

**ELIQUIS® (E-LI-QUIS)**  
(apixaban)  
comprimidos

**ELIQUIS® (E-LI-QUIS) POLVO (SPRIN-KEL)**  
(apixaban)  
para suspensión oral

**¿Qué es lo más importante que debo saber sobre ELIQUIS (apixaban)?**

**ELIQUIS puede causar efectos secundarios graves, incluyendo:**

• **Mayor riesgo de coágulos sanguíneos si deja de tomar ELIQUIS.**

ELIQUIS disminuye sus probabilidades de sufrir un accidente cerebrovascular al ayudar a prevenir que se formen coágulos. Si suspende el tratamiento con ELIQUIS, puede tener un mayor riesgo de formar coágulos sanguíneos.

**No suspenda el tratamiento con ELIQUIS sin consultar con el proveedor de atención médica que se lo recetó. La suspensión del tratamiento con ELIQUIS incrementa su riesgo de sufrir un accidente cerebrovascular.**

Puede que sea necesario suspender ELIQUIS, en caso de ser posible, antes de una cirugía o de un procedimiento médico o dental. Pregunte al proveedor de atención médica qué le recetó ELIQUIS sobre cuándo debería dejar de tomarlo. Su proveedor de atención médica le informará sobre cuándo puede comenzar a tomar ELIQUIS nuevamente después de una cirugía o procedimiento médico. Si necesita dejar de tomar ELIQUIS, su proveedor de atención médica puede recetarle otro medicamento para ayudar a prevenir la formación de coágulos sanguíneos.

• **Mayor riesgo de sangrado.** ELIQUIS puede causar sangrados que pueden ser graves y mortales. Esto es debido a que ELIQUIS es un medicamento anticoagulante que reduce la coagulación sanguínea.

**Es posible que su riesgo de sangrado aumente si toma ELIQUIS junto con otros medicamentos que aumenten el riesgo de sangrado, entre los que se incluyen:**

- aspirina o medicamentos que contienen aspirina
- uso prolongado (crónico) de antiinflamatorios no esteroideos (AINE)
- warfarin sodium
- cualquier medicamento que contenga heparina
- clopidogrel
- inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (ISRS) o inhibidores de la recaptación de serotonina y norepinefrina (IRSN)
- otros medicamentos que ayudan a prevenir o tratar la formación de coágulos de sangre

**Informe a su proveedor de atención médica** si toma alguno de estos medicamentos. Pregunte a su proveedor de atención médica o farmacéutico si no está seguro si su medicamento se encuentra en la lista anterior.

Durante el tratamiento con ELIQUIS:

- puede presentar hematomas con más facilidad
- puede tomar más tiempo de lo normal detener un sangrado

**Llame a su proveedor de atención médica u obtenga ayuda médica de inmediato si usted o su hijo desarrolla cualquiera de estos signos o síntomas de sangrado durante el tratamiento con ELIQUIS:**

- hematoma o sangrado espontáneo, o sangrado que dura mucho tiempo como:
  - sangrado inusual de las encías
  - sangrado nasal frecuente
  - sangrado menstrual o vaginal más abundante de lo normal
- sangrado intenso o que no se puede controlar
- orina de color rojo, rosado o marrón
- heces de color rojo o negro (de aspecto alquitranado)
- tos con sangre o con coágulos de sangre
- vómitos de sangre o lo que vomita se parecen a "granos de café"
- dolor, hinchazón o dolor inesperado de las articulaciones
- dolores de cabeza, sensación de mareo o debilidad
- **Coágulos de sangre raquídea o epidural (hematoma).** Las personas que toman ELIQUIS y que reciben medicamentos inyectados en el área espinal y epidural o a las que se les ha practicado una punción lumbar, tienen el riesgo de que se les formen coágulos sanguíneos, que pueden provocar pérdida motriz a largo plazo o de manera permanente (parálisis). Su riesgo de desarrollar un coágulo espinal o epidural es más elevado si:
  - se le coloca un pequeño tubo llamado catéter epidural en su espalda para administrarle ciertos medicamentos
  - toma AINE o un medicamento para prevenir la coagulación de la sangre

- tiene antecedentes de punciones epidurales o lumbares difíciles o repetidas
  - tiene antecedentes de problemas de la columna vertebral o se ha sometido a una cirugía de columna vertebral
- Si toma ELIQUIS y se le administra anestesia espinal o se le realiza una punción espinal, su proveedor de atención médica debe monitorearlo de cerca para detectar síntomas de sangrado o coágulos de sangre espinales o epidurales. Informe a su proveedor de atención médica u obtenga ayuda de inmediato si tiene dolor de espalda, sensación de hormigueo, entumecimiento o debilidad muscular, especialmente en su piernas y pies, o pérdida del control de los intestinos o la vejiga (incontinencia).
- ELIQUIS no está indicado para personas que tienen válvulas cardíacas artificiales.
  - ELIQUIS no está indicado para usar en personas que tienen síndrome antifosfolípido (SAF), especialmente con una prueba positiva a triples anticuerpos.

### **¿Qué es ELIQUIS?**

ELIQUIS es un medicamento de prescripción utilizado en adultos para:

- reducir el riesgo de accidente cerebrovascular y coágulos de sangre en personas que tienen fibrilación auricular (un tipo de latido cardíaco irregular) que no es causado por un problema en la válvula cardíaca.
- ayudar a prevenir la formación de coágulos de sangre en las venas de las piernas (trombosis venosa profunda o TVP) y de los pulmones (embolia pulmonar o EP) de personas que acaban de someterse a una cirugía de reemplazo de cadera o rodilla.
- tratar la trombosis venosa profunda (TVP) o la embolia pulmonar (EP).
- reducir el riesgo de reaparición de TVP o EP tras recibir tratamiento para coágulos sanguíneos.

ELIQUIS se utiliza en niños desde el nacimiento y mayores para tratar los coágulos sanguíneos en las venas de las piernas y los pulmones (tromboembolismo venoso) después de al menos 5 días de tratamiento anticoagulante inicial y para reducir el riesgo de que vuelvan a ocurrir.

ELIQUIS no ha sido estudiado y no se recomienda en niños que pesan menos de 5,7 libras (2,6 kg).

### **No tome ELIQUIS si usted o su hijo:**

- actualmente tiene ciertos tipos de sangrado anormal.
- tuvo alguna reacción alérgica grave al apixaban o a cualquiera de los ingredientes de ELIQUIS. Pregunte a su proveedor de atención médica si no está seguro. Consulte el final de esta Guía del medicamento para obtener una lista completa de los ingredientes de ELIQUIS.

### **Antes de comenzar a tomar ELIQUIS, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluyendo si usted o su hijo:**

- tiene o alguna vez tuvo problemas de sangrado
- tiene problemas renales o hepáticos
- tiene síndrome antifosfolípido (SAFL)
- está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si ELIQUIS puede causar daño al bebé nonato (feto);
  - **Informe a su proveedor de atención médica** de inmediato si queda embarazada durante el tratamiento con ELIQUIS. Tomar ELIQUIS durante el embarazo puede aumentar el riesgo de sangrado en usted o en su bebé nonato.
  - **Mujeres que pueden quedar embarazadas:** Hable con su proveedor de atención médica sobre la planificación del embarazo durante el tratamiento con ELIQUIS. Hable con su proveedor de atención médica sobre su riesgo de sangrado uterino intenso si recibe tratamiento con ELIQUIS.
  - Si toma ELIQUIS durante el embarazo, informe a su proveedor de atención médica de inmediato si desarrolla cualquier signo o síntoma de sangrado o pérdida de sangre. Vea **“¿Qué es lo más importante que debo saber sobre ELIQUIS (apixaban)?” para conocer los signos y síntomas de sangrado.**
- está amamantando o planea amamantar. Se desconoce si ELIQUIS pasa a la leche materna. No amamante durante el tratamiento con ELIQUIS. Hable con su proveedor de atención médica sobre la mejor manera de alimentar a su bebé durante el tratamiento con ELIQUIS.

Informe a todos sus proveedores de atención médica y dentistas que usted o su hijo está tomando ELIQUIS. Ellos deberán hablar con el proveedor de atención médica que le recetó ELIQUIS, antes de realizarle **cualquier** procedimiento quirúrgico, médico o dental.

**Informe a su proveedor de atención médica acerca de todos los medicamentos que usted o su hijo utiliza, incluidos los medicamentos de venta con receta y de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas.**

Es posible que algunos de sus otros medicamentos afecten la manera en que actúa ELIQUIS, causando efectos secundarios.

Ciertos medicamentos podrían incrementar su riesgo de sangrado o accidente cerebrovascular si se utilizan junto con ELIQUIS. Vea **“¿Qué es lo más importante que debo saber sobre ELIQUIS?”**

Conozca los medicamentos que toma. Mantenga una lista de todos sus medicamentos y muéstrele a su proveedor de atención médica y a su farmacéutico cuando reciba una nueva medicina.

**¿Cómo debo tomar ELIQUIS?**

- **Tome ELIQUIS exactamente como se lo haya recetado su proveedor de atención médica.**
- Tome ELIQUIS 2 veces al día.
- No cambie su dosis ni deje de tomar ELIQUIS a menos que se lo indique su proveedor de atención médica.
- Si usted o su hijo omiten una dosis de ELIQUIS, tómela en cuanto se acuerde el mismo día. No tome dos dosis de ELIQUIS a la vez para compensar la dosis olvidada. Reanude su pauta de dosificación habitual al día siguiente.
- Para adultos y niños que pesen al menos 77 libras (35 kg), si tiene problemas para tragar la tableta entera, hable con su proveedor de atención médica sobre otras formas de tomar los comprimidos de ELIQUIS.
- Su proveedor de atención médica decidirá cuánto tiempo debe tomar ELIQUIS. **No deje de tomarlo sin consultarlo primero con su proveedor de atención médica.**
- **No deje que se le agote su suministro de ELIQUIS. Renueve su receta antes de que se le termine el medicamento.** Cuando salga del hospital después de la cirugía de reemplazo de rodilla o cadera, asegúrese de tener suficiente ELIQUIS para evitar saltarse dosis.
- Si toma una cantidad excesiva de ELIQUIS, llame a su proveedor de atención médica o diríjase de inmediato a la sala de emergencias del hospital más cercano.
- Llame a su proveedor de atención médica de inmediato si se cae o lesiona, especialmente si se golpea la cabeza. Es posible que su proveedor de atención médica tenga que hacerle un examen.

**Para niños que toman ELIQUIS:**

- **Vea las instrucciones de uso detalladas que vienen con ELIQUIS SPRINKLE para suspensión oral o ELIQUIS comprimidos para suspensión oral para obtener información sobre cómo preparar y administrar una dosis de ELIQUIS** a niños que pesan menos de 35 kg (77 libras).
- Siempre administre ELIQUIS exactamente como se lo indique el proveedor de atención médica o el farmacéutico.
- La dosis de ELIQUIS se basa en el peso corporal de su hijo. Es posible que el proveedor de atención médica de su hijo deba ajustar la dosis a medida que su peso cambie. No cambie la dosis de su hijo sin consultar antes con el proveedor de atención médica.
- Si un niño vomita o regurgita dentro de los 30 minutos posteriores a la toma de ELIQUIS, repita la dosis. Si un niño vomita o regurgita más de 30 minutos después de la toma de ELIQUIS, no repita la dosis. Continúe administrando la siguiente dosis de ELIQUIS a la hora programada.
- Comuníquese con el proveedor de atención médica si su hijo vomita o escupe repetidamente después de tomar ELIQUIS.

**¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de ELIQUIS?**

- Vea **“¿Qué es lo más importante que debo saber sobre ELIQUIS?”**

**El efecto secundario más frecuente de ELIQUIS en adultos fue el sangrado.**

**Los efectos secundarios más frecuentes de ELIQUIS en niños incluyen:**

- dolor de cabeza
- vómitos
- sangrado menstrual intenso

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de ELIQUIS.

Llame a su médico para que le aconseje sobre los efectos secundarios. Puede informar los efectos secundarios a la FDA llamando al 1-800-FDA-1088.

**¿Cómo debo guardar ELIQUIS?**

Guarde ELIQUIS a temperatura ambiente entre 68 °F y 77 °F (20 °C y 25 °C).

**Mantenga ELIQUIS y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.**

**Información general sobre el uso seguro y eficaz de ELIQUIS.**

En algunas ocasiones, se recetan medicamentos para propósitos diferentes a los indicados en la Guía del medicamento. No tome ELIQUIS para una afección para la cual no se haya recetado. No administre ELIQUIS a otras personas, aun si ellos tienen los mismos síntomas que usted. Podría hacerles daño. Puede pedir a su farmacéutico o proveedor de atención médica información sobre ELIQUIS que se haya escrito para profesionales médicos.

**¿Cuáles son los componentes de ELIQUIS?**

**Principio activo:** apixaban

**Ingredientes inactivos:**

ELIQUIS comprimidos de 2,5 mg y 5 mg: lactosa anhidra, croscarmelosa sódica, estearato de magnesio, celulosa microcristalina y lauril sulfato de sodio. El recubrimiento contiene hipromelosa, lactosa monohidrato, dióxido de titanio, triacetina y óxido de hierro amarillo (comprimidos de 2,5 mg) u óxido de hierro rojo (comprimidos de 5 mg).

ELIQUIS comprimidos recubiertos para suspensión oral de 0,5 mg: lactosa anhidra, croscarmelosa sódica, estearato de magnesio, celulosa microcristalina, lauril sulfato de sodio. El recubrimiento contiene hipromelosa, lactosa monohidrato, óxido de hierro rojo, dióxido de titanio y triacetina.

ELIQUIS SPRINKLE 0,15 mg para suspensión oral: contiene hipromelosa y esferas de azúcar.

Comercializado por:

Bristol-Myers Squibb Company  
Princeton, New Jersey 08543 USA

y  
Pfizer Inc  
New York, NY 10001 USA

Todas las demás marcas comerciales son propiedad de sus respectivos dueños.

Para obtener más información, llame al 1-855-354-7847 (1-855-ELIQUIS) o visite [www.ELIQUIS.com](http://www.ELIQUIS.com).

El contenido de esta Guía del medicamento está basado en la Guía del medicamento aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos de los EE. UU.

Revisado: Mayo de 2025

Basado en: 432-US-2500226 05/25  
432-US-2500111 05/25