

APIXABAN TEVA 2,5 MG
filmomhulde tabletten

MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS
1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 31 oktober 2025
Bladzijde : 1

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

Apixaban Teva 2,5 mg, filmomhulde tabletten
apixaban

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Geef dit medicijn niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Apixaban Teva en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit medicijn?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAT IS APIXABAN TEVA EN WAARVOOR WORDT DIT MEDICIJN GEBRUIKT?

Dit medicijn bevat de werkzame stof apixaban en behoort tot een groep medicijnen die antistollingsmedicijnen (anticoagulantia) worden genoemd. Dit medicijn helpt om de vorming van bloedstolsels te voorkomen door Factor-Xa te blokkeren, dat een belangrijk onderdeel is van de bloedstolling.

Dit medicijn wordt bij volwassenen gebruikt:

- om de vorming van bloedstolsels (diepveneuze trombose) te voorkomen na het vervangen van een heup of knie. Na een operatie aan de heup of knie loopt u mogelijk een hoger risico op het ontstaan van bloedstolsels in de aderen van uw benen. Hierdoor kunnen uw benen opzwellen, met of zonder pijn. Als een bloedstolsel van uw been naar uw longen beweegt kan het daar de bloedtoevoer blokkeren, wat zorgt voor ademnood, met of zonder borstkaspijn. Deze toestand (longembolie) kan levensbedreigend zijn en moet er onmiddellijk medische hulp gezocht worden
- om de vorming van bloedstolsels te voorkomen in het hart van patiënten met een onregelmatige hartslag (atriumfibrilleren) en minstens één andere risicofactor. Bloedstolsels kunnen loskomen en meegevoerd worden naar de hersenen en zo leiden tot een beroerte. Ook kunnen de stolsels meegevoerd worden naar andere organen en de normale bloedtoevoer naar die organen blokkeren

APIXABAN TEVA 2,5 MG
filmomhulde tabletten

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 31 oktober 2025

Bladzijde : 2

(ook wel systemische embolie genoemd). Een beroerte kan levensbedreigend zijn en vereist onmiddellijke medische hulp

- om bloedstolsels in de aderen van uw benen (diepveneuze trombose) en de bloedvaten van uw longen (longembolie) te behandelen en om het opnieuw optreden van bloedstolsels in de bloedvaten van uw benen en/of longen te voorkomen

Dit medicijn wordt gebruikt bij kinderen van 28 dagen tot jonger dan 18 jaar voor de behandeling van bloedstolsels en voor de preventie van het opnieuw optreden van bloedstolsels in de aderen of bloedvaten van de longen.

Voor de aanbevolen dosis op basis van lichaamsgewicht raadpleegt u rubriek 3.

2. WANNEER MAG U DIT MEDICIJN NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?

- **U bent allergisch** voor een van de stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- **U bloedt hevig.**
- U heeft een **ziekte in een orgaan** die zorgt voor een stijging van het risico op ernstige bloedingen (zoals **een actieve of recente zweer** in uw maag of darmen, **recente hersenbloeding**).
- U heeft een **leverziekte** die leidt tot een verhoogd risico op bloedingen (hepatische coagulopathie).
- **U neemt medicijnen in die de vorming van bloedstolsels voorkomen** (bijv. warfarine, rivaroxaban, dabigatran of heparine), behalve als u verandert van antistollingsbehandeling, als u een veneuze of arteriële katheter heeft en heparine via deze lijn toegediend krijgt om de lijn open te houden, of als een buisje in uw bloedvat wordt ingebracht (katheterablatie) om een onregelmatige hartslag (aritmie) te behandelen.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u dit medicijn gebruikt als u last heeft van één van de onderstaande punten:

- een **verhoogd risico op bloedingen**, zoals:
 - **bloedingsstoornissen**, waaronder aandoeningen die leiden tot verminderde activiteit van de bloedplaatjes
 - **zeer hoge bloeddruk**, die niet onder controle is door medische behandeling
 - leeftijd hoger dan 75 jaar
 - lichaamsgewicht van 60 kg of minder
- een **ernstige nierziekte of als u dialyseert**
- een **leverprobleem of leverproblemen in het verleden**
 - dit medicijn zal voorzichtig worden gebruikt bij patiënten die tekenen van afwijkende werking van de lever vertonen

APIXABAN TEVA 2,5 MG
filmomhulde tabletten

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 31 oktober 2025

Bladzijde : 3

- **u een buisje (katheter) in uw rug of een injectie in uw wervelkolom heeft gehad** (voor verdoving of vermindering van pijn), uw arts zal u vertellen om dit medicijn in te nemen 5 uur of langer na het verwijderen van de katheter
- u een **kunsthartklep** heeft
- uw arts heeft bepaald dat uw bloeddruk instabiel is of er een andere behandeling of chirurgische ingreep gepland staat om het bloedstolsel uit uw longen te verwijderen

Wees bijzonder voorzichtig met het gebruik van dit medicijn

- als u weet dat u lijdt aan antifosfolipidesyndroom (een aandoening van het immuunsysteem dat een verhoogd risico van bloedstolsels veroorzaakt), vertel dit dan aan uw behandelend arts. Hij of zij zal besluiten of de behandeling wellicht moet worden aangepast

Als u een operatie moet ondergaan of een andere ingreep die kan leiden tot een bloeding, kan uw arts u vragen om voor een korte tijd te stoppen met het nemen van dit medicijn. Als u er niet zeker van bent of een ingreep kan leiden tot een bloeding, vraag het dan aan uw arts.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Dit medicijn wordt niet aanbevolen bij kinderen en jongeren tot 18 jaar met een lichaamsgewicht van minder dan 35 kg.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast Apixaban Teva nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Sommige medicijnen kunnen de effecten van apixaban versterken en sommige kunnen deze verzwakken. Uw arts zal beslissen of u met apixaban dient te worden behandeld wanneer u deze medicijnen gebruikt en hoe nauwlettend u moet worden gecontroleerd.

De volgende medicijnen kunnen de effecten van apixaban versterken en de kans op ongewenste bloedingen verhogen:

- sommige **medicijnen tegen schimmelinfecties** (bijv. ketoconazol, enz.)
- sommige **antivirale medicijnen tegen hiv / aids** (bijv. ritonavir)
- andere **medicijnen die worden gebruikt om bloedstolling te verminderen** (bijv. enoxaparine, enz.)
- **ontstekingsremmende of pijnbestrijdende medicijnen** (bijv. acetylsalicylzuur of naproxen). In het bijzonder als u ouder bent dan 75 jaar én acetylsalicylzuur neemt, heeft u misschien een verhoogd risico op bloedingen
- **medicijnen tegen hoge bloeddruk of hartproblemen** (bijv. diltiazem)
- **medicijnen tegen depressie**, die **selectieve serotonineheropnameremmers** of **serotonine-noradrenalineheropnameremmers** worden genoemd

De volgende medicijnen kunnen het vermogen van apixaban verminderen om de vorming van bloedstolsels te helpen voorkomen:

APIXABAN TEVA 2,5 MG
filmomhulde tabletten

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 31 oktober 2025

Bladzijde : 4

- **medicijnen ter voorkoming van epilepsie of insulten** (bijv. fenytoïne, enz.)
- **sint-janskruid** (een kruidensupplement dat wordt gebruikt tegen depressie)
- **medicijnen voor het behandelen van tuberculose of andere infecties** (bijv. rifampicine)

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u dit medicijn gebruikt.

Het is niet bekend welk effect apixaban heeft op zwangerschap en het ongeboren kind. Gebruik dit medicijn niet als u zwanger bent. **Neem onmiddellijk contact op met uw arts** als u zwanger wordt terwijl u dit medicijn gebruikt.

Het is niet bekend of apixaban overgaat in de moedermelk. Vraag uw arts, apotheker of verpleegkundige om advies voordat u dit medicijn gebruikt terwijl u borstvoeding geeft. Hij of zij zal u dan adviseren om te stoppen met de borstvoeding of om op te houden/niet te beginnen met het innemen van apixaban.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Apixaban heeft niet aangetoond dat het de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen vermindert.

Apixaban Teva bevat lactose (een soort suiker) en natrium

Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit medicijn inneemt.

Dit medicijn bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per filmomhulde tablet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

3. HOE GEBRUIKT U DIT MEDICIJN?

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Dosis

Slik de tablet door met wat water. Dit medicijn kan met of zonder voedsel ingenomen worden. Probeer de tabletten iedere dag op hetzelfde tijdstip in te nemen voor het beste behandelresultaat.

Als u moeite heeft om de tablet in zijn geheel door te slikken, praat dan met uw arts over andere manieren om dit medicijn in te nemen. De tablet mag worden fijn gemaakt en direct voor inname opgelost worden in water, 5% glucose in water, appelsap of appelmoes.

Instructies voor het fijnmaken:

- maak de tabletten fijn met een vijzel en mortier

APIXABAN TEVA 2,5 MG
filmomhulde tabletten

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 31 oktober 2025

Bladzijde : 5

- breng alle poeder voorzichtig over in een geschikte beker en meng het poeder met een beetje, bijv. 30 ml (2 eetlepels), water of één van de andere vloeistoffen die hierboven genoemd zijn om een mengsel te maken
- slik het mengsel door
- reinig de vijzel en mortier die u heeft gebruikt voor het fijnmaken van de tablet en de beker met een beetje water of één van de andere vloeistoffen (bijv. 30 ml) en slik de spoeling door

Indien nodig, kan uw dokter u de fijngemaakte Apixaban Teva-tabletten ook gemengd met 60 ml water of 5% glucose in water geven via een nasogastrische sonde.

Gebruik dit medicijn zoals aanbevolen voor het volgende:

Om de vorming van bloedstolsels te voorkomen na een operatie voor het vervangen van een heup of knie

De geadviseerde dosering is één tablet Apixaban Teva 2,5 mg tweemaal per dag.

Bijvoorbeeld één 's ochtends en één 's avonds.

U moet de eerste tablet 12 tot 24 uur na uw operatie innemen.

Als u een **heupvervangende operatie** heeft ondergaan, zult u meestal de tabletten gedurende 32 tot 38 dagen gebruiken.

Als u een **knievervangende operatie** heeft ondergaan, zult u meestal de tabletten 10 tot 14 dagen gebruiken.

Om de vorming van bloedstolsels te voorkomen in het hart van patiënten met een onregelmatige hartslag en minstens één andere risicofactor

De geadviseerde dosering is één tablet Apixaban Teva **5 mg** tweemaal per dag.

De geadviseerde dosering is één tablet Apixaban Teva **2,5 mg** tweemaal per dag, als:

- u een **ernstig verminderde nierfunctie** heeft
- **u aan twee of meer van de volgende beschrijvingen voldoet:**
 - uw bloedtesten laten een slechte nierfunctie zien (waarde van serumcreatine is 1,5 mg/dl (133 micromol/l) of hoger)
 - u bent 80 jaar of ouder
 - u weegt 60 kg of minder

De geadviseerde dosis is één tablet tweemaal daags, bijvoorbeeld één 's ochtends en één 's avonds. Uw arts zal bepalen hoe lang u behandeld moet worden.

Om bloedstolsels in de aderen van uw benen en bloedstolsels in de bloedvaten van uw longen te behandelen

De geadviseerde dosis is **twee tabletten** Apixaban Teva **5 mg** tweemaal daags voor de eerste 7 dagen, bijvoorbeeld twee tabletten 's ochtends en twee 's avonds.

APIXABAN TEVA 2,5 MG
filmomhulde tabletten

MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 31 oktober 2025

Bladzijde : 6

Na 7 dagen is de geadviseerde dosis **één tablet** Apixaban Teva **5 mg** tweemaal daags, bijvoorbeeld één 's ochtends en één 's avonds.

Om het opnieuw optreden van bloedstolsels te voorkomen na het afronden van 6 maanden van behandeling

De geadviseerde dosis is één tablet Apixaban Teva **2,5 mg** tweemaal daags, bijvoorbeeld één tablet 's ochtends en één 's avonds.

Uw arts zal bepalen hoe lang u behandeld moet worden.

Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar

Voor de behandeling van bloedstolsels en voor de preventie van het opnieuw optreden van bloedstolsels in de aderen of bloedvaten van de longen.

Gebruik of geef dit medicijn altijd precies zoals uw arts of apotheker of die van het kind u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige of die van het kind.

Probeer de dosis iedere dag op hetzelfde tijdstip in te nemen of toe te dienen voor het beste behandelresultaat.

De dosering van dit medicijn hangt af van het lichaamsgewicht en wordt door de arts berekend.

De aanbevolen dosering voor kinderen en jongeren tot 18 jaar met een lichaamsgewicht van ten minste 35 kg is **vier tabletten** Apixaban Teva **2,5 mg** tweemaal daags gedurende de eerste 7 dagen, bijvoorbeeld vier tabletten 's ochtends en vier 's avonds. Na 7 dagen is de aanbevolen dosering **twee tabletten** Apixaban Teva **2,5 mg** tweemaal daags, bijvoorbeeld twee 's ochtends en twee 's avonds. Voor ouders of verzorgers: observeer het kind om te controleren of de volledige dosis is ingenomen. Het is belangrijk om u te houden aan de geplande bezoeken aan de arts, omdat de dosering mogelijk moet worden aangepast naarmate het gewicht verandert.

Uw arts kan uw antistollingsbehandeling als volgt aanpassen:

- Overstap van behandeling met Apixaban Teva naar behandeling met antistollingsmedicijnen
Stop met het innemen van Apixaban Teva. Start met het innemen van de antistollingsmedicijnen (bijv. heparine) op het moment dat u anders uw volgende tablet zou hebben ingenomen.
- Overstap van behandeling met antistollingsmedicijnen naar behandeling met Apixaban Teva
Stop met het innemen van de antistollingsmedicijnen. Start met de behandeling met Apixaban Teva op het moment dat u de volgende dosis van het antistollingsmedicijn zou innemen en ga dan normaal verder met de behandeling.
- Overstap van behandeling met antistollingsmedicijnen die vitamine K-antagonisten bevatten (bijv. warfarine) naar behandeling met Apixaban Teva
Stop met het innemen van het medicijn dat een vitamine K-antagonist bevat. Uw arts moet bloedmetingen uitvoeren en zal u vertellen wanneer u kunt starten met het innemen van Apixaban Teva.
- Overstap van behandeling met Apixaban Teva naar behandeling met antistollingsmedicijnen die vitamine K-antagonisten bevatten (bijv. warfarine)

APIXABAN TEVA 2,5 MG
filmomhulde tabletten

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 31 oktober 2025

Bladzijde : 7

Als u arts u vertelt dat u moet starten met het innemen van het medicijn dat een vitamine K-antagonist bevat, ga dan minstens 2 dagen door met het innemen van Apixaban Teva nadat u uw eerste dosis heeft ingenomen van het antistollingsmedicijn dat een vitamine K-antagonist bevat. Uw arts moet bloedmetingen uitvoeren en zal u vertellen wanneer u kunt stoppen met het innemen van Apixaban Teva.

Patiënten die cardioversie ondergaan

Als uw abnormale hartslag moet worden hersteld naar normaal met behulp van een procedure genaamd cardioversie, dient u dit medicijn in te nemen op de tijdstippen die uw arts u heeft verteld, om bloedstolsels in de bloedvaten in uw hersenen en andere bloedvaten in uw lichaam te voorkomen.

Heeft u te veel van dit medicijn gebruikt?

Vertel het onmiddellijk aan uw arts als u meer dan de voorgeschreven dosis van dit medicijn heeft ingenomen. Neem de verpakking van het medicijn mee, ook als er geen tabletten meer over zijn.

Als u meer van dit medicijn heeft ingenomen dan wordt aanbevolen, kunt u een verhoogde kans op bloedingen hebben. Als bloedingen optreden, kan een operatie, bloedtransfusie of andere behandelingen die anti-factor-Xa-activiteit kunnen omkeren nodig zijn.

Bent u vergeten dit medicijn te gebruiken?

- Als u een dosis in de ochtend heeft gemist, neemt u deze zodra u het zich herinnert. Deze dosis kan tegelijk met de avonddosis worden ingenomen.
- Een gemiste avonddosis mag alleen nog dezelfde avond worden ingenomen. Neem niet de volgende ochtend twee doses, maar ga de volgende dag verder met het doseerschema van tweemaal daags zoals aanbevolen.

Praat met uw arts, apotheker of verpleegkundige **als u twijfelt wat u moet doen of als u meer dan één dosis heeft gemist.**

Als u stopt met het gebruik van dit medicijn

Stop niet met het innemen van dit medicijn zonder eerst met uw arts te praten. Het risico op het ontstaan van een bloedstolsel kan namelijk hoger zijn als u te vroeg stopt met de behandeling.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit medicijn? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken. Apixaban kan gegeven worden voor drie verschillende aandoeningen. De bekende bijwerkingen en hoe vaak deze voorkomen voor ieder van deze medische aandoeningen kunnen verschillen en zijn hieronder apart weergegeven. Voor deze aandoeningen is de meest voorkomende bijwerking van

APIXABAN TEVA 2,5 MG
filmomhulde tabletten

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 31 oktober 2025

Bladzijde : 8

apixaban het optreden van bloedingen. Deze bloedingen kunnen levensbedreigend zijn en onmiddellijke medische hulp vereisen.

De volgende bijwerkingen zijn bekend als u apixaban neemt om de vorming van bloedstolsels te voorkomen na een operatie voor het vervangen van een heup of knie

Vaak voorkomende bijwerkingen (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers)

- Bloedarmoede die vermoeidheid of bleekheid kan veroorzaken
- Bloedingen, waaronder:
 - blauwe plekken en zwelling
- Misselijkheid (zich ziek voelen)

Soms voorkomende bijwerkingen (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers)

- Verlaagd aantal bloedplaatjes in uw bloed (kan de stolling beïnvloeden).
- Bloeding:
 - die optreden na uw operatie, waaronder blauwe plekken en zwellingen, bloed of vocht dat lekt uit de operatiewond/snee (wondvocht) of de injectieplaats
 - in uw maag, darmen of helder/rood bloed in de ontlasting
 - bloed in de urine
 - uit uw neus
 - uit de vagina
- Lage bloeddruk waardoor u zich flauw kunt voelen of een versnelde hartslag kunt krijgen.
- Bloedtests waaruit blijkt dat sprake is van:
 - een abnormale leverfunctie
 - een verhoogde concentratie van sommige leverenzymen
 - een verhoogde concentratie bilirubine, een afbraakproduct van rode bloedcellen wat gele verkleuring van de huid en de ogen kan veroorzaken
- Jeuk

Zelden voorkomende bijwerkingen (komen voor bij minder dan 1 op de 1.000 gebruikers)

- Allergische reacties (overgevoeligheid) die kunnen leiden tot: zwelling van het gezicht, de lippen, mond, tong en/of keel en moeite met ademen. **Neem onmiddellijk contact op met uw arts** als u last krijgt van één van deze symptomen
- Bloedingen:
 - in een spier
 - in uw ogen
 - uit uw tandvlees en bloed in uw speeksel wanneer u hoest
 - uit uw rectum
- Haaruitval

Niet bekend (frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

- Bloeding:
 - in uw hersenen of wervelkolom

APIXABAN TEVA 2,5 MG
filmomhulde tabletten

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 31 oktober 2025

Bladzijde : 9

- in uw longen of keel
- in uw mond
- in uw buik of in de ruimte achter uw buikholte
- van een aambeï
- testen die bloed in de ontlasting of urine aantonen
- Huiduitslag waarbij blaasjes kunnen ontstaan en die eruit ziet als kleine 'schietschijven' (donkere vlekken in het midden omgeven door een bleker gebied, met een donkere ring rond de rand) (*erythema multiforme*)
- Ontsteking van de bloedvaten (vasculitis) die kan leiden tot huiduitslag of puntige, platte, rode, ronde vlekken onder het huidoppervlak of blauwe plekken
- Bloeding in de nier, soms met aanwezigheid van bloed in de urine, wat leidt tot het onvermogen van de nieren om goed te werken (antistollingsgerelateerde nefropathie)

De volgende bijwerkingen zijn bekend als u apixaban neemt om de vorming van bloedstolsels te voorkomen in het hart van patiënten met een onregelmatige hartslag en minstens één andere risicofactor

Vaak voorkomende bijwerkingen (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers)

- Bloedingen, waaronder:
 - in uw ogen
 - in uw maag of darmen
 - uit uw rectum
 - bloed in de urine
 - uit uw neus
 - uit uw tandvlees
 - blauwe plekken en zwelling
- Bloedarmoede die vermoeidheid of bleekheid kan veroorzaken
- Lage bloeddruk waardoor u zich flauw kunt voelen of een versnelde hartslag kunt krijgen
- Misselijkheid (zich ziek voelen)
- Bloedtests waaruit blijkt dat sprake is van:
 - een verhoogd gammaglutamyltransferase (GGT)

Soms voorkomende bijwerkingen (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers)

- Bloeding:
 - in uw hersenen of wervelkolom
 - in uw mond of bloed in uw speeksel wanneer u hoest
 - in uw buik of uit uw vagina
 - helder/rood bloed in uw ontlasting
 - bloeding die optreedt na uw operatie, waaronder kneuzingen en zwellingen, bloed of vocht dat lekt uit de operatiewond/snee (wondvocht) of de injectieplaats
 - van een aambeï
 - testen die bloed in de ontlasting of urine aantonen
- Verlaagd aantal bloedplaatjes in uw bloed (kan de stolling beïnvloeden)

APIXABAN TEVA 2,5 MG
filmomhulde tabletten

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 31 oktober 2025

Bladzijde : 10

- Bloedtests waaruit blijkt dat sprake is van:
 - een abnormale leverfunctie
 - een verhoogde concentratie van sommige leverenzymen
 - een verhoogde concentratie bilirubine, een afbraakproduct van rode bloedcellen wat gele verkleuring van de huid en de ogen kan veroorzaken
- Huiduitslag
- Jeuk
- Haaruitval
- Allergische reacties (overgevoeligheid) die kunnen leiden tot: zwelling van het gezicht, de lippen, mond, tong en/of keel en moeite met ademen. **Neem onmiddellijk contact op met uw arts** als u last krijgt van één van deze symptomen

Zelden voorkomende bijwerkingen (komen voor bij minder dan 1 op de 1.000 gebruikers)

- Bloeding:
 - in uw longen of keel
 - in de ruimte achter uw buikholte
 - in een spier

Zeer zelden voorkomende bijwerkingen (komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers)

- Huiduitslag waarbij blaasjes kunnen ontstaan en die eruit ziet als kleine 'schietschijven' (donkere vlekken in het midden omgeven door een bleker gebied, met een donkere ring rond de rand) (*erythema multiforme*)

Niet bekend (frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

- Ontsteking van de bloedvaten (vasculitis) die kan leiden tot huiduitslag of puntige, platte, rode, ronde vlekken onder het huidoppervlak of blauwe plekken
- Bloeding in de nier, soms met aanwezigheid van bloed in de urine, wat leidt tot het onvermogen van de nieren om goed te werken (antistollingsgerelateerde nefropathie)

De volgende bijwerkingen zijn bekend als u apixaban gebruikt om optreden of het opnieuw optreden van bloedstolsels in de aderen van uw benen en bloedstolsels in de aderen van uw longen te behandelen of te voorkomen

Vaak voorkomende bijwerkingen (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers)

- Bloedingen, waaronder:
 - uit uw neus
 - uit uw tandvlees
 - bloed in de urine
 - blauwe plekken en zwelling
 - in uw maag, darmen en van uw rectum
 - in uw mond
 - uit de vagina
- Bloedarmoede die vermoeidheid of bleekheid kan veroorzaken

APIXABAN TEVA 2,5 MG
filmomhulde tabletten

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 31 oktober 2025

Bladzijde : 11

- Verlaagd aantal bloedplaatjes in uw bloed (kan de stolling beïnvloeden)
- Misselijkheid (zich ziek voelen)
- Huiduitslag
- Bloedtests waaruit blijkt dat sprake is van:
 - een verhoogde gammaglutamyltransferase (GGT) or alanineaminotransferase (ALAT)

Soms voorkomende bijwerkingen (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers)

- Lage bloeddruk waardoor u zich flauw kunt voelen of een versnelde hartslag kunt krijgen.
- Bloedingen:
 - in uw ogen
 - in uw mond of bloed in uw speeksel wanneer u hoest
 - helder/rood bloed in uw ontlasting
 - testen die bloed in de ontlasting of urine aantonen
 - bloedingen die optreden na uw operatie, waaronder blauwe plekken en zwellingen, bloed of vocht dat uit de operatiewond/-incisie komt (wondafscheiding) of de injectieplaats
 - van een aambeï
 - in een spier
- Jeuk
- Haaruitval
- Allergische reacties (overgevoeligheid) die kunnen leiden tot: zwelling van het gezicht, de lippen, mond, tong en/of keel en moeite met ademen. **Neem onmiddellijk contact op met uw arts als u last krijgt van één van deze symptomen**
- Bloedtests waaruit blijkt dat sprake is van:
 - een abnormale leverfunctie
 - een verhoogde concentratie van sommige leverenzymen
 - een verhoogde concentratie bilirubine, een afbraakproduct van rode bloedcellen wat gele verkleuring van de huid en de ogen kan veroorzaken

Zelden voorkomende bijwerkingen (komen voor bij minder dan 1 op de 1.000 gebruikers)

- Bloeding:
 - in uw hersenen of wervelkolom
 - in uw longen

Niet bekend (frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

- Bloeding:
 - in uw buik of in de ruimte achter uw buikholte
- Huiduitslag waarbij blaasjes kunnen ontstaan en die eruit ziet als kleine 'schiet-schijven' (donkere vlekken in het midden omgeven door een bleker gebied, met een donkere ring rond de rand) (*erythema multiforme*)
- Ontsteking van de bloedvaten (vasculitis) die kan leiden tot huiduitslag of puntige, platte, rode, ronde vlekken onder het huidoppervlak of blauwe plekken
- Bloeding in de nier, soms met aanwezigheid van bloed in de urine, wat leidt tot het onvermogen van de nieren om goed te werken (antistollingsgerelateerde nefropathie)

APIXABAN TEVA 2,5 MG
filmomhulde tabletten

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 31 oktober 2025

Bladzijde : 12

Extra bijwerkingen die bij kinderen en jongeren tot 18 jaar kunnen voorkomen

Vertel het onmiddellijk aan de arts van het kind als u een van de volgende verschijnselen opmerkt:

- allergische reacties (overgevoeligheid) die kunnen leiden tot zwelling van het gezicht, de lippen, mond, tong en/of keel en moeite met ademen. Deze bijwerkingen komen vaak voor (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers)

Over het algemeen zijn de bijwerkingen die zijn waargenomen bij kinderen en jongeren tot 18 jaar die met dit medicijn worden behandeld, van een vergelijkbaar type als de bijwerkingen die bij volwassenen zijn waargenomen, en de ernst was voornamelijk licht tot matig. Bijwerkingen die vaker bij kinderen en jongeren tot 18 jaar zijn gezien, zijn neusbloedingen en abnormale vaginale bloeding.

Zeer vaak voorkomende bijwerkingen (komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers)

- Bloedingen, waaronder:
 - uit de vagina
 - uit de neus

Vaak voorkomende bijwerkingen (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers)

- Bloedingen, waaronder:
 - bloedend tandvlees
 - bloed in de urine
 - blauwe plekken en zwelling
 - bloeding uit de darmen of het rectum
 - helderrood bloed in de ontlasting
 - bloeding die optreedt na een operatie, waaronder kneuzingen en zwellingen, bloed of vocht dat lekt uit de operatiewond/snee (wondvocht) of een injectieplaats
- Haaruitval
- Bloedarmoede die vermoeidheid of bleekheid kan veroorzaken
- Verlaagd aantal bloedplaatjes in het bloed van het kind (kan de stolling beïnvloeden)
- Misselijkheid (zich ziek voelen)
- Huiduitslag
- Jeuk
- Lage bloeddruk waardoor het kind zich flauw kan voelen of een versnelde hartslag kan krijgen
- Bloedtests waaruit blijkt dat sprake is van:
 - een abnormale leverfunctie
 - een verhoogde concentratie van sommige leverenzymen
 - een verhoogd alanineaminotransferase (ALAT)

Niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

- Bloeding:
 - in de buik of in de ruimte achter de buikholte
 - in de maag
 - in de ogen
 - in de mond

**APIXABAN TEVA 2,5 MG
filmomhulde tabletten**

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 31 oktober 2025

Bladzijde : 13

- van een aambei
- in de mond, of bloed in het speeksel bij het hoesten
- in de hersenen of wervelkolom
- in de longen
- in een spier
- Huiduitslag waarbij blaasjes kunnen ontstaan en die eruit ziet als kleine “schietschijven” (donkere vlekken in het midden omgeven door een bleker gebied, met een donkere ring rond de rand) (*erythema multiforme*)
- Ontsteking van de bloedvaten (vasculitis) die kan leiden tot huiduitslag of puntige, platte, rode, ronde vlekken onder het huidoppervlak of blauwe plekken
- Bloedtests waaruit blijkt dat sprake is van:
 - een verhoogd gammaglutamyltransferase (GGT)
 - tests die bloed in de ontlasting of urine aantonen
- Bloeding in de nier, soms met aanwezigheid van bloed in de urine, wat leidt tot het onvermogen van de nieren om goed te werken (antistollingsgerelateerde nefropathie)

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. HOE BEWAART U DIT MEDICIJN?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos en op de blisterverpakking/pot na `EXP`. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor dit medicijn zijn er geen speciale bewaarcondities.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert, worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in dit medicijn?

- De werkzame stof in dit medicijn is apixaban. Elke filmomhulde tablet bevat 2,5 mg apixaban.
- De andere stoffen (hulpstoffen) in dit medicijn zijn:

APIXABAN TEVA 2,5 MG
filmomhulde tabletten

MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 31 oktober 2025

Bladzijde : 14

- tabletkern: lactose, microkristallijne cellulose, natriumcroscarmellose, natriumlaurylsulfaat, magnesiumstearaat [plantaardig].
 - filmomhulling: lactosemonohydraat, hypromellose, titaniumdioxide (E171), triacetine, ijzeroxide geel (E172).
- Zie rubriek 2 'Apixaban Teva bevat lactose (een soort suiker) en natrium'.

Hoe ziet Apixaban Teva 2,5 mg eruit en wat zit er in een verpakking?

De filmomhulde tabletten zijn geel, rond, bol aan beide zijden met een diameter van ongeveer 6 mm en een dikte van 3 mm.

Apixaban Teva is verpakt in blisterverpakkingen van 10, 20, 21, 60, 63, 100, 168 of 200 filmomhulde tabletten, in eenheidsafleververpakkingen van 10x1, 20x1, 60x1, 100x1 of 168x1 filmomhulde tabletten en in potten met een dop die moeilijk te openen is voor kinderen van 60 of 200 filmomhulde tabletten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Patiëntenwaarschuwingskaart: hoe om te gaan met de informatie

In de verpakking van Apixaban Teva vindt u samen met de bijsluiter een patiëntenwaarschuwingskaart. Uw arts kan u ook een soortgelijke kaart geven.

Deze patiëntenwaarschuwingskaart bevat nuttige informatie voor u en kan artsen er op wijzen dat u Apixaban Teva gebruikt. **U moet deze kaart altijd bij u dragen.**

1. Neem de kaart.
2. Vul de volgende rubrieken in of vraag uw arts om dit te doen:
 - Naam:
 - Geboortedatum:
 - Indicatie:
 - Dosis:mg tweemaal daags
 - Naam van de arts:
 - Telefoonnummer van de arts:
3. Vouw de kaart en draag deze altijd bij u.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Teva B.V.
Swensweg 5
2031 GA Haarlem
Nederland

Fabrikant

COMBINO PHARM MALTA, LTD
HF60 Hal Far Industrial Estate

APIXABAN TEVA 2,5 MG
filmomhulde tabletten

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 31 oktober 2025

Bladzijde : 15

Hal Far BBG3000
Malta

In het register ingeschreven onder
RVG 130152

Dit medicijn is geregistreerd in lidstaten van de Europese Economische Ruimte onder de volgende namen:

België	Apixaban Teva Generics 2,5 mg filmomhulde tabletten/comprimés pelliculés/Filmtabletten
Bulgarije	Апиксабан Тева Фарма 2,5 mg филмирани таблетки Apixaban Teva Pharma 2.5 mg film-coated tablets
Denemarken	Apixaban Teva GmbH
Duitsland	Apixaban-ratiopharm 2,5 mg Filmtabletten
Estland	Apixaban TevaPharm
Finland	Apixaban ratiopharm GmbH 2,5 mg tabletti, kalvopäällysteinen
Frankrijk	APIXABAN TEVA SANTE 2,5 mg, comprimé pelliculé
Hongarije	Apixaban Teva GmbH 2,5 mg filmtabletta
Ierland	Apixaban 2.5 mg Film-coated Tablets
IJsland	Apixaban Teva GmbH
Italië	APIXABAN TEVA ITALIA
Kroatië	Apiksaban Teva 2,5 mg filmom obložene tablete
Letland	Apixaban TevaPharm 2,5 mg apvalkotās tabletes
Litouwen	Apixaban TevaPharm 2,5 mg plėvele dengtos tabletės
Luxemburg	Apixaban-ratiopharm 2,5 mg Filmtabletten
Malta	Apixaban Combino Pharm 2.5 mg film-coated tablets
Nederland	Apixaban Teva 2,5 mg, filmomhulde tabletten
Noorwegen	Apixaban Teva GmbH
Oostenrijk	Apixaban ratiopharm GmbH 2,5 mg Filmtabletten
Polen	Apixabanum Teva
Portugal	Apixabano Teva
Roemenië	Apixaban Teva 2,5 mg comprimate filmate
Slovenië	Apiksaban Teva GmbH 2,5 mg filmsko obložene tablete
Slowakije	Apixaban Teva Slovakia 2,5 mg
Spanje	APIXABAN TEVAGEN 2,5 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG
Tsjechië	Apixaban Teva CR
Zweden	Apixaban Teva GmbH

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in december 2025.

Andere informatiebronnen

Meer informatie over dit medicijn is beschikbaar op de website van het CBG (www.cbg-meb.nl).

APIXABAN TEVA 2,5 MG
filmomhulde tabletten

MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS
1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 31 oktober 2025
Bladzijde : 16

1025.10v.EV