

GUÍA DEL MEDICAMENTO
ELIQUIS® (E-LI-QUIS)
(apixaban)
comprimidos

SOLAMENTE 

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

• **Para personas que toman ELIQUIS para la fibrilación auricular:**

Las personas con fibrilación auricular (un tipo de ritmo cardíaco irregular) tienen un mayor riesgo de formar coágulos sanguíneos en el corazón, los cuales pueden llegar al cerebro y ocasionar un accidente cerebrovascular, o a cualquier otra parte del cuerpo. 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 médico 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 médico qué le recetó ELIQUIS sobre cuándo debería dejar de tomarlo. Su médico le informará sobre cuándo puede comenzar a tomar ELIQUIS nuevamente después de una cirugía o procedimiento médico. Si necesita dejar de tomar ELIQUIS, su médico puede recetarle otro medicamento para ayudar a prevenir la formación de coágulos sanguíneos.

• **ELIQUIS puede causar sangrados** que pueden ser graves y rara vez, 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 (COUMADIN®, JANTOVEN®)
- cualquier medicamento que contenga heparina
- 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 médico si toma alguno de estos medicamentos. Pregunte a su médico o farmacéutico si no está seguro si su medicamento se encuentra en la lista anterior.

Mientras toma ELIQUIS:

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

Llame a su médico u obtenga ayuda médica de inmediato si presenta cualquiera de estos signos o síntomas de sangrado mientras toma ELIQUIS:

- 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

• **ELIQUIS no está indicado para pacientes que tienen válvulas cardíacas artificiales.**

• **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 administrar 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, el médico debe monitorearlo de cerca para detectar síntomas de sangrado o coágulos de sangre espinales o epidurales. Informe a su médico de inmediato si tiene sensación de hormigueo, entumecimiento o debilidad muscular, especialmente en su piernas y pies.

- ELIQUIS no está indicado para usar en personas que tienen síndrome antifosfolípido (SAF), especialmente con una prueba positiva a triples anticuerpos, que tienen antecedentes de coágulos de sangre.

¿Qué es ELIQUIS?

ELIQUIS es un medicamento de prescripción utilizado para:

- reducir el riesgo de accidente cerebrovascular y coágulos de sangre en personas que tienen fibrilación auricular.
- reducir el riesgo de formación de un coágulo de sangre en las piernas y los pulmones en personas que acaban de ser sometidas a una cirugía de reemplazo de cadera o rodilla.
- tratar coágulos sanguíneos en las venas de las piernas (trombosis venosa profunda) o pulmones (embolia pulmonar) y disminuir el riesgo de que ocurran nuevamente.

Se desconoce si ELIQUIS es seguro y eficaz en niños.

¿Quiénes no deben tomar ELIQUIS?

No tome ELIQUIS si usted:

- actualmente tiene ciertos tipos de sangrado anormal.
- tuvo alguna reacción alérgica grave a ELIQUIS. Pregunte a su médico si no está seguro.

¿Qué debo informar a mi médico antes de tomar ELIQUIS?

Antes de comenzar a tomar ELIQUIS, informe a su médico si usted:

- tiene problemas renales o hepáticos
- tiene síndrome antifosfolípido
- tiene alguna otra afección médica
- alguna vez tuvo problemas de sangrado
- está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si ELIQUIS puede causar daño al bebé nonato (feto); **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 medicamentos anticoagulantes, incluido ELIQUIS.
- está amamantando o planea amamantar. Se desconoce si ELIQUIS pasa a la leche materna. Usted y su médico deberán decidir si tomará ELIQUIS o si amamantará. No debe hacer las dos cosas.

Informe a todos sus médicos y dentistas que está tomando ELIQUIS. Ellos deberán hablar con el médico que le recetó ELIQUIS, antes de realizarle **cualquier** procedimiento quirúrgico, médico o dental.

Informe a su médico acerca de todos los medicamentos que 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. Algunos 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 médico y a su farmacéutico cuando reciba una nueva medicina.

¿Cómo debo tomar ELIQUIS?

- **Tome ELIQUIS exactamente como se lo haya recetado su médico.**
- Tome ELIQUIS dos veces cada día, con o sin alimentos.
- No cambie su dosis ni deje de tomar ELIQUIS a menos que se lo indique su médico.
- Si omite una dosis de ELIQUIS, tómela en cuanto lo recuerde. No tome más de una dosis de ELIQUIS al mismo tiempo para compensar la dosis omitida.
- Si tiene dificultad para tragar el comprimido entero, hable con su médico sobre otras formas de tomar ELIQUIS.
- Su médico decidirá cuánto tiempo debe tomar ELIQUIS. **No deje de tomarlo sin consultarlo primero con su médico. Si toma ELIQUIS para la fibrilación auricular, suspenderlo podría aumentar el riesgo de sufrir un accidente cerebrovascular.**
- **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 médico o diríjase de inmediato a la sala de emergencias del hospital más cercano.
- Llame a su médico o proveedor de atención médica de inmediato si se cae o lesiona, especialmente si se golpea la cabeza. Es posible que su médico o proveedor de atención médica tenga que hacerle un examen.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de ELIQUIS?

- Vea “¿Qué es lo más importante que debo saber sobre ELIQUIS?”
- ELIQUIS puede ocasionar urticaria o reacción alérgica grave. Llame a su médico u obtenga ayuda médica de inmediato si presenta cualquiera de los siguientes síntomas:
 - dolor u opresión en el pecho
 - hinchazón de la cara o la lengua
 - dificultad para respirar o sibilancias
 - sensación de mareo o desmayo

Informe a su médico si presenta algún efecto secundario que le ocasiona molestias o no desaparece.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de ELIQUIS. Para obtener más información, consulte a su médico o farmacéutico.

Consulte 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 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.

Si desea saber más información, hable con su médico. Puede pedir a su farmacéutico o médico información sobre ELIQUIS que se haya escrito para profesionales médicos.

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

¿Cuáles son los componentes de ELIQUIS?

Principio activo: apixaban.

Componentes inactivos: lactosa anhidra, celulosa microcristalina, croscarmelosa sódica, laurilsulfato de sodio y estearato de magnesio. La película protectora contiene monohidrato de lactosa, hipromelosa, dióxido de titanio, triacetín y óxido de hierro amarillo (comprimidos de 2.5 mg) u óxido de hierro rojo (comprimidos de 5 mg).

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.

Comercializado por:
Bristol-Myers Squibb Company
Princeton, New Jersey 08543 USA
y
Pfizer Inc
New York, New York 10017 USA

COUMADIN® es una marca comercial registrada de Bristol-Myers Squibb Pharma Company. Todas las demás marcas comerciales son propiedad de sus respectivos dueños.

Revisado: Septiembre de 2021

Basado en: 432-US-2101512 09/21
432-US-2101694 09/21