

TARJETA DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

APIXABÁN

Lleve siempre consigo esta tarjeta

Muestre esta tarjeta a su farmacéutico, dentista y cualquier otro profesional sanitario que le trate.

Estoy recibiendo tratamiento anticoagulante con apixabán para prevenir coágulos sanguíneos

Por favor, complete esta sección o pídale a su médico que la complete:

- Nombre:
- Fecha de nacimiento:
- Indicación:
- Dosis: _____ mg dos veces al día
- Nombre del médico:
- Número de teléfono del médico:

Información para pacientes

- Tome apixabán de forma regular siguiendo las instrucciones. Si olvidó una dosis, tómela en cuanto se acuerde y después siga tomando el medicamento como de costumbre.
- No interrumpa el tratamiento con apixabán sin hablar primero con su médico, porque estaría en riesgo de sufrir un ictus u otras complicaciones.
- Apixabán ayuda a hacer su sangre más fluida. Sin embargo, esto puede aumentar el riesgo de sangrado.
- Los síntomas y señales de sangrado incluyen hematomas o sangrado bajo la piel, heces de color negruzco, sangre en la orina, sangrado por la nariz, aturdimiento, cansancio, palidez o debilidad, dolor de cabeza repentino, tos con sangre o vómitos de sangre.
- En caso de presentar un sangrado que no cese por sí mismo, **busque atención médica de forma inmediata.**
- Si necesita someterse a una cirugía u otro procedimiento invasivo, informe a su médico de que está tomando apixabán.

Información para profesionales sanitarios

- Apixabán es un anticoagulante oral que actúa por inhibición directa y selectiva del factor Xa.
- Apixabán puede aumentar el riesgo de sangrado. En caso de eventos de sangrado mayor, se debe interrumpir el tratamiento inmediatamente.
- El tratamiento con apixabán no requiere monitorización rutinaria de exposición a apixabán. Un ensayo cuantitativo anti-factor Xa calibrado puede ser útil en situaciones excepcionales, p.ej., sobredosis o cirugía de emergencia (no se recomiendan los ensayos de tiempo o protrombina (TP), Ratio Internacional Normalizado (INR) y el tiempo de tromboplastina parcial activado (TTPa)) - ver Ficha Técnica.
- Está disponible un agente para revertir la actividad anti-factor Xa

Notificación de acontecimientos adversos:

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en el prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaRAM.es>

Información sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Mayo - 2024