

## PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

### Rivaroxabán Stada 10 mg comprimidos recubiertos con película EFG

**LEA TODO EL PROSPECTO DETENIDAMENTE ANTES DE EMPEZAR A TOMAR ESTE MEDICAMENTO, PORQUE CONTIENE INFORMACIÓN IMPORTANTE PARA USTED.**

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

### CONTENIDO DEL PROSPECTO

1. Qué es Rivaroxabán Stada y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Rivaroxabán Stada
3. Cómo tomar Rivaroxabán Stada
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Rivaroxabán Stada
6. Contenido del envase e información adicional

#### 1. Qué es Rivaroxabán Stada y para qué se utiliza

Este medicamento contiene el principio activo rivaroxabán y se usa en adultos para:

- prevenir la formación de coágulos de sangre en las venas después de una operación de sustitución de cadera o rodilla. Su médico le ha recetado este medicamento porque después de una operación tiene más riesgo de que se le formen coágulos de sangre.
- tratar los coágulos de sangre en las venas de las piernas (trombosis venosa profunda) y en los vasos sanguíneos de los pulmones (embolia pulmonar), y para prevenir que estos coágulos de sangre vuelvan a aparecer en los vasos sanguíneos de las piernas y/o de los pulmones.

Rivaroxabán pertenece a un grupo de medicamentos llamados agentes antitrombóticos. Actúa mediante el bloqueo de un factor de la coagulación (factor Xa) y, por lo tanto, reduciendo la tendencia de la sangre a formar coágulos.

## 2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Rivaroxabán Stada

### No tome Rivaroxabán

- si es alérgico a rivaroxabán o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6)
- si sangra excesivamente
- si padece una enfermedad o problemas en un órgano del cuerpo que aumente el riesgo de hemorragia grave (por ejemplo, úlcera de estómago, lesión o hemorragia en el cerebro, o una intervención quirúrgica reciente en el cerebro o en los ojos)
- si está tomando medicamentos para prevenir la formación de coágulos sanguíneos (p. ej. warfarina, dabigatrán, apixabán o heparina), excepto cuando esté cambiando de tratamiento anticoagulante o mientras se le esté administrando heparina a través de un catéter venoso o arterial, para que éste no se obstruya
- si padece una enfermedad del hígado que aumente el riesgo de sangrado
- si está embarazada o en período de lactancia

**No tome Rivaroxabán e informe a su médico** si alguna de estas circunstancias se aplica a su caso.

### Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar este medicamento.

### Tenga especial cuidado con este medicamento

- si presenta un riesgo aumentado de sangrado, como puede suceder en las siguientes situaciones:
  - insuficiencia renal moderada o grave, ya que el funcionamiento de los riñones puede afectar a la cantidad de medicamento que actúa en su organismo
  - si está tomando otros medicamentos para prevenir la formación de coágulos de sangre (por ejemplo, warfarina, dabigatrán, apixabán o heparina), cuando cambie a otro tratamiento anticoagulante o mientras reciba heparina a través de un catéter venoso o arterial, para que éste no se obstruya (ver sección “Otros medicamentos y Rivaroxabán Stada”)
  - enfermedad hemorrágica
  - presión arterial muy alta, no controlada por tratamiento médico
  - enfermedades del estómago o del intestino que puedan causar una hemorragia, como por ejemplo, inflamación del estómago o del intestino, inflamación del esófago (garganta), por ejemplo debido a la enfermedad de reflujo gastroesofágico (enfermedad en la que el ácido del estómago asciende hacia arriba en el esófago), o tumores localizados en el estómago, los intestinos, el tracto genital o el tracto urinario
  - un problema en los vasos sanguíneos de la parte posterior de los ojos (retinopatía)
  - una enfermedad pulmonar en la que los bronquios están dilatados y llenos de pus (bronquiectasia) o bien, una hemorragia previa de los pulmones
- si lleva una prótesis valvular cardiaca
- si sabe que padece una enfermedad denominada síndrome antifosfolipídico (un trastorno del sistema inmunitario que aumenta el riesgo de que se formen coágulos de sangre), informe a su médico para que decida si puede ser necesario modificar el tratamiento.
- si su médico determina que su presión arterial es inestable o tiene previsto recibir otro tratamiento o ser sometido a un procedimiento quirúrgico para extraer un coágulo de sangre de sus pulmones.

**Informe a su médico si presenta alguna de estas situaciones** antes de tomar este medicamento. Su médico decidirá si debe ser tratado con este medicamento y si debe mantenerse bajo observación más estrecha.

### Si necesita una intervención quirúrgica:

- Es muy importante tomar este medicamento antes y después de la operación, exactamente a las horas en que su médico se lo indique.

- Si su operación requiere la colocación de un catéter o inyección en la columna vertebral (por ejemplo, para anestesia epidural o espinal, o reducción del dolor):
  - Es muy importante tomar este medicamento exactamente a las horas en que su médico se lo indique.
  - Informe a su médico inmediatamente si presenta adormecimiento o debilidad en las piernas o problemas en el intestino o en la vejiga al final de la anestesia, porque es necesaria una atención urgente.

### Niños y adolescentes

Rivaroxabán 10 mg comprimidos **no está recomendado en menores de 18 años**. No se dispone de suficiente información sobre su uso en niños y adolescentes.

### Otros medicamentos y Rivaroxabán Stada

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta.

- Si está tomando:
  - algún medicamento para una infección por hongos (p. ej., fluconazol, itraconazol, voriconazol, posaconazol), a menos que solo se apliquen en la piel
  - comprimidos con ketoconazol (se usan para tratar el síndrome de Cushing, en el que el cuerpo produce un exceso de cortisol)
  - algún medicamento para infecciones bacterianas (p. ej., claritromicina, eritromicina)
  - algún medicamento antiviral para el VIH / SIDA (p. ej., ritonavir)
  - otros medicamentos para disminuir la coagulación de la sangre (por ejemplo, enoxaparina, clopidogrel o antagonistas de la vitamina K, como la warfarina o el acenocumarol)
  - antiinflamatorios y medicamentos para aliviar el dolor (p. ej., naproxeno o ácido acetilsalicílico)
  - dronedarona, un medicamento para el tratamiento del latido cardíaco irregular
  - algunos medicamentos para tratar la depresión (inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (ISRS) o inhibidores de la recaptación de serotonina y norepinefrina (IRSN)).

**Si alguna de las circunstancias anteriores, le aplica, informe a su médico** antes de tomar este medicamento, porque el efecto de este medicamento podría verse aumentado. Su médico decidirá si debe ser tratado con este medicamento y si debe mantenerse bajo observación más estrecha.

Si su médico considera que tiene un mayor riesgo de desarrollar úlceras estomacales o intestinales, podría recomendarle utilizar, además, un tratamiento preventivo de las úlceras.

- **Si está tomando:**
  - algún medicamento para el tratamiento de la epilepsia (fenitoína, carbamazepina, fenobarbital)
  - hierba de San Juan (*Hypericum perforatum*), una planta medicinal para el tratamiento de la depresión
  - rifampicina, un antibiótico

**Si alguna de las circunstancias anteriores, le aplican, informe a su médico** antes de tomar este medicamento, porque el efecto de este medicamento podría verse reducido. Su médico decidirá si debe ser tratado con este medicamento y si debe mantenerse bajo observación más estrecha.

### Embarazo y lactancia

No tome este medicamento si está embarazada o en periodo de lactancia. Si hay alguna posibilidad de que se quede embarazada, utilice un anticonceptivo fiable mientras toma este medicamento. Si se queda embarazada mientras toma este medicamento, informe a su médico inmediatamente, quien decidirá cómo deberá tratarse.

### **Conducción y uso de máquinas**

Este medicamento puede causar mareos (efecto adverso frecuente) o desvanecimientos (efecto adverso poco frecuente) (ver sección 4, “Posibles efectos adversos”). No debe conducir, montar en bicicleta ni utilizar herramientas o máquinas si está afectado por estos síntomas.

### **Rivaroxabán Stada contiene lactosa**

Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

### **Rivaroxabán Stada contiene sodio**

Este medicamento contiene menos de 23 mg de sodio (1 mmol) por comprimido; esto es, esencialmente “exento de sodio”.

## **3. Cómo tomar Rivaroxabán Stada**

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

### **Qué dosis tomar**

- Para prevenir la formación de coágulos de sangre en las venas después de una operación de sustitución de cadera o rodilla. La dosis recomendada es un comprimido de rivaroxabán 10 mg una vez al día.
- Para tratar los coágulos de sangre en las venas de las piernas y en los vasos sanguíneos de los pulmones, y para prevenir que los coágulos de sangre vuelvan a producirse. Después de por lo menos 6 meses de tratamiento de los coágulos de sangre, la dosis recomendada es un comprimido de 10 mg una vez al día o un comprimido de 20 mg una vez al día. Su médico le ha recetado rivaroxabán 10 mg una vez al día.

Trague el comprimido, preferiblemente con agua.

Este medicamento puede tomarse con o sin alimentos.

Si tiene dificultad para tragar el comprimido entero, consulte a su médico sobre otras formas de tomar este medicamento. El comprimido puede triturarse y mezclarse con agua o con puré de manzana, inmediatamente antes de tomarlo.

Si es necesario, su médico también puede administrarle el comprimido de este medicamento triturado a través de una sonda gástrica.

### **Cuándo tomar Rivaroxabán Stada**

Tome el comprimido cada día, hasta que su médico se lo indique.

Trate de tomar un comprimido a la misma hora cada día, para ayudarle a recordarlo.

El médico decidirá durante cuánto tiempo debe seguir tomando el tratamiento.

Para prevenir la formación de coágulos de sangre en las venas después de una operación de sustitución de cadera o rodilla:

Tome el primer comprimido 6 a 10 horas después de la operación.

Si se ha sometido a una cirugía mayor de cadera, generalmente tomará comprimidos durante 5 semanas.

Si se ha sometido a una cirugía mayor de rodilla, generalmente tomará comprimidos durante 2 semanas.

### **Si toma más Rivaroxabán Stada del que debe**

Llame inmediatamente a su médico si ha tomado demasiados comprimidos de este medicamento. Tomar demasiado rivaroxabán aumenta el riesgo de sangrado.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

### **Si olvidó tomar Rivaroxabán Stada**

Si olvidó tomar una dosis, tómela en cuanto se acuerde. Tome el siguiente comprimido al día siguiente y, después, siga tomando un comprimido cada día, como de costumbre.

No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

### **Si interrumpe el tratamiento con Rivaroxabán Stada**

No interrumpa el tratamiento con este medicamento sin hablar primero con su médico, porque este medicamento previene el desarrollo de una afección grave.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

## **4. Posibles efectos adversos**

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

Al igual que otros medicamentos similares para reducir la formación de coágulos de sangre, este medicamento puede causar sangrados, que pueden poner en peligro la vida del paciente. Un sangrado excesivo puede causar una caída repentina de la presión arterial (shock). En algunos casos el sangrado puede no ser evidente.

### **Avise a su médico inmediatamente si sufre alguno de los siguientes efectos adversos:**

#### **• Signos de sangrado**

- sangrado en el cerebro o en el interior del cráneo (los síntomas pueden incluir dolor de cabeza, debilidad en un lado del cuerpo, vómitos, convulsiones, disminución del nivel de conciencia y rigidez del cuello. Se trata de una emergencia médica grave. ¡Acuda inmediatamente al médico!).
- sangrado prolongado o excesivo
- debilidad excepcional, cansancio, palidez, mareos, dolor de cabeza, hinchazón inexplicable, dificultad para respirar, dolor en el pecho o angina de pecho.

Su médico decidirá mantenerle bajo observación más estrecha o cambiarle el tratamiento.

#### **• Signos de reacciones graves en la piel**

- erupciones cutáneas intensas que se extienden, ampollas o lesiones en las mucosas, p.ej., en la boca o en los ojos (síndrome de Stevens-Johnson/necrólisis epidérmica tóxica).
- reacción a medicamentos que causa erupción, fiebre, inflamación de los órganos internos, anormalidades en la sangre y enfermedad sistémica (síndrome DRESS).

La frecuencia de estos efectos adversos es muy rara (hasta 1 de cada 10.000 personas).

#### **• Signos de reacciones alérgicas graves**

- hinchazón de la cara, labios, boca, lengua o garganta; dificultad para tragar; ronchas y dificultad para respirar; bajada repentina de la presión arterial.

Las frecuencias de las reacciones alérgicas graves son muy raras (reacciones anafilácticas, que incluyen shock anafiláctico; pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas) y poco frecuentes (angioedema y edema alérgico; pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas).

### **Lista general de posibles efectos adversos**

#### **Frecuentes** (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas)

- disminución de los glóbulos rojos que puede causar palidez y debilidad o dificultad para respirar
- sangrado del estómago o del intestino, hemorragia urogenital (incluyendo sangre en la orina y sangrado menstrual abundante), hemorragia nasal, sangrado de las encías
- sangrado en el ojo (incluyendo sangrado en la parte blanca del ojo)
- sangrado hacia un tejido o cavidad del organismo (hematoma, cardenales)
- tos con sangre
- sangrado de la piel o debajo de la piel
- sangrado después de una operación
- supuración de sangre o líquido de una herida quirúrgica
- hinchazón de las extremidades
- dolor de las extremidades
- alteración de la función de los riñones (puede verse en los análisis realizados por el médico)
- fiebre
- dolor de estómago, indigestión, mareo o sensación de mareo, estreñimiento, diarrea
- presión arterial baja (los síntomas pueden ser sensación de mareo o desvanecimiento al ponerse de pie)
- disminución general de la fuerza y la energía (debilidad, cansancio), dolor de cabeza, mareos
- sarpullido, picor de la piel
- los análisis de sangre pueden mostrar un aumento de algunas enzimas hepáticas.

#### **Poco frecuentes** (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas)

- sangrado en el cerebro o en el interior del cráneo (ver arriba, signos de sangrado)
- sangrado en una articulación, que causa dolor e hinchazón
- trombocitopenia (número bajo de plaquetas, células que ayudan a la coagulación de la sangre)
- reacción alérgica, incluyendo reacción alérgica de la piel
- alteración de la función del hígado (puede verse en los análisis realizados por el médico)
- los análisis de sangre pueden mostrar un aumento de la bilirrubina, de algunas enzimas pancreáticas o hepáticas, o del número de plaquetas
- desvanecimiento
- sensación de malestar
- aumento de la frecuencia cardíaca
- sequedad de boca
- ronchas.

#### **Raros** (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas)

- sangrado en un músculo
- colestasis (disminución del flujo de la bilis), hepatitis, que incluye lesión traumática hepatocelular (inflamación o daño hepático)
- coloración amarillenta de la piel y en los ojos (ictericia)
- hinchazón localizada
- acumulación de sangre (hematoma) en la ingle como complicación después de una cirugía cardíaca en la que se introduce un catéter en la arteria de la pierna (pseudoaneurisma).

#### **Muy raros** (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas)

- acumulación de eosinófilos, un tipo de glóbulos blancos granulocíticos que causan inflamación en el pulmón (neumonía eosinofílica)

**Frecuencia no conocida** (la frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles)

- insuficiencia renal después de una hemorragia grave
- sangrado en el riñón, a veces con presencia de sangre en la orina, lo que provoca la incapacidad de los riñones para funcionar correctamente (nefropatía relacionada con anticoagulantes)
- aumento de la presión en los músculos de las piernas o de los brazos después de una hemorragia, que causa dolor, hinchazón, alteración de la sensibilidad, adormecimiento o parálisis (síndrome compartimental después de una hemorragia).

### **Comunicación de efectos 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 este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

## **5. Conservación de Rivaroxabán Stada**

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el blíster y en el envase después de “CAD”. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

### Comprimidos triturados

Los comprimidos triturados son estables en agua o puré de manzana hasta 4 horas.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE 🌱 de la farmacia. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

## **6. Contenido del envase e información adicional**

### **Composición de Rivaroxabán Stada**

- El principio activo es rivaroxabán. Cada comprimido contiene 10 mg de rivaroxabán.
- Los demás componentes son:

*Núcleo del comprimido:* celulosa microcristalina, lactosa monohidrato, povidona, almidón pregelatinizado (procedente de maíz), crospovidona, laurilsulfato de sodio y estearato de magnesio.

*Recubrimiento del comprimido:* hipromelosa E464, dióxido de titanio E171, macrogol 4000 E1521 y óxido de hierro rojo E172.

### **Aspecto del producto y contenido del envase**

Los comprimidos recubiertos con película son de color rosa claro, redondos, biconvexos, con un diámetro de aproximadamente 6 mm.

Se presentan envasados en blísteres o blísteres unidos, en estuches de 5, 10, 14, 15, 28, 30, 42, 50, 56, 98 y 100 comprimidos recubiertos con película.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

## TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

LABORATORIO STADA, S.L.

Frederic Mompou, 5  
08028 Sant Just Desvern (Barcelona)  
España  
info@stada.es

### Responsable de la fabricación

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2 - 18

61118 Bad Vilbel

Alemania

o

STADA Arzneimittel GmbH

Muthgasse 36

1190 Wien

Austria

o

Centrafarm Services B.V.

Van de Reijtstraat 31 E

4814NE Breda

Países Bajos

o

Clonmel Healthcare Ltd.

Waterford Road

Clonmel, Co. Tipperary

Irlanda

o

Laboratorios Liconsa, S.A.

Avda. Miralcampo, N° 7,

Polígono Industrial Miralcampo

19200 Azuqueca de Henares - Guadalajara

España

**Este medicamento está autorizado en los estados miembros del Espacio Económico Europeo con los siguientes nombres:**

<b>Estado miembro</b>	<b>Nombre del medicamento</b>
Suecia	Rivaroxaban STADA 10 mg filmdragerade tabletter
Austria	Rivaroxaban STADA 10 mg Filmtabletten
Bélgica	Rivaroxaban EG 10 mg filmomhulde tabletten
Alemania	Rivaroxaban AL 10 mg Filmtabletten
Dinamarca	Rivaroxaban STADA 10 mg filmovertrukne tabletter
Estonia	Rivaroxaban STADA

Grecia	Rivaroxaban / Stada
España	Rivaroxabán STADA 10 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Finlandia	Rivaroxaban STADA 10 mg kalvopäällysteiset tabletit
Francia	RIVAROXABAN EG 10 mg, comprimé pelliculé
Hungría	Rivaroxaban STADA 10 mg filmtabletta
Irlanda	Rivaroxaban Clonmel 10 mg film-coated tablets
Islandia	Rivaroxaban STADA 10 mg filmuhúðaðar töflur
Lituania	Rivaroxaban STADA 10 mg plėvele dengtos tabletės
Luxemburgo	Rivaroxaban EG 10 mg comprimés pelliculés
Letonia	Rivaroxaban Stada 10 mg apvalkotās tabletes
Países Bajos	Rivaroxaban CF 10 mg, filmomhulde tabletten
Noruega	Rivaroxaban STADA
Portugal	Rivaroxabano Ciclum
Rumanía	Rivaroxaban STADA 10 mg comprimate filmate
Suecia	Rivaroxaban STADA 10 mg filmdragerade tabletter

**Fecha de la última revisión de este prospecto:** Noviembre 2023

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es>.

#### **Composición de Rivaroxabán Stada**

- El principio activo es rivaroxabán. Cada comprimido contiene 10 mg de rivaroxabán.
- Los demás componentes son:  
*Núcleo del comprimido:* celulosa microcristalina, lactosa monohidrato, povidona, almidón pregelatinizado (procedente de maíz), crospovidona, laurilsulfato de sodio y estearato de magnesio.  
*Recubrimiento del comprimido:* hipromelosa E464, dióxido de titanio E171, macrogol 4000 E1521 y óxido de hierro rojo E172.

#### **Aspecto del producto y contenido del envase**

Los comprimidos recubiertos con película son de color rosa claro, redondos, biconvexos, con un diámetro de aproximadamente 6 mm.

Se presentan envasados en blísteres o blísteres unidos, en estuches de 5, 10, 14, 15, 28, 30, 42, 50, 56, 98 y 100 comprimidos recubiertos con película.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

### **TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

LABORATORIO STADA, S.L.

Frederic Mompou, 5  
08028 Sant Just Desvern (Barcelona)  
España  
info@stada.es

#### **Responsable de la fabricación**

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2 - 18  
61118 Bad Vilbel  
Alemania

o

STADA Arzneimittel GmbH  
Muthgasse 36  
1190 Wien  
Austria

o

Centrafarm Services B.V.  
Van de Reijtstraat 31 E  
4814NE Breda  
Países Bajos

o

Clonmel Healthcare Ltd.  
Waterford Road  
Clonmel, Co. Tipperary  
Irlanda

o

Laboratorios Liconsa, S.A.  
Avda. Miralcampo, Nº 7,  
Polígono Industrial Miralcampo  
19200 Azuqueca de Henares - Guadalajara  
España

o

Stada Nordic ApS  
Marielundvej 46<sup>a</sup>, Herlev  
2730  
Dinamarca

**Este medicamento está autorizado en los estados miembros del Espacio Económico Europeo con los siguientes nombres:**

<b>Estado miembro</b>	<b>Nombre del medicamento</b>
Suecia	Rivaroxaban STADA 10 mg filmdragerade tabletter
Austria	Rivaroxaban STADA 10 mg Filmtabletten
Bélgica	Rivaroxaban EG 10 mg filmomhulde tabletten
Alemania	Rivaroxaban AL 10 mg Filmtabletten
Dinamarca	Rivaroxaban STADA 10 mg filmovertrukne tabletter
Estonia	Rivaroxaban STADA
Grecia	Rivaroxaban / Stada
España	Rivaroxabán STADA 10 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Finlandia	Rivaroxaban STADA 10 mg kalvopäällysteiset tabletit
Francia	RIVAROXABAN EG 10 mg, comprimé pelliculé
Hungría	Rivaroxaban STADA 10 mg filmtabletta
Irlanda	Rivaroxaban Clonmel 10 mg film-coated tablets
Islandia	Rivaroxaban STADA 10 mg filmuhúðaðar töflur
Lituania	Rivaroxaban STADA 10 mg plėvele dengtos tabletės

Luxemburgo	Rivaroxaban EG 10 mg comprimés pelliculés
Letonia	Rivaroxaban Stada 10 mg apvalkotās tabletes
Países Bajos	Rivaroxaban CF 10 mg, filmomhulde tabletten
Noruega	Rivaroxaban STADA
Portugal	Rivaroxabano Ciclum
Rumanía	Rivaroxaban STADA 10 mg comprimato filmate
Suecia	Rivaroxaban STADA 10 mg filmdragerade tabletter

**Fecha de la última revisión de este prospecto:** Noviembre 2023

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es>.