

Lietošanas instrukcija: informācija lietotājam**Apixaban Viatris 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, vaicājiēt 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 Viatris un kādam nolūkam to lieto
2. Kas Jums jāzina pirms Apixaban Viatris lietošanas
3. Kā lietot Apixaban Viatris
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Apixaban Viatris
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

1. Kas ir Apixaban Viatris un kādam nolūkam to lieto

Apixaban Viatris satur aktīvo vielu apiksabānu, kas pieder pie antikoagulantu zāļu grupas. Šīs zāles aizkavē asins trombu veidošanos, bloķējot Xa faktoru, kas ir svarīga asins sarecēšanas sastāvdaļa.

Apixaban Viatris lieto pieaugušajiem:

- lai novērstu asins recekļa veidošanos sirdī pacientiem ar neritmisku sirds darbību (priekškambaru mirgošanu) un vismaz vienu papildu riska faktoru. Asins trombs var atrauties un pārvietoties uz galvas smadzenēm, izraisot insultu, vai uz citiem orgāniem, kavējot asiņu normālu 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 Viatris lietošanas**Nelietojiet Apixaban Viatris 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**, kura palielina nopietnas asiņošanas risku (tāda kā **aktīva vai nesēn pārslimota kuņģa vai zarnu čūla, nesēna asiņošana galvas smadzenēs**);
- ja Jums ir **aknu slimība**, kas palielina asiņošanas risku (hepātiska koagulopātija);
- ja Jūs **lietojat zāles, lai novērstu asins recēšanu** (piemēram, varfarīnu, rivaroksabānu, dabigatranu 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 sirds darbību (aritmiju).

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Pirms Apixaban Viatris lietošanas konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu, ja Jums ir kaut kas no turpmāk minētā:

- 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 ķermeņa masa nepārsniedz 60 kg.
- **smaga nieru slimība vai ja saņemat dialīzes terapiju;**
- **aknu darbības traucējumi tagad vai agrāk;**
Šīs zāles pacientiem ar traucētas aknu darbības pazīmēm lielos uzmanīgi.
- ja Jums ir **sirds vārstuļu protēze;**
- ja ārsts ir atklājis, ka Jums ir nestabils asinsspiediens vai ja asins tromba izvadīšanai no plaušām ir plānota cita veida ārstēšana vai ķirurģiska operācija.

Īpaša piesardzība, lietojot Apixaban Viatris, 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 ārstam, kurš izlems, vai varētu būt nepieciešams mainīt ārstēšanu.

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 ārstam.

Bērni un pusaudži

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

Citas zāles un Apixaban Viatris

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

Dažas zāles var pastiprināt Apixaban Viatris iedarbību, un dažas zāles šo iedarbību var pavājināt. Ārsts izlems, vai Jūs drīkstat lietot Apixaban Viatris, ja lietojat šīs zāles, un cik rūpīgi Jūs jāuzrauga.

Turpmāk minētās zāles var pastiprināt Apixaban Viatris 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, ja esat vecāks par 75 gadiem un lietojiet 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 Viatris 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 zināma Apixaban Viatris ietekme uz 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 Viatris 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 Viatris neietekmē spēju vadīt transportlīdzekļus vai apkalpot mehānismus.

Apixaban Viatris satur laktozi (cukura veidu) un nātriju

Ja ārsts ir teicis, ka Jums ir kāda cukura nepanesība, pirms lietojat šīs zāles, konsultējieties ar ārstu. Šīs zāles satur mazāk par 1 mmol nātrija (23 mg) katrā tabletē, – būtībā tās ir “nātriju nesaturošas”.

3. Kā lietot Apixaban Viatris

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

Deva

Norijiet tableti, uzdzerot ūdeni. Apixaban Viatris var lietot ēšanas laikā vai starp ēdienreizēm. 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 ārstu citus veidus, kā lietot Apixaban Viatris. Tableti tieši pirms lietošanas var sasmalcināt un sajaukt ar ūdeni vai 5% glikozes šķīdumu ūdenī, vai ābolu sulu, vai ābolu biezeni.

Instrukcijas sasmalcināšanai

- Sasmalciniet tabletes piestā ar stampiņu.
- Visu pulveri uzmanīgi pārvietojiet piemērotā traukā, tad sajauciet pulveri ar nelielu daudzumu, piem., 30 ml (2 ēdamkarotēm), ūdens vai kādu citu šķidrumu, kas minēts iepriekš, lai izveidotos maisījums.
- Norijiet maisījumu.
- Izskalojiet 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, ārsts var arī ievadīt Jums sasmalcinātu Apixaban Viatris tableti, kas sajaukta ar 60 ml ūdens vai 5% glikozes šķīdumu ūdenī, caur nazogastrālo zondi.

Lietojiet Apixaban Viatris kā ieteikts sekojošos nolūkos:

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

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

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

- Jums ir **stipri pavājināta nieru darbība;**
- **uz Jums attiecas divi vai vairāk no tālāk minētiem faktiem:**
 - Jūsu asins analīzes liecina par sliktu nieru 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** Apixaban Viatris **5 mg tabletes** divas reizes dienā, piemēram, divas no rīta un divas vakarā.

Pēc 7 dienām ieteicamā deva ir **viena** Apixaban Viatris **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 Apixaban Viatris **2,5 mg** tablete divas reizes dienā, piemēram, viena no rīta un viena vakarā.

Ārsts nolēms, cik ilgi Jums jāturpina ārstēties.

Jūsu ārsts var sekojoši mainīt Jūsu ārstēšanos ar antikoagulantiem:

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

Pacienti, kuriem paredzēta kardioversija

Ja Jums ir neregulārs sirds ritms un tas ir jānormalizē, veicot kardioversijas procedūru, lietojiet šīs zāles tā, kā ārsts Jums to ir teicis, lai novērstu asins trombu veidošanos asinsvados smadzenēs un citur organismā.

Ja esat lietojis Apixaban Viatris vairāk nekā noteikts

Ja esat lietojis lielāku Apixaban Viatris devu nekā ieteikts, **nekavējoties izstāstiet to ārstam.**

Paņemiet līdzi zāļu iepakojumu, pat ja tajā vairs nav tablešu.

Ja esat lietojis Apixaban Viatris vairāk nekā ieteikts, Jums var palielināties asiņošanas risks. Ja sāksies asiņošana, var būt nepieciešama operācija, asins pārliešanas vai citas terapijas, kas var atcelt anti-Xa faktora aktivitāti.

Ja esat aizmirsis lietot Apixaban Viatris

Nelietojiet dubultu devu, lai aizvietotu aizmirsto tableti.

Lietojiet devu, tiklīdz atceraties un:

- lietojiet nākamo Apixaban Viatris devu parastajā laikā,
- pēc tam turpiniet lietošanu kā parasti.

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

Ja pārtraucat lietot Apixaban Viatris

Nepārtrauciet šo zāļu lietošanu, vispirms nekonsultējoties ar ārstu, jo var pastāvēt lielāks asins trombu veidošanās risks, ja pārāk ātri pārtraucat ārstēšanu.

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

4. Iespējamās blakusparādības

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

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

Biežas blakusparādības (var rasties līdz 1 no 10 cilvēkiem):

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

Retākas blakusparādības (var rasties līdz 1 no 100 cilvēkiem):

- asiņošana:
 - galvas smadzenēs vai mugurkaulā;
 - mutes dobumā vai asinis krēpās;
 - vēdera dobumā vai no maksts;
 - spilgti sarkanas asinis izkārnījumos;
 - asiņošana pēc operācijas, tajā skaitā zilumu veidošanās un pietūkums, asins vai šķidruma izdalīšanās no ķirurģiskās brūces/incīzijas (sekrēcija no brūces) vai injekcijas vietas;
 - no hemoroīdiem;
 - analīžu uzrādīta asiņu klātbūtne izkārnījumos vai urīnā.
- trombocītu skaita samazināšanās asinīs (kas var ietekmēt asins recēšanu);
- asins analīzēs var būt šādas izmaiņas:
 - aknu darbības novirzes no normas;
 - dažu aknu enzīmu koncentrācijas palielināšanās;
 - bilirubīna - sarkano asinsķermenīšu noārdīšanās produkta - koncentrācijas palielināšanās, kas var izraisīt ādas un acu baltumu dzelti.
- ādas izsitumi;
- nieze;
- matu izkrišana;
- alerģiskas reakcijas (paaugstināta jutība), kas var izraisīt: sejas, lūpu, mutes, mēles un/vai rīkles pietūkumu un apgrūtinātu elpošanu. Ja Jums parādās kāds no šiem 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 10 000 cilvēkiem):

- ādas izsitumi, kas var veidot tūznas un izskatās pēc maziem mērķiem (centrāli tumši plankumi, ko ieskauj bālāks laukums, ar tumšu gredzenu ap malu) (*erythema multiforme*).

Nav zināmi (biežumu nevar noteikt pēc pieejamajiem datiem):

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

Ja Apixaban Viatris lietojat, lai ārstētu asins trombus kāju vēnās un plaušu asinsvados vai nepieļautu šādu trombu atjaunošanos, ir iespējamās tālāk aprakstītās blakusparādības.

Biežas blakusparādības (var rasties līdz 1 no 10 cilvēkiem):

- asiņošana, tajā skaitā:
 - deguna asiņošana;
 - smaganu asiņošana;
 - asiņu klātbūtne urīnā;
 - zilumu rašanās un tūska;
 - asiņošana kuņģī, tievajās zarnās, 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);
- ādas izsitumi;
- asins analīzēs var būt šādas izmaiņas:
 - 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 paaugstinātu sirdsdarbību;
- asiņošana:
 - acīs;
 - mutē vai asiņu atklepošana;
 - spilgti sarkanas asinis izkārnījumos;
 - analīžu uzrādīta asiņu klātbūtne izkārnījumos vai urīnā;
 - asiņošana pēc operācijas, tajā skaitā zilumu veidošanās un pietūkums, asins vai šķidruma izdalīšanās no ķirurģiskās brūces/incīzijas (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 parādās kāds no minētajiem simptomiem, **nekavējoties sazinieties ar ārstu;**
- asins analīzēs var būt šādas izmaiņas:
 - aknu darbības 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 smadzenēs vai mugurkaulā;

- plaušās.

Nav zināmi (biežumu nevar noteikt pēc pieejamajiem datiem):

- asiņošana:
 - vēdera dobumā vai telpā aiz vēderplēves.
- ādas izsitumi, kas var veidot tūznas un izskatās pēc maziem mērķiem (centrāli tumši plankumi, ko ieskauj bālāks laukums, ar tumšu gredzenu ap malu) (*erythema multiforme*).
- asinsvadu iekaisums (vaskulīts), kas var izraisīt ādas izsitumus vai smailus, plankus, sarkanus, apaļus plankumus zem ādas virsmas vai zilumus.

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar 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 Viatris

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 Viatris satur

- Aktīvā viela ir ir apiksabāns (*apixabanum*). Katra tablete satur 5 mg apiksabāna.
- Citas sastāvdaļas ir:
 - Tabletes kodols: **laktoze (skatīt 2. punktu)**, mikrokristāliskā celuloze (E460), nātrija kroskarmeloze, nātrija laurilsulfāts, magnija stearāts (E470b).
 - Apvalks: **laktozes monohidrāts (skatīt 2. punktu)**, hipromeloze (E464), titāna dioksīds (E171), triacetīns, sarkanais dzelzs oksīds (E172).

Apixaban Viatris ārējais izskats un iepakojums

Apvalkotās tabletes ir rozā, ovālas (ap 5,2 x 9,8 mm), abpusēji izliektas (virsmā izliekta abās pusēs) ar marķējumu ‘IU2’ vienā pusē un gludu otru pusi.

Apixaban Viatris ir pieejams:

- blisteros kastītēs ar 14, 20, 28, 56, 60, 100, 168 vai 200 tabletēm vai
- perforētos dozējamu vienību blisteros kastītēs ar 14x1, 20x1, 28x1, 56x1, 60x1, 100x1, 168x1 vai 200x1 tableti vai
- pudelēs ar 60, 120, 180 vai 1000 tabletēm. Pudelēm ar 60 apvalkotām tabletēm ir bērniem neatverama skrūvējama aizdare.

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

Pacienta brīdinājuma kartīte: informācija par izmantošanu

Šī lietošanas instrukcija vai kastīte satur “Pacienta brīdinājuma kartīti” vai arī ārsts var izsniegt Jums līdzīgu karti. “Pacienta brīdinājuma kartītē” ir noderīga informācija, kas palīdzēs brīdināt citus ārstus, ka lietojat Apixaban Viatris. **Kartīte vienmēr jānēsā līdzī.**

Nogrieziet kartīti no lietošanas instrukcijas vai kastītes un aizpildiet šo sadaļu vai palūdziet to izdarīt savam ārstam:

- Vārds, uzvārds:
- Dzimšanas datums:
- Indikācija:
- Deva –.....mg divas reizes dienā
- Ārsta vārds, uzvārds:
- Ārsta telefona Nr.:

Pastāvīgi nēsājiet šo kartīti līdzī.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un ražotājs

Reģistrācijas apliecības īpašnieks

Viatris Limited, Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Īrija

Ražotājs

McDermott Laboratories Limited trading as Gerard Laboratories trading as Mylan Dublin, Unit 35/36 Baldoy Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13, Īrija

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

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

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

Austrija	Apixaban Viatris 5 mg Filmtabletten
Beļģija	Apixaban Viatris 5 mg filmomhulde tabletten
Bulgārija	Apixaban Viatris 5 mg film-coated tablets
Kipra	Apixaban / Mylan 5 mg film-coated tablets
Čehija	Apixaban Viatris
Dānija	Apixaban Viatris
Igaunija	Apixaban Viatris
Somija	Apixaban Viatris
Francija	Apixaban Viatris 5 mg comprimé pelliculé
Vācija	Apixaban Mylan 5 mg Filmtabletten
Grieķija	Apixaban / Mylan 5 mg film-coated tablets
Ungārija	Apixaban Viatris 5 mg filmtabletta
Islande	Apixaban Viatris
Īrija	Apixaban Mylan 5 mg film-coated tablets
Itālija	Apixaban Mylan
Latvija	Apixaban Viatris 5 mg apvalkotās tabletes
Lietuva	Apixaban Viatris 5 mg plēvele dengtos tabletēs
Luksemburga	Apixaban Viatris 5 mg comprimés pelliculés
Malta	Apixaban Mylan 5 mg film-coated tablets
Norvēģija	Apixaban Viatris
Portugāle	Apixabano Mylan
Slovākija	Apixaban Viatris 5 mg
Spānija	Apixaban Viatris comprimidos recubiertos con película EFG
Zviedrija	Apixaban Viatris
Nīderlande	Apixaban Viatris 5 mg, filmomhulde tabletten

Apvienotā Karaliste (Ziemeļīrija) Apixaban Mylan 5 mg film-coated tablets

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta 02/2024.