

Prospecto: información para el paciente

Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral

apixabán

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento porque contiene información importante para usted. Este prospecto está destinado a los pacientes («usted») y al progenitor o el cuidador que administre este medicamento al niño.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero.
- 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, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral
3. Cómo tomar Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral y para qué se utiliza

Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral contiene el principio activo apixabán y pertenece a un grupo de medicamentos llamados anticoagulantes. Este medicamento ayuda a prevenir la formación de coágulos de sangre al bloquear el Factor Xa, un elemento importante de la coagulación de la sangre.

Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral se usa en adultos:

- para prevenir la formación de coágulos de sangre (trombosis venosa profunda [TVP]) después de una operación de reemplazo de cadera o rodilla. Después de una operación de cadera o rodilla usted puede tener un mayor riesgo de que se le formen coágulos de sangre en las venas de las piernas. Esto puede causar hinchazón en las piernas, con o sin dolor. Si un coágulo de sangre viaja de la pierna a sus pulmones, puede impedir el flujo de sangre, causando dificultad para respirar, con o sin dolor de pecho. Esta condición médica (embolismo pulmonar) puede ser potencialmente mortal y precisa atención médica inmediata.
- para prevenir la formación de un coágulo sanguíneo en el corazón en pacientes con un latido irregular del corazón (fibrilación auricular) y al menos un factor de riesgo adicional. Los coágulos sanguíneos se pueden desprender, moverse hasta el cerebro y provocar un ictus, o moverse a otros órganos evitando una correcta irrigación del mismo (también conocida como embolia sistémica). Un ictus puede tener riesgo para la vida y requiere atención médica inmediata.
- para 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.

Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral se usa en pacientes pediátricos que pesan ≥ 35 kg para tratar los coágulos de sangre y para prevenir que estos coágulos de sangre vuelvan a aparecer en las venas y los vasos sanguíneos de los pulmones.

Para la dosis recomendada apropiada para el peso corporal, ver sección 3.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral

No tome Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral si:

- **es alérgico** a apixabán o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- **sangra excesivamente**.
- tiene **una enfermedad en un órgano** del cuerpo que aumente el riesgo de sangrado grave (como **una úlcera activa o reciente** del estómago o intestino, o **hemorragia cerebral reciente**).
- padece una enfermedad del hígado que aumente el riesgo de sangrado (coagulopatía hepática).
- está **tomando medicamentos para prevenir la coagulación de la sangre** (p. ej., warfarina, rivaroxaban, dabigatrán o heparina), excepto cuando cambie de tratamiento anticoagulante, mientras tenga una vía arterial o venosa y sea tratado con heparina para mantener esa vía abierta, o cuando se le inserte un tubo en un vaso sanguíneo (ablación por catéter) para tratar un ritmo cardíaco irregular (arritmia).

Advertencias y precauciones

Informe a su médico, farmacéutico o enfermero antes de tomar este medicamento si presenta alguna de estas condiciones:

- un **riesgo aumentado de sangrado**, como por ejemplo:
 - **trastornos hemorrágicos**, incluyendo situaciones que resulten en una disminución de la actividad plaquetaria.
 - **presión arterial muy alta**, no controlada por tratamiento médico.
 - es usted mayor de 75 años.
 - pesa usted 60 kg o menos.
- una **enfermedad renal grave o si está sometido a diálisis**;
- un **problema de hígado o historial de problemas de hígado**;
Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral se utilizará con precaución en pacientes con señales de alteración en la función del hígado
- **tuvo un catéter o recibió una inyección en la columna vertebral** (para anestesia o alivio del dolor), su médico le indicará que deje pasar un mínimo de 5 horas después de retirar el catéter antes de tomar Denominación de fantasía} 1 mg/ml suspensión oral.
- lleva una **prótesis valvular cardíaca**.
- si su médico determina que su presión arterial es inestable o tiene previsto recibir otro tratamiento o ser sometido a una cirugía para extraer el coágulo de sangre de sus pulmones.

Tenga especial cuidado con Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral

- si sabe que padece una enfermedad denominada síndrome antifosfolípido (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 necesita una intervención quirúrgica o un proceso que pueda provocar un sangrado, su médico le indicará suspender temporalmente la toma de este medicamento durante un tiempo. Si no está seguro de si una intervención puede provocar un sangrado, consulte a su médico.

Niños y adolescentes

Este medicamento no puede utilizarse en pacientes pediátricos con un peso inferior a 35 kg, ya que la jeringa suministrada no es adecuada para una dosificación precisa. Para pacientes pediátricos con un peso inferior a 35 kg, pueden estar disponibles presentaciones farmacéuticas alternativas, como granulado de apixabán en cápsulas para abrir o granulado recubierto en sobres. Los profesionales sanitarios deben consultar la ficha técnica correspondiente de estos productos.

Uso de Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral con otros medicamentos

Informe a su médico, farmacéutico o enfermero si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que utilizar otros medicamentos.

Algunos medicamentos pueden aumentar los efectos de Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral y algunos medicamentos pueden disminuir sus efectos. Su médico decidirá si debe ser tratado con Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral si está tomando estos medicamentos y si debe mantenerse bajo observación más estrecha.

Los siguientes medicamentos pueden aumentar los efectos de Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral e incrementar la posibilidad de una hemorragia no deseada:

- algunos **medicamentos para las infecciones fúngicas** (p. ej., ketoconazol, etc.).
- algunos **medicamentos antivirales para el VIH/SIDA** (p. ej., ritonavir).
- otros **medicamentos para reducir la coagulación de la sangre** (p. ej., enoxaparina, etc.).
- **antiinflamatorios o medicamentos para aliviar el dolor** (p. ej., ácido acetilsalicílico o naproxeno). En especial si es usted mayor de 75 años y toma ácido acetilsalicílico, existe una mayor probabilidad de sufrir sangrado.
- **medicamentos para la presión arterial alta o problemas de corazón** (p. ej., diltiazem).
- **antidepresivos llamados inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina o inhibidores de la recaptación de serotonina-noradrenalina.**

Los siguientes medicamentos pueden reducir la capacidad de Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral de prevenir la formación de coágulos de sangre:

- **medicamentos para el tratamiento de la epilepsia o convulsiones** (p. ej., fenitoína, etc.)
- **Hierba de San Juan** (un medicamento a base de plantas para el tratamiento de la depresión)
- **medicamentos para tratar la tuberculosis u otras infecciones** (p. ej., rifampicina)

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de utilizar este medicamento.

Se desconocen los efectos de Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral sobre el embarazo y el feto. No debe tomar Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral si está embarazada. **Informe inmediatamente a su médico, farmacéutico o enfermero** si se queda embarazada mientras toma Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral.

Se desconoce si Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral se excreta en la leche humana. Pregunte a su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento durante la lactancia. Ellos le indicarán que interrumpa la lactancia o deje de tomar o no empezar a tomar Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral.

Conducción y uso de máquinas

Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral no tiene ninguna influencia sobre la capacidad para conducir o utilizar máquinas.

Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral contiene sodio y benzoato de sodio

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

Este medicamento contiene 1 mg de sal de ácido benzoico en cada mililitro. La sal de ácido benzoico puede aumentar el riesgo de ictericia (coloración amarillenta de la piel y los ojos) en los recién nacidos (hasta de 4 semanas de edad).

3. Cómo tomar Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral

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

Dosificación

Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral puede tomarse con o sin alimentos. Trate de tomar la suspensión a la misma hora cada día para conseguir un mejor efecto del tratamiento.

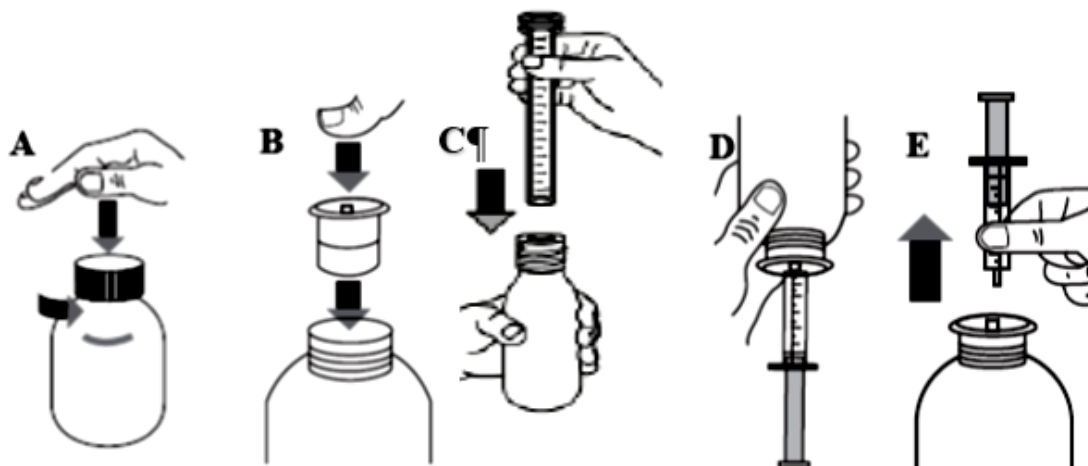
Instrucciones de administración:

El uso de Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral es únicamente por vía oral.

Si no se agita adecuadamente, puede provocar una sobredosis o una infradosificación de apixabán.

Con el producto, se suministra una pipeta de dosificación de 10 ml de volumen, con graduaciones intermedias de 0,5 ml y un adaptador del frasco/pipeta de dosificación a presión.

1. Agite bien el frasco antes de su uso. Es importante agitar el frasco durante al menos 20 segundos antes de su uso.
2. Abra el frasco y, con el primer uso, inserte el adaptador del frasco a presión (PIBA) (ver figuras A-B).
3. Inserte la pipeta en el PIBA y extraiga el volumen necesario con el frasco invertido (ver figuras C-D).
4. Retire la pipeta de dosificación rellena del frasco en posición vertical (ver figura E).
5. Administre el contenido de la pipeta de dosificación en la boca.
6. Enjuague la pipeta de dosificación y vuelva a colocar el tapón en el frasco (el PIBA permanece en su lugar).



Si fuera necesario, su médico puede administrarle Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral a través de una sonda de nutrición intragástrica, sonda nasogástrica (NG) o sonda de gastrostomía endoscópica percutánea (GEP).

Tome Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral de acuerdo a las siguientes recomendaciones:

Para prevenir la formación de coágulos de sangre en operaciones de sustitución de cadera o rodilla.

La dosis recomendada es de 2,5 ml de Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral 2,5 mg dos veces al día. Por ejemplo, una vez por la mañana y otra por la noche.

Debe tomar la primera dosis entre 12 a 24 horas después de la operación.

Si se ha sometido a una cirugía mayor de **cadera**, generalmente tomará la suspensión durante un periodo de 32 a 38 días. Si se ha sometido a una cirugía mayor de **rodilla**, generalmente tomará la suspensión durante un periodo de 10 a 14 días.

Para prevenir la formación de un coágulo de sangre en el corazón de los pacientes con un latido irregular del corazón y al menos un factor de riesgo adicional.

La dosis recomendada es de 5 ml de Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral **5 mg** dos veces al día.

La dosis recomendada es de 2,5 ml de Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral **2,5 mg** dos veces al día si:

- tiene la **función renal gravemente disminuida**.
- **le aplican dos o más de los siguientes factores:**
 - sus resultados de los análisis de sangre sugieren un pobre funcionamiento del riñón (el valor de creatinina sérica es de 1,5 mg/dl [133 micromoles/l] o superior).
 - tiene una edad igual o superior a 80 años.
 - su peso es igual o inferior a 60 kg.

La dosis recomendada es de 2,5 ml dos veces al día, por ejemplo, una vez por la mañana y otra por la noche. Su médico le indicará durante cuánto tiempo debe continuar el tratamiento.

Para tratar los coágulos de sangre en las venas de las piernas y en los vasos sanguíneos de los pulmones

La dosis recomendada es de **10 ml** de Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral dos veces al día durante los primeros 7 días, por ejemplo, 10 ml por la mañana y 10 ml por la noche.

Después de 7 días la dosis recomendada es de **5 ml** de Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral dos veces al día, por ejemplo, 5 ml por la mañana y 5 ml por la noche.

Para prevenir que los coágulos de sangre vuelvan a producirse después de 6 meses de tratamiento

La dosis recomendada es de **2,5 ml** de Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral dos veces al día, por ejemplo, 2,5 ml por la mañana y 2,5 ml por la noche.

Su médico le indicará durante cuánto tiempo debe continuar el tratamiento.

Uso en niños y adolescentes

Para el tratamiento de los coágulos de sangre y para prevenir que estos coágulos de sangre vuelvan a aparecer en las venas y los vasos sanguíneos de los pulmones.

Siga exactamente las instrucciones de toma o administración de este medicamento indicadas por el médico o el farmacéutico suyo o del niño. En caso de duda, consulte al médico, farmacéutico o enfermero suyo o del niño.

Trate de tomar o administrar la dosis a la misma hora cada día para conseguir un mejor efecto del tratamiento.

La dosis de Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral depende del peso corporal, y será el médico quien la calcule.

La dosis recomendada para niños y adolescentes con un peso de al menos 35 kg es de 10 ml de este medicamento dos veces al día durante los primeros 7 días, por ejemplo, 10 ml por la mañana y 10 ml por la noche.

Después de 7 días, la dosis recomendada es de 5 ml de este medicamento dos veces al día, por ejemplo, 5 ml por la mañana y 5 ml por la noche.

Para progenitores y cuidadores: observe al niño para asegurarse de que se toma la dosis completa.

Es importante respetar las visitas programadas al médico, ya que puede ser necesario ajustar la dosis en función de los cambios de peso.

Su médico puede cambiar su tratamiento anticoagulante tal como se indica a continuación:

Cambio de Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral a medicamentos anticoagulantes

Deje de tomar Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral. Inicie el tratamiento con los medicamentos anticoagulantes (por ejemplo heparina) en el momento que tenga que tomar la próxima dosis de la suspensión oral.

Cambio de medicamentos anticoagulantes a Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral

Deje de tomar medicamentos anticoagulantes. Inicie el tratamiento con Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral en el momento que tenga que tomar la próxima dosis de un medicamento anticoagulante, y entonces continúe con normalidad.

Cambio de un tratamiento con anticoagulantes que contiene antagonistas de la vitamina K (p. ej., warfarina) a Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral

Deje de tomar el medicamento que contiene un antagonista de la vitamina K. Su médico necesitará realizarle análisis de sangre e indicarle cuando empezar a tomar Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral.

Cambio del tratamiento con Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral a un tratamiento anticoagulante que contiene un antagonista de la vitamina K (p. ej., warfarina)

Si su médico le indica que debe empezar a tomar un medicamento que contiene un antagonista de la vitamina K, continúe tomando Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral durante al menos 2 días después de su primera dosis del medicamento que contiene un antagonista de la vitamina K. Su médico necesitará realizarle análisis de sangre e indicarle cuando dejar de tomar Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral.

El médico del niño podría cambiar el tratamiento anticoagulante del modo siguiente:

- Cambio de medicamentos anticoagulantes a Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral

Deje de tomar los medicamentos anticoagulantes. Comience el tratamiento con Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral en el momento que el niño tendría que haber tomado la siguiente dosis del medicamento anticoagulante y, a continuación, siga del modo habitual.

- Cambio de un tratamiento con anticoagulantes que contengan antagonistas de la vitamina K (p. ej., warfarina) a Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral.

Deje de tomar el medicamento que contiene un antagonista de la vitamina K. El médico del niño necesitará realizarle análisis de sangre e indicarle cuándo comenzar a administrarle al niño Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral.

Pacientes sometidos a cardioversión

Si su latido cardíaco necesita ser recuperado mediante un proceso llamado cardioversión, tome Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral en los momentos que su médico le indique para prevenir coágulos de sangre en los vasos sanguíneos del cerebro y otros vasos sanguíneos del cuerpo.

Si toma más Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral del que debe

Informe inmediatamente a su médico si ha tomado una dosis mayor que la dosis recetada de Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral. Lleve el envase del medicamento a su médico, aunque no quede suspensión.

Si toma más Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral que la dosis recomendada, puede aumentar el riesgo de sangrado. Si ocurre una hemorragia, pueden ser necesarias una cirugía, transfusiones de sangre u otros tratamientos que puedan revertir la actividad anti-factor Xa.

Si olvidó tomar Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral

- Si olvidó una dosis de la mañana, tómela en cuanto se acuerde y puede tomarla junto con la dosis de la noche.
- Si se olvida una dosis de la noche, solo puede tomarla durante esa misma noche. No tome dos dosis

a la mañana siguiente, sino que siga tomando el medicamento al día siguiente como de costumbre dos veces al día según lo recomendado.

Si tiene dudas sobre qué hacer o si olvidó tomar más de una dosis, pregunte a su médico, farmacéutico o enfermero.

Si interrumpe el tratamiento con Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral

No interrumpa el tratamiento con Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral sin hablar primero con su médico, porque el riesgo de desarrollar un coágulo de sangre puede ser mayor si interrumpe el tratamiento demasiado pronto.

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

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren. Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral puede administrarse en tres enfermedades distintas. Los efectos adversos conocidos y la frecuencia con que se producen pueden ser distintos y por tanto se indican por separado a continuación. Para esas condiciones, el efecto adverso más frecuente de Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral es el sangrado, que puede poner en peligro la vida del paciente y requiere atención médica inmediata.

Los siguientes efectos adversos se han notificado cuando se toma Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral en la prevención de la formación de coágulos sanguíneos en las operaciones de reemplazo de cadera o rodilla.

Efectos adversos frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas)

- Anemia, que puede causar cansancio o palidez
- Sangrado que incluye:
 - hematoma e hinchazón
- Náuseas (malestar general)

Efectos adversos poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas)

- Disminución del número de plaquetas en sangre (que puede afectar la coagulación);
- Sangrado:
 - después de su operación que incluye hematoma e hinchazón, secreción de sangre o líquido procedente de la herida/incisión quirúrgica (supuración), o en el lugar de inyección
 - del estómago, del intestino o sangre roja/brillante en las heces
 - sangre en la orina
 - de la nariz
 - vaginal
- Presión arterial baja que puede producir desvanecimiento o latido de corazón más rápido
- Picor
- Los análisis de sangre pueden mostrar:
 - función anormal del hígado
 - aumento de algunas enzimas del hígado
 - aumento de la bilirrubina, un producto derivado de los glóbulos rojos de la sangre, que puede causar coloración amarilla de la piel y los ojos

Efectos adversos raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas)

- Reacciones alérgicas (hipersensibilidad) que puede producir: hinchazón de la cara, labios, boca, lengua y/o garganta, y dificultad para respirar. **Informe a su médico inmediatamente** si sufre cualquiera de estos síntomas.
- Sangrado:
 - en un músculo
 - en los ojos
 - de las encías y tos con sangre
 - del recto
- Pérdida de cabello

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

- Sangrado:
 - en el cerebro o la columna vertebral
 - en los pulmones o la garganta
 - en la boca
 - en el abdomen o el espacio detrás de la cavidad abdominal
 - hemorroidal
 - pruebas que muestran sangre en las heces o en la orina
- Erupción cutánea, que puede formar ampollas y parecerse a pequeñas dianas (puntos oscuros en el centro rodeados de un área más pálida, con un anillo oscuro alrededor) (*eritema multiforme*)
- Inflamación de los vasos sanguíneos (vasculitis) que puede causar erupción cutánea, aparición de puntos rojos redondos y lisos bajo la superficie de la piel o hematomas
- 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)

Los siguientes efectos adversos se han notificado cuando se toma Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral para prevenir la formación de coágulos sanguíneos en el corazón en pacientes con latido irregular del corazón y al menos un factor de riesgo adicional.

Efectos adversos frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas)

- Sangrado que incluye:
 - en los ojos
 - en el estómago o intestino
 - del recto
 - sangre en la orina
 - de la nariz
 - de las encías
 - hematoma e hinchazón
- Anemia, que puede causar cansancio o palidez
- Presión arterial baja que puede producir desvanecimiento o latido de corazón más rápido
- Náuseas (malestar general)
- Los análisis de sangre pueden mostrar:
 - un aumento en la gamma glutamil transferasa (GGT)

Efectos adversos poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas)

- Sangrado:
 - en el cerebro o la columna vertebral
 - en la boca o tos con sangre

- en el abdomen, o vagina
- sangre brillante/roja en las heces
- sangrado después de su operación que incluye hematoma e hinchazón, secreción de sangre o líquido procedente de la herida/incisión quirúrgica (supuración) o en el lugar de inyección
- hemorroidal
- pruebas que muestran sangre en las heces o en la orina
- Disminución del número de plaquetas en sangre (que puede afectar la coagulación)
- Los análisis de sangre pueden mostrar:
 - función anormal del hígado
 - aumento de algunas enzimas del hígado
 - aumento de la bilirrubina, un producto derivado de los glóbulos rojos de la sangre, que puede causar coloración amarilla de la piel y los ojos
- Erupción cutánea
- Picor
- Pérdida de cabello
- Reacciones alérgicas (hipersensibilidad) que puede producir: hinchazón de la cara, labios, boca, lengua y/o garganta, y dificultad para respirar. **Informe a su médico inmediatamente** si sufre cualquiera de estos síntomas

Efectos adversos raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas)

- Sangrado:
 - en los pulmones o la garganta
 - dentro del espacio detrás de la cavidad abdominal
 - en un músculo

Efectos adversos muy raros (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas)

- Erupción cutánea que puede formar ampollas y parecerse a pequeñas dianas (puntos oscuros en el centro rodeados de un área más pálida, con un anillo oscuro alrededor) (*eritema multiforme*)

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

- Inflamación de los vasos sanguíneos (vasculitis) que puede causar erupción cutánea, aparición de puntos rojos redondos y lisos bajo la superficie de la piel o hematomas
- 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)

Los siguientes efectos adversos se han comunicado cuando se toma Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral para tratar o prevenir que los coágulos de sangre vuelvan a producirse en las venas de las piernas y en los vasos sanguíneos de los pulmones.

Efectos adversos frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas)

- Sangrado que incluye:
 - de la nariz
 - de las encías
 - sangre en la orina
 - hematoma e hinchazón
 - del estómago, del intestino o del recto
 - en la boca
 - vaginal
- Anemia, que puede causar cansancio o palidez
- Disminución del número de plaquetas en sangre (que puede afectar la coagulación)

- Náuseas (malestar general)
- Erupción cutánea
- Los análisis de sangre pueden mostrar:
 - un aumento en la gamma glutamil transferasa (GGT) o alanina aminotransferasa (GPT)

Efectos adversos poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas)

- Presión arterial baja que puede producir desvanecimiento o latido de corazón más rápido
- Sangrado:
 - en los ojos
 - en la boca o tos con sangre
 - sangre brillante/roja en las heces
 - pruebas que muestran sangre en las heces o en la orina
 - sangrado después de su operación, que incluye hematoma e hinchazón, secreción de sangre o líquido procedente de la herida/incisión quirúrgica (supuración); o en el lugar de inyección
 - hemorroidal
 - en un músculo
- Picor
- Pérdida de cabello
- Reacciones alérgicas (hipersensibilidad) que pueden producir: hinchazón de la cara, labios, boca, lengua y/o garganta y dificultad para respirar. **Contacte con su médico inmediatamente** si sufre cualquiera de estos síntomas
- Los análisis de sangre pueden mostrar:
 - función anormal del hígado
 - aumento de algunas enzimas del hígado
 - aumento de la bilirrubina, un producto derivado de los glóbulos rojos de la sangre, que puede causar coloración amarilla de la piel y los ojos

Efectos adversos raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas)

- Sangrado:
 - en el cerebro o la columna vertebral
 - en los pulmones

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

- Sangrado:
 - en el abdomen o el espacio detrás de la cavidad abdominal
- Erupción cutánea que puede formar ampollas y parecerse a pequeñas dianas (puntos oscuros en el centro rodeados de un área más pálida, con un anillo oscuro alrededor) (*eritema multiforme*)
- Inflamación de los vasos sanguíneos (vasculitis) que puede causar erupción cutánea, aparición de puntos rojos redondos y lisos bajo la superficie de la piel o hematomas
- 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)

Efectos adversos adicionales en niños y adolescentes

Informe inmediatamente al médico del niño si observa cualquiera de estos síntomas:

- Reacciones alérgicas (hipersensibilidad) que puede producir: hinchazón de la cara, labios, boca, lengua y/o garganta y dificultad para respirar. Estos efectos adversos son frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas).

En general, los efectos adversos observados en niños y adolescentes tratados con Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral eran de tipo similar a los observados en adultos y eran principalmente de intensidad leve a moderada. Los efectos adversos que se observaron con más frecuencia en niños y adolescentes fueron sangrado por la nariz y sangrado vaginal anormal.

Efectos adversos muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas)

- Sangrado que incluye:
 - vaginal
 - nasal

Efectos adversos frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas)

- Sangrado que incluye:
 - de las encías
 - sangre en la orina
 - hematoma e hinchazón
 - del intestino o el recto
 - sangre brillante/roja en las heces
 - sangrado después de una operación que incluye hematoma e hinchazón, secreción de sangre procedente de la herida/incisión quirúrgica (supuración) o lugar de inyección
- Pérdida de cabello
- Anemia, que puede causar cansancio o palidez
- Disminución del número de plaquetas en la sangre del niño (que puede afectar la coagulación)
- Náuseas (malestar general)
- Erupción cutánea
- Picor
- Presión arterial baja que puede producir desvanecimiento del niño o que su corazón lata más rápido
- Los análisis de sangre pueden mostrar:
 - función anormal del hígado
 - aumento de algunas enzimas del hígado
 - aumento de la alanina aminotransferasa (GPT)

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

- Sangrado:
 - en el abdomen o el espacio detrás de la cavidad abdominal
 - en el estómago
 - en los ojos
 - en la boca
 - hemorroidal
 - en la boca o tos con sangre
 - en el cerebro o la columna vertebral
 - en los pulmones
 - en un músculo
- Erupción cutánea que puede formar ampollas y parecerse a pequeñas dianas (puntos oscuros en el centro rodeados de un área más pálida, con un anillo oscuro alrededor) (*eritema multiforme*)
- Inflamación de los vasos sanguíneos (vasculitis) que puede causar erupción cutánea, aparición de puntos rojos redondos y lisos bajo la superficie de la piel o hematomas
- Los análisis de sangre pueden mostrar:
 - un aumento en la gamma glutamil transferasa (GGT)
 - pruebas que muestran sangre en las heces o en la orina
- 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)

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, 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: 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 Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral

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 estuche y en cada frasco, después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. 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 Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral

- El principio activo es apixabán. Cada mililitro de suspensión contiene 1 mg de apixabán.
- Los demás componentes son: ácido cítrico, citrato sódico, glicerol, aroma a cereza (1221/21), polisorbato 80, emulsión de simeticona, benzoato de sodio, sucralosa, goma xantana, ácido cítrico (en forma de solución al 30 % a/a), agua purificada.

Aspecto del producto y contenido del envase

Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral es una suspensión viscosa de color de blanco a blanquecino, con un olor característico.

El producto está disponible en la presentación siguiente:

Frasco de vidrio de color ámbar, de 200 ml de volumen nominal, con tapón roscado de plástico a prueba de niños. Cada frasco contiene 150 ml del producto. El envase también contiene una pipeta de dosificación de 10 ml con graduación de 0,5 ml.

Tarjeta de alerta para el paciente: manejo de la información

Dentro del envase de Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral, junto al prospecto, encontrará una Tarjeta de alerta para el paciente o su médico podrá darle una tarjeta similar.

Esta Tarjeta de alerta para el paciente incluye información útil para usted y avisará a otros médicos de que está en tratamiento con Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral. **Debe mantener esta tarjeta consigo en todo momento.**

1. Tome la tarjeta.
2. Separe el lenguaje que necesite (esto se facilita a través de los extremos perforados).
3. Complete las siguientes secciones o pídale a su médico que las complete:

Nombre:

Fecha de nacimiento:

Indicación:

Peso:

Dosis: mg dos veces al día

Nombre del médico:

Número de teléfono del médico:

4. Pliegue la tarjeta y llévela consigo en todo momento

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización:

Glenmark Arzneimittel GmbH

Industriestr. 31

82194 Gröbenzell

Alemania

Responsable de la fabricación:

Medicair Bioscience Laboratories S.A

Athinon – Lamias National Road 61st km

Schimatari, 320 09

Grecia

Pharmaplot P.C.

Kleisthenous and 40^a Mouson st.

Athens, 15344

Grecia

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:

Glenmark Farmacéutica, S.L.U.

C/Retama 7, 7^a planta

28045 Madrid

España

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

España Apixabán Viso Farmacéutica 1 mg/ml suspensión oral

Grecia Apixaban/Medicair

Países Bajos Apixaban 1 mg/ml Pharmaplot MFN

Fecha de la última revisión de este prospecto: enero 2026.

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