

Lietošanas instrukcija: informācija lietotājam**Apixaban Teva 5 mg apvalkotās tabletes**
apixabanum

Pirms zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums rodas jebkādi jautājumi, vaicājiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai.
- Šīs zāles ir parakstītas tikai Jums. Nedodiet tās citiem. Tās var nodarīt ļaunumu pat tad, ja šiem cilvēkiem ir līdzīgas slimības pazīmes.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.

Šajā instrukcijā varat uzzināt:

1. Kas ir Apixaban Teva un kādam nolūkam to lieto
2. Kas Jums jāzina pirms Apixaban Teva lietošanas
3. Kā lietot Apixaban Teva
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Apixaban Teva
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

1. Kas ir Apixaban Teva un kādam nolūkam to lieto

Apixaban Teva satur aktīvo vielu apiksabānu, kas pieder antikoagulantu zāļu grupai. Šīs zāles aizkavē asins trombu veidošanos, bloķējot Xa faktoru, kas ir svarīga asins recēšanas sastāvdaļa.

Apixaban Teva lieto pieaugušajiem:

- Lai novērstu asins recekļa veidošanos sirdī pacientiem ar neritmisku sirdsdarbību (priekškambaru mirgošanu) un vismaz vienu papildu riska faktoru. Asins trombs var atrauties un pārvietoties uz galvas smadzenēm, izraisot insultu, vai uz citiem orgāniem, kavējot normālu asins pieplūdi skartajam orgānam (to sauc arī par sistēmisku emboliju). Insults var būt bīstams dzīvībai, tādēļ nepieciešama neatliekama medicīniskā palīdzība;
- Lai ārstētu asins trombus kāju vēnās (dziļo vēnu trombozi) un plaušu asinsvados (plaušu emboliju), kā arī lai nepieļautu asins trombu atkārtotu rašanos kāju un/vai plaušu asinsvados.

2. Kas Jums jāzina pirms Apixaban Teva lietošanas**Nelietojiet Apixaban Teva šādos gadījumos:**

- ja Jums ir **alerģija** pret apiksabānu vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu;
- ja Jums ir **smaga asiņošana**;
- ja Jums ir kāda **orgāna slimība**, kas palielina nopietnas asiņošanas risku (piemēram, **aktīva vai nesēn pārslimota kuņģa vai zarnu čūla, nesēna asiņošana galvas smadzenēs**);
- ja Jums ir **aknu slimība**, kas palielina asiņošanas risku (aknu koagulopātija);
- ja Jūs **lietojat zāles, lai novērstu asins recēšanu** (piemēram, varfarīnu, rivaroksabānu, dabigatrānu vai heparīnu), izņemot gadījumu, kad jums tiek mainīta ārstēšana ar antikoagulantu, Jums vēnā vai artērijā ievietots katetrs un caur to tiek ievadīts heparīns, lai tas saglabātos brīvs, vai arī ja Jūsu asinsvadā ir ievietota caurulīte (katetra ablācija), lai novērstu neregulāru sirdsdarbību (aritmiju).

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu, ja Jums ir kāds no turpmāk minētajiem traucējumiem:

- **palielināts asiņošanas risks**, piemēram:

- **asinsreces traucējumi**, arī traucējumi, kas izraisa samazinātu trombocītu aktivitāti;
- ļoti **augsts asinsspiediens**, kas netiek normalizēts ar zālēm;
- Jums ir vairāk nekā 75 gadi;
- Jūsu svars nepārsniedz 60 kg;
- **smaga nieru slimība vai ja saņemat dialīzi;**
- **aknu darbības traucējumi tagad vai agrāk.** Pacientiem ar traucētas aknu darbības pazīmēm šīs zāles lielos uzmanīgi.
- ja Jums ir **sirds vārstuļa protēze;**
- ja ārsts ir atklājis, ka Jums ir nestabils asinsspiediens, vai ja asins tromba izņemšanai no plaušām ir plānota cita veida ārstēšana vai ķirurģiska procedūra.

Īpaša piesardzība, lietojot Apixaban Teva, nepieciešama šādos gadījumos:

- Ja Jūs zināt, ka Jums ir slimība, ko sauc par antifosfolipīdu sindromu (imūnsistēmas traucējumi, kas izraisa paaugstinātu asins recekļu rašanās risku), izstāstiet to savam ārstam. Ārsts izlems, vai ārstēšana būtu jāmaina.

Ja Jums nepieciešama operācija vai procedūra, kas var izraisīt asiņošanu, ārsts var lūgt Jūs uz neilgu laiku pārtraukt lietot šīs zāles. Ja Jums nav skaidrs, vai kāda procedūra var izraisīt asiņošanu, jautājiet savam ārstam.

Bērni un pusaudži

Šīs zāles nav ieteicams bērniem un pusaudžiem līdz 18 gadu vecumam.

Citas zāles un Apixaban Teva

Pastāstiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai par visām zālēm, kuras lietojat pēdējā laikā, esat lietojis vai varētu lietot.

Dažas zāles var pastiprināt Apixaban Teva iedarbību, un dažas zāles šo iedarbību var vājināt. Jūsu ārsts izlems, vai Jūs drīkstat lietot Apixaban Teva, ja lietojat šīs zāles, un cik rūpīgi Jūs jāuzrauga.

Turpmāk minētās zāles var pastiprināt Apixaban Teva iedarbību un palielināt nevēlamas asiņošanas iespēju:

- dažas **zāles sēnīšu infekciju ārstēšanai** (piem., ketokonazols u.c.);
- dažas **pretvīrusu zāles HIV/AIDS ārstēšanai** (piem., ritonavīrs);
- citas **zāles, ko lieto asins recēšanas mazināšanai** (piem., enoksaparīns u.c.);
- **pretiekaisuma vai pretsāpju zāles** (piem., acetilsalicilskābe vai naproksēns). Īpaši tad, ja esat vecāks par 75 gadiem un lietojat acetilsalicilskābi, Jums var būt palielināts asiņošanas risks;
- zāles **augsta asinsspiediena vai sirds slimību ārstēšanai** (piem., diltiazems);
- **antidepresanti, ko dēvē par selektīviem serotonīna atpakaļsaistīšanas inhibitoriem vai serotonīna–norepinefrīna atpakaļsaistīšanas inhibitoriem.**

Turpmāk minētās zāles var samazināt Apixaban Teva spēju novērst asins trombu veidošanos:

- **zāles epilepsijas vai krampju lēkmju profilaksei** (piem., fenitoīns u.c.);
- **asinszāle** (augu izcelsmes līdzeklis depresijas ārstēšanai);
- **zāles tuberkulozes vai citu infekciju ārstēšanai** (piem., rifampicīns).

Grūtniecība un barošana ar krūti

Ja Jūs esat grūtniece vai barojat bērnu ar krūti, ja domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība vai plānojat grūtniecību, pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu.

Nav zināms, vai Apixaban Teva ietekmē grūtniecību un nedzimušu bērnu. Jūs nedrīkstat lietot šīs zāles, ja esat grūtniece. **Nekavējoties sazinieties ar ārstu**, ja šo zāļu lietošanas laikā Jums iestājas grūtniecība.

Nav zināms, vai Apixaban Teva izdalās cilvēka pienā. Pirms jebkuru zāļu lietošanas bērna barošanas ar krūti laikā konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu. Viņi ieteiks, vai pārtraukt barot bērnu ar krūti, vai arī pārtraukt/neuzsākt šo zāļu lietošanu.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Apixaban Teva neietekmē spēju vadīt transportlīdzekļus vai apkalpot mehānismus.

Apixaban Teva satur laktozi (cukura veidu) un nātriju

Ja ārsts ir teicis, ka Jums ir kāda cukura nepanesība, pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu.

Šīs zāles satur mazāk par 1 mmol nātrija (23 mg) katrā tabletē, – būtībā tās ir “nātriju nesaturošas”.

3. Kā lietot Apixaban Teva

Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā ārsts vai farmaceits Jums teicis. Neskaidrību gadījumā vaicājiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai.

Deva

Norijiet tableti, uzdzerot kādu dzērienu vai ūdeni. Apixaban Teva var lietot ēšanas laikā vai starp maltītēm. Centieties lietot tabletes katru dienu vienā un tajā pašā laikā, lai ārstēšana būtu pēc iespējas iedarbīgāka.

Ja Jums ir grūtības norīt veselu tableti, apspriediet ar savu ārstu citus veidus, kā lietot Apixaban Teva. Tableti tieši pirms lietošanas var sasmalcināt un sajaukt ar ūdeni vai 5% glikozes šķīdumu ūdenī, vai ābolu sulu, vai ābolu biezeni.

Norādījumi sasmalcināšanai

- Sasmalciniet tabletes piestā ar stampiņu.
- Visu pulveri uzmanīgi iebēriet piemērotā traukā, tad sajauciet pulveri ar nelielu daudzumu, piem., 30 ml (2 ēdamkarotēm), ūdens vai kāda cita šķidruma, kas minēts augstāk, lai izveidotos maisījums.
- Norijiet maisījumu.
- Noskalojiet piestu un stampiņu, ko izmantojāt tabletes sasmalcināšanai, un trauku ar nelielu daudzumu (piem., 30 ml) ūdens vai kādu no minētajiem šķidrumiem, un norijiet iegūto maisījumu.

Ja nepieciešams, Jūsu ārsts var arī ievadīt sasmalcinātu Apixaban Teva tableti, kas sajaukta ar 60 ml ūdens vai 5% glikozes šķīdumu ūdenī, caur nazogastrālo zondi.

Lietojiet Apixaban Teva atbilstoši ieteikumiem šādos gadījumos:

Lai novērstu asins recekļa veidošanos sirdī pacientiem ar neritmisku sirdsdarbību un vismaz vienu papildu riska faktoru.

Ieteicamā deva ir viena **5 mg tablete** divas reizes dienā.

Ieteicamā deva ir **viena 2,5 mg tablete** divas reizes dienā tad, ja:

- Jums ir smagi nieru darbības traucējumi,
- uz Jums attiecas divi vai vairāk no tālāk minētiem faktiem:
 - Jūsu asins analīzes liecina par nieru sliktu darbību (kreatinīna līmenis serumā ir 1,5 mg/dl (133 mikromoli/l) vai augstāks),
 - Jūsu vecums ir 80 gadi vai vairāk,

- Jūsu ķermeņa masa ir 60 kg vai mazāk.

Ieteicamā deva ir pa vienai tabletei divas reizes dienā, piemēram, viena no rīta un viena vakarā. Ārsts nolems, cik ilgi Jums jāturpina ārstēties.

Lai ārstētu asins trombus kāju vēnās un plaušu asinsvados

Pirmās 7 dienas ieteicamā deva ir **divas 5 mg tabletes** divas reizes dienā, piemēram, divas no rīta un divas vakarā.

Pēc 7 dienām ieteicamā deva ir **viena 5 mg tablete** divas reizes dienā, piemēram, viena no rīta un viena vakarā.

Lai nepieļautu asins trombu atjaunošanos pēc pabeigtas 6 mēnešus ilgas ārstēšanas

Ieteicamā deva ir **viena 2,5 mg tablete** divas reizes dienā, piemēram, viena no rīta un viena vakarā.

Jūsu ārsts nolems, cik ilgi Jums jāturpina ārstēties.

Ārsts var mainīt Jūsu ārstēšanos ar antikoagulantiem šādā veidā:

- *Pārejot no Apixaban Teva uz antikoagulantiem*
Pārtrauciet lietot Apixaban Teva. Sāciet ārstēšanos ar antikoagulantiem (piemēram, ar heparīnu) laikā, kad Jums būtu jālieto nākamā tablete.
- *Pārejot no antikoagulantiem uz Apixaban Teva*
Pārtrauciet lietot antikoagulantus. Sāciet ārstēšanos ar Apixaban Teva laikā, kad Jums būtu jāievada antikoagulanta nākamā deva, pēc tam turpiniet kā parasti.
- *Pārejot no ārstēšanās ar K vitamīna antagonistu saturošu antikoagulantu (piem., varfarīna) uz Apixaban Teva*
Pārtrauciet lietot zāles, kas satur K vitamīna antagonistu. Ārstam jāveic Jums asins analīzes un jāpasaka, kad sākt lietot Apixaban Teva.
- *Pārejot no Apixaban Teva uz ārstēšanos ar K vitamīna antagonistu saturošu antikoagulantu (piem., varfarīnu)*
Ja ārsts saka, ka Jums jāsāk lietot K vitamīna antagonistu saturošas zāles, turpiniet lietot Apixaban Teva vēl vismaz 2 dienas pēc K vitamīna antagonista pirmās devas lietošanas. Ārstam jāveic Jums asins analīzes un jāpasaka, kad pārtraukt lietot Apixaban Teva.

Pacienti, kuriem paredzēta kardioversija

Ja Jums ir neregulārs sirds ritms un tas ir jānormalizē, veicot kardioversijas procedūru, lietojiet šīs zāles tā, kā ārsts Jums ieteicis, lai novērstu asins trombu veidošanos smadzeņu un citos asinsvados.

Ja esat lietojis Apixaban Teva vairāk nekā noteikts

Ja esat lietojis lielāku Apixaban Teva devu nekā ieteikts, **nekavējoties sazinieties ar ārstu**. Paņemiet līdzīgu iepakojumu, pat ja tajā vairs nav tablešu.

Ja esat lietojis vairāk Apixaban Teva nekā ieteikts, Jums var palielināties asiņošanas risks. Ja sāksies asiņošana, var būt nepieciešama operācija, asins pārliešana vai cita terapija, kas var atcelt anti-Xa faktora aktivitāti.

Ja esat aizmirsis lietot Apixaban Teva

Lietojiet devu, tiklīdz atceraties un:

- lietojiet nākamā Apixaban Teva devu parastajā laikā,
- pēc tam turpiniet lietošanu kā parasti.

Ja neesat pārliecināts, kā rīkoties, vai arī esat izlaidis vairāk nekā vienu devu, vaicājiēt ārstam, farmaceitam vai medmāsai.

Ja Jūs pārtraucat lietot Apixaban Teva

Nepārtrauciet šo zāļu lietošanu, iepriekš nekonsultējoties ar ārstu. Ja pārāk ātri pārtrauksiet ārstēšanu, asins trombu veidošanās risks var palielināties.

Ja Jums ir kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautājiēt ārstam, farmaceitam vai medmāsai.

4. Iespējamās blakusparādības

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas. Biežākā iespējamā vispārējā šo zāļu blakusparādība ir asiņošana, kas var būt dzīvībai bīstama, tādēļ nepieciešama tūlītēja medicīniska palīdzība.

Ja Jūs lietojat apikسابānu, lai novērstu asins trombu veidošanos sirdī neritmiskas sirdsdarbības dēļ un Jums ir vismaz viens papildu riska faktors, iespējamās tālāk minētās blakusparādības.

Biežas blakusparādības (var rasties līdz 1 no 10 cilvēkiem)

- Asiņošana, tai skaitā:
 - asiņošana acīs;
 - kuņģa vai zarnu asiņošana;
 - no taisnās zarnas;
 - asinis urīnā;
 - asiņošana no deguna;
 - smaganu asiņošana;
 - zilumu veidošanās un pietūkums;
- anēmija, kas var izraisīt nogurumu vai bālumu;
- zems asinsspiediens, kas var radīt ģīboņa sajūtu vai paātrinātu sirdsdarbību;
- slikta dūša (nelabums);
- asins analīzēs var būt šādas izmaiņas:
 - gamma glutamiltransfērazes (GGT) koncentrācijas palielināšanās.

Retākas blakusparādības (var rasties līdz 1 no 100 cilvēkiem)

- Asiņošana:
 - asinsizplūdums galvas vai muguras smadzenēs;
 - asiņošana mutes dobumā vai asinis krēpās;
 - asiņošana vēdera dobumā vai no maksts;
 - spilgti sarkanas asinis izkārnījumos;
 - asiņošana pēc operācijas, tai skaitā zilumu veidošanās un pietūkums, asins vai šķidruma izdalīšanās no operācijas brūces/griezuma vietas (sekrēcija no brūces) vai injekcijas vietas;
 - no hemoroīdiem;
 - analīžu uzrādīta asins klātbūtne izkārnījumos vai urīnā;
- trombocītu skaita mazināšanās asinīs (kas var ietekmēt asins recēšanu);
- asins analīzēs var būt šādas izmaiņas:
 - aknu darbības novirzes;
 - dažu aknu enzīmu koncentrācijas palielināšanās;
 - bilirubīna - sarkano asinsķermenīšu noārdīšanās produkta - koncentrācijas palielināšanās, kas var izraisīt ādas un acu baltumu dzelti;
- izsitumi;
- nieze;
- matu izkrišana;

- alerģiskas reakcijas (paaugstināta jutība), kas var izraisīt: sejas, lūpu, mutes, mēles un/vai rīkles pietūkumu un apgrūtinātu elpošanu. Ja Jums rodas kāds no minētajiem simptomiem, nekavējoties sazinieties ar ārstu.

Retas blakusparādības (var rasties līdz 1 no 1000 cilvēkiem)

- Asiņošana:
 - plaušās vai rīklē;
 - telpā aiz vēderplēves;
 - muskuļos.

Ļoti retas blakusparādības (var rasties līdz 1 no 10000 cilvēkiem):

- Ādas izsitumi, kas var veidot pūslīšus un izskatās kā mazi mērķi (centrā tumšs plankums, kuru ieskauj bālāka zona, ar tumšu gredzenu gar malu) (daudzformu eritēma).

Nav zināmi (biežumu nevar noteikt pēc pieejamiem datiem):

- Asinsvadu iekaisums (vaskulīts), kas var izraisīt ādas izsitumus vai smailus, plakanus, sarkanus, apaļus plankumus zem ādas virsmas vai zilumus.

Ja Jūs lietojat apiksabānu, lai ārstētu asins trombus kāju vēnās un plaušu asinsvados vai nepieļautu šādu trombu atjaunošanos, ir iespējamas tālāk aprakstītās blakusparādības.

Biežas blakusparādības (var rasties līdz 1 no 10 cilvēkiem)

- Asiņošana, tai skaitā:
 - deguna asiņošana;
 - smaganu asiņošana;
 - asiņu piejaukums urīnā;
 - zilumu rašanās un tūska;
 - asiņošana kuņģī, kā arī tievajās zarnās vai no resnās zarnas;
 - mutē;
 - no maksts;
- anēmija, kas var radīt nogurumu vai bālumu;
- trombocītu skaita samazināšanās asinīs (kas var ietekmēt asins recēšanu);
- slikta dūša (nelabums);
- izsitumi;
- šādas izmaiņas asins analīzēs:
 - gamma glutamiltransferāzes (GGT) vai alanīnaminotransferāzes (ALAT) koncentrācijas palielināšanās.

Retākas blakusparādības (var rasties līdz 1 no 100 cilvēkiem)

- Zems asinsspiediens, kas var radīt ģīboņa sajūtu vai paātrinātu sirdsdarbību;
- asiņošana:
 - asiņošana acīs;
 - mutes asiņošana vai asiņu atklepošana;
 - spilgti sarkanas asinis izkārnījumos;
 - analīžu uzrādīta asins klātbūtne izkārnījumos vai urīnā;
 - asiņošana pēc jebkādas operācijas, tai skaitā zilumu veidošanās un pietūkums, asins vai šķidruma izdalīšanās no operācijas brūces/griezuma vietas (sekrēcija no brūces) vai injekcijas vietas;
 - no hemoroīdiem;
 - muskuļos;
- nieze;
- matu izkrišana;
- alerģiskas reakcijas (paaugstināta jutība), kas var izraisīt: sejas, lūpu, mutes, mēles un/vai rīkles pietūkumu un apgrūtinātu elpošanu. Ja Jums rodas kāds no šiem simptomiem, nekavējoties sazinieties ar ārstu;

- šādas izmaiņas asins analīzēs:
 - aknu funkcijas novirzes no normas;
 - dažu aknu enzīmu koncentrācijas palielināšanās;
 - bilirubīna – sarkano asinsķermenīšu noārdīšanās produkta - koncentrācijas palielināšanās, kas var izraisīt ādas un acu baltumu dzelti.

Retas blakusparādības (var rasties līdz 1 no 1000 cilvēkiem)

- Asiņošana:
 - Galvas vai muguras smadzenēs;
 - plaušās.

Nav zināmi (biežumu nevar noteikt pēc pieejamajiem datiem)

- Asiņošana:
 - vēdera dobumā vai telpā aiz vēderplēves.
- Ādas izsitumi, kas var veidot pūslīšus un izskatās kā mazi mērķi (centrā tumšs plankums, kuru ieskauj bālāka zona, ar tumšu gredzenu gar malu) (daudzformu eritēma).
- Asinsvadu iekaisums (vaskulīts), kas var izraisīt ādas izsitumus vai smailus, plakanus, sarkanus, apaļus plankumus zem ādas virsmas vai zilumus.

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ārstu, farmaceitu vai medmāsu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas ielā 15, Rīgā, LV 1003. Tīmekļa vietne: www.zva.gov.lv

Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

5. Kā uzglabāt Apixaban Teva

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz kastītes un blistera pēc “EXP”. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicājiert farmaceutam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

6. Iepakojuma saturs un cita informācija

Ko Apixaban Teva satur

- Aktīvā viela ir apiksabāns. Katra tablete satur 5 mg apiksabāna (*apixabanum*).
- Citas sastāvdaļas ir:
 - Tabletes kodols: laktoze (skatīt 2. punktu), mikrokristāliskā celuloze, kroskarmelozes nātrija sāls, nātrija laurilsulfāts, magnija stearāts.
 - Apvalks: laktozes monohidrāts (skatīt 2. punktu), hipromeloze (E464), titāna dioksīds (E171), makrogols 3350, triacetīns, sarkanais dzelzs oksīds (E172).

Apixaban Teva ārējais izskats un iepakojums

Gaiši rozā, modificētas ovālas formas apvalkotā tablete ar iespaidumu “TV” vienā tabletes pusē un “G2” - otrā pusē. Izmēri: 9,9 – 10,5 mm garumā un 5,0 – 5,6 mm platumā, biezums 4,2 – 4,8 mm.

Apixaban Teva tiek piegādāts šādos iepakojumos:

- dozētu vienību blisteriepakojumos, kas satur 10 x 1, 14 x 1, 20 x 1, 28 x 1, 30 x 1, 56 x 1, 60 x 1, 100 x 1, 120 x 1, 168 x 1, 200 x 1 apvalkotās tabletes;
- pudelītes, kas satur 180, 200 vai 500 apvalkotās tabletes un
- pudelītes ar vates gabaliņu, kas satur 180, 200 vai 500 apvalkotās tabletes.

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

Pacienta brīdinājuma kartīte – informācija par izmantošanu

Apixaban Teva iepakojumā kopā ar lietošanas instrukciju ir “Pacienta brīdinājuma kartīte”, vai arī līdzīgu kartīti Jums var iedot ārsts.

“Pacienta brīdinājuma kartītē” ir noderīga informācija, kas palīdzēs brīdināt citus ārstus, ka lietojat Apixaban Teva. **Kartīte vienmēr jānēsā līdzi.**

1. Paņemiet kartīti.
2. Aizpildiet šādas sadaļas vai palūdziet to izdarīt ārstam:
 - Vārds:
 - Dzimšanas datums:
 - Indikācija:
 - Deva –.....mg divas reizes dienā:
 - Ārsta vārds:
 - Ārsta tālruņa numurs:
3. Salokiet kartīti un vienmēr nēsāiet to līdzi.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks

Teva GmbH
Graf-Arco-Str. 3
89079 Ulm,
Vācija

Ražotājs

Teva Pharma B.V.
Swensweg 5
2031 GA Haarlem
Nīderlande

Balkanpharma-Dupnitsa AD
3 Samokovsko Shosse Str.
Dupnitsa 2600,
Bulgārija

Šīs zāles Eiropas Ekonomikas zonas (EEZ) dalībvalstīs un Lielbritānijā (Ziemeļīrijā) ir reģistrētas ar šādiem nosaukumiem:

Austrijā: Apixaban ratiopharm 5 mg Filmdabletten

Beļģijā: Apixaban Teva Generics 5 mg filmomhulde tabletten / comprimés pelliculés / Filmdabletten

Bulgārijā: Апиксабан Тева 5 mg филмирани таблетки

Čehijā, Dānijā, Igaunijā, Islandē, Norvēģijā, Polijā: Apixaban Teva

Francijā: Apixaban TEVA 5 mg, comprimé pelliculé

Horvātijā: Apiksaban Pliva 5 mg filmom\ obložene tablete

Itālijā: APIXABAN TEVA

Īrijā: Apixaban Teva 2.5 mg and 5 mg Filmcoated Tablets

Lielbritānijā (Ziemeļīrijā) : Apixaban Teva 2.5 mg and 5 mg Filmcoated Tablets

Latvijā: Apixaban Teva 5 mg apvalkotās tabletes

Lietuvā: Apixaban Teva 5 mg plēvele dengtos tabletēs

Luksemburgā: Apixaban-ratiopharm 5 mg Filmtabletten

Nīderlandē: Apixaban Teva 5 mg, filmomhulde tabletten

Rumānijā: Apixaban Teva 5 mg comprimate filmate

Slovākijā: Apixaban Teva 5 mg

Slovēnijā: Apiksaban Teva 5 mg filmsko obložene tablete

Spānijā: Apixaban Teva 5 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Somijā: Apixaban ratiopharm 5 mg tabletti, kalvopäällysteinen

Ungārijā: Apixaban-Teva 5 mg filmtableta

Vācijā: Apixaban-ratiopharm 5 mg Filmtabletten

Zviedrijā: Apixaban Teva 2,5mg, 5mg filmdragerade tabletter

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta 12/2022