 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 fölж alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Apixaban Stada

Ta inte Apixaban Stada om du:

- är **allergisk** mot apixaban eller mot något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- **blöder mycket**
- 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**)
- har en **leversjukdom** som leder till ökad blödningsrisk (hepatisk koagulopati)
- **tar läkemedel 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 smärtlinjering). Din läkare kommer tala om för dig att ta detta läkemedel 5 timmar eller senare efter att katetern har tagits bort
- **en konstgjord hjärtklaff**
- 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 Stada

- 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 detta läkemedel 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 Stada

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

Följande läkemedel kan förstärka effekten av Apixaban Stada 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 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 förmågan av Apixaban Stada 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.

Graviditet

Apixabans 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.

Amning

Det är inte känt om apixaban 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.

Apixaban Stada innehåller laktos och natrium

Laktos: Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

Natrium: Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, dvs. är näst intill ”natriumfritt”.

3. Hur du tar Apixaban Stada

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 Stada 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 Stada. 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 Stada tabletten blandad i 60 ml vatten eller 5% glukoslösning, genom en slang via näsan till magen.

Ta Apixaban Stada enligt rekommendation för följande:

För att förhindra att blodproppar bildas efter höft- eller knäledsoperationer

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

Den rekommenderade dosen är en tablett Apixaban Stada **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 (serumkreatininvärde 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 Stada **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 Stada **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 Stada **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 Stada till annat blodförtunnande läkemedel:*
Sluta ta Apixaban Stada. Påbörja behandlingen med annat blodförtunnande läkemedel (exempelvis heparin) vid tidpunkten då du skulle ha tagit nästa tablett.
- *Byte från annat blodförtunnande läkemedel till Apixaban Stada:*
Sluta ta annat blodförtunnande läkemedel. Påbörja behandlingen med Apixaban Stada 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 Stada:*
Sluta ta läkemedlet som innehåller vitamin K-antagonist. Din läkare behöver ta blodprover och informerar dig när du ska börja ta Apixaban Stada.

- *Byte från Apixaban Stada till blodförtunnande behandling som innehåller vitamin K-antagonist (t.ex. warfarin):*

Om din läkare informerar dig att du ska börja ta läkemedlet som innehåller en vitamin K-antagonist, ska du fortsätta ta Apixaban Stada i minst 2 dagar efter din första dos av läkemedlet som innehåller en vitamin K-antagonist. Din läkare behöver ta blodprover och informerar dig när du ska sluta ta Apixaban Stada.

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 Stada

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag **kontakta ge näst läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen** (tel. 112 i Sverige, 0800 147 111 i Finland) för bedömning av risken samt rådgivning. Ta läkemedelsförpackningen med dig, även om tabletterna är slut.

Om du tar mer Apixaban Stada 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 Stada

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

Om du är osäker på vad du ska göra eller har missat mer än en dos, fråga din läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

Om du slutar att ta Apixaban Stada

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. Apixaban Stada 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 för att förhindra bildandet av blodproppar efter knä- eller höftledsoperationer.

Vanliga (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 (kan förekomma 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 svimmingskänsla eller hjärtklappning
- blodprover kan visa:
 - onormal leverfunktion
 - förhöjda värden av vissa leverenzymer
 - ökat bilirubin, en nedbryningsprodukt av röda blodkroppar som kan ge gulfärgning av hud och ögon
- klåda.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 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
- hårvavfall.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- 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 för att förhindra bildandet av blodpropor i hjärtat hos patienter med orgegbunden hjärtrytm och ytterligare minst en riskfaktor.

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

- blödning:
 - 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 svimmingskänsla eller hjärtklappning
- illamående
- blodprover kan visa:
 - förhöjt gammaglutamyltransferas (GGT).

Mindre vanliga (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
 - 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 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
- hårväfall
- 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 (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare):

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

Mycket sällsynta (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*).

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- 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 för att be handla eller förebygga återkomst av blodproppar i benens veneer och blodproppar i blodkärlen i lungorna.

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

- blödning:
 - från näsan
 - från tandköttet
 - 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 (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

- lågt blodtryck som kan ge svimningskänsla eller hjärtklappning
- blödning:
 - i ögonen
 - i munnen eller i saliven vid upphostning
 - ljust/rött blod i avföringen
 - blod i avföringen eller i urinen som upptäcks vid laboratorietester
 - 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
- hårvälfall
- 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 (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare):

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

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 via

i Sverige:
 Läkemedelsverket
 Box 26
 751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

i Finland:
 webbplats: www.fimea.fi
 Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
 Biverkningsregistret
 PB 55
 00034 FIMEA

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Apixaban Stada ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och blisterförpackningen 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. En tablett innehåller 2,5 mg apixaban.

Övriga innehållsämnen är:

- Tablettkärna: mikrokristallin cellulosa, kroskarmellosnatrium, dokusatnatrium, polyvinylkaprolaktam-polyvinylacetat-polyetylenlykol-ympsampolymer, magnesiumstearat.
- Filmdragering (opadry II gul): hypromellos (2910, 15 mPas), laktosmonohydrat, titandioxid (E171), makrogol (3350), gul järnoxid (E172).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

De filmdragerade tablettter är gula, runda och bikonvexa.

De levereras i blistrar i kartonger om 10, 20, 30, 60, 100, 168 och 200 filmdragerade tablettter.
Endosblistrar i kartonger om 10 x1, 20 x1, 30 x1, 60 x1, 100 x1, 168 x1 och 200 x1 filmdragerade tablettter är också tillgängliga.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Patientkort: anvisningar om hantering

I förpackningen med Apixaban Stada 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 Stada. 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

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18

61118 Bad Vilbel
Tyskland

Lokal företrädare

i Sverige:

STADA Nordic ApS
Marielundvej 46A
2730 Herlev
Danmark

i Finland:

STADA Nordic ApS, filial i Finland
PB 1310
00101 Helsingfors

Denna bipacks edel ändrades senast 4.3.2022