

**ELIQUIS®** (ELL i kwiss)  
**(apixaban)**  
**tabletas**

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

• **Para personas que toman ELIQUIS para 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 una apoplejía, o a cualquier otra parte del cuerpo. ELIQUIS disminuye su probabilidad de sufrir una apoplejía ayudando a prevenir la formación de 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. Suspender el tratamiento con ELIQUIS aumenta el riesgo de sufrir una apoplejía.**

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 que 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 provocar sangrado**, el cual pudiera ser grave y en raras ocasiones, mortal. Esto es debido a que ELIQUIS es un medicamento anticoagulante que reduce la coagulación sanguínea.

Puede tener un mayor riesgo de padecer sangrado si toma ELIQUIS y toma otros medicamentos que aumentan el riesgo de sangrado, como:

- aspirina o medicamentos que contienen aspirina
- uso a largo plazo (crónico) de medicamentos 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 la serotonina y norepinefrina (IRSN)
- otros medicamentos para ayudar a prevenir o tratar coágulos sanguíneos

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 inesperado o sangrado que dura mucho tiempo como:
  - sangrado inusual en las encías
  - sangrado nasal que se presenta frecuentemente
  - sangrado menstrual o vaginal más abundante de lo normal
- sangrado grave o que no pueda controlar

## **ELIQUIS® (apixaban)**

---

- orina de color rojo, rosa o café
- heces de color rojo o negro (como alquitrán)
- tos con sangre o coágulos
- vomitar sangre o su vómito se ve como si tuviera café molido
- dolor inesperado, inflamación o dolor articular
- dolor de cabeza, sensación de mareo o debilidad
- **No se recomienda ELIQUIS para pacientes con válvulas cardíacas artificiales.**
- **Coágulos sanguíneos (hematoma) espinales o epidurales.** Las personas que utilizan medicamentos anticoagulantes como ELIQUIS y se les administra medicamento inyectado en la región espinal y epidural o se les hace una punción espinal, tienen un mayor riesgo de formar un coágulo sanguíneo que pudiera ocasionar pérdida de movimiento (parálisis) a largo plazo o permanente. Su riesgo de desarrollar coágulos sanguíneos espinales o epidurales es mayor si:
  - se le coloca un pequeño tubo llamado catéter epidural en su espalda para administrarle ciertos medicamentos
  - usted utiliza algún AINE o medicamentos para prevenir la formación de coágulos sanguíneos
  - tiene antecedentes de punciones epidurales o espinales difíciles o repetidas
  - tiene antecedentes de problemas espinales o se le ha realizado una cirugía en su espina dorsal

Si está en tratamiento con ELIQUIS y se le somete a anestesia raquídea (espinal) o punción espinal, su médico deberá monitorearlo de cerca para detectar síntomas de coágulos espinales o epidurales o de sangrado. Informe a su médico de inmediato si tiene sensación de hormigueo, entumecimiento o debilidad muscular, especialmente en su piernas y pies.

### **¿Qué es ELIQUIS?**

ELIQUIS es un medicamento de prescripción utilizado para:

- disminuir el riesgo de apoplejía y de coágulos sanguíneos en personas que padecen fibrilación auricular.
- disminuir el riesgo de formar coágulos sanguíneos en las piernas y pulmones en personas que recientemente se sometieron a 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.

No se conoce la seguridad y efectividad de ELIQUIS en niños.

### **¿Quiénes no deben tomar ELIQUIS?**

#### **No tome ELIQUIS si usted:**

- actualmente padece ciertos tipos de sangrado anormal.
- ha presentado una 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 iniciar su tratamiento con ELIQUIS, informe a su médico si usted:**

- tiene problemas renales o hepáticos
- padece cualquier otra condición médica
- alguna vez ha padecido problemas de sangrado

## ELIQUIS® (apixaban)

---

- está embarazada o planea estarlo. No se sabe si ELIQUIS puede causar daño al bebé nonato (feto).
- está amamantando o planea amamantar. No se sabe si ELIQUIS puede pasar a la leche materna. Usted y su médico deberán decidir si tomará ELIQUIS o si amamantará. No deberá hacer ambos.

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

**Informe a su médico sobre todos los medicamentos que toma, incluyendo** los de receta y los que son sin receta, vitaminas y complementos herbales. Algunos de sus otros medicamentos pueden afectar la forma en que ELIQUIS trabaja. Ciertos medicamentos pueden aumentar el riesgo de presentar un sangrado o apoplejía mientras toma ELIQUIS. Consulte **“¿Qué es lo más importante que debo saber sobre ELIQUIS?”**

Conozca los medicamentos que toma. Mantenga una lista de todos sus medicamentos y muéstrela a su médico y a su farmacéutico cuando reciba una nueva medicina.

### ¿Cómo debo tomar ELIQUIS?

- **Tome ELIQUIS tal y como su médico se lo recetó.**
- Tome ELIQUIS dos veces al día con o sin alimentos.
- No modifique su dosis ni suspenda su tratamiento con ELIQUIS a menos que su médico se lo indique.
- Si se salta una dosis de ELIQUIS, tómela tan pronto como lo recuerde. No tome más de una dosis de ELIQUIS al mismo tiempo para recuperar la dosis perdida.
- Si tiene dificultad para tragar la tableta entera, hable con su médico sobre otras formas de tomar ELIQUIS.
- Su médico decidirá la duración de su tratamiento con ELIQUIS. **No suspenda su tratamiento sin consultar antes a su médico. Si toma ELIQUIS para fibrilación auricular, suspenderlo podría aumentar el riesgo de sufrir una apoplejía.**
- **No se quede sin ELIQUIS. Resurta su receta antes de que se le termine.** Cuando sea dado de alta del hospital después de un reemplazo de rodilla o cadera, asegúrese de tener suficiente ELIQUIS para evitar omitir alguna dosis.
- Si toma una sobredosis de ELIQUIS, llame a su médico o acuda de inmediato al servicio de urgencias 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. Su médico o proveedor de atención médica pueden requerir revisarlo.

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

- Consulte **“¿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 o tensión en el pecho
  - inflamación del rostro o lengua

## **ELIQUIS® (apixaban)**

---

- dificultad para respirar o sibilancia
- sensación de mareo o desmayo

Informe a su médico si presenta algún efecto secundario que le incomoda o que no disminuye. Estos no son los únicos efectos secundarios probables de ELIQUIS. Para obtener más información, consulte a su médico o farmacéutico.

Llame a su médico para recibir asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Debe informar todos los efectos secundarios a la FDA llamando al 1-800-FDA-1088.

### **¿Cómo debo almacenar ELIQUIS?**

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

**Conserve 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 mencionados en la Guía del medicamento. No utilice ELIQUIS para una condición diferente para la que se recetó. No administre ELIQUIS a otras personas, aun si ellos tienen los mismos síntomas que usted. Pudiera hacerles daño.

Si desea saber más al respecto, consulte a su médico. Puede solicitar a su farmacéutico o médico información acerca de ELIQUIS redactada para profesionales de atención médica.

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

### **¿Cuáles son los ingredientes de ELIQUIS?**

Ingrediente activo: apixaban.

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

El contenido de esta Guía del medicamento está basado en la Guía del medicamento que ha sido 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.

1356616A0

Revisado en julio de 2016

Basado en: 432US1603587-08-01  
432US1701719-03-01