

**ANEXO I**  
**RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO**

## 1. NOME DO MEDICAMENTO

Eliquis 2,5 mg comprimidos revestidos por película

## 2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada comprimido revestido por película contém 2,5 mg de apixabano.

### Excipiente(s) com efeito conhecido

Cada comprimido revestido por película de 2,5 mg contém 51 mg de lactose (ver secção 4.4).

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

## 3. FORMA FARMACÊUTICA

Comprimido revestido por película (comprimido)

Comprimidos redondos, amarelos (diâmetro de 6 mm) com a gravação 893 de um dos lados e 2½ no outro lado.

## 4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

### 4.1 Indicações terapêuticas

#### Adultos

Prevenção de acontecimentos tromboembólicos venosos (TEV) em doentes adultos que foram submetidos a artroplastia eletiva da anca ou joelho.

Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes adultos com fibrilhação auricular não valvular com um ou mais fatores de risco tais como acidente vascular cerebral ou acidente isquémico transitório prévios; idade  $\geq 75$  anos; hipertensão; diabetes mellitus; insuficiência cardíaca sintomática (Classe NYHA  $\geq II$ ).

Tratamento de trombose venosa profunda (TVP) e embolia pulmonar (EP), e prevenção de TVP recorrente e EP em adultos (para doentes com EP hemodinamicamente instáveis ver secção 4.4).

#### População pediátrica

Tratamento de tromboembolismo venoso (TEV) e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos.

### 4.2 Posologia e modo de administração

#### Posologia

##### Prevenção de TEV: artroplastia eletiva da anca ou joelho em adultos

A dose recomendada de apixabano é de 2,5 mg tomada por via oral, duas vezes por dia. A dose inicial deverá ser tomada 12 a 24 horas após a cirurgia.

Os médicos podem considerar os potenciais benefícios da anticoagulação mais precoce para profilaxia de TEV, bem como os riscos da hemorragia após a cirurgia, na decisão quanto ao momento de administração neste período de tempo.

*Em doentes submetidos a artroplastia eletiva da anca*  
A duração recomendada do tratamento é de 32 a 38 dias.

*Em doentes submetidos a artroplastia eletiva do joelho*  
A duração recomendada do tratamento é de 10 a 14 dias.

*Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes adultos com fibrilhação auricular não valvular*

A dose recomendada de apixabano é de 5 mg tomada por via oral, duas vezes por dia.

#### *Redução da dose*

A dose recomendada de apixabano é de 2,5 mg tomada por via oral, duas vezes por dia em doentes com fibrilhação auricular não valvular e com, pelo menos, duas das seguintes características: idade  $\geq 80$  anos, peso corporal  $\leq 60$  kg, ou creatinina sérica  $\geq 1,5$  mg/dl (133 micromol/l).

A terapia deverá ser continuada a longo prazo.

*Tratamento de TVP, tratamento de EP e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt) em adultos*

A dose recomendada de apixabano para o tratamento de TVP aguda e tratamento da EP é 10 mg via oral duas vezes por dia durante os primeiros 7 dias, seguido de 5 mg via oral duas vezes por dia.

Segundo as normas de orientação clínica, a terapêutica de curta duração (pelo menos 3 meses) deve basear-se em fatores de risco transitórios (por exemplo, cirurgia recente, trauma, imobilização).

A dose recomendada de apixabano para a prevenção de TVP recorrente e EP é 2,5 mg via oral duas vezes por dia. Quando a prevenção de TVP recorrente e EP está indicada, deve ser iniciada a dose de 2,5 mg duas vezes por dia, após completar 6 meses de tratamento com apixabano 5 mg duas vezes por dia ou com outro anticoagulante, conforme abaixo indicado na tabela 1 (ver também secção 5.1).

**Tabela 1: Recomendação de dose (TEVt)**

	Esquema posológico	Dose diária máxima
Tratamento de TVP ou EP	10 mg duas vezes por dia durante os primeiros 7 dias	20 mg
	seguido de 5 mg duas vezes por dia	10 mg
Prevenção de TVP recorrente e/ou EP após completar 6 meses de tratamento de TVP ou EP	2,5 mg duas vezes por dia	5 mg

A duração da terapêutica completa deve ser individualizada após avaliação cuidadosa do benefício do tratamento em relação ao risco de hemorragia (ver secção 4.4).

*Tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos*

O tratamento com apixabano para doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos deve ser iniciado após um tratamento parentérico inicial com anticoagulantes com uma duração mínima de 5 dias. (ver secção 5.1).

O tratamento com apixabano em doentes pediátricos baseia-se em dosagens segundo o peso corporal. A dose recomendada de apixabano em doentes pediátricos com peso  $\geq 35$  kg é apresentada na tabela 2.

**Tabela 2: Recomendação de dose para o tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com peso  $\geq 35$  kg (após anticoagulação parentérica inicial)**

Peso corporal (kg)	Dias 1 - 7		Dia 8 e dias posteriores	
	Esquema posológico	Dose diária máxima	Esquema posológico	Dose diária máxima
$\geq 35$	10 mg duas vezes por dia	20 mg	5 mg duas vezes por dia	10 mg

Para doentes pediátricos com peso  $< 35$  kg, consulte o resumo das características do medicamento de Eliquis granulado em cápsulas para abrir e de Eliquis granulado revestido em saquetas.

Com base nas diretrizes de tratamento de TEV na população pediátrica, a duração da terapêutica completa deve ser individualizada após avaliação cuidadosa do benefício do tratamento em relação ao risco de hemorragia (ver secção 4.4).

**Dose esquecida em doentes adultos e pediátricos**

Uma dose matinal esquecida deve ser tomada de imediato assim que for detetada e pode ser tomada com a dose noturna. Uma dose noturna esquecida apenas pode ser tomada na respetiva noite. O doente não deve tomar duas doses na manhã seguinte. O doente deve continuar a toma da dose habitual duas vezes por dia, conforme recomendado, no dia seguinte.

**Alteração do tratamento**

A alteração do tratamento de anticoagulantes por via parentérica para Eliquis (e vice versa) pode ser efetuada na dose seguinte programada (ver secção 4.5). Estes fármacos não devem ser administrados em simultâneo.

**Alteração de terapia com antagonistas da vitamina K para Eliquis**

Quando se alterar a terapia a doentes de antagonistas da vitamina K para Eliquis, a varfarina ou outro antagonista da vitamina K devem ser interrompidos e deve ser iniciado Eliquis quando o *international normalized ratio* (INR) for  $< 2$ .

**Alteração de terapia com Eliquis para terapia com antagonistas da vitamina K**

Quando se alterar a terapia a doentes de Eliquis para antagonistas da vitamina K, a administração de Eliquis deve ser continuada durante pelo menos 2 dias após o início da terapia com antagonistas da vitamina K. Após 2 dias de coadministração de terapia de Eliquis com antagonistas da vitamina K, deve ser obtido um INR antes da dose seguinte programada de Eliquis. A coadministração da terapia de Eliquis e antagonistas da vitamina K deve ser continuada até o INR ser  $\geq 2$ .

Não existem dados disponíveis para doentes pediátricos.

**Idosos**

TEVp e TEVt – Não é necessário efetuar ajuste da dose (ver secções 4.4 e 5.2).

FANV – Não é necessário efetuar ajuste da dose, a não ser que existam os critérios para redução da dose (ver *Redução da dose* no início da secção 4.2).

**Compromisso renal**

**Doentes adultos**

Em doentes adultos com compromisso renal ligeiro ou moderado, são aplicáveis as seguintes recomendações:

- não é necessário ajuste de dose para a prevenção de TEV, em situação de artroplasia eletiva da anca ou joelho (TEVp), para o tratamento de TVP, tratamento de EP e prevenção de TVP e EP (TEVt) recorrentes (ver secção 5.2).

- uma redução de dose é necessária (ver o subtítulo acima relativo à redução da dose) para a prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilhação auricular não valvular e creatinina sérica  $\geq 1,5$  mg/dl (133 micromol/l) associada com idade  $\geq 80$  anos ou peso corporal  $\leq 60$  kg. Não é necessário ajuste de dose na ausência de outros critérios para redução de dose (idade, peso corporal) (ver secção 5.2).

Em doentes adultos com compromisso renal grave (depuração da creatinina 15 - 29 ml/min) são aplicáveis as seguintes recomendações (ver secções 4.4 e 5.2):

- apixabano deve ser utilizado com precaução para a prevenção de TEV após artroplastia eletiva da anca ou joelho (TEVp), para o tratamento de TVP, tratamento de EP e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt);
- para a prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilhação auricular não valvular, deve ser administrada aos doentes uma dose mais baixa de apixabano de 2,5 mg duas vezes por dia.

Em doentes com depuração de creatinina  $< 15$  ml/min, ou em doentes a realizar diálise, não existe experiência clínica, logo apixabano não é recomendado (ver secções 4.4 e 5.2).

#### *População pediátrica*

Com base em dados de adultos e dados limitados de doentes pediátricos (ver secção 5.2), não é necessário efetuar o ajuste da dose em doentes pediátricos com compromisso renal ligeiro a moderado. Apixabano não está recomendado em doentes pediátricos com compromisso renal grave (ver secção 4.4).

#### *Afeção hepática*

Eliquis é contraindicado em doentes adultos com doença hepática associada a coagulopatia e a um risco de hemorragia clinicamente relevante (ver secção 4.3).

Não é recomendado em doentes com afeção hepática grave (ver secções 4.4 e 5.2).

Deve ser utilizado com precaução em doentes com afeção hepática ligeira a moderada (Child Pugh A ou B). Em doentes com afeção hepática ligeira a moderada não é necessário efetuar ajuste da dose (ver secções 4.4. e 5.2).

Os doentes com os valores das enzimas do fígado aumentados (alanina aminotransferase (ALT)/ aspartato aminotransferase (AST)  $> 2 \times$  LSN ou bilirrubina total  $\geq 1,5 \times$  LSN) foram excluídos dos estudos clínicos. Consequentemente, Eliquis deve ser utilizado com precaução nesta população (ver secções 4.4 e 5.2). Antes de iniciar Eliquis devem ser efetuados testes à função hepática.

Apixabano não foi estudado em doentes pediátricos com afeção hepática.

#### *Peso corporal*

Prevenção de TEV e tratamento de TEV – Não é necessário efetuar ajuste da dose em adultos (ver secções 4.4 e 5.2).

FANV – Não é necessário efetuar ajuste da dose, a não ser que existam os critérios para redução da dose (ver *Redução da dose* no início da secção 4.2).

A administração pediátrica de apixabano baseia-se num regime de dose fixa baseada no peso corporal (ver secção 4.2).

#### *Sexo*

Não é necessário efetuar ajuste da dose (ver secção 5.2).

### Doentes submetidos a ablação por cateter (FANV)

Os doentes podem continuar a utilizar apixabano durante a ablação por cateter (ver secções 4.3, 4.4 e 4.5).

### Doentes submetidos a cardioversão

A administração de apixabano pode ser iniciada ou continuada em doentes adultos com fibrilhação auricular não valvular que possam necessitar de cardioversão.

Aos doentes não previamente tratados com anticoagulantes, deve ser considerada a exclusão do trombo auricular esquerdo utilizando uma abordagem guiada por imagem (por exemplo, ecocardiograma transesofágico (ETE) ou tomografia computorizada (TC)) antes da cardioversão, de acordo com as diretrizes médicas estabelecidas.

Para doentes que iniciem o tratamento com apixabano, devem ser administrados 5 mg duas vezes por dia durante, pelo menos, 2,5 dias (5 doses únicas) antes da cardioversão para assegurar uma anticoagulação adequada (ver secção 5.1). O regime posológico deve ser reduzido para 2,5 mg de apixabano administrado duas vezes por dia durante, pelo menos, 2,5 dias (5 doses únicas), se o doente cumprir os critérios para redução da dose (ver as secções *Redução da Dose e Compromisso Renal*).

Se for necessária a cardioversão antes de serem administradas 5 doses de apixabano, deve ser administrada uma dose de carga de 10 mg, seguida de 5 mg duas vezes por dia. O regime posológico deve ser reduzido para uma dose de carga de 5 mg, seguida de 2,5 mg duas vezes por dia, se o doente cumprir os critérios de redução da dose (ver as secções *Redução da Dose e Compromisso Renal* acima). A dose de carga deve ser administrada pelo menos 2 horas antes da cardioversão (ver secção 5.1).

Para todos os doentes submetidos a cardioversão, é necessário confirmar que o doente tomou apixabano conforme prescrito, antes da cardioversão. Para as decisões sobre o início e a duração do tratamento deve ter-se em consideração as orientações estabelecidas para o tratamento anticoagulante em doentes submetidos a cardioversão.

### Doentes com FANV e síndrome coronário agudo (SCA) e/ou intervenção coronária percutânea (ICP)

Quando utilizado em combinação com agentes antiplaquetários em doentes com SCA e/ou ICP submetida após a hemostase ter sido alcançada, a experiência de tratamento com apixabano na dose recomendada para doentes com FANV é limitada (ver secções 4.4 e 5.1).

### População pediátrica

A segurança e eficácia de Eliquis em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos não foram estabelecidas em indicações além do tratamento de tromboembolismo venoso (TEV) ou da prevenção de TEV recorrente. Não existem dados disponíveis para neonatos e para outras indicações (ver também a secção 5.1). Por conseguinte, Eliquis não é recomendado para ser utilizado em neonatos e em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos em indicações além do tratamento de tromboembolismo venoso (TEV) ou da prevenção de TEV recorrente.

A segurança e eficácia de Eliquis em crianças e adolescentes com idade inferior a 18 anos, não foram estabelecidas para a indicação de prevenção de tromboembolismo. Os dados atualmente disponíveis sobre a prevenção da ocorrência de tromboembolismos encontram-se descritos na secção 5.1, mas não pode ser feita qualquer recomendação posológica.

### Modo de administração em doentes adultos e pediátricos

#### Via oral

Eliquis deve ser deglutiido com água, com ou sem alimentos.

Para doentes que sejam incapazes de deglutiir o comprimido inteiro, os comprimidos de Eliquis podem ser esmagados e suspensos em água, em 5% de glucose em água, sumo de maçã ou puré de maçã e administrados imediatamente por via oral (ver secção 5.2). Alternativamente, os comprimidos de

Eliquis podem ser esmagados e suspensos em 60 ml de água ou em 5% de glucose em água, e imediatamente distribuídos através de um tubo nasogástrico (ver secção 5.2). Os comprimidos esmagados de Eliquis são estáveis em água, em 5% de glucose em água, em sumo de maçã, e em puré de maçã até 4 horas.

#### 4.3 Contraindicações

- Hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção 6.1.
- Hemorragia ativa clinicamente significativa.
- Doença hepática associada a coagulopatia e risco de hemorragia clinicamente relevante (ver secção 5.2).
- Lesão ou condição se considerada um fator de risco para hemorragia *major*. Tal pode incluir ulceração gastrointestinal atual ou recente, presença de neoplasias malignas com risco elevado de hemorragia, lesão cerebral ou espinal recente, cirurgia cerebral, espinal ou oftalmológica recente, hemorragia intracraniana recente, varizes esofágicas conhecidas ou suspeitas, malformações arteriovenosas, aneurismas vasculares ou alterações vasculares intraspinais ou intracerebrais *major*.
- Tratamento concomitante com qualquer outro agente anticoagulante, por exemplo, heparina não fracionada, heparinas de baixo peso molecular (enoxaparina, dalteparina, etc.), derivados da heparina (fondaparinux, etc.), anticoagulantes orais (varfarina, rivaroxabano, dabigatran etexilato, etc.), exceto em caso de circunstâncias específicas de alteração da terapia anticoagulante (ver secção 4.2), quando a heparina não fracionada for administrada em doses necessárias para manter um cateter central venoso ou arterial aberto ou quando a heparina não fracionada for administrada durante a ablação por cateter da fibrilação auricular (ver secções 4.4 e 4.5).

#### 4.4 Advertências e precauções especiais de utilização

##### Risco hemorrágico

Assim como com outros anticoagulantes, os doentes a tomar apixabano devem ser cuidadosamente observados quanto a sinais de hemorragia. É recomendado que seja utilizado com precaução em situações com risco hemorrágico aumentado. A administração de apixabano deverá ser interrompida se ocorrer hemorragia grave (ver secções 4.8 e 4.9).

Apesar do tratamento com apixabano não requerer monitorização da exposição em rotina, um ensaio anti-fator Xa quantitativo calibrado pode ser útil em situações excepcionais em que o conhecimento da exposição ao apixabano pode ser útil na informação para decisões clínicas, por exemplo sobredosagem e cirurgia de emergência (ver secção 5.1).

Está disponível para adultos um agente de reversão específico (andexanet alfa) que antagoniza o efeito farmacodinâmico de apixabano. No entanto, a segurança e eficácia não foram estabelecidas em doentes pediátricos (consultar o resumo das características do medicamento de andexanet alfa). Pode ser considerada a transfusão de plasma fresco congelado ou a administração de concentrado de complexo de protrombina (CCP) ou do fator recombinante VIIa. No entanto, não existe experiência clínica com a utilização de medicamentos de fator 4 de CCP para reverter hemorragias em doentes pediátricos e adultos que tenham recebido apixabano.

##### Interação com outros medicamentos que afetam a hemostase

Devido ao maior risco de hemorragia, o tratamento concomitante com quaisquer outros anticoagulantes é contraindicado (ver secção 4.3).

A utilização concomitante de apixabano com agentes antiplaquetários aumenta o risco de hemorragia (ver secção 4.5).

Deve ter-se precaução se os doentes estão a ser tratados concomitantemente com inibidores seletivos da recaptação da serotonina (ISRS), inibidores da recaptação da serotonina-norepinefrina (IRSN) ou medicamentos anti-inflamatórios não esteroides (AINE), incluindo ácido acetilsalicílico.

Após cirurgia, outros inibidores da agregação plaquetária não são recomendados concomitantemente com apixabano (ver secção 4.5).

Nos doentes com fibrilhação auricular e condições que requeiram terapia antiplaquetária em monoterapia ou terapia dupla, deve ser feita uma avaliação cuidadosa dos potenciais benefícios em relação aos potenciais riscos antes de associar esta terapia com apixabano.

Num estudo clínico em doentes adultos com fibrilhação auricular, a utilização concomitante de ácido acetilsalicílico aumentou o risco de hemorragia *major* do apixabano de 1,8% por ano para 3,4% por ano e aumentou o risco de hemorragia da varfarina de 2,7% por ano para 4,6% por ano. Neste estudo clínico, houve utilização limitada (2,1%) de terapia antiplaquetária dupla concomitante (ver secção 5.1).

Um estudo clínico incluiu doentes com fibrilhação auricular com SCA e/ou submetidos a ICP e um período de tratamento planeado com um inibidor de P2Y12, com ou sem ácido acetilsalicílico, e um anticoagulante oral (quer apixabano ou vitamina K) por 6 meses. O uso concomitante de ácido acetilsalicílico aumentou o risco de hemorragia *major* pelos critérios da ISTH (*International Society on Thrombosis and Haemostasis*) ou hemorragia CRNM (clinicamente relevante *não-major*) em indivíduos tratados com apixabano de 16,4% por ano para 33,1% por ano (ver secção 5.1).

Num estudo clínico em doentes de risco elevado após síndrome coronário agudo sem fibrilhação auricular, caracterizado por comorbilidades múltiplas cardíacas e não cardíacas, que receberam ácido acetilsalicílico ou a associação de ácido acetilsalicílico e clopidogrel, foi notificado um aumento significativo no risco de hemorragia *major* definida pelos critérios da ISTH para o apixabano (5,13% por ano) em comparação com o placebo (2,04% por ano).

No estudo CV185325, não foram notificados acontecimentos hemorrágicos clinicamente importantes nos 12 doentes pediátricos tratados diária e concomitantemente com apixabano e ácido acetilsalicílico  $\leq 165$  mg.

#### Utilização de agentes trombolíticos para o tratamento do acidente vascular cerebral isquémico agudo

A experiência com a utilização de agentes trombolíticos para o tratamento do acidente vascular cerebral isquémico agudo em doentes em que foi administrado apixabano é muito limitada (ver secção 4.5).

#### Doentes com próteses valvulares cardíacas

A segurança e eficácia do apixabano não foram estudadas em doentes com próteses valvulares cardíacas, com ou sem fibrilhação auricular. Assim, o uso de apixabano não é recomendado neste âmbito.

Apixabano não foi estudado em doentes pediátricos com próteses valvulares cardíacas; por conseguinte, não se recomenda a utilização de apixabano.

#### Doentes com síndrome antifosfolipídica

Os anticoagulantes orais de ação direta (ACOaD) incluindo o apixabano não são recomendados em doentes com antecedentes de trombose diagnosticados com síndrome antifosfolipídica. O tratamento com ACOaD pode estar associado a um aumento das taxas de acontecimentos trombóticos recorrentes em comparação com a terapêutica com antagonistas da vitamina K em especial para os doentes triplo-positivos (para a presença dos anticorpos anticoagulante lúpico, anticorpos anticardiolipina e anticorpos anti-beta2-glicoproteína I).

## Cirurgia e procedimentos invasivos

Apixabano deve ser interrompido pelo menos 48 horas antes da cirurgia eletiva ou dos procedimentos invasivos com risco de hemorragia moderado ou elevado. Estão incluídas intervenções para as quais não se pode excluir a probabilidade de hemorragia clinicamente relevante ou com risco de hemorragia não aceitável.

Apixabano deve ser interrompido pelo menos 24 horas antes da cirurgia eletiva ou dos procedimentos invasivos com baixo risco de hemorragia. Estão incluídas intervenções para as quais qualquer hemorragia que ocorra se espera que seja mínima, não crítica na sua localização ou facilmente controlada.

Se a cirurgia e os procedimentos invasivos não puderem ser atrasados, deve-se ter precaução, tendo em consideração um risco aumentado de hemorragia. Este risco de hemorragia deve ser balanceado em relação à urgência da intervenção.

Apixabano deve ser reiniciado logo que possível após o procedimento invasivo ou intervenção cirúrgica desde que a situação clínica permita e tenha sido estabelecida hemostase adequada (para cardioversão ver secção 4.2).

Para os doentes submetidos a ablação por cateter da fibrilhação auricular, o tratamento com apixabano não necessita de ser interrompido (ver secções 4.2, 4.3 e 4.5).

## Interrupção temporária

A interrupção de anticoagulantes, incluindo apixabano, para hemorragia ativa, cirurgia eletiva, ou procedimentos invasivos coloca os doentes em risco aumentado de trombose. Devem ser evitadas omissões na terapia e se a anticoagulação com apixabano tiver de ser temporariamente interrompida por qualquer razão, a terapia deve ser reiniciada logo que possível.

## Anestesia ou punção espinal/epidural

Quando é utilizada anestesia neuroaxial (anestesia espinal/epidural) ou punção espinal/epidural, os doentes tratados com fármacos antitrombóticos para prevenção de complicações tromboembólicas, estão em risco de desenvolver hematomas epidurais ou espinais que podem resultar em paralisia prolongada ou permanente. O risco destes acontecimentos pode ser aumentado com a utilização de cateter intravenoso epidural no pós-operatório ou com a utilização concomitante de medicamentos que afetem a hemostase. Os cateteres intravenosos epidurais ou intratecais têm de ser removidos, pelo menos, 5 horas antes da primeira dose de apixabano. O risco também pode ser aumentado pela punção epidural ou espinal, traumática ou repetida. Os doentes devem ser monitorizados frequentemente quanto a sinais e sintomas de compromisso neurológico (por exemplo, adormecimento ou fraqueza das pernas, disfunção do intestino ou da bexiga). Se for detetado compromisso neurológico, é necessário diagnóstico e tratamento urgentes. Antes de uma intervenção neuroaxial, o médico deverá avaliar o potencial benefício *versus* o risco nos doentes com terapêutica anticoagulante ou nos doentes que irão fazer tratamento com anticoagulantes para tromboprofilaxia.

Não existe experiência clínica sobre o uso de apixabano com cateteres intravenosos intratecais ou epidurais. Caso seja necessário, com base nos dados farmacocinéticos gerais de apixabano, deve decorrer um intervalo de 20-30 horas (i.e., 2 x tempo de semivida) entre a última dose de apixabano e a remoção do cateter e, pelo menos, uma dose deve ser omitida antes da remoção do catéter. A dose seguinte de apixabano pode ser administrada, pelo menos, 5 horas após a remoção do cateter. Como acontece com todos os novos fármacos anticoagulantes, a experiência em caso de bloqueio neuroaxial é limitada, sendo consequentemente recomendada precaução extrema quando se utiliza apixabano em caso de bloqueio neuroaxial.

Não existem dados disponíveis sobre o momento de colocação ou remoção do cateter neuroaxial em doentes pediátricos a receber apixabano. Nestes casos, interrompa o apixabano e considere utilizar um anticoagulante por via parentérica de curta duração.

#### Doentes com EP hemodinamicamente instáveis ou doentes que necessitem de trombólise ou embolectomia pulmonar

Apixabano não é recomendado como alternativa à heparina não fracionada em doentes com embolia pulmonar que estejam hemodinamicamente instáveis ou possam ser sujeitos a trombólise ou embolectomia pulmonar uma vez que a segurança e eficácia do apixabano nestas situações clínicas não foram estabelecidas.

#### Doentes com cancro ativo

Doentes com doença oncológica ativa podem apresentar alto risco de tromboembolismo venoso e eventos hemorrágicos. Quando o apixabano é considerado para o tratamento de TVP ou de EP em doentes oncológicos, deve ser feita uma avaliação cuidadosa dos benefícios *versus* os riscos (ver também secção 4.3).

#### Compromisso renal

##### *Doentes adultos*

Dados clínicos limitados indicam que as concentrações plasmáticas de apixabano se encontram aumentadas em doentes com compromisso renal grave (depuração de creatinina 15-29 ml/min) que pode levar a um risco aumentado de hemorragia. Para a prevenção de TEV em artroplastia eletiva da anca ou joelho (TEVp), tratamento de TVP, tratamento de EP e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt), apixabano deve ser utilizado com precaução em doentes com compromisso renal grave (depuração de creatinina 15-29 ml/min) (ver secções 4.2 e 5.2).

Para a prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilhação auricular não valvular, doentes com compromisso renal grave (depuração de creatinina 15-29 ml/min), e doentes com creatinina sérica  $\geq 1,5$  mg/dl (133 micromol/l) associado com idade  $\geq 80$  anos ou peso corporal  $\leq 60$  kg devem receber a dose mais baixa de apixabano, 2,5 mg, duas vezes por dia (ver secção 4.2).

Em doentes com depuração da creatinina  $< 15$  ml/min, ou em doentes a realizar diálise, não existe experiência clínica, logo apixabano não é recomendado (ver secções 4.2 e 5.2).

##### *Doentes pediátricos*

Doentes pediátricos com compromisso renal grave não foram estudados, pelo que não devem receber apixabano (ver secções 4.2 e 5.2).

#### Doentes idosos

A idade avançada pode aumentar o risco de hemorragia (ver secção 5.2).

Também, a coadministração de apixabano com ácido acetilsalicílico em doentes idosos deve ser efetuada com precaução devido ao maior risco potencial de hemorragia.

#### Peso corporal

Em adultos, baixo peso corporal ( $< 60$  kg) pode aumentar o risco de hemorragia (ver secção 5.2).

#### Doentes com afeção hepática

Apixabano está contraindicado em doentes com doença hepática associada a coagulopatia e a um risco de hemorragia clinicamente relevante (ver secção 4.3).

Não está recomendado em doentes com afeção hepática grave (ver secção 5.2).

Deve ser utilizado com precaução em doentes com afeção hepática ligeira ou moderada (Child Pugh A ou B) (ver secções 4.2 e 5.2).

Os doentes com os valores das enzimas do fígado ALT/AST  $>2 \times$  LSN ou bilirrubina total  $\geq 1,5 \times$  LSN foram excluídos dos estudos clínicos. Consequentemente, apixabano deve ser utilizado com precaução nesta população (ver secção 5.2). Antes de iniciar apixabano devem ser efetuados testes à função hepática.

Apixabano não foi estudado em doentes pediátricos com afeção hepática.

#### Interação com inibidores do citocromo P450 3A4 (CYP3A4) e da glicoproteína-P (P-gp)

Não é recomendada a utilização de apixabano nos doentes a receber tratamento sistémico concomitante com inibidores potentes da CYP3A4 e da P-gp, tais como os antimicóticos azólicos (por exemplo, cetoconazol, itraconazol, voriconazol e posaconazol) e inibidores das proteases do VIH (por exemplo, ritonavir). Estes medicamentos, na presença de fatores adicionais que aumentam a exposição ao apixabano (por exemplo, compromisso renal grave), podem aumentar a exposição ao apixabano em 2 vezes ou mais (ver secção 4.5).

Não existem dados clínicos disponíveis em doentes pediátricos a receber tratamento sistémico concomitante com inibidores potentes da CYP3A4 e da P-gp (ver secção 4.5).

#### Interação com indutores da CYP3A4 e da P-gp

A utilização concomitante de apixabano com indutores potentes da CYP3A4 e da P-gp (por exemplo, rifampicina, fenitoína, carbamazepina, fenobarbital ou hipericão) pode levar a uma redução de aproximadamente 50% na exposição ao apixabano. Num estudo clínico em doentes com fibrilhação auricular foram observados diminuição da eficácia e um maior risco de hemorragia na coadministração de apixabano com indutores potentes da CYP3A4 e da P-gp em comparação com o apixabano em monoterapia.

Em doentes a receber tratamento sistémico concomitante com indutores potentes de CYP3A4 e P-gp aplicam-se as seguintes recomendações (ver secção 4.5):

- para a prevenção de TEV após artroplastia eletiva da anca ou joelho (TEVp), para prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilhação auricular não valvular e para prevenção de TVP recorrente e EP, apixabano deve ser utilizado com precaução;
- para o tratamento de TVP e tratamento de EP, apixabano não deve ser utilizado uma vez que a eficácia pode estar comprometida.

Não existem dados clínicos disponíveis em doentes pediátricos a receber tratamento sistémico concomitante com indutores potentes da CYP3A4 e da P-gp (ver secção 4.5).

#### Cirurgia por fratura da anca

Apixabano não foi estudado em estudos clínicos com doentes submetidos a cirurgia por fratura da anca, para avaliar a segurança e eficácia nestes doentes. Consequentemente, não é recomendado nestes doentes.

#### Parâmetros laboratoriais

Como esperado, os testes de coagulação [por exemplo, tempo de protrombina (TP), INR e tempo de tromboplastina parcial ativada (TTPA)] são afetados pelo mecanismo de ação de apixabano. As

alterações observadas nestes testes de coagulação, na dose terapêutica esperada, são pequenas e sujeitas a um grau elevado de variabilidade (ver secção 5.1).

#### Informação sobre excipientes

Eliquis contém lactose. Doentes com problemas hereditários raros de intolerância à galactose, deficiência de lactase total ou malabsorção de glucose-galactose não devem tomar este medicamento. Este medicamento contém menos de 1 mmol de sódio (23 mg) por comprimido, ou seja, é praticamente “isento de sódio”.

### **4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação**

#### Inibidores da CYP3A4 e da P-gp

A coadministração de apixabano com cetoconazol (400 mg uma vez por dia), um inibidor potente da CYP3A4 e da P-gp, provocou um aumento de 2 vezes na AUC média de apixabano e um aumento de 1,6 vezes na  $C_{max}$  média do apixabano.

A utilização de apixabano não é recomendada em doentes a receber tratamento sistémico concomitante com inibidores potentes da CYP3A4 e da P-gp, tais como antimicóticos azólicos (por exemplo, cetoconazol, itraconazol, voriconazol e posaconazol) e inibidores da protease do VIH (por exemplo, ritonavir) (ver secção 4.4).

É esperado que as substâncias ativas que não são consideradas inibidores potentes da CYP3A4 e da P-gp, (por exemplo, amiodarona, claritromicina, diltiazem, fluconazol, naproxeno, quinidina, verapamilo) aumentem as concentrações plasmáticas de apixabano em menor extensão. Não é necessário efetuar ajustes da dose de apixabano quando coadministrado com agentes que não são inibidores potentes da CYP3A4 e da P-gp. Por exemplo, diltiazem (360 mg uma vez por dia), considerado um inibidor moderado da CYP3A4 e um inibidor fraco da P-gp, levou a um aumento de 1,4 vezes na AUC média de apixabano e a um aumento de 1,3 vezes na  $C_{max}$ . O naproxeno (500 mg, dose única), um inibidor da P-gp mas não um inibidor da CYP3A4, levou a um aumento de 1,5 vezes e de 1,6 vezes na AUC e  $C_{max}$  médias do apixabano, respetivamente. A claritromicina, (500 mg, duas vezes por dia), um inibidor da P-gp e um inibidor potente da CYP3A4, levou a um aumento de 1,6 vezes e a um aumento de 1,3 vezes na AUC média e na  $C_{max}$  de apixabano, respetivamente.

#### Indutores da CYP3A4 e da P-gp

A coadministração de apixabano com rifampicina, um indutor potente da CYP3A4 e da P-gp, levou a uma diminuição de aproximadamente 54% e 42% na AUC e  $C_{max}$  médias de apixabano, respetivamente. A utilização concomitante de apixabano com outros indutores potentes da CYP3A4 e da P-gp (por exemplo, fenitoína, carbamazepina, fenobarbital ou hipericão) podem também conduzir a uma redução das concentrações plasmáticas de apixabano. Não é necessário efetuar ajuste da dose de apixabano durante a terapêutica concomitante com estes fármacos, no entanto, em doentes a receber tratamento sistémico concomitante com indutores potentes de CYP3A4 e P-gp apixabano deve ser utilizado com precaução para a prevenção de TEV após artroplastia eletiva da anca ou joelho, para prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilação auricular não valvular e para prevenção de TVP recorrente e EP.

Apixabano não é recomendado para o tratamento de TVP e de EP em doentes a receber tratamento sistémico concomitante com indutores potentes de CYP3A4 e P-gp, uma vez que a eficácia pode estar comprometida (ver secção 4.4).

#### Anticoagulantes, inibidores da agregação de plaquetas, ISRS/IRSN e AINEs

Devido ao aumento do risco de hemorragia, o tratamento concomitante com qualquer outro anticoagulante é contraindicado, exceto em caso de circunstâncias específicas de alteração da terapia anticoagulante quando a heparina não fracionada for administrada em doses necessárias para manter

um cateter central venoso ou arterial aberto ou quando a heparina não fracionada for administrada durante a ablação por cateter da fibrilhação auricular (ver secção 4.3).

Após administração combinada de enoxaparina (40 mg dose única) com apixabano (5 mg dose única), foi observado um efeito aditivo na atividade do anti-fator Xa.

Não foram visíveis interações farmacocinéticas ou farmacodinâmicas quando o apixabano foi coadministrado com 325 mg de ácido acetilsalicílico, uma vez por dia.

A coadministração de apixabano com clopidogrel (75 mg uma vez por dia) ou com a associação de 75 mg de clopidogrel e 162 mg de ácido acetilsalicílico, uma vez por dia, ou com prasugrel (60 mg seguido de 10 mg uma vez por dia) em estudos de fase 1, não demonstrou um aumento relevante no tempo de hemorragia padrão, nem inibição adicional na agregação plaquetária, em comparação com a administração de antiplaquetários sem apixabano. Os aumentos nos testes de coagulação (TP, INR e TTPA) foram consistentes com os efeitos de apixabano em monoterapia.

Naproxeno (500 mg, dose única), um inibidor da P-gp mas não um inibidor da CYP3A4, levou a um aumento de 1,5 vezes e de 1,6 vezes na AUC e  $C_{max}$  médias de apixabano, respectivamente. Foram observados aumentos correspondentes nos testes de coagulação para apixabano. Não foram observadas alterações no efeito de naproxeno na agregação plaquetária induzida por ácido araquidônico e não foi observado um prolongamento, clinicamente relevante, do tempo de hemorragia após a administração concomitante de apixabano e naproxeno.

Apesar destes dados, quando os antiplaquetários são coadministrados com apixabano pode haver indivíduos com uma resposta farmacodinâmica mais acentuada. Apixabano deve ser utilizado com precaução quando coadministrado com ISRS/IRSN, AINE, ácido acetilsalicílico e/ou inibidores P2Y12 porque estes medicamentos aumentam, normalmente o risco de hemorragia (ver secção 4.4).

A experiência de coadministração com outros inibidores de agregação plaquetária (como antagonistas dos receptores GPIIb/IIIa, dipiridamol, dextrano ou sulfpirazona) ou agentes trombolíticos é limitada. Como estes agentes aumentam o risco de hemorragia, a coadministração destes medicamentos com apixabano não é recomendada (ver a secção 4.4).

No estudo CV185325, não foram notificados acontecimentos hemorrágicos clinicamente importantes nos 12 doentes pediátricos tratados diária e concomitantemente com apixabano e ácido acetilsalicílico  $\leq 165$  mg.

#### Outras terapêuticas concomitantes

Não foram observadas interações farmacocinéticas ou farmacodinâmicas quando o apixabano foi coadministrado com atenolol ou famotidina. A coadministração de 10 mg de apixabano com 100 mg de atenolol, não teve um efeito clinicamente relevante na farmacocinética de apixabano. Após a administração dos dois medicamentos em simultâneo, a AUC e  $C_{max}$  médias de apixabano foram 15% e 18% mais baixas do que quando administrado isoladamente. A administração de 10 mg de apixabano com 40 mg de famotidina não teve efeito na AUC nem na  $C_{max}$  de apixabano.

#### Efeito de apixabano noutros medicamentos

Estudos *in vitro* com apixabano não mostraram efeito inibitório na atividade da CYP1A2, CYP2A6, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2D6 ou CYP3A4 ( $IC_{50} > 45 \mu M$ ) e mostraram um efeito inibitório fraco na atividade da CYP2C19 ( $IC_{50} > 20 \mu M$ ) em concentrações que são significativamente maiores do que os picos das concentrações plasmáticas observadas nos doentes. Apixabano não induziu a CYP1A2, CYP2B6, CYP3A4/5 numa concentração até 20  $\mu M$ . Consequentemente, não se espera que apixabano altere a depuração metabólica de fármacos coadministrados que sejam metabolizados por estas enzimas. Apixabano não é um inibidor significativo da P-gp.

Em estudos efetuados em indivíduos saudáveis, como descrito abaixo, apixabano não alterou de modo significativo a farmacocinética de digoxina, naproxeno ou atenolol.

#### *Digoxina*

A coadministração de apixabano (20 mg uma vez por dia) e digoxina (0,25 mg uma vez por dia), um substrato da P-gp, não afetou a AUC ou  $C_{max}$  da digoxina. Consequentemente, apixabano não inibe o transporte do substrato mediado pela P-gp.

#### *Naproxeno*

A coadministração de doses únicas de apixabano (10 mg) e naproxeno (500 mg), um AINE utilizado frequentemente, não teve qualquer efeito na AUC ou  $C_{max}$  de naproxeno.

#### *Atenolol*

A coadministração de uma dose única de apixabano (10 mg) e atenolol (100 mg), um beta-bloqueador comum, não alterou a farmacocinética de atenolol.

#### Carvão ativado

A administração de carvão ativado reduz a exposição de apixabano (ver secção 4.9).

#### População pediátrica

Não foram realizados estudos de interação em pediatria.

Os dados de interação mencionados acima foram obtidos em adultos e os avisos na secção 4.4 devem ser tidos em conta para a população pediátrica.

### **4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento**

#### Gravidez

A quantidade de dados sobre a utilização de apixabano em mulheres grávidas é inexistente. Os estudos em animais não indicam efeitos nefastos diretos ou indiretos no que respeita à toxicidade reprodutiva (ver secção 5.3). Como medida de precaução, é preferível evitar o uso de apixabano durante a gravidez.

#### Amamentação

Desconhece-se se apixabano ou os seus metabolitos são excretados no leite humano. Os dados disponíveis em animais, mostraram excreção de apixabano no leite (ver secção 5.3). Não pode ser excluído qualquer risco para as crianças lactentes.

Tem que ser tomada uma decisão se sobre a interrupção da amamentação ou se sobre a interrupção/abstenção da terapêutica com apixabano, tendo em conta o benefício da amamentação para a criança e o benefício da terapêutica para a mãe.

#### Fertilidade

Estudos em animais tratados com apixabano, não mostraram efeito na fertilidade (ver secção 5.3).

### **4.7 Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas**

Os efeitos de Eliquis sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas são nulos ou desprezáveis.

## 4.8 Efeitos indesejáveis

### Resumo do perfil de segurança

Em adultos, a segurança de apixabano foi investigada em 7 estudos clínicos de fase III incluindo mais de 21 000 doentes: mais de 5000 doentes em estudos sobre TEVp, mais de 11 000 doentes em estudos sobre fibrilhação auricular não valvular e mais de 4000 doentes em estudos de tratamento da TEV (TEVt), para uma média de exposição total de 20 dias, 1,7 anos e 221 dias, respetivamente (ver secção 5.1).

Hemorragia, contusão, epistaxe e hematoma foram reações adversas frequentes (ver tabela 3 para o perfil de reações adversas e frequências por indicação).

Nos estudos de prevenção de TEV, no total, 11% dos doentes tratados com apixabano 2,5 mg duas vezes por dia tiveram reações adversas. A incidência geral de reações adversas relacionadas com hemorragias com apixabano foi de 10% nos estudos apixabano *versus* enoxaparina.

Nos estudos de fibrilhação auricular não valvular, a incidência geral de reações adversas relacionadas com hemorragias com apixabano foi de 24,3% no estudo apixabano *versus* varfarina e 9,6% no estudo apixabano *versus* ácido acetilsalicílico. No estudo apixabano *versus* varfarina, a incidência de hemorragia gastrointestinal *major* definida pelos critérios da ISTH (incluindo gastrointestinal superior, gastrointestinal baixa e hemorragia retal) com apixabano foi de 0,76%/ano. A incidência de hemorragia intraocular *major* definida pelos critérios da ISTH com apixabano foi de 0,18%/ano.

Nos estudos de tratamento de TEV, a incidência geral de reações adversas relacionadas com hemorragias com apixabano foi de 15,6% no estudo apixabano *versus* enoxaparina/varfarina e de 13,3% no estudo apixabano *versus* placebo (ver secção 5.1).

### Lista tabelar de reações adversas

A tabela 3 mostra as reações adversas listadas de acordo com as classes de sistemas de órgãos e frequência de acordo com a seguinte convenção: muito frequentes ( $\geq 1/10$ ); frequentes ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ); pouco frequentes ( $\geq 1/1000$ ,  $< 1/100$ ); raras ( $\geq 1/10\,000$ ,  $< 1/1000$ ); muito raras ( $< 1/10\,000$ ); desconhecida (não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis) em adultos para a prevenção de TEV, para a fibrilhação auricular não valvular e tratamento de TEV, e em doentes pediátricos com idade de 28 dias a  $< 18$  anos para o tratamento de TEV e a prevenção de TEV recorrente.

As frequências de reações adversas notificadas na tabela 3 para doentes pediátricos derivam do estudo CV185325, no qual receberam apixabano para o tratamento de TEV e a prevenção de TEV recorrente.

**Tabela 3: Reações adversas tabeladas**

Classes de sistemas de órgãos	Prevenção de TEV em doentes adultos submetidos a artroplastia eletiva da anca ou do joelho (TEVp)	Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes adultos com fibrilhação auricular não valvular, com um ou mais fatores de risco	Tratamento de TVP e EP, e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt) em doentes adultos	Tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos
<i>Doenças do sangue e do sistema linfático</i>				
Anemia	Frequentes	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Trombocitopenia	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes
<i>Doenças do sistema imunitário</i>				
Hipersensibilidade, edema alérgico e anafilaxia	Raros	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes <sup>‡</sup>
Prurido	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Pouco frequentes*	Frequentes
Angioedema	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos
<i>Doenças do sistema nervoso</i>				
Hemorragia cerebral <sup>†</sup>	Desconhecidos	Pouco frequentes	Raros	Desconhecidos
<i>Afeções oculares</i>				
Hemorragia dos olhos (incluindo hemorragia da conjuntiva)	Raros	Frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos
<i>Vasculopatias</i>				
Hemorragias, hematoma	Frequentes	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Hipotensão (incluindo hipotensão da intervenção)	Pouco frequentes	Frequentes	Pouco frequentes	Frequentes
Hemorragia intra-abdominal	Desconhecidos	Pouco frequentes	Desconhecidos	Desconhecidos
<i>Doenças respiratórias, torácicas e do mediastino</i>				
Epistaxe	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes	Muito frequentes
Hemoptise	Raros	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos
Hemorragia das vias respiratórias	Desconhecidos	Raros	Raros	Desconhecidos

Classes de sistemas de órgãos	Prevenção de TEV em doentes adultos submetidos a artroplastia eletiva da anca ou do joelho (TEVp)	Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes adultos com fibrilhação auricular não valvular, com um ou mais fatores de risco	Tratamento de TVP e EP, e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt) em doentes adultos	Tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos
<i>Doenças gastrointestinais</i>				
Náuseas	Frequentes	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Hemorragia gastrointestinal	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes	Desconhecidos
Hemorragia hemorroidária	Desconhecidos	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos
Hemorragia bucal	Desconhecidos	Pouco frequentes	Frequentes	Desconhecidos
Hematoquézia/fezes sanguinolentas	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes
Hemorragia retal, hemorragia gengival	Raros	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Hemorragia retroperitoneal	Desconhecidos	Raros	Desconhecidos	Desconhecidos
<i>Afeções hepatobiliares</i>				
Prova da função hepática anormal, aspartato aminotransferase aumentada, fosfatase alcalina no sangue aumentada, bilirrubinemia aumentada	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes
Gama-glutamiltransferase aumentada	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes	Desconhecidos
Alanina aminotransferase aumentada	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes
<i>Afeções dos tecidos cutâneos e subcutâneos</i>				
Erupção cutânea	Desconhecidos	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes
Alopecia	Raros	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes
Eritema multiforme	Desconhecidos	Muito raros	Desconhecidos	Desconhecidos
Vasculite cutânea	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos
<i>Afeções musculosqueléticas e dos tecidos conjuntivos</i>				
Hemorragia muscular	Raros	Raros	Pouco frequentes	Desconhecidos

Classes de sistemas de órgãos	Prevenção de TEV em doentes adultos submetidos a artroplastia eletiva da anca ou do joelho (TEVp)	Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes adultos com fibrilhação auricular não valvular, com um ou mais fatores de risco	Tratamento de TVP e EP, e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt) em doentes adultos	Tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos
<i>Doenças renais e urinárias</i>				
Hematúria	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Nefropatia relacionada com anticoagulantes	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos
<i>Doenças dos órgãos genitais e da mama</i>				
Hemorragia vaginal anormal, hemorragia urogenital	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes	Muito frequentes <sup>§</sup>
<i>Perturbações gerais e alterações no local de administração</i>				
Hemorragia no local de administração	Desconhecidos	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos
<i>Exames complementares de diagnóstico</i>				
Sangue oculto positivo	Desconhecidos	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos
<i>Complicações de intervenções relacionadas com lesões e intoxicações</i>				
Contusão	Frequentes	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Hemorragia pós-procedimento (incluindo hematoma pós-procedimento, hemorragia de ferida, hematoma no local de punção e hemorragia no local do cateter), secreção de ferida, hemorragia no local de incisão (incluindo hematoma no local de incisão), hemorragia operatória	Pouco frequente	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes
Hemorragia traumática	Desconhecidos	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos

\* Não se verificou ocorrência de prurido generalizado no CV185057 (prevenção a longo termo da TEV).

† O termo “Hemorragia Cerebral” abrange todas as hemorragias intracranianas ou da medula espinal (i.e., AVC hemorrágico ou hemorragia no putâmen, cerebelar, intraventricular ou subdural).

‡ Inclui reação anafilática, hipersensibilidade a fármacos e hipersensibilidade.

§ Inclui fluxo menstrual abundante, hemorragia intermenstrual e hemorragia vaginal.

A utilização de apixabano pode estar associada a um aumento do risco de hemorragia evidente ou oculta, de um tecido ou órgão, que poderá resultar numa anemia pós-hemorrágica. Os sinais, sintomas

e gravidade irão variar de acordo com a localização e grau ou extensão da hemorragia (ver secções 4.4 e 5.1).

#### População pediátrica

A segurança de apixabano foi investigada num estudo clínico de fase I e 3 estudos clínicos de fase II/III, incluindo 970 doentes. Destes doentes, 568 doentes receberam uma ou mais doses de apixabano para uma média de exposição total de 1, 24, 331 e 80 dias, respetivamente (ver secção 5.1). Os doentes receberam doses ajustadas ao peso corporal de uma formulação de apixabano adequada à idade.

Regra geral, o perfil de segurança de apixabano em doentes pediátricos com idade de 28 dias a < 18 anos foi semelhante ao verificado em adultos e foi, de forma geral, consistente nas diferentes faixas etárias pediátricas.

As reacções adversas mais frequentemente notificadas em doentes pediátricos foram epistaxe e hemorragia vaginal anormal (ver tabela 3 para consultar o perfil e as frequências das reacções adversas por indicação).

Em doentes pediátricos, as reacções de epistaxe (muito frequente), hemorragia vaginal anormal (muito frequente), hipersensibilidade e anafilaxia (frequente), prurido (frequente), hipotensão (frequente), hematoquézia/fezes sanguinolentas (frequente), aspartato aminotransferase aumentada (frequente), alopecia (frequente) e hemorragia pós-procedimento (frequente) foram mais frequentemente notificadas em comparação com os adultos tratados com apixabano, mas na mesma categoria de frequência que os doentes pediátricos no braço de cuidados padrão; a única exceção foi hemorragia vaginal anormal, para a qual a frequência notificada foi igual à do braço de cuidados padrão. Em todos os casos exceto um, foram notificadas elevações de transaminases hepática em doentes pediátricos a receber quimioterapia concomitante para uma malignidade subjacente.

#### Notificação de suspeitas de reacções adversas

A notificação de suspeitas de reacções adversas após a autorização do medicamento é importante, uma vez que permite uma monitorização contínua da relação benefício-risco do medicamento. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reacções adversas através do sistema nacional de notificação mencionado no [Apêndice V](#).

#### **4.9 Sobredosagem**

A sobredosagem de apixabano podem resultar num risco aumentado de hemorragia. Em caso de complicações hemorrágicas, o tratamento tem de ser interrompido e a causa da hemorragia investigada. Deve ser considerado o início do tratamento adequado, por exemplo, hemostase cirúrgica, a transfusão de plasma fresco congelado ou a administração de um agente de reversão para inibidores do fator Xa (ver secção 4.4).

Em estudos clínicos controlados, o apixabano administrado por via oral a indivíduos adultos saudáveis em doses até 50 mg diárias, durante 3 a 7 dias (25 mg duas vezes por dia, durante 7 dias ou 50 mg uma vez por dia, durante 3 dias) não teve reacções adversas clinicamente relevantes.

Em indivíduos adultos saudáveis a administração de carvão ativado 2 e 6 horas após a ingestão de uma dose de 20 mg de apixabano reduziu a AUC média de apixabano em 50% e 27%, respetivamente, e não teve impacto na  $C_{max}$ . A semivida média de apixabano diminuiu de 13,4 horas quando o apixabano foi administrado em monoterapia para 5,3 horas e 4,9 horas, respetivamente, quando foi administrado carvão ativado 2 e 6 horas após o apixabano. Consequentemente, a administração de carvão ativado pode ser útil na gestão da sobredosagem com apixabano ou da ingestão accidental.

A hemodiálise reduziu a AUC do apixabano em 14% em indivíduos com doença renal em fase terminal (ESRD), quando foi administrada uma dose única de 5 mg de apixabano oralmente. Assim, é improvável que a hemodiálise seja um meio eficaz de gerir uma sobredosagem de apixabano.

Está disponível um agente de reversão para inibidores do fator Xa (andexanet alfa) para adultos para situações em que é necessária a reversão da anticoagulação devido a hemorragia com risco de vida ou não controlada (ver secção 4.4). Pode ser também considerada a administração de concentrado de complexo de protrombina (CCP) ou do fator recombinante VIIa. A reversão dos efeitos farmacodinâmicos do apixabano, como demonstrado por alterações no ensaio de geração de trombina, foi evidente no final da perfusão e atingiu os valores basais nas 4 horas após o início de uma perfusão de 30 minutos de fator 4 de CPP em indivíduos saudáveis. No entanto, não existe experiência clínica com a utilização de medicamentos de fator 4 de CPP para reverter hemorragias em doentes que tenham recebido apixabano. Atualmente não há experiência com a utilização do fator recombinante VIIa em indivíduos a receber apixabano. Uma nova dose de fator recombinante VIIa pode ser considerada e titulada em função da melhoria da hemorragia.

Não está estabelecido um agente de reversão específico (andexanet alfa) que antagoniza o efeito farmacodinâmico de apixabano na população pediátrica (consulte o resumo das características do medicamento de andexanet alfa). Pode ser também considerada a transfusão de plasma fresco congelado ou a administração de CCP ou do fator recombinante VIIa.

Dependendo da disponibilidade local, deve ser considerada a consulta a um perito em coagulação em caso de hemorragia *major*.

## 5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

### 5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Grupo farmacoterapêutico: Anticoagulantes e antitrombóticos, inibidores diretos do fator Xa, código ATC: B01AF02

#### Mecanismo de ação

Apixabano é um inibidor potente, oral, reversível, direto e altamente seletivo para o local ativo do fator Xa. Não necessita de antitrombina III para a atividade antitrombótica. Apixabano inibe o fator Xa livre e ligado ao coágulo e a atividade protrombinase. Apixabano não tem efeito direto na agregação plaquetária, mas indiretamente, inibe a agregação plaquetária induzida pela trombina. Ao inibir o fator Xa, apixabano previne a formação de trombina e o desenvolvimento do trombo. Estudos pré-clínicos de apixabano em modelos animais demonstraram eficácia antitrombótica na prevenção da trombose arterial e venosa em doses que preservam a hemostase.

#### Efeitos farmacodinâmicos

Os efeitos farmacodinâmicos de apixabano refletem o mecanismo de ação (inibição do fator Xa). Como resultado da inibição do fator Xa, apixabano prolonga os testes de coagulação tais como o tempo de protrombina (TP), INR ou tempo de tromboplastina parcial ativada (TTPA). Em adultos, as alterações observadas nestes testes de coagulação, na dose terapêutica esperada, são pequenas e sujeitas a um grau elevado de variabilidade. Estes testes não são recomendados para avaliar os efeitos farmacodinâmicos de apixabano. No ensaio de geração de trombina, apixabano reduziu o potencial endógeno da trombina, uma medida de geração de trombina no plasma humano.

Apixabano também demonstra atividade anti-Fator Xa (AXA) como é evidente pela redução na atividade da enzima fator Xa em múltiplos kits comerciais anti-Fator Xa, no entanto, os resultados diferem entre os kits. Os dados de estudos clínicos de adultos apenas estão disponíveis no ensaio cromogénico com heparina, Rotachrom®. A atividade anti-fator Xa exibe uma relação direta e linear com a concentração plasmática de apixabano, atingindo os valores máximos no momento dos picos

das concentrações plasmáticas de apixabano. A relação entre a concentração plasmática de apixabano e a atividade anti-Fator Xa é aproximadamente linear num intervalo amplo de doses de apixabano. Os resultados de estudos pediátricos de apixabano indicam que a relação linear entre a concentração de apixabano e AXA é consistente com a relação anteriormente documentada em adultos. Isto suporta o mecanismo de ação documentado de apixabano como um inibidor do fator Xa.

A tabela 4 abaixo apresenta a exposição prevista no *steady state* e a atividade anti-fator Xa para cada indicação para adultos. Em doentes a tomar apixabano para a prevenção de TEV no seguimento de uma artroplastia eletiva da anca ou do joelho, os resultados demonstram uma flutuação pico-vale inferior a 1,6 vezes. Nos doentes com fibrilhação auricular não valvular a tomar apixabano para a prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico, os resultados demonstram uma flutuação pico-vale inferior a 1,7 vezes. Em doentes a tomar apixabano para o tratamento de TVP e EP ou prevenção de TVP e EP, os resultados demonstram uma flutuação pico-vale de menos de 2,2 vezes.

**Tabela 4: Exposição prevista ao apixabano no *steady state* e atividade anti-fator Xa**

	Apix. $C_{\max}$ (ng/ml)	Apix. $C_{\min}$ (ng/ml)	Atividade anti-fator Xa Máx de apix. (UI/ml) Apix.	Atividade anti-fator Xa Min de apix. (UI/ml) Apix.
Mediana [percentil 5, 95]				
<i>Prevenção de TEV: artroplastia eletiva da anca ou do joelho</i>				
2,5 mg duas vezes por dia	77 [41; 146]	51 [23; 109]	1,3 [0,67; 2,4]	0,84 [0,37; 1,8]
<i>Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico: fibrilhação auricular não valvular</i>				
2,5 mg duas vezes por dia*	123 [69; 221]	79 [34; 162]	1,8 [1,0; 3,3]	1,2 [0,51; 2,4]
5 mg duas vezes por dia	171 [91; 321]	103 [41; 230]	2,6 [1,4; 4,8]	1,5 [0,61; 3,4]
<i>Tratamento de TVP, tratamento de EP e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt)</i>				
2,5 mg duas vezes por dia	67 [30; 153]	32 [11; 90]	1,0 [0,46; 2,5]	0,49 [0,17; 1,4]
5 mg duas vezes por dia	132 [59, 302]	63 [22; 177]	2,1 [0,91; 5,2]	1,0 [0,33; 2,9]
10 mg duas vezes por dia	251 [111; 572]	120 [41; 335]	4,2 [1,8; 10,8]	1,9 [0,64; 5,8]

\* População com dose ajustada com base em 2 de 3 critérios de redução de dose no estudo ARISTOTLE.

Apesar do tratamento com apixabano não requerer, por rotina, monitorização da exposição, um ensaio anti-fator Xa quantitativo calibrado, pode ser útil em situações excepcionais onde o conhecimento da exposição ao apixabano possa ajudar nas decisões clínicas, por exemplo, sobredosagem ou cirurgia de emergência.

#### População pediátrica

Os estudos pediátricos de apixabano utilizaram o ensaio de apixabano anti-Xa líquido STA®. Os resultados destes estudos indicam que a relação linear entre a concentração de apixabano e a atividade anti-fator Xa (AXA) é consistente com a relação anteriormente documentada em adultos. Isto suporta o mecanismo de ação documentado de apixabano como um inibidor do fator Xa.

Nos níveis de peso de 9 a  $\geq 35$  kg no estudo CV185155, a média geométrica (CV%) de AXA mín. e AXA máx. variou entre 27,1 (22,2) ng/ml e 71,9 (17,3) ng/ml, correspondendo a uma média geométrica (CV%) de  $C_{\minss}$  e  $C_{\maxss}$  de 30,3 (22) ng/ml e 80,8 (16,8) ng/ml. As exposições alcançadas nestes intervalos de AXA com o regime posológico pediátrico eram comparáveis às observadas em adultos que receberam uma dose de apixabano de 2,5 mg duas vezes por dia.

Nos níveis de peso de 6 a  $\geq 35$  kg no estudo CV185362, a média geométrica (CV%) de AXA mín. e AXA máx. variou entre 67,1 (30,2) ng/ml e 213 (41,7) ng/ml, correspondendo a uma média geométrica (CV%) de  $C_{minss}$  e  $C_{maxss}$  de 71,3 (61,3) ng/ml e 230 (39,5) ng/ml. As exposições alcançadas nestes intervalos de AXA com o regime posológico pediátrico eram comparáveis às observadas em adultos que receberam uma dose de apixabano de 5 mg duas vezes por dia.

Nos níveis de peso de 6 a  $\geq 35$  kg no estudo CV185325, a média geométrica (CV%) de AXA mín. e AXA máx. variou entre 47,1 (57,2) ng/ml e 146 (40,2) ng/ml, correspondendo a uma média geométrica (CV%) de  $C_{minss}$  e  $C_{maxss}$  de 50 (54,5) ng/ml e 144 (36,9) ng/ml. As exposições alcançadas nestes intervalos de AXA com o regime posológico pediátrico eram comparáveis às observadas em adultos que receberam uma dose de apixabano de 5 mg duas vezes por dia.

A exposição prevista no *steady state* e a atividade anti-fator Xa para os estudos pediátricos sugere que a flutuação pico-vale no *steady state* em concentrações de apixabano e níveis de AXA foi de aproximadamente 3 vezes (mín., máx.: 2,65 - 3,22) na população global.

#### Eficácia clínica e segurança

##### Prevenção de TEV: artroplastia eletiva da anca ou joelho

O programa clínico de apixabano foi desenhado para demonstrar a eficácia e segurança de apixabano na prevenção do TEV num intervalo amplo de doentes adultos submetidos a artroplastia eletiva da anca ou joelho. Um total de 8.464 doentes foi aleatorizado em dois estudos principais, multinacionais, em dupla ocultação, comparando apixabano 2,5 mg administrado por via oral, duas vezes por dia (4.236 doentes) com enoxaparina 40 mg, uma vez por dia (4.228 doentes). Neste total estavam incluídos 1.262 doentes (618 no grupo de apixabano) com idade igual ou superior a 75 anos, 1.004 doentes (499 no grupo de apixabano) com peso corporal baixo ( $\leq 60$  Kg), 1.495 doentes (743 no grupo de apixabano) com IMC  $\geq 33$  Kg/m<sup>2</sup>, e 415 doentes (203 no grupo de apixabano) com compromisso renal moderado.

O estudo ADVANCE-3 incluiu 5.407 doentes, submetidos a artroplastia eletiva da anca e o estudo ADVANCE-2 incluiu 3.057 doentes submetidos a artroplastia eletiva do joelho. Os indivíduos receberam 2,5 mg de apixabano, por via oral, duas vezes por dia (po bid) ou 40 mg de enoxaparina, por via subcutânea, uma vez por dia (sc od). A primeira dose de apixabano foi administrada 12-24 h após a cirurgia, enquanto a enoxaparina foi iniciada 9 a 15 horas antes da cirurgia. Tanto apixabano como a enoxaparina foram administrados durante 32 a 38 dias no ensaio ADVANCE-3 e durante 10 a 14 dias no estudo ADVANCE-2.

Com base na história médica dos doentes, na população estudada no ADVANCE-3 e no ADVANCE-2 (8.464 doentes), 46% tinha hipertensão, 10% tinha hiperlipidemia, 9% tinha diabetes e 8% tinha doença arterial coronária.

Apixabano demonstrou uma redução estatisticamente superior no objetivo principal, o conjunto de todas as causas de morte e no objetivo TEV principal, o conjunto da trombose de veia profunda (TVP) proximal, embolia pulmonar (EP) não fatal e morte relacionada com TEV, em comparação com a enoxaparina, nas artroplastias eletivas da anca como ou joelho (ver tabela 5).

**Tabela 5: Resultados de eficácia dos estudos principais de fase III**

Estudo	ADVANCE-3 (anca)			ADVANCE-2 (joelho)		
Tratamento no estudo	Apixabano 2,5 mg duas vezes por dia $35 \pm 3$ d	Enoxaparina 40 mg uma vez por dia $35 \pm 3$ d	valor de p	Apixabano 2,5 mg duas vezes por dia $12 \pm 2$ d	Enoxaparina 40 mg uma vez por dia $12 \pm 2$ d	valor de p
Dose						
Duração do tratamento						
TEV total/todas as causas de morte						
Número de acontecimentos/indivíduos	27/1.949 1,39%	74±1.917 3,86%	<0,0001	147/976 15,06%	243±997 24,37%	<0,0001
Taxa de acontecimentos						
Risco relativo IC 95%	0,36 (0,22; 0,54)			0,62 (0,51; 0,74)		
TEV principais						
Número de acontecimentos/indivíduos	10/2.199 0,45%	25±2.195 1,14%	0,0107	13/1.195 1,09%	26/1.199 2,17%	0,0373
Taxa de acontecimentos						
Risco relativo IC 95%	0,40 (0,15; 0,80)			0,50 (0,26; 0,97)		

Os objetivos de segurança de hemorragia *major*, o conjunto de hemorragias major e CRNM, e todas as hemorragias, mostraram taxas semelhantes para os doentes tratados com 2,5 mg de apixabano em comparação com 40 mg de enoxaparina (ver tabela 6). Todos os critérios de hemorragia incluíram hemorragia no local da cirurgia.

**Tabela 6: Resultados de hemorragia dos estudos principais de fase III\***

	ADVANCE-3		ADVANCE-2	
	Apixabano 2,5 mg duas vezes por dia $35 \pm 3$ d	Enoxaparina 40 mg uma vez por dia $35 \pm 3$ d	Apixabano 2,5 mg duas vezes por dia $12 \pm 2$ d	Enoxaparina 40 mg uma vez por dia $12 \pm 2$ d
Todos tratados	n = 2.673	n = 2.659	n = 1.501	n = 1.508
<i>Período de tratamento</i> <sup>1</sup>				
Principais	22 (0,8%)	18 (0,7%)	9 (0,6%)	14 (0,9%)
Fatais	0	0	0	0
Principais + CRNM	129 (4,8%)	134 (5,0%)	53 (3,5%)	72 (4,8%)
Todos	313 (11,7%)	334 (12,6%)	104 (6,9%)	126 (8,4%)
<i>Período de tratamento após a cirurgia</i> <sup>2</sup>				
Principais	9 (0,3%)	11 (0,4%)	4 (0,3%)	9 (0,6%)
Fatais	0	0	0	0
Principais + CRNM	96 (3,6%)	115 (4,3%)	41 (2,7%)	56 (3,7%)
Todos	261 (9,8%)	293 (11,0%)	89 (5,9%)	103 (6,8%)

\* Todos os critérios de hemorragia incluíram hemorragia no local da cirurgia

<sup>1</sup>Inclui acontecimentos que ocorreram após a primeira dose de enoxaparina (antes da cirurgia)

<sup>2</sup>Inclui acontecimentos que ocorreram após a primeira dose de apixabano (após a cirurgia)

Nos estudos de fase II e III na artroplastia eletiva da anca e joelho as incidências globais de reações adversas de hemorragia, anemia e alterações das transaminases (por exemplo, níveis de ALT) foram

numericamente inferiores nos doentes tratados com apixabano em comparação com os doentes tratados com enoxaparina.

No estudo da artroplastia do joelho, durante o período de tratamento pretendido, no grupo de apixabano foram diagnosticados 4 casos de EP em relação a zero casos no braço da enoxaparina. Não pode ser dada uma explicação para este maior número de EP.

#### Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilhação auricular não valvular

Foi aleatorizado um total de 23 799 doentes adultos no programa clínico (ARISTOTLE: apixabano *versus* varfarina, AVERROES: apixabano *versus* ácido acetilsalicílico), incluindo 11 927 aleatorizados para apixabano. O programa foi desenhado para demonstrar a eficácia e segurança de apixabano para a prevenção do acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilhação auricular não valvular e um ou mais fatores de risco adicionais, tais como:

- acidente vascular cerebral ou acidente isquémico transitório prévios
- idade  $\geq 75$  anos
- hipertensão
- diabetes mellitus
- insuficiência cardíaca sintomática (Classe NYHA  $\geq II$ )

#### Estudo ARISTOTLE

No estudo ARISTOTLE foi aleatorizado um total de 18 201 doentes adultos para o tratamento em dupla ocultação com 5 mg de apixabano duas vezes por dia (ou 2,5 mg duas vezes por dia em doentes selecionados [4,7%], ver secção 4.2) ou varfarina (intervalo pretendido de INR 2,0-3,0), os doentes foram expostos à substância ativa em estudo durante uma média de 20 meses. A idade média foi 69,1 anos, a pontuação CHADS<sub>2</sub> média foi 2,1 e 18,9% dos doentes tiveram um acidente vascular cerebral ou acidente isquémico transitório prévio.

No estudo apixabano atingiu superioridade estatisticamente significativa no objetivo principal de prevenção do acidente vascular cerebral (hemorrágico ou sistémico) e embolismo sistémico (ver tabela 7) em comparação com a varfarina.

**Tabela 7: Resultados de eficácia em doentes com fibrilhação auricular no estudo ARISTOTLE**

	<b>Apixabano N = 9.120 n (%/ano)</b>	<b>Varfarina N = 9.081 n (%/ano)</b>	<b>Taxa de risco (IC 95%)</b>	<b>Valor de p</b>
Acidente vascular cerebral ou embolismo sistémico	212 (1,27)	265 (1,60)	0,79 (0,66; 0,95)	0,0114
Acidente vascular cerebral				
Isquémico ou não especificado	162 (0,97)	175 (1,05)	0,92 (0,74; 1,13)	
Hemorrágico	40 (0,24)	78 (0,47)	0,51 (0,35; 0,75)	
Embolismo sistémico	15 (0,09)	17 (0,10)	0,87 (0,44; 1,75)	

Para doentes aleatorizados para varfarina, a percentagem média de tempo no intervalo terapêutico (INR 2-3) foi de 66%.

Apixabano mostrou uma redução de acidente vascular cerebral e de embolismo sistémico em comparação com varfarina nos diferentes níveis de tempo no intervalo terapêutico alvo; dentro do quartil mais elevado de tempo no intervalo terapêutico alvo, a taxa de risco para apixabano *vs* varfarina foi 0,73 (IC 95%; 0,38; 1,40).

Os objetivos secundários chave de hemorragia *major* e todas as causas de morte foram testados numa estratégia de teste hierárquica pré-definida para controlar o erro de tipo 1 geral no ensaio. Foi também atingida superioridade estatisticamente significativa nos objetivos secundários chave de hemorragia

*major* e todas as causas de morte (ver tabela 8). Com o aumento da monitorização do INR os benefícios observados de apixabano em comparação com a varfarina em relação a todas as causas de morte diminuíram.

**Tabela 8: Objetivos secundários em doentes com fibrilhação auricular no estudo ARISTOTLE**

	<b>Apixabano N = 9.088 n (%/ano)</b>	<b>varfarina N = 9.052 n (%/ano)</b>	<b>Taxa de risco (IC 95%)</b>	<b>Valor de p</b>
<b>Objetivos de hemorragia</b>				
<i>Major</i> *	327 (2,13)	462 (3,09)	0,69 (0,60; 0,80)	< 0,0001
Fatal	10 (0,06)	37 (0,24)		
Intracraniana	52 (0,33)	122 (0,80)		
Principais + CRNM <sup>†</sup>	613 (4,07)	877 (6,01)	0,68 (0,61; 0,75)	< 0,0001
Todas	2.356 (18,1)	3.060 (25,8)	0,71 (0,68; 0,75)	< 0,0001
<b>Outros objetivos</b>				
Todas as causas de morte	603 (3,52)	669 (3,94)	0,89 (0,80; 1,00)	0,0465
Enfarte do miocárdio	90 (0,53)	102 (0,61)	0,88 (0,66; 1,17)	

\*Hemorragia *major* definida pelos critérios da International Society on Thrombosis and Haemostasis (ISTH).

<sup>†</sup>Clinicamente relevantes *non-major* (*clinically relevant non-major*, CRNM)

A taxa de interrupção global devido a reações adversas foi 1,8% para o apixabano e 2,6% para a varfarina no estudo ARISTOTLE.

Os resultados de eficácia para subgrupos pré-especificados, incluindo pontuação CHADS<sub>2</sub>, idade, peso corporal, sexo, estado da função renal, acidente vascular cerebral ou acidente isquémico transitório prévios e diabetes foram consistentes com os resultados de eficácia primários para a população global estudada no ensaio.

A incidência de hemorragias gastrointestinais *major* definida pelos critérios da ISTH (incluindo gastrointestinais superiores, gastrointestinais baixas e hemorragia retal) foi 0,76 %/ano com apixabano e 0,86 %/ano com varfarina.

Os resultados de hemorragia *major* para os subgrupos pré-especificados incluindo pontuação CHADS<sub>2</sub>, idade, peso corporal, sexo, estado da função renal, acidente vascular cerebral ou acidente isquémico transitório prévios e diabetes foram consistentes com os resultados para a população global estudada no ensaio.

#### Estudo AVERROES

No estudo AVERROES um total de 5598 doentes adultos considerados não adequados para a terapêutica com antagonistas da vitamina K pelos investigadores foram aleatorizados para o tratamento com 5 mg de apixabano duas vezes por dia (ou 2,5 mg duas vezes por dia em doentes selecionados [6,4%], ver secção 4.2) ou ácido acetilsalicílico. O ácido acetilsalicílico foi administrado numa dose diária de 81 mg (64%), 162 (26,9%), 243 (2,1%), ou 324 mg (6,6%) de acordo com decisão do investigador. Os doentes foram expostos à substância ativa em estudo durante uma média de 14 meses. A idade média foi 69,9 anos, a pontuação CHADS<sub>2</sub> média foi 2,0 e 13,6% dos doentes tiveram um acidente vascular cerebral ou acidente isquémico transitório prévio.

As razões frequentes para a terapêutica com antagonistas da vitamina K não ser adequada no estudo AVERROES incluíram a impossibilidade/baixa probabilidade de atingir INRs nos intervalos pretendidos (42,6%), os doentes terem recusado o tratamento com os antagonistas da vitamina K (37,4%), pontuação CHADS<sub>2</sub> = 1 e o médico não ter recomendado os antagonistas da vitamina K (21,3%), não se poder confiar na adesão do doente à terapêutica com antagonistas da vitamina K

(15,0%), e dificuldade/dificuldade esperada em contactar os doentes em caso de alteração urgente da dose (11,7%).

O AVERROES foi interrompido precocemente com base na recomendação do Comité de Monitorização dos Dados independente devido à clara evidência de redução de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico com um perfil de segurança aceitável.

A taxa de interrupção global devido a reações adversas foi 1,5% para o apixabano e 1,3% para o ácido acetilsalicílico no estudo AVERROES.

No estudo, o apixabano atingiu superioridade estatisticamente significativa no objetivo principal de prevenção do acidente vascular cerebral (hemorrágico, isquémico ou não especificado) ou embolismo sistémico (ver tabela 9) em comparação com ácido acetilsalicílico.

**Tabela 9: Resultados de eficácia chave em doentes com fibrilhação auricular no estudo AVERROES**

	Apixabano N = 2.807 n (%/ano)	Ácido acetilsalicílico N = 2.791 n (%/ano)	Taxa de risco (IC 95%)	Valor de p
Acidente vascular cerebral ou embolismo sistémico*	51 (1,62)	113 (3,63)	0,45 (0,32; 0,62)	< 0,0001
Acidente vascular cerebral				
Isquémico ou não especificado	43 (1,37)	97 (3,11)	0,44 (0,31; 0,63)	
Hemorrágico	6 (0,19)	9 (0,28)	0,67 (0,24; 1,88)	
Embolismo sistémico	2 (0,06)	13 (0,41)	0,15 (0,03; 0,68)	
Acidente vascular cerebral, embolismo sistémico, enfarte do miocárdio ou morte vascular*†	132 (4,21)	197 (6,35)	0,66 (0,53; 0,83)	0,003
Enfarte do miocárdio	24 (0,76)	28 (0,89)	0,86 (0,50; 1,48)	
Morte vascular	84 (2,65)	96 (3,03)	0,87 (0,65; 1,17)	
Todas as causas de morte†	111 (3,51)	140 (4,42)	0,79 (0,62; 1,02)	0,068

\* Avaliado pela estratégia de teste sequencial desenhada para controlar o erro de tipo I global no ensaio.

† Objetivo secundário.

Não houve diferença estatisticamente significativa na incidência de hemorragia *major* entre o apixabano e o ácido acetilsalicílico (ver tabela 10).

**Tabela 10: Acontecimentos hemorrágicos em doentes com fibrilhação auricular no estudo AVERROES**

	Apixabano N = 2.798 n (%/ano)	Ácido acetilsalicílico N = 2.780 n (%/ano)	Taxa de risco (IC95%)	Valor de p
Major*	45 (1,41)	29 (0,92)	1,54 (0,96; 2,45)	0,0716
Fatal, n	5 (0,16)	5 (0,16)		
Intracraniana, n	11 (0,34)	11 (0,35)		
Major + CRNM†	140 (4,46)	101 (3,24)	1,38 (1,07; 1,78)	0,0144
Todas	325 (10,85)	250 (8,32)	1,30 (1,10; 1,53)	0,0017

\*Hemorragia *major* definida pelos critérios da International Society on Thrombosis and Haemostasis (ISTH).

† Clinicamente relevantes *non-major* (*clinically relevant non-major*, CRNM)

### Doentes com FANV e SCA e/ou submetidos a ICP

AUGUSTUS, um ensaio clínico aberto, aleatorizado, controlado, de desenho fatorial de 2 por 2, envolveu 4614 doentes adultos com FANV que tinham SCA (43%) e/ou foram submetidos a ICP (56%). Todos os doentes receberam de base uma terapêutica com um inibidor de P2Y12 (clopidogrel: 90,3%) prescrito de acordo com os padrões de tratamento locais.

Os doentes foram aleatorizados até 14 dias após o SCA e/ou ICP para apixabano 5 mg duas vezes por dia (2,5 mg duas vezes por dia, se dois ou mais critérios de redução de dose foram atingidos; 4,2% receberam dose inferior) ou vitamina K e para ácido acetilsalicílico (81 mg uma vez ao dia) ou placebo. A idade média foi de 69,9 anos, 94% dos doentes aleatorizados apresentaram pontuação CHA<sub>2</sub>DS<sub>2</sub>-VASc > 2 e 47% apresentaram pontuação HAS-BLED > 3. Para os doentes aleatorizados para vitamina K, a proporção de tempo no intervalo terapêutico (TTR) (INR 2-3) foi de 56%, com 32% do tempo abaixo do TTR e 12% acima do TTR.

O objetivo principal do AUGUSTUS foi avaliar a segurança, com um objetivo primário de hemorragia *major* pela ISTH ou hemorragia CRNM. Na comparação de apixabano *versus* vitamina K, o objetivo primário de segurança de hemorragia *major* pela ISTH ou hemorragia CRNM no mês 6 ocorreu em 241 (10,5%) e 332 (14,7%) doentes no braço de apixabano e no braço de vitamina K, respectivamente (HR = 0,69; IC 95%: 0,58; 0,82; p-bilateral < 0,0001 para não inferioridade e p < 0,0001 para superioridade). Para vitamina K, as análises adicionais utilizando subgrupos por TTR demonstraram que a maior taxa de hemorragia estava associada ao quartil mais baixo de TTR. A taxa de hemorragia foi semelhante entre o apixabano e o quartil mais alto de TTR.

Na comparação de ácido acetilsalicílico *versus* placebo, o objetivo primário de segurança de hemorragia *major* pela ISTH ou hemorragia CRNM no mês 6 ocorreu em 367 (16,1%) e 204 (9,0%) doentes no braço de ácido acetilsalicílico e no braço placebo, respectivamente (HR = 1,88, IC 95%: 1,58; 2,23; p-bilateral < 0,0001).

Especificamente, em doentes tratados com apixabano, a hemorragia *major* ou CRNM ocorreu em 157 (13,7%) e em 84 (7,4%) doentes no braço de ácido acetilsalicílico e no braço placebo, respectivamente. Nos doentes tratados com vitamina K, a hemorragia *major* ou CRNM ocorreu em 208 (18,5%) e em 122 (10,8%) doentes no braço de ácido acetilsalicílico e no braço placebo, respectivamente.

Como objetivo secundário do estudo foram avaliados outros efeitos do tratamento, com objetivos finais compostos.

Na comparação de apixabano *versus* vitamina K, o objetivo composto de morte ou re-hospitalização ocorreu em 541 (23,5%) e em 632 (27,4%) doentes no braço de apixabano e no braço da vitamina K, respectivamente. O objetivo composto de morte ou evento isquémico (acidente vascular cerebral, enfarte do miocárdio, trombose de stent ou revascularização urgente) ocorreu em 170 (7,4%) e em 182 (7,9%) doentes no braço de apixabano e no braço da vitamina K, respectivamente.

Na comparação de ácido acetilsalicílico *versus* placebo, o objetivo composto de morte ou re-hospitalização ocorreu em 604 (26,2%) e em 569 (24,7%) doentes no braço de ácido acetilsalicílico e no braço de placebo, respectivamente. O objetivo composto de morte ou evento isquémico (acidente vascular cerebral, enfarte do miocárdio, trombose de stent ou revascularização urgente) ocorreu em 163 (7,1%) e em 189 (8,2%) doentes no braço de ácido acetilsalicílico e no braço de placebo, respectivamente.

### Doentes submetidos a cardioversão

EMANATE, um estudo aberto, multicêntrico, incluiu 1500 doentes adultos que, ou não tinham recebido tratamento anticoagulante oral prévio, ou tinham sido tratados previamente com menos de 48 horas de antecedência, tendo sido sujeitos a cardioversão para o fibrilação auricular não valvular (FANV). Os doentes foram aleatorizados 1:1 para apixabano ou para heparina e/ou antagonista da vitamina K, para a prevenção de acontecimentos cardiovasculares. A cardioversão elétrica e/ou farmacológica foi realizada após pelo menos 5 doses de 5 mg de apixabano duas vezes por dia (ou

2,5 mg duas vezes por dia em doentes selecionados (ver secção 4.2)) ou pelo menos 2 horas após uma dose de ataque de 10 mg (ou uma dose de ataque de 5 mg em doentes selecionados (ver secção 4.2)) quando necessária cardioversão antecipada. No grupo de apixabano, 342 doentes receberam uma dose de ataque (331 doentes receberam a dose de 10 mg e 11 doentes receberam a dose de 5 mg).

No grupo de apixabano não se registaram casos de AVC (0%) (n = 753) e no grupo da heparina e/ou de antagonista da vitamina K registaram-se 6 (0,80%) casos de AVC (n = 747; RR 0,00, IC de 95% 0,00; 0,64). Registou-se morte por todas as causas em 2 doentes (0,27%) no grupo de apixabano e 1 doente (0,13%) no grupo da heparina e/ou de antagonista da vitamina K. Não foram notificados casos de embolismo sistémico.

Registaram-se acontecimentos de hemorragia *major* e hemorragia CRNM em 3 (0,41%) e 11 (1,50%) doentes, respetivamente, no grupo de apixabano, em comparação com 6 (0,83%) e 13 (1,80%) doentes no grupo de heparina e/ou antagonista da vitamina K.

No âmbito da cardioversão, este estudo exploratório mostrou eficácia e segurança comparáveis entre os grupos de tratamento com apixabano e com heparina e/ou antagonista da vitamina K.

#### Tratamento de TVP, tratamento de EP e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt)

O programa clínico para adultos (AMPLIFY: apixabano *versus* enoxaparina/varfarina, AMPLIFY-EXT: apixabano *versus* placebo) foi desenhado para demonstrar a eficácia e segurança de apixabano para o tratamento de TVP e/ou EP (AMPLIFY), e terapia prolongada para a prevenção de TVP recorrente e/ou EP após 6 a 12 meses de tratamento anticoagulante para TVP e/ou EP (AMPLIFY-EXT). Ambos os estudos foram ensaios aleatorizados, de grupo paralelo, de dupla ocultação, multinacionais em doentes com TVP proximal sintomática ou EP sintomática. Todos os objetivos principais de segurança e eficácia foram adjudicados por um comité independente, com ocultação.

#### Estudo AMPLIFY

No estudo AMPLIFY foi aleatorizado um total de 5395 doentes adultos para o tratamento em dupla ocultação com 10 mg de apixabano duas vezes por dia, via oral, durante 7 dias seguido de apixabano 5 mg duas vezes por dia, via oral, durante 6 meses, ou enoxaparina 1 mg/kg duas vezes por dia por via subcutânea durante pelo menos 5 dias (até INR $\geq$  2) e varfarina (intervalo INR pretendido 2,0-3,0) via oral durante 6 meses.

A idade média foi de 56,9 anos e 89,8% dos doentes aleatorizados tiveram acontecimentos de TEV não provocados.

Para doentes aleatorizados para varfarina, a percentagem média de tempo no intervalo terapêutico (INR 2,0-3,0) foi de 60,9. O apixabano mostrou uma redução em TEV sintomático recorrente ou morte relacionada com TEV em todos os diferentes níveis de tempo no intervalo terapêutico alvo; dentro do quartil mais elevado de tempo no intervalo terapêutico alvo, o risco relativo para apixabano *versus* enoxaparina/varfarina foi de 0,79 (95% IC, 0,39; 1,61).

No estudo, apixabano mostrou ser não inferior a enoxaparina/varfarina no objetivo primário combinado de TEV sintomático recorrente (TVP não fatal ou EP não fatal) adjudicado ou morte relacionada com TEV (ver tabela 11).

**Tabela 11: Resultados de eficácia no estudo AMPLIFY**

	Apixabano N = 2.609 n (%)	Enoxaparina/Varfarina N = 2.635 n (%)	Risco relativo (95% IC)
TEV ou morte relacionada com TEV	59 (2,3)	71 (2,7)	0,84 (0,60; 1,18)*
TVP	20 (0,7)	33 (1,2)	
EP	27 (1,0)	23 (0,9)	
Morte relacionada com TEV	12 (0,4)	15 (0,6)	
TEV ou morte por todas as causas	84 (3,2)	104 (4,0)	0,82 (0,61; 1,08)
TEV ou morte por causas cardiovasculares	61 (2,3)	77 (2,9)	0,80 (0,57; 1,11)
TEV, morte relacionada com, ou hemorragia <i>major</i>	73 (2,8)	118 (4,5)	0,62 (0,47; 0,83)

\*Não inferior comparado com enoxaparina/varfarina (valor de  $p < 0,0001$ )

A eficácia de apixabano no tratamento inicial de TEV foi consistente entre doentes que foram tratados para EP [Risco Relativo 0,9; 95% IC(0,5, 1,6)] ou TVP [Risco Relativo 0,8; 95% IC (0,5, 1,3)]. A eficácia em todos os subgrupos, incluindo idade, sexo, índice de massa corporal (IMC), função renal, extensão do índice de EP, local do trombo de TVP, e utilização prévia de heparina parentérica, foi de uma forma geral consistente.

O objetivo primário de segurança foi hemorragia *major*. No estudo, apixabano foi estatisticamente superior a enoxaparina/varfarina no objetivo primário de segurança [Risco Relativo 0,31, 95% intervalo de confiança (0,17; 0,55), valor de  $p < 0,0001$ ] (ver tabela 12).

**Tabela 12: Resultados de hemorragias no estudo AMPLIFY**

	Apixabano N = 2.676 n (%)	Enoxaparina/Varfarina N = 2.689 n (%)	Risco relativo (IC 95%)
<i>Major</i>	15 (0,6)	49 (1,8)	0,31 (0,17; 0,55)
Principais + CR NM	115 (4,3)	261 (9,7)	0,44 (0,36; 0,55)
<i>Minor</i>	313 (11,7)	505 (18,8)	0,62 (0,54; 0,70)
Todos	402 (15,0)	676 (25,1)	0,59 (0,53; 0,66)

As hemorragias *major* e hemorragias CRNM (*clinically relevant non-major*) em qualquer local anatómico foram geralmente inferiores no grupo de apixabano em comparação com o grupo de enoxaparina/varfarina. Ocorreram hemorragias gastrointestinal *major* segundo critérios do ISTH em 6 doentes (0,2%) tratados com apixabano e em 17 doentes (0,6%) tratados com enoxaparina/varfarina.

#### Estudo AMPLIFY-EXT

No estudo AMPLIFY-EXT, um total de 2482 doentes adultos foram aleatorizados para o tratamento com apixabano 2,5 mg duas vezes por dia, via oral, apixabano 5 mg duas vezes por dia via oral, ou placebo durante 12 meses após completar 6 a 12 meses de tratamento anticoagulante inicial. Destes doentes, 836 (33,7%) participaram no estudo AMPLIFY previamente à inclusão no estudo AMPLIFY-EXT.

A idade média foi de 56,7 anos e 91,7% dos doentes aleatorizados tiveram acontecimentos TEV não provocados.

No estudo, no objetivo primário de TEV recorrente (TVP não fatal ou EP não fatal), sintomático ou morte por todas as causas, ambas as doses de apixabano foram estatisticamente superiores ao placebo (ver tabela 13).

**Tabela 13: Resultados de eficácia no estudo AMPLIFY-EXT**

	<b>Apixabano</b>	<b>Apixabano</b>	<b>Placebo</b>	<b>Risco relativo (IC 95%)</b>	
	<b>2,5 mg (N = 840)</b>	<b>5,0 mg (N = 813)</b>	<b>(N = 829)</b>	<b>Apix 2,5 mg vs. placebo</b>	<b>Apix 5,0 mg vs. placebo</b>
	<b>n (%)</b>				
TEV recorrente ou morte por todas as causas	19 (2,3)	14 (1,7)	77 (9,3)	0,24 (0,15; 0,40) <sup>¥</sup>	0,19 (0,11; 0,33) <sup>¥</sup>
TVP*	6 (0,7)	7 (0,9)	53 (6,4)		
EP*	7 (0,8)	4 (0,5)	13 (1,6)		
Morte relacionada com TEV	6 (0,7)	3 (0,4)	11 (1,3)		
TEV recorrente ou morte por causa cardiovascular	14 (1,7)	14 (1,7)	73 (8,8)	0,19 (0,11; 0,33)	0,20 (0,11; 0,34)
TEV recorrente ou morte por causa cardiovascular	14 (1,7)	14 (1,7)	76 (9,2)	0,18 (0,10; 0,32)	0,19 (0,11; 0,33)
TVP não fatal <sup>†</sup>	6 (0,7)	8 (1,0)	53 (6,4)	0,11 (0,05; 0,26)	0,15 (0,07; 0,32)
EP não fatal <sup>†</sup>	8 (1,0)	4 (0,5)	15 (1,8)	0,51 (0,22; 1,21)	0,27 (0,09; 0,80)
Morte relacionada com TEV	2 (0,2)	3 (0,4)	7 (0,8)	0,28 (0,06; 1,37)	0,45 (0,12; 1,71)

<sup>¥</sup> valor de p < 0,0001

\* Para doentes com mais de um acontecimento que contribui para o objetivo composto, apenas o primeiro acontecimento foi notificado (por exemplo, se um indivíduo teve TVP e posteriormente EP, apenas a TVP foi notificada)

† Indivíduos podem ter mais de um acontecimento e serem representados em ambas as classificações

A eficácia de apixabano para a prevenção de uma recorrência de TEV foi mantida em todos os subgrupos incluindo idade, sexo, IMC e função renal.

O objetivo primário de segurança foi hemorragia *major* durante o período de tratamento. No estudo, a incidência de hemorragia *major* em ambas as doses de apixabano não foi estatisticamente diferente do placebo. Não houve diferença estatisticamente significativa de incidência de hemorragias *major* + clinicamente relevante (CRNM), *minor*, e todas as hemorragias entre o grupo de tratamento de apixabano 2,5 mg duas vezes por dia e o grupo de placebo (ver tabela 14).

**Tabela 14: Resultados de hemorragia no estudo AMPLIFY-EXT**

	Apixabano 2,5 mg (N = 840)	Apixabano 5,0 mg (N = 811)	Placebo (N = 826)	Risco relativo (IC 95%)	
		n (%)			
<i>Major</i>	2 (0,2)	1 (0,1)	4 (0,5)	0,49 (0,09; 2,64)	0,25 (0,03; 2,24)
Principais + CR NM	27 (3,2)	35 (4,3)	22 (2,7)	1,20 (0,69; 2,10)	1,62 (0,96; 2,73)
<i>Minor</i>	75 (8,9)	98 (12,1)	58 (7,0)	1,26 (0,91; 1,75)	1,70 (1,25; 2,31)
Todos	94 (11,2)	121 (14,9)	74 (9,0)	1,24 (0,93; 1,65)	1,65 (1,26; 2,16)

Ocorreu hemorragia gastrointestinal *major* segundo os critérios ISTH em 1 doente (0,1%) tratado com apixabano na dose 5 mg duas vezes por dia, em nenhum doente na dose 2,5 mg duas vezes por dia, e em 1 doente (0,1%) tratado com placebo.

#### População pediátrica

##### Tratamento de tromboembolismo venoso (TEV) e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade de 28 dias a < 18 anos

O estudo CV185325 foi um estudo multicêntrico, em ensaio aberto, com controlo ativo, aleatorizado de apixabano para o tratamento de TEV em doentes pediátricos. Este estudo de eficácia e segurança descritivas incluiu 217 doentes pediátricos, que necessitavam de tratamento com anticoagulantes para TEV e a prevenção de TEV recorrente; 137 doentes na faixa etária 1 (12 a < 18 anos), 44 doentes na faixa etária 2 (2 a < 12 anos), 32 doentes na faixa etária 3 (28 dias a < 2 anos) e 4 doentes na faixa etária 4 (nascimento a < 28 dias). O índice de TEV foi confirmado através de imagiologia e foi adjudicado de forma independente. Antes da aleatorização, os doentes foram tratados com cuidados padrão de anticoagulação durante, no máximo, 14 dias (a duração média (DP) do tratamento com cuidados padrão de anticoagulação antes de iniciar o medicamento do estudo foi de 4,8 (2,5) dias e 92,3% dos doentes começaram num período  $\leq$  7 dias). Os doentes foram aleatorizados numa proporção de 2:1 para uma formulação de apixabano adequada à idade (doses ajustadas para um peso equivalente a uma dose de carga de 10 mg duas vezes por dia durante 7 dias seguido por 5 mg duas vezes por dia em adultos) ou cuidados padrão. Para doentes com 2 a < 18 anos de idade, os cuidados padrão incluíram heparinas de baixo peso molecular, heparinas não fracionadas ou antagonistas da vitamina K. Para doentes com idade de 28 dias a < 2 anos, os cuidados padrão estarão limitados a heparinas (heparinas de baixo peso molecular ou heparinas não fracionadas). A fase do tratamento principal durou entre 42 e 84 dias para doentes com < 2 anos de idade e 84 dias em doentes com > 2 anos de idade. Os doentes com idade de 28 dias a < 18 anos que foram aleatorizados para receber apixabano tiveram a opção de continuar o tratamento com apixabano por 6 a 12 semanas adicionais na fase de extensão.

O objetivo primário de eficácia era composto por todas as mortes relacionadas com TEV e TEV recorrente sintomático e assintomático confirmados por imagem e adjudicados. Nenhum doente em nenhum dos grupos de tratamento sofreu morte relacionada com TEV. Um total de 4 (2,8%) doentes no grupo de apixabano e 2 (2,8%) doentes no grupo de cuidados padrão tiveram pelo menos 1 acontecimento de TEV recorrente sintomático ou assintomático adjudicado.

A mediana da extensão da exposição em 143 doentes tratados no braço de apixabano foi de 84,0 dias. A exposição excedeu os 84 dias em 67 (46,9%) doentes. O objetivo primário de segurança do conjunto de hemorragias *major* e CRNM foi observado em 2 (1,4%) doentes a receber apixabano *versus* 1 (1,4%) doente a receber cuidados padrão, com uma RR de 0,99 (IC 95%: 0,1;10,8). Em todos os casos, estava relacionado com uma hemorragia CRNM. Foi notificada hemorragia *minor* em 51 (35,7%)

doentes no grupo de apixabano e em 21 (29,6%) doentes no grupo de cuidados padrão, com uma RR de 1,19 (IC 95%: 0,8; 1,8).

Hemorragia *major* foi definida como hemorragia que satisfaz um ou mais dos seguintes critérios: uma (i) hemorragia fatal; (ii) hemorragia evidente clinicamente associada a diminuição na Hgb de pelo menos 20 g/l (2 g/dl) num período de 24 horas; (iii) hemorragia retroperitoneal, pulmonar, intracraniana, ou que de outro modo implique o sistema nervoso central; e (iv) hemorragia que requeira intervenção cirúrgica num bloco operatório (incluindo radiologia de intervenção).

Hemorragia CRNM foi definida como hemorragia que satisfaz um ou ambos dos seguintes critérios: (i) hemorragia evidente para a qual é administrado um produto derivado do sangue e que não é diretamente atribuível à condição médica subjacente do indivíduo e (ii) hemorragia que requer intervenção médica ou cirúrgica para restaurar a hemostasia, mas não num bloco operatório.

Hemorragia *minor* foi definida como qualquer evidência explícita ou macroscópica de sangramento que não satisfaça os critérios acima para hemorragia *major* ou hemorragia não-*major* clinicamente relevante. Fluxo menstrual foi classificado como um acontecimento de hemorragia *minor* ao invés de não-*major* clinicamente relevante.

Nos 53 doentes que participaram na fase de extensão e foram tratados com apixabano, não foi notificado nenhum acontecimento de mortalidade relacionada com TEV ou TEV recorrente sintomático e assintomático. Nenhum doente na fase de extensão sofreu qualquer acontecimento de hemorragia *major* ou CRNM adjudicada. Oito (8/53; 15,1%) doentes na fase de extensão sofreram acontecimentos de hemorragia *minor*.

Ocorreram 3 mortes no grupo de apixabano e 1 morte no grupo de cuidados padrão, que foram avaliadas como não estando relacionadas com o tratamento pelo investigador. Nenhuma destas mortes se deveram a um acontecimento de TEV ou hemorragia de acordo com a adjudicação realizada pelo comité de adjudicação de acontecimentos independente.

A base de dados de segurança de apixabano em doentes pediátricos baseia-se no estudo CV185325 para o tratamento de TEV e a prevenção de TEV recorrente, complementado pelo estudo PREVAPIX-ALL e o estudo SAXOPHONE no que se refere a profilaxia primária de TEV, e no estudo CV185118 de dose única. Inclui 970 doentes pediátricos, 568 dos quais receberam apixabano.

Não tem indicação pediátrica autorizada para profilaxia primária de TEV.

#### *Prevenção da ocorrência de TEV em doentes pediátricos com leucemia linfoblástica aguda ou linfoma linfoblástico (LLA, LL)*

No estudo PREVAPIX-ALL, um total de 512 doentes com  $\geq 1$  a  $< 18$  anos de idade com LLA ou LL recentemente diagnosticado, submetidos a quimioterapia de indução com asparaginase, administrada por meio de um dispositivo intravenoso de acesso venoso central, foram aleatorizados 1:1, em ensaio aberto, para tromboprofilaxia com apixabano ou cuidados padrão (sem anticoagulação sistémica). O apixabano foi administrado de acordo com um regime de dose fixa escalonada segundo o peso corporal, concebido para gerar exposições comparáveis às registadas em adultos que receberam 2,5 mg duas vezes por dia (ver tabela 15). O apixabano foi disponibilizado como um comprimido de 2,5 mg ou 0,5 mg, ou uma solução oral de 0,4 mg/ml. A mediana da duração da exposição no braço de apixabano foi de 25 dias.

**Tabela 15: Posologia do apixabano no estudo PREVAPIX-ALL**

Intervalo de peso	Esquema posológico
6 a < 10,5 kg	0,5 mg duas vezes por dia
10,5 a < 18 kg	1 mg duas vezes por dia
18 a < 25 kg	1,5 mg duas vezes por dia
25 a < 35 kg	2 mg duas vezes por dia
≥ 35 kg	2,5 mg duas vezes por dia

O objetivo primário de eficácia foi o conjunto de trombose venosa profunda não fatal, sintomática e assintomática, adjudicada, embolia pulmonar, trombose sinusal venosa cerebral e morte relacionada com tromboembolismos venosos. A incidência do objetivo primário de eficácia foi de 31 (12,1%) no braço de apixabano *versus* 45 (17,6%) no braço de cuidados padrão. A redução do risco relativo não alcançou significância.

Foram adjudicados objetivos de segurança de acordo com os critérios da ISTH. O objetivo primário de segurança, hemorragia *major*, ocorreu em 0,8% dos doentes em ambos os braços de tratamento.

Ocorreu hemorragia CRNM em 11 doentes (4,3%) no braço de apixabano e 3 doentes (1,2%) no braço de cuidados padrão. O evento hemorrágico CRNM mais comum que contribuiu para a diferença entre os tratamentos foi a epistaxe de intensidade ligeira a moderada. Ocorreu hemorragia *minor* em 37 doentes no braço de apixabano (14,5%) e 20 doentes (7,8%) no braço de cuidados padrão.

*Prevenção da ocorrência de tromboembolismos (TE) em doentes pediátricos com cardiopatias congénitas ou adquiridas*

O SAXOPHONE foi um estudo comparativo, multicêntrico, em ensaio aberto e aleatorizado 2:1 de doentes com idade de 28 dias a < 18 anos com cardiopatias congénitas ou adquiridas que necessitam de anticoagulação. Os doentes receberam apixabano ou cuidados tromboprotetores padrão com um antagonista da vitamina K ou heparina de baixo peso molecular. O apixabano foi administrado de acordo com um regime de dose fixa escalonada segundo o peso corporal, concebido para gerar exposições comparáveis às registadas em adultos que receberam uma dose de 5 mg duas vezes por dia (ver tabela 16). O apixabano foi disponibilizado como um comprimido de 5 mg ou 0,5 mg, ou uma solução oral de 0,4 mg/ml. A mediana da duração da exposição no braço de apixabano foi de 331 dias.

**Tabela 16: Posologia do apixabano no estudo SAXOPHONE**

Intervalo de peso	Esquema posológico
6 a < 9 kg	1 mg duas vezes por dia
9 a < 12 kg	1,5 mg duas vezes por dia
12 a < 18 kg	2 mg duas vezes por dia
18 a < 25 kg	3 mg duas vezes por dia
25 a < 35 kg	4 mg duas vezes por dia
≥ 35 kg	5 mg duas vezes por dia

O objetivo primário de segurança, o conjunto de hemorragia *major*, de acordo com a definição da ISTH, adjudicada e hemorragia CRNM, ocorreu em 1 (0,8%) de 126 doentes no braço de apixabano e 3 (4,8%) de 62 doentes no braço de cuidados padrão. Os objetivos secundários de segurança de hemorragia *major* adjudicada, hemorragia CRNM e todos os acontecimentos hemorrágicos foram semelhantes em termos de incidência entre ambos os braços de tratamento. O objetivo secundário de segurança de descontinuação da toma do fármaco devido a acontecimento adverso, intolerabilidade ou hemorragia foi comunicado em 7 (5,6%) indivíduos no braço de apixabano e 1 (1,6%) indivíduo no braço de cuidados padrão. Nenhum doente em qualquer um dos braços de tratamento teve um acontecimento tromboembólico. Não ocorreram mortes em nenhum dos braços de tratamento.

Este estudo foi concebido prospetivamente para efeitos de eficácia e segurança descritivas, devido à esperada baixa incidência de acontecimentos TE e hemorrágicos nesta população. Devido à baixa

incidência de TE observada neste estudo, não foi possível obter uma avaliação conclusiva dos riscos/benefícios.

A Agência Europeia de Medicamentos diferiu a obrigação de apresentação dos resultados dos estudos com Eliquis em um ou mais subgrupos da população pediátrica no tratamento de tromboembolismos venosos (ver secção 4.2 para informação sobre utilização pediátrica).

## 5.2 Propriedades farmacocinéticas

### Absorção

Em adultos, a biodisponibilidade absoluta de apixabano é aproximadamente 50% para doses até 10 mg. O apixabano é rapidamente absorvido com concentrações máximas ( $C_{max}$ ) a surgirem 3 a 4 horas após a ingestão do comprimido. A ingestão com alimentos não afeta a AUC ou  $C_{max}$  do apixabano na dose de 10 mg. O apixabano pode ser tomado com ou sem alimentos.

O apixabano demonstra uma farmacocinética linear com aumentos na exposição proporcionais à dose, para doses orais até 10 mg. Em doses  $\geq 25$  mg, o apixabano exibe uma absorção limitada por dissolução com biodisponibilidade diminuída. Os parâmetros de exposição do apixabano apresentam uma variabilidade baixa a moderada refletida por uma variabilidade intraindividual e interindividual de aproximadamente 20% coeficiente de variação (CV) e aproximadamente 30% CV, respectivamente.

Após a administração oral de 10 mg de apixabano como 2 comprimidos esmagados de 5 mg e suspensos em 30 ml de água, a exposição foi comparável à exposição após administração oral de 2 comprimidos de 5 mg inteiros. Após a administração oral de 10 mg de apixabano como 2 comprimidos esmagados de 5 mg com 30 g de puré de maçã, a  $C_{max}$  e a AUC foram 21% e 16% mais baixas, respectivamente, quando comparadas com a administração de 2 comprimidos de 5 mg inteiros. A redução da exposição não é considerada clinicamente relevante.

Após a administração oral de um comprimido esmagado de 5 mg de apixabano suspenso em 60 ml de 5% de glucose em água e distribuído através de tubo nasogástrico, a exposição foi semelhante à exposição verificada em outros estudos clínicos que envolveram indivíduos saudáveis aos quais lhes foi administrada uma dose de 5 mg de apixabano por via oral.

De acordo com a proporcionalidade previsível do perfil farmacocinético de apixabano, os resultados de biodisponibilidade dos estudos realizados são aplicáveis a doses mais baixas de apixabano.

### População pediátrica

Apixabano é rapidamente absorvido, atingindo uma concentração máxima ( $C_{max}$ ) aproximadamente 2 horas após a administração de dose única.

### Distribuição

Em adultos, a ligação às proteínas plasmáticas é aproximadamente 87%. O volume de distribuição ( $V_{ss}$ ) é aproximadamente 21 litros.

Não existem dados disponíveis sobre a ligação às proteínas plasmáticas de apixabano específicos para a população pediátrica.

### Biotransformação e eliminação

O apixabano tem múltiplas vias de eliminação. Da dose de apixabano administrada em adultos, aproximadamente 25% foi recuperada como metabolitos, sendo a maioria recuperada nas fezes. Em adultos, a excreção renal de apixabano foi aproximadamente 27% da depuração total. Foram observadas contribuições adicionais da excreção biliar e excreção intestinal direta, em estudos clínicos e não clínicos, respectivamente.

Em adultos, o apixabano tem uma depuração total de cerca de 3,3 l/h e uma semivida de aproximadamente 12 horas.

Em pediatria, o apixabano tem uma depuração aparente total de cerca de 3,0 l/h.

A o-desmetilação e hidroxilação na metade 3-oxopiperidinil, são os maiores locais de biotransformação. O apixabano é metabolizado maioritariamente via CYP3A4/5 com contribuições menores da CYP1A2, 2C8, 2C9, 2C19 e 2J2. O apixabano inalterado é o maior componente relacionado com a substância ativa no plasma humano, sem metabolitos ativos circulantes presentes. O apixabano é um substrato de proteínas de transporte, P-gp e proteína de resistência do cancro da mama.

### Idosos

Os doentes idosos (de idade superior a 65 anos) exibiram concentrações plasmáticas superiores às dos doentes mais novos, com os valores da AUC média aproximadamente 32% superiores e sem diferença na  $C_{max}$ .

### Compromisso renal

O compromisso renal não teve impacto no pico da concentração plasmática de apixabano. Houve um aumento na exposição ao apixabano relacionado com a diminuição na função renal conforme avaliado por medição da depuração da creatinina. Em indivíduos com compromisso renal ligeiro (depuração da creatinina 51-80 ml/min), moderado (depuração da creatinina 30-50 ml/min) e grave (depuração da creatinina 15-29 ml/min), as concentrações plasmáticas (AUC) do apixabano aumentaram 16, 29 e 44%, respetivamente, em comparação com as de indivíduos com depuração da creatinina normal. O compromisso renal não teve um efeito evidente na relação entre a concentração plasmática de apixabano e a atividade anti-Fator Xa.

Em indivíduos com doença renal em fase terminal (*end-stage renal disease*, ESRD), a AUC do apixabano aumentou em 36%, quando foi administrada uma dose única de 5 mg de apixabano imediatamente após a hemodiálise, em comparação com o observado em indivíduos com a função renal normal. A hemodiálise, iniciada duas horas após a administração de uma dose única de 5 mg de apixabano, reduziu a AUC do apixabano em 14% nestes indivíduos com ESRD, correspondendo a uma depuração de apixabano por diálise de 18 ml/min. Assim, não parece provável que a hemodiálise seja um meio eficaz de gerir uma sobredosagem de apixabano.

Em doentes pediátricos com  $\geq 2$  anos de idade, compromisso renal grave é definido como uma taxa de filtração glomerular estimada (eGFR) inferior a 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup> na área superficial do corpo (BSA). No estudo CV185325, em doentes com menos de 2 anos de idade, os limites que definem compromissos renais graves por sexo e idade pós-natal estão resumidos na tabela 17 abaixo; cada um corresponde a uma eGFR < 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup> na BSA para doentes com  $\geq 2$  anos de idade.

**Tabela 17: Limites de elegibilidade de eGFR para o estudo CV185325**

Idade pós-natal (sexo)	Intervalo de referência de TFG (ml/min/1,73 m <sup>2</sup> )	Limites de elegibilidade para eGFR*
1 semana (sexo masculino e feminino)	41 $\pm$ 15	$\geq 8$
2 - 8 semanas (sexo masculino e feminino)	66 $\pm$ 25	$\geq 12$
> 8 semanas a < 2 anos (sexo masculino e feminino)	96 $\pm$ 22	$\geq 22$
2 - 12 anos (sexo masculino e feminino)	133 $\pm$ 27	$\geq 30$

<b>Idade pós-natal (sexo)</b>	<b>Intervalo de referência de TFG (ml/min/1,73 m<sup>2</sup>)</b>	<b>Limites de elegibilidade para eGFR*</b>
13 - 17 anos (sexo masculino)	140 ± 30	≥ 30
13 - 17 anos (sexo feminino)	126 ± 22	≥ 30

\*O limite de elegibilidade para a participação no estudo CV185325, no qual a taxa de filtração glomerular estimada (eGFR) foi calculada com base na equação de Schwartz de cabeceira atualizada (Schwartz, GJ et al., CJASN 2009). Este limite por protocolo correspondeu à eGFR abaixo, a qual incluía um doente prospectivo que foi considerado como tendo “função renal inadequada” que excluiu a participação no estudo CV185325. Cada limite foi definido como uma eGFR < 30% de 1 desvio padrão (DP) abaixo do intervalo de referência de TFG para a idade e sexo. Os valores de limite para doentes com < 2 anos de idade correspondem a uma eGFR < 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>, a definição convencional de insuficiência renal grave em doentes com > 2 anos de idade.

Os doentes pediátricos com taxas de filtração glomerular ≤ 55 ml/min/1,73 m<sup>2</sup> não participaram no estudo CV185325, apesar de os doentes com níveis ligeiros a moderados de compromisso renal (eGFR ≥ 30 a < 60 ml/min/1,73 m<sup>2</sup> BSA) terem sido elegíveis. Com base em dados de adultos e dados limitados de todos os doentes pediátricos tratados com apixabano, não é necessário efetuar o ajuste da dose em doentes pediátricos com compromisso renal ligeiro a moderado. Apixabano não é recomendado em doentes pediátricos com compromisso renal grave (ver secções 4.2 e 4.4).

#### Afeção hepática

Num estudo que comparou 8 indivíduos com afeção hepática ligeira, Child Pugh A, índice 5 (n = 6) e índice 6 (n = 2), e 8 indivíduos com afeção hepática moderada Child Pugh B, índice 7 (n = 6) e índice 8 (n = 2) com 16 indivíduos de controlo saudáveis, nos indivíduos com afeção hepática, a farmacocinética de dose única e a farmacodinâmica do apixabano 5 mg não foram alteradas. As alterações na atividade antifatorXa e no INR foram comparáveis entre os indivíduos com afeção hepática ligeira a moderada e os indivíduos saudáveis.

Apixabano não foi estudado em doentes pediátricos com afeção hepática.

#### Sexo

A exposição ao apixabano foi aproximadamente 18% superior nas mulheres do que nos homens.

Não foram estudadas as diferenças entre sexos nas propriedades farmacocinéticas em doentes pediátricos.

#### Etnia e raça

Os resultados entre estudos de fase I não mostraram diferenças percetíveis na farmacocinética do apixabano entre indivíduos brancos/caucasianos, asiáticos ou de raça negra/afro-americanos. Os resultados de uma análise farmacocinética efetuada em doentes que receberam apixabano foram na generalidade consistentes com os resultados de fase I.

Não foram estudadas as diferenças nas propriedades farmacocinéticas relacionadas com a etnia e raça em doentes pediátricos.

#### Peso corporal

Comparando a exposição ao apixabano em indivíduos com peso corporal entre 65 e 85 kg, um peso corporal > 120 kg foi associado a uma exposição aproximadamente 30% inferior e um peso corporal < 50 kg foi associado a uma exposição aproximadamente 30% superior.

A administração de apixabano em doentes pediátricos baseia-se num regime de dose fixa baseada no peso corporal.

## Relação farmacocinética/farmacodinâmica

Em adultos, a relação farmacocinética/farmacodinâmica (PK/PD) entre a concentração plasmática de apixabano e vários objetivos farmacodinâmicos (atividade anti-fator Xa [AXA], INR, PT e TTPA) foram avaliados após administração de um amplo intervalo de doses (0,5 - 50 mg). A relação entre a concentração plasmática de apixabano e a atividade anti-fator Xa foi melhor descrita por um modelo linear. A relação PK/PD observada em doentes foi consistente com a determinada em indivíduos saudáveis.

De igual forma, os resultados da avaliação de PK/PD pediátrica de apixabano indicam uma relação linear entre concentração de apixabano e AXA. Isto é consistente com a relação anteriormente documentada em adultos.

### **5.3 Dados de segurança pré-clínica**

Os dados não clínicos não revelam riscos especiais para o ser humano, segundo estudos convencionais de farmacologia de segurança, toxicidade de dose repetida, genotoxicidade, potencial carcinogénico, fertilidade e desenvolvimento embrionário-fetal e toxicidade juvenil.

Os principais efeitos observados nos estudos de toxicidade de dose repetida foram os relacionados com a ação farmacodinâmica do apixabano nos parâmetros de coagulação sanguínea. Nos estudos de toxicidade foi observado um pequeno, ou inexistente, aumento na tendência para hemorragia. No entanto, tal pode-se dever a uma menor sensibilidade das espécies não clínicas em relação ao ser humano, pelo que este resultado deve ser interpretado com precaução na extrapolação para o ser humano.

No leite de ratos, foi encontrada uma relação elevada entre o leite e o plasma materno ( $C_{max}$  cerca de 8, AUC cerca de 30), possivelmente devido ao transporte ativo para o leite.

## **6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS**

### **6.1 Lista dos excipientes**

#### Núcleo do comprimido

Lactose  
Celulose microcristalina (E460)  
Croscarmelose sódica  
Laurilsulfato de sódio  
Esterato de magnésio (E470b)

#### Revestimento

Lactose mono-hidratada  
Metil-hidroxipropilcelulose (E464)  
Dióxido de titânio (E171)  
Triacetato de glicerilo  
Óxido de ferro amarelo (E172)

### **6.2 Incompatibilidades**

Não aplicável

### **6.3 Prazo de validade**

3 anos

#### **6.4 Precauções especiais de conservação**

Este medicamento não requer condições especiais de armazenamento.

#### **6.5 Natureza e conteúdo do recipiente**

Blisters de Alu-PVC/PVdC Embalagens de 10, 20, 60, 168 e 200 comprimidos revestidos por película.  
Blisters de Alu-PVC/PVdC destacáveis para dose unitária com 60x1 e com 100x1 comprimidos revestidos por película.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

#### **6.6 Precauções especiais de eliminação**

Qualquer medicamento não utilizado ou resíduos devem ser eliminados de acordo com as exigências locais.

### **7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG  
Plaza 254  
Blanchardstown Corporate Park 2  
Dublin 15, D15 T867  
Irlanda

### **8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

EU/1/11/691/001  
EU/1/11/691/002  
EU/1/11/691/003  
EU/1/11/691/004  
EU/1/11/691/005  
EU/1/11/691/013  
EU/1/11/691/015

### **9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Data da primeira autorização: 18 de maio de 2011  
Data da última renovação: 11 de janeiro de 2021

### **10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO**

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos <https://www.ema.europa.eu>

## 1. NOME DO MEDICAMENTO

Eliquis 5 mg comprimidos revestidos por película

## 2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada comprimido revestido por película contém 5 mg de apixabano.

### Excipientes com efeito conhecido

Cada comprimido revestido por película de 5 mg contém 103 mg de lactose (ver secção 4.4).

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

## 3. FORMA FARMACÊUTICA

Comprimido revestido por película (comprimido)

Comprimidos ovais (10 mm x 5 mm), cor de rosa com a gravação 894 de um dos lados e 5 no outro lado.

## 4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

### 4.1 Indicações terapêuticas

#### Adultos

Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes adultos com fibrilhação auricular não valvular com um ou mais fatores de risco tais como acidente vascular cerebral ou acidente isquémico transitório prévios; idade  $\geq 75$  anos; hipertensão; diabetes mellitus; insuficiência cardíaca sintomática (Classe NYHA  $\geq$  II).

Tratamento de trombose venosa profunda (TVP) e embolia pulmonar (EP), e prevenção de TVP recorrente e EP em adultos (para doentes com EP hemodinamicamente instáveis ver secção 4.4).

#### População pediátrica

Tratamento de tromboembolismo venoso (TEV) e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos.

### 4.2 Posologia e modo de administração

#### Posologia

*Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes adultos com fibrilhação auricular não valvular*

A dose recomendada de apixabano é de 5 mg tomada por via oral, duas vezes por dia.

#### Redução da dose

A dose recomendada de apixabano é de 2,5 mg tomada por via oral, duas vezes por dia em doentes com fibrilhação auricular não valvular e com, pelo menos, duas das seguintes características: idade  $\geq 80$  anos, peso corporal  $\leq 60$  kg, ou creatinina sérica  $\geq 1,5$  mg/dl (133 micromol/l).

A terapia deverá ser continuada a longo prazo.

#### Tratamento de TVP, tratamento de EP e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt) em adultos

A dose recomendada de apixabano para o tratamento de TVP aguda e tratamento da EP é 10 mg via oral duas vezes por dia durante os primeiros 7 dias, seguido de 5 mg via oral duas vezes por dia. Segundo as normas de orientação clínica, a terapêutica de curta duração (pelo menos 3 meses) deve basear-se em fatores de risco transitórios (por exemplo, cirurgia recente, trauma, imobilização).

A dose recomendada de apixabano para a prevenção de TVP recorrente e EP é 2,5 mg via oral duas vezes por dia. Quando a prevenção de TVP recorrente e EP está indicada, deve ser iniciada a dose de 2,5 mg duas vezes por dia, após completar 6 meses de tratamento com apixabano 5 mg duas vezes por dia ou com outro anticoagulante, conforme abaixo indicado na tabela 1 (ver também secção 5.1).

**Tabela 1: Recomendação de dose (TEVt)**

	Esquema posológico	Dose diária máxima
Tratamento de TVP ou EP	10 mg duas vezes por dia durante os primeiros 7 dias	20 mg
	seguido de 5 mg duas vezes por dia	10 mg
Prevenção de TVP recorrente e/ou EP após completar 6 meses de tratamento de TVP ou EP	2,5 mg duas vezes por dia	5 mg

A duração da terapêutica completa deve ser individualizada após avaliação cuidadosa do benefício do tratamento em relação ao risco de hemorragia (ver secção 4.4).

#### Tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos

O tratamento com apixabano para doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos deve ser iniciado após um tratamento parentérico inicial com anticoagulantes com uma duração mínima de 5 dias. (ver secção 5.1).

O tratamento com apixabano em doentes pediátricos baseiam-se dosagens segundo o peso corporal. A dose recomendada de apixabano em doentes pediátricos com peso  $\geq 35$  kg é apresentada na tabela 2.

**Tabela 2: Recomendação de dose para o tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com peso  $\geq 35$  kg (após anticoagulação parentérica inicial)**

Peso corporal (kg)	Dias 1 - 7		Dia 8 e dias posteriores	
	Esquema posológico	Dose diária máxima	Esquema posológico	Dose diária máxima
$\geq 35$	10 mg duas vezes por dia	20 mg	5 mg duas vezes por dia	10 mg

Para doentes pediátricos com peso  $< 35$  kg, consulte o resumo das características do medicamento de Eliquis granulado em cápsulas para abrir e de Eliquis granulado revestido em saquetas.

Com base nas diretrizes de tratamento de TEV na população pediátrica, a duração da terapêutica completa deve ser individualizada após avaliação cuidadosa do benefício do tratamento em relação ao risco de hemorragia (ver secção 4.4).

#### Dose esquecida para doentes adultos e pediátricos

Uma dose matinal esquecida deve ser tomada de imediato assim que for detetada e pode ser tomada com a dose noturna. Uma dose noturna esquecida apenas pode ser tomada na respetiva noite. O doente não deve tomar duas doses na manhã seguinte. O doente deve continuar a toma da dose habitual duas vezes por dia, conforme recomendado, no dia seguinte.

### Alteração do tratamento

A alteração do tratamento de anticoagulantes por via parentérica para Eliquis (e vice versa) pode ser efetuada na dose seguinte programada (ver secção 4.5). Estes fármacos não devem ser administrados em simultâneo.

### *Alteração de terapia com antagonistas da vitamina K para Eliquis*

Quando se alterar a terapia a doentes de antagonistas da vitamina K para Eliquis, a varfarina ou outro antagonista da vitamina K devem ser interrompidos e deve ser iniciado Eliquis quando o *international normalized ratio* (INR) for < 2.

### *Alteração de terapia com Eliquis para terapia com antagonistas da vitamina K*

Quando se alterar a terapia a doentes de Eliquis para antagonistas da vitamina K, a administração de Eliquis deve ser continuada durante pelo menos 2 dias após o início da terapia com antagonistas da vitamina K. Após 2 dias de coadministração de terapia de Eliquis com antagonistas da vitamina K, deve ser obtido um INR antes da dose seguinte programada de Eliquis. A coadministração da terapia de Eliquis e antagonistas da vitamina K deve ser continuada até o INR ser  $\geq 2$ .

Não existem dados disponíveis para doentes pediátricos.

### Idosos

Tratamento de TEV – Não é necessário efetuar ajuste posológico (ver secções 4.4 e 5.2).

FANV – Não é necessário efetuar ajuste da dose, a não ser que existam os critérios para redução da dose (ver *Redução da dose* no início da secção 4.2).

### Compromisso renal

Doentes adultos

Em doentes adultos com compromisso renal ligeiro ou moderado, são aplicáveis as seguintes recomendações:

- para o tratamento de TVP, tratamento de EP e prevenção de TVP e EP (TEVt) recorrentes (ver secção 5.2).
- uma redução de dose é necessária (ver o subtítulo acima relativo à redução da dose) para a prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilhação auricular não valvular e creatinina sérica  $\geq 1,5$  mg/dl (133 micromol/l) associada com idade  $\geq 80$  anos ou peso corporal  $\leq 60$  kg. Não é necessário ajuste de dose na ausência de outros critérios para redução de dose (idade, peso corporal) (ver secção 5.2).

Em doentes adultos com compromisso renal grave (depuração da creatinina 15 - 29 ml/min) são aplicáveis as seguintes recomendações (ver secções 4.4 e 5.2):

- apixabano deve ser utilizado com precaução para o tratamento de TVP, tratamento de EP e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt);
- para a prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilhação auricular não valvular, deve ser administrada aos doentes uma dose mais baixa de apixabano de 2,5 mg duas vezes por dia.

Em doentes com depuração de creatinina  $< 15$  ml/min, ou em doentes a realizar diálise, não existe experiência clínica, logo apixabano não é recomendado (ver secções 4.4 e 5.2).

### *População pediátrica*

Com base em dados de adultos e dados limitados de doentes pediátricos (ver secção 5.2), não é necessário efetuar o ajuste da dose em doentes pediátricos com compromisso renal ligeiro a moderado.

Apixabano não está recomendado em doentes pediátricos com compromisso renal grave (ver secção 4.4).

#### Afeção hepática

Eliquis é contraindicado em doentes adultos com doença hepática associada a coagulopatia e a um risco de hemorragia clinicamente relevante (ver secção 4.3).

Não é recomendado em doentes com afeção hepática grave (ver secções 4.4 e 5.2).

Deve ser utilizado com precaução em doentes com afeção hepática ligeira a moderada (Child Pugh A ou B). Em doentes com afeção hepática ligeira a moderada não é necessário efetuar ajuste da dose (ver secções 4.4. e 5.2).

Os doentes com os valores das enzimas do fígado aumentados (alanina aminotransferase (ALT)/ aspartato aminotransferase (AST)  $>2 \times$  LSN ou bilirrubina total  $\geq 1,5 \times$  LSN) foram excluídos dos estudos clínicos. Consequentemente, Eliquis deve ser utilizado com precaução nesta população (ver secções 4.4 e 5.2). Antes de iniciar Eliquis devem ser efetuados testes à função hepática.

Apixabano não foi estudado em doentes pediátricos com afeção hepática.

#### Peso corporal

Tratamento de TEV – Não é necessário ajuste posológico em adultos (ver secções 4.4 e 5.2).

FANV – Não é necessário efetuar ajuste da dose, a não ser que existam os critérios para redução da dose (ver *Redução da dose* no início da secção 4.2).

A administração pediátrica de apixabano baseia-se num regime de dose fixa baseada no peso corporal (ver secção 4.2).

#### Sexo

Não é necessário efetuar ajuste da dose (ver secção 5.2).

#### Doentes submetidos a ablação por cateter (FANV)

Os doentes podem continuar a utilizar apixabano durante a ablação por cateter (ver secções 4.3, 4.4 e 4.5).

#### Doentes submetidos a cardioversão

A administração de apixabano pode ser iniciada ou continuada em doentes adultos com fibrilação auricular não valvular que possam necessitar de cardioversão.

Aos doentes não previamente tratados com anticoagulantes, deve ser considerada a exclusão do trombo auricular esquerdo utilizando uma abordagem guiada por imagem (por exemplo, ecocardiograma transesofágico (ETE) ou tomografia computorizada (TC)) antes da cardioversão, de acordo com as diretrizes médicas estabelecidas.

Para doentes que iniciem o tratamento com apixabano, devem ser administrados 5 mg duas vezes por dia durante, pelo menos, 2,5 dias (5 doses únicas) antes da cardioversão para assegurar uma anticoagulação adequada (ver secção 5.1). O regime posológico deve ser reduzido para 2,5 mg de apixabano administrado duas vezes por dia durante, pelo menos, 2,5 dias (5 doses únicas), se o doente cumprir os critérios para redução da dose (ver as secções *Redução da Dose* e *Compromisso Renal*).

Se for necessária a cardioversão antes de serem administradas 5 doses de apixabano, deve ser administrada uma dose de carga de 10 mg, seguida de 5 mg duas vezes por dia. O regime posológico deve ser reduzido para uma dose de carga de 5 mg, seguida de 2,5 mg duas vezes por dia, se o doente cumprir os critérios de redução da dose (ver as secções *Redução da Dose* e *Compromisso Renal* acima). A dose de carga deve ser administrada pelo menos 2 horas antes da cardioversão (ver secção 5.1).

Para todos os doentes submetidos a cardioversão, é necessário confirmar que o doente tomou apixabano conforme prescrito, antes da cardioversão. Para as decisões sobre o início e a duração do tratamento deve ter-se em consideração as orientações estabelecidas para o tratamento anticoagulante em doentes submetidos a cardioversão.

#### Doentes com FANV e síndrome coronário agudo (SCA) e/ou intervenção coronária percutânea (ICP)

Quando utilizado em combinação com agentes antiplaquetários em doentes com SCA e/ou ICP submetida após a hemostase ter sido alcançada, a experiência de tratamento com apixabano na dose recomendada para doentes com FANV é limitada (ver secções 4.4 e 5.1).

#### População pediátrica

A segurança e eficácia de Eliquis em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos não foram estabelecidas em indicações além do tratamento de TEV ou da prevenção de TEV recorrente. Não existem dados disponíveis para neonatos e para outras indicações (ver também a secção 5.1). Por conseguinte, Eliquis não é recomendado para ser utilizado em neonatos e em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos em indicações além do tratamento de tromboembolismo venoso (TEV) ou da prevenção de TEV recorrente.

A segurança e eficácia de Eliquis em crianças e adolescentes com idade inferior a 18 anos, não foram estabelecidas para a indicação de prevenção de tromboembolismo. Os dados atualmente disponíveis sobre a prevenção da ocorrência de tromboembolismos encontram-se descritos na secção 5.1, mas não pode ser feita qualquer recomendação posológica.

#### Modo de administração em doentes adultos e pediátricos

##### Via oral

Eliquis deve ser deglutiido com água, com ou sem alimentos.

Para doentes que sejam incapazes de deglutiir o comprimido inteiro, os comprimidos de Eliquis podem ser esmagados e suspensos em água, em 5% de glucose em água, sumo de maçã ou puré de maçã e administrados imediatamente por via oral (ver secção 5.2). Alternativamente, os comprimidos de Eliquis podem ser esmagados e suspensos em 60 ml de água ou em 5% de glucose em água, e imediatamente distribuídos através de um tubo nasogástrico (ver secção 5.2).

Os comprimidos esmagados de Eliquis são estáveis em água, em 5% de glucose em água, em sumo de maçã, e em puré de maçã até 4 horas.

### **4.3 Contraindicações**

- Hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção 6.1.
- Hemorragia ativa clinicamente significativa.
- Doença hepática associada a coagulopatia e risco de hemorragia clinicamente relevante (ver secção 5.2).
- Lesão ou condição se considerada um fator de risco para hemorragia *major*. Tal pode incluir ulceração gastrointestinal atual ou recente, presença de neoplasias malignas com risco elevado de hemorragia, lesão cerebral ou espinal recente, cirurgia cerebral, espinal ou oftalmológica recente, hemorragia intracraniana recente, varizes esofágicas conhecidas ou suspeitas, malformações arteriovenosas, aneurismas vasculares ou alterações vasculares intraspinais ou intracerebrais *major*.
- Tratamento concomitante com qualquer outro agente anticoagulante, por exemplo, heparina não fracionada, heparinas de baixo peso molecular (enoxaparina, dalteparina, etc.), derivados da heparina (fondaparinux, etc.), anticoagulantes orais (varfarina, rivaroxabano, dabigatran etexilato, etc.), exceto em caso de circunstâncias específicas de alteração da terapia anticoagulante (ver secção 4.2), quando a heparina não fracionada for administrada em doses necessárias para manter um cateter central venoso ou arterial aberto ou quando a heparina não fracionada for administrada durante a ablação por cateter da fibrilação auricular (ver secções 4.4 e 4.5).

#### 4.4 Advertências e precauções especiais de utilização

##### Risco hemorrágico

Assim como com outros anticoagulantes, os doentes a tomar apixabano devem ser cuidadosamente observados quanto a sinais de hemorragia. É recomendado que seja utilizado com precaução em situações com risco hemorrágico aumentado. A administração de apixabano deverá ser interrompida se ocorrer hemorragia grave (ver secções 4.8 e 4.9).

Apesar do tratamento com apixabano não requerer monitorização da exposição em rotina, um ensaio anti-fator Xa quantitativo calibrado pode ser útil em situações excepcionais em que o conhecimento da exposição ao apixabano pode ser útil na informação para decisões clínicas, por exemplo sobredosagem e cirurgia de emergência (ver secção 5.1).

Está disponível para adultos um agente de reversão específico (andexanet alfa) que antagoniza o efeito farmacodinâmico de apixabano. No entanto, a segurança e eficácia não foram estabelecidas em doentes pediátricos (consultar o resumo das características do medicamento de andexanet alfa). Pode ser considerada a transfusão de plasma fresco congelado ou a administração de concentrado de complexo de protrombina (CCP) ou do fator recombinante VIIa. No entanto, não existe experiência clínica com a utilização de medicamentos de fator 4 de CPP para reverter hemorragias em doentes pediátricos e adultos que tenham recebido apixabano.

##### Interação com outros medicamentos que afetam a hemostase

Devido ao maior risco de hemorragia, o tratamento concomitante com quaisquer outros anticoagulantes é contraindicado (ver secção 4.3).

A utilização concomitante de apixabano com agentes antiplaquetários aumenta o risco de hemorragia (ver secção 4.5).

Deve ter-se precaução se os doentes estão a ser tratados concomitantemente com inibidores seletivos da recaptação da serotonina (ISRS), inibidores da recaptação da serotonina-norepinefrina (IRSN) ou medicamentos anti-inflamatórios não esteroides (AINE), incluindo ácido acetilsalicílico.

Após cirurgia, outros inibidores da agregação plaquetária não são recomendados concomitantemente com apixabano (ver secção 4.5).

Nos doentes com fibrilhação auricular e condições que requeiram terapia antiplaquetária em monoterapia ou terapia dupla, deve ser feita uma avaliação cuidadosa dos potenciais benefícios em relação aos potenciais riscos antes de associar esta terapia com Eliquis.

Num estudo clínico em doentes adultos com fibrilhação auricular, a utilização concomitante de ácido acetilsalicílico aumentou o risco de hemorragia *major* do apixabano de 1,8% por ano para 3,4% por ano e aumentou o risco de hemorragia da varfarina de 2,7% por ano para 4,6% por ano. Neste estudo clínico, houve utilização limitada (2,1%) de terapia antiplaquetária dupla concomitante (ver secção 5.1).

Um estudo clínico incluiu doentes com fibrilhação auricular com SCA e/ou submetidos a ICP e um período de tratamento planeado com um inibidor de P2Y12, com ou sem ácido acetilsalicílico, e um anticoagulante oral (quer apixabano ou vitamina K) por 6 meses. O uso concomitante de ácido acetilsalicílico aumentou o risco de hemorragia *major* pelos critérios da ISTH (*International Society on Thrombosis and Haemostasis*) ou hemorragia CRNM (clinicamente relevante *não-major*) em indivíduos tratados com apixabano de 16,4% por ano para 33,1% por ano (ver secção 5.1).

Num estudo clínico em doentes de risco elevado após síndrome coronário agudo sem fibrilhação auricular, caracterizado por comorbilidades múltiplas cardíacas e não cardíacas, que receberam ácido

acetilsalicílico ou a associação de ácido acetilsalicílico e clopidogrel, foi notificado um aumento significativo no risco de hemorragia *major* definida pelos critérios da ISTH para o apixabano (5,13% por ano) em comparação com o placebo (2,04% por ano).

No estudo CV185325, não foram notificados acontecimentos hemorrágicos clinicamente importantes nos 12 doentes pediátricos tratados diária e concomitantemente com apixabano e ácido acetilsalicílico  $\leq 165$  mg.

#### Utilização de agentes trombolíticos para o tratamento do acidente vascular cerebral isquémico agudo

A experiência com a utilização de agentes trombolíticos para o tratamento do acidente vascular cerebral isquémico agudo em doentes em que foi administrado apixabano é muito limitada (ver secção 4.5).

#### Doentes com próteses valvulares cardíacas

A segurança e eficácia do apixabano não foram estudadas em doentes com próteses valvulares cardíacas, com ou sem fibrilhação auricular. Assim, o uso de apixabano não é recomendado neste âmbito.

Apixabano não foi estudado em doentes pediátricos com próteses valvulares cardíacas; por conseguinte, não se recomenda a utilização de apixabano.

#### Doentes com síndrome antifosfolipídica

Os anticoagulantes orais de ação direta (ACOaD) incluindo o apixabano não são recomendados em doentes com antecedentes de trombose diagnosticados com síndrome antifosfolipídica. O tratamento com ACOaD pode estar associado a um aumento das taxas de acontecimentos trombóticos recorrentes em comparação com a terapêutica com antagonistas da vitamina K em especial para os doentes triplo-positivos (para a presença dos anticorpos anticoagulante lúpico, anticorpos anticardiolipina e anticorpos anti-beta2-glicoproteína I).

#### Cirurgia e procedimentos invasivos

Apixabano deve ser interrompido pelo menos 48 horas antes da cirurgia eletiva ou dos procedimentos invasivos com risco de hemorragia moderado ou elevado. Estão incluídas intervenções para as quais não se pode excluir a probabilidade de hemorragia clinicamente relevante ou com risco de hemorragia não aceitável.

Apixabano deve ser interrompido pelo menos 24 horas antes da cirurgia eletiva ou dos procedimentos invasivos com baixo risco de hemorragia. Estão incluídas intervenções para as quais qualquer hemorragia que ocorra se espera que seja mínima, não crítica na sua localização ou facilmente controlada.

Se a cirurgia e os procedimentos invasivos não puderem ser atrasados, deve-se ter precaução, tendo em consideração um risco aumentado de hemorragia. Este risco de hemorragia deve ser balanceado em relação à urgência da intervenção.

Apixabano deve ser reiniciado logo que possível após o procedimento invasivo ou intervenção cirúrgica desde que a situação clínica permita e tenha sido estabelecida hemostase adequada (para cardioversão ver secção 4.2).

Para os doentes submetidos a ablação por cateter da fibrilhação auricular, o tratamento com apixabano não necessita de ser interrompido (ver secções 4.2, 4.3 e 4.5).

## Interrupção temporária

A interrupção de anticoagulantes, incluindo apixabano, para hemorragia ativa, cirurgia eletiva, ou procedimentos invasivos coloca os doentes em risco aumentado de trombose. Devem ser evitadas omissões na terapia e se a anticoagulação com apixabano tiver de ser temporariamente interrompida por qualquer razão, a terapia deve ser reiniciada logo que possível.

## Anestesia ou punção espinal/epidural

Quando é utilizada anestesia neuroaxial (anestesia espinal/epidural) ou punção espinal/epidural, os doentes tratados com fármacos antitrombóticos para prevenção de complicações tromboembólicas, estão em risco de desenvolver hematomas epidurais ou espinais que podem resultar em paralisia prolongada ou permanente. O risco destes acontecimentos pode ser aumentado com a utilização de cateter intravenoso epidural no pós-operatório ou com a utilização concomitante de medicamentos que afetem a hemostase. Os cateteres intravenosos epidurais ou intratecais têm de ser removidos, pelo menos, 5 horas antes da primeira dose de apixabano. O risco também pode ser aumentado pela punção epidural ou espinal, traumática ou repetida. Os doentes devem ser monitorizados frequentemente quanto a sinais e sintomas de compromisso neurológico (por exemplo, adormecimento ou fraqueza das pernas, disfunção do intestino ou da bexiga). Se for detetado compromisso neurológico, é necessário diagnóstico e tratamento urgentes. Antes de uma intervenção neuroaxial, o médico deverá avaliar o potencial benefício *versus* o risco nos doentes com terapêutica anticoagulante ou nos doentes que irão fazer tratamento com anticoagulantes para tromboprofilaxia.

Não existe experiência clínica sobre o uso de apixabano com cateteres intravenosos intratecais ou epidurais. Caso seja necessário, com base nos dados farmacocinéticos gerais de apixabano, deve decorrer um intervalo de 20-30 horas (i.e., 2 x tempo de semivida) entre a última dose de apixabano e a remoção do cateter e, pelo menos, uma dose deve ser omitida antes da remoção do cateter. A dose seguinte de apixabano pode ser administrada, pelo menos, 5 horas após a remoção do cateter. Como acontece com todos os novos fármacos anticoagulantes, a experiência em caso de bloqueio neuroaxial é limitada, sendo consequentemente recomendada precaução extrema quando se utiliza apixabano em caso de bloqueio neuroaxial.

Não existem dados disponíveis sobre o momento de colocação ou remoção do cateter neuroaxial em doentes pediátricos a receber apixabano. Nestes casos, interrompa o apixabano e considere utilizar um anticoagulante por via parentérica de curta duração.

## Doentes com EP hemodinamicamente instáveis ou doentes que necessitem de trombólise ou embolectomia pulmonar

Apixabano não é recomendado como alternativa à heparina não fracionada em doentes com embolia pulmonar que estejam hemodinamicamente instáveis ou possam ser sujeitos a trombólise ou embolectomia pulmonar uma vez que a segurança e eficácia do apixabano nestas situações clínicas não foram estabelecidas.

## Doentes com cancro ativo

Doentes com doença oncológica ativa podem apresentar alto risco de tromboembolismo venoso e eventos hemorrágicos. Quando o apixabano é considerado para o tratamento de TVP ou de EP em doentes oncológicos, deve ser feita uma avaliação cuidadosa dos benefícios *versus* os riscos (ver também secção 4.3).

## Compromisso renal

### *Doentes adultos*

Dados clínicos limitados indicam que as concentrações plasmáticas de apixabano se encontram aumentadas em doentes com compromisso renal grave (depuração de creatinina 15-29 ml/min) que pode levar a um risco aumentado de hemorragia. Para o tratamento de TVP, tratamento de EP e

prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt), o apixabano deve ser utilizado com precaução em doentes com compromisso renal grave (depuração de creatinina 15-29 ml/min) (ver secções 4.2 e 5.2).

Para a prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilhação auricular não valvular, doentes com compromisso renal grave (depuração de creatinina 15-29 ml/min), e doentes com creatinina sérica  $\geq 1,5$  mg/dl (133 micromol/l) associado com idade  $\geq 80$  anos ou peso corporal  $\leq 60$  kg devem receber a dose mais baixa de apixabano, 2,5 mg, duas vezes por dia (ver secção 4.2);

Em doentes com depuração da creatinina  $< 15$  ml/min, ou em doentes a realizar diálise, não existe experiência clínica, logo apixabano não é recomendado (ver secções 4.2 e 5.2).

#### *Doentes pediátricos*

Doentes pediátricos com compromisso renal grave não foram estudados, pelo que não devem receber apixabano (ver secções 4.2 e 5.2).

#### Doentes idosos

A idade avançada pode aumentar o risco de hemorragia (ver secção 5.2).

Também, a coadministração de apixabano com ácido acetilsalicílico em doentes idosos deve ser efetuada com precaução devido ao maior risco potencial de hemorragia.

#### Peso corporal

Em adultos, baixo peso corporal ( $< 60$  kg) pode aumentar o risco de hemorragia (ver secção 5.2).

#### Doentes com afeção hepática

Apixabano está contraindicado em doentes com doença hepática associada a coagulopatia e a um risco de hemorragia clinicamente relevante (ver secção 4.3).

Não está recomendado em doentes com afeção hepática grave (ver secção 5.2).

Deve ser utilizado com precaução em doentes com afeção hepática ligeira ou moderada (Child Pugh A ou B) (ver secções 4.2 e 5.2).

Os doentes com os valores das enzimas do fígado ALT/AST  $> 2 \times$  LSN ou bilirrubina total  $\geq 1,5 \times$  LSN foram excluídos dos estudos clínicos. Consequentemente, apixabano deve ser utilizado com precaução nesta população (ver secção 5.2). Antes de iniciar apixabano devem ser efetuados testes à função hepática.

Apixabano não foi estudado em doentes pediátricos com afeção hepática.

#### Interação com inibidores do citocromo P450 3A4 (CYP3A4) e da glicoproteína-P (P-gp)

Não é recomendada a utilização de apixabano nos doentes a receber tratamento sistémico concomitante com inibidores potentes da CYP3A4 e da P-gp, tais como os antimicóticos azólicos (por exemplo, cetoconazol, itraconazol, voriconazol e posaconazol) e inibidores das proteases do VIH (por exemplo, ritonavir). Estes medicamentos, na presença de fatores adicionais que aumentam a exposição ao apixabano (por exemplo, compromisso renal grave), podem aumentar a exposição ao apixabano em 2-vezes ou mais (ver secção 4.5). Não existem dados clínicos disponíveis em doentes pediátricos a receber tratamento sistémico concomitante com inibidores potentes da CYP3A4 e da P-gp (ver secção 4.5).

### Interação com indutores da CYP3A4 e da P-gp

A utilização concomitante de apixabano com indutores potentes da CYP3A4 e da P-gp (por exemplo, rifampicina, fenitoína, carbamazepina, fenobarbital ou hipericão) pode levar a uma redução de aproximadamente 50% na exposição ao apixabano. Num estudo clínico em doentes com fibrilhação auricular foram observados diminuição da eficácia e um maior risco de hemorragia na coadministração de apixabano com indutores potentes da CYP3A4 e da P-gp em comparação com o apixabano em monoterapia.

Em doentes a receber tratamento sistémico concomitante com indutores potentes de CYP3A4 e P-gp aplicam-se as seguintes recomendações (ver secção 4.5):

- para prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilhação auricular não valvular e para prevenção de TVP recorrente e EP, apixabano deve ser utilizado com precaução;
- para o tratamento de TVP e tratamento de EP, apixabano não deve ser utilizado uma vez que a eficácia pode estar comprometida.

Não existem dados clínicos disponíveis em doentes pediátricos a receber tratamento sistémico concomitante com indutores potentes da CYP3A4 e da P-gp (ver secção 4.5).

### Parâmetros laboratoriais

Como esperado, os testes de coagulação [por exemplo, tempo de protrombina (TP), INR e tempo de tromboplastina parcial ativada (TTPA)] são afetados pelo mecanismo de ação do apixabano. As alterações observadas nestes testes de coagulação, na dose terapêutica esperada, são pequenas e sujeitas a um grau elevado de variabilidade (ver secção 5.1).

### Informação sobre excipientes

Eliquis contém lactose. Doentes com problemas hereditários raros de intolerância à galactose, deficiência de lactase total ou malabsorção de glucose-galactose não devem tomar este medicamento. Este medicamento contém menos de 1 mmol de sódio (23 mg) por comprimido, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

## **4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação**

### Inibidores da CYP3A4 e da P-gp

A coadministração de apixabano com cetoconazol (400 mg uma vez por dia), um inibidor potente da CYP3A4 e da P-gp, provocou um aumento de 2 vezes na AUC média do apixabano e um aumento de 1,6 vezes na  $C_{max}$  média do apixabano.

A utilização de apixabano não é recomendada em doentes a receber tratamento sistémico concomitante com inibidores potentes da CYP3A4 e da P-gp, tais como antimicóticos azólicos (por exemplo, cetoconazol, itraconazol, voriconazol e posaconazol) e inibidores da protease do VIH (por exemplo, ritonavir) (ver secção 4.4).

É esperado que as substâncias ativas que não são consideradas inibidores potentes da CYP3A4 e da P-gp, (por exemplo, amiodarona, claritromicina, diltiazem, fluconazol, naproxeno, quinidina, verapamilo) aumentem as concentrações plasmáticas de apixabano em menor extensão. Não é necessário efetuar ajustes da dose de apixabano quando coadministrado com agentes que não são inibidores potentes da CYP3A4 e da P-gp. Por exemplo, diltiazem (360 mg uma vez por dia), considerado um inibidor moderado da CYP3A4 e um inibidor fraco da P-gp, levou a um aumento de 1,4 vezes na AUC média de apixabano e a um aumento de 1,3 vezes na  $C_{max}$ . O naproxeno (500 mg, dose única), um inibidor da P-gp mas não um inibidor da CYP3A4, levou a um aumento de 1,5 vezes e

de 1,6 vezes na AUC e  $C_{max}$  médias do apixabano, respetivamente. A claritromicina, (500 mg, duas vezes por dia), um inibidor da P-gp e um inibidor potente da CYP3A4, levou a um aumento de 1,6 vezes e a um aumento de 1,3 vezes na AUC média e na  $C_{max}$  de apixabano, respetivamente.

#### Indutores da CYP3A4 e da P-gp

A coadministração do apixabano com rifampicina, um indutor potente da CYP3A4 e da P-gp, levou a uma diminuição de aproximadamente 54 % e 42 % na AUC e  $C_{max}$  médias de apixabano, respetivamente. A utilização concomitante de apixabano com outros indutores potentes da CYP3A4 e da P-gp (por exemplo, fenitoína, carbamazepina, fenobarbital ou hipericão) podem também conduzir a uma redução das concentrações plasmáticas de apixabano. Não é necessário efetuar ajuste da dose do apixabano durante a terapêutica concomitante com estes fármacos, no entanto, em doentes a receber tratamento sistémico concomitante com indutores potentes de CYP3A4 e P-gp apixabano deve ser utilizado com precaução para a prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilhação auricular não valvular e para prevenção de TVP recorrente e EP. O apixabano não é recomendado para o tratamento de TVP e de EP em doentes a receber tratamento sistémico concomitante com indutores potentes de CYP3A4 e P-gp, uma vez que a eficácia pode estar comprometida (ver secção 4.4).

#### Anticoagulantes, inibidores da agregação de plaquetas, ISRS/IRSN e AINES

Devido ao aumento do risco de hemorragia, o tratamento concomitante com qualquer outro anticoagulante é contraindicado, exceto em caso de circunstâncias específicas de alteração da terapia anticoagulante quando a heparina não fracionada for administrada em doses necessárias para manter um cateter central venoso ou arterial aberto ou quando a heparina não fracionada for administrada durante a ablação por cateter da fibrilhação auricular (ver secção 4.3).

Após administração combinada de enoxaparina (40 mg dose única) com apixabano (5 mg dose única), foi observado um efeito aditivo na atividade do anti-fator Xa.

Não foram visíveis interações farmacocinéticas ou farmacodinâmicas quando o apixabano foi coadministrado com 325 mg de ácido acetilsalicílico, uma vez por dia.

A coadministração de apixabano com clopidogrel (75 mg uma vez por dia) ou com a associação de 75 mg de clopidogrel e 162 mg de ácido acetilsalicílico, uma vez por dia, ou com prasugrel (60 mg seguido de 10 mg uma vez por dia) em estudos de fase 1, não demonstrou um aumento relevante no tempo de hemorragia padrão, nem inibição adicional na agregação plaquetária, em comparação com a administração de antiplaquetários sem apixabano. Os aumentos nos testes de coagulação (TP, INR e TTPA) foram consistentes com os efeitos de apixabano em monoterapia.

Naproxeno (500 mg, dose única), um inibidor da P-gp mas não um inibidor da CYP3A4, levou a um aumento de 1,5 vezes e de 1,6 vezes na AUC e  $C_{max}$  médias de apixabano, respetivamente. Foram observados aumentos correspondentes nos testes de coagulação para apixabano. Não foram observadas alterações no efeito de naproxeno na agregação plaquetária induzida por ácido araquidónico e não foi observado um prolongamento, clinicamente relevante, do tempo de hemorragia após a administração concomitante de apixabano e naproxeno.

Apesar destes dados, quando os antiplaquetários são coadministrados com apixabano pode haver indivíduos com uma resposta farmacodinâmica mais acentuada. Apixabano deve ser utilizado com precaução quando coadministrado com ISRS/IRSN, AINE, ácido acetilsalicílico e/ou inibidores P2Y12 porque estes medicamentos aumentam, normalmente o risco de hemorragia (ver secção 4.4).

A experiência de coadministração com outros inibidores de agregação plaquetária (como antagonistas dos receptores GPIIb/IIIa, dipiridamol, dextrano ou sulfínpirazona) ou agentes trombolíticos é limitada. Como estes agentes aumentam o risco de hemorragia, a coadministração destes medicamentos com apixabano não é recomendada (ver a secção 4.4).

No estudo CV185325, não foram notificados acontecimentos hemorrágicos clinicamente importantes nos 12 doentes pediátricos tratados diária e concomitantemente com apixabano e ácido acetilsalicílico  $\leq 165$  mg.

#### Outras terapêuticas concomitantes

Não foram observadas interações farmacocinéticas ou farmacodinâmicas quando o apixabano foi coadministrado com atenolol ou famotidina. A coadministração de 10 mg de apixabano com 100 mg de atenolol, não teve um efeito clinicamente relevante na farmacocinética do apixabano. Após a administração dos dois medicamentos em simultâneo, a AUC e  $C_{max}$  médias de apixabano foram 15% e 18% mais baixas do que quando administrado isoladamente. A administração de 10 mg de apixabano com 40 mg de famotidina não teve efeito na AUC nem na  $C_{max}$  do apixabano.

#### Efeito do apixabano noutros medicamentos

Estudos *in vitro* com apixabano não mostraram efeito inibitório na atividade da CYP1A2, CYP2A6, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2D6 ou CYP3A4 (CI50  $> 45$   $\mu$ M) e mostraram um efeito inibitório fraco na atividade da CYP2C19 (CI50  $> 20$   $\mu$ M) em concentrações que são significativamente maiores do que os picos das concentrações plasmáticas observadas nos doentes. O apixabano não induziu a CYP1A2, CYP2B6, CYP3A4/5 numa concentração até 20  $\mu$ M. Consequentemente, não se espera que apixabano altere a depuração metabólica de medicamentos coadministrados que sejam metabolizados por estas enzimas. O apixabano não é um inibidor significativo da P-gp.

Em estudos efetuados em indivíduos saudáveis, como descrito abaixo, o apixabano não alterou de modo significativo a farmacocinética da digoxina, naproxeno ou atenolol.

#### *Digoxina*

A coadministração do apixabano (20 mg uma vez por dia) e digoxina (0,25 mg uma vez por dia), um substrato da P-gp, não afetou a AUC ou  $C_{max}$  da digoxina. Consequentemente, o apixabano não inibe o transporte do substrato mediado pela P-gp.

#### *Naproxeno*

A coadministração de doses únicas do apixabano (10 mg) e naproxeno (500 mg), um AINE utilizado frequentemente, não teve qualquer efeito na AUC ou  $C_{max}$  de naproxeno.

#### *Atenolol*

A coadministração de uma dose única do apixabano (10 mg) e atenolol (100 mg), um beta-bloqueador comum, não alterou a farmacocinética do atenolol.

#### Carvão ativado

A administração de carvão ativado reduz a exposição do apixabano (ver secção 4.9).

#### População pediátrica

Não foram realizados estudos de interação em pediatria. Os dados de interação mencionados acima foram obtidos em adultos e os avisos na secção 4.4 devem ser tidos em conta para a população pediátrica.

## **4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento**

#### Gravidez

A quantidade de dados sobre a utilização de apixabano em mulheres grávidas é inexistente. Os estudos em animais não indicam efeitos nefastos diretos ou indiretos no que respeita à toxicidade reprodutiva (ver secção 5.3). Como medida de precaução, é preferível evitar o uso de apixabano durante a gravidez.

## Amamentação

Desconhece-se se o apixabano ou os seus metabolitos são excretados no leite humano. Os dados disponíveis em animais, mostraram excreção de apixabano no leite (ver secção 5.3). Não pode ser excluído qualquer risco para as crianças lactentes.

Tem que ser tomada uma decisão se sobre a interrupção da amamentação ou se sobre a interrupção/abstenção da terapêutica com apixabano, tendo em conta o benefício da amamentação para a criança e o benefício da terapêutica para a mãe.

## Fertilidade

Estudos em animais tratados com apixabano, não mostraram efeito na fertilidade (ver secção 5.3).

### **4.7 Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas**

Os efeitos de Eliquis sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas são nulos ou desprezáveis.

### **4.8 Efeitos indesejáveis**

#### Resumo do perfil de segurança

Em adultos, a segurança de apixabano foi investigada em 7 estudos clínicos de fase III incluindo mais de 21 000 doentes: mais de 5000 doentes em estudos sobre a TEVp, mais de 11 000 doentes em estudos sobre fibrilhação auricular não valvular e mais de 4000 doentes em estudos de tratamento da TEV (TEVt), para uma média de exposição total de 20 dias, 1,7 anos e 221 dias, respetivamente (ver secção 5.1).

Hemorragia, contusão, epistaxe e hematoma foram reações adversas frequentes (ver tabela 3 para o perfil de reações adversas e frequências por indicação).

Nos estudos de fibrilhação auricular não valvular, a incidência geral de reações adversas relacionadas com hemorragias com apixabano foi de 24,3% no estudo apixabano *versus* varfarina e 9,6% no estudo apixabano *versus* ácido acetilsalicílico. No estudo apixabano *versus* varfarina, a incidência de hemorragia gastrointestinal *major* definida pelos critérios da ISTH (incluindo gastrointestinal superior, gastrointestinal baixa e hemorragia retal) com apixabano foi de 0,76%/ano. A incidência de hemorragia intraocular *major* definida pelos critérios da ISTH com apixabano foi de 0,18%/ano.

Nos estudos de tratamento de TEV, a incidência geral de reações adversas relacionadas com hemorragias com apixabano foi de 15,6% no estudo apixabano *versus* enoxaparina/varfarina e de 13,3% no estudo apixabano *versus* placebo (ver secção 5.1).

#### Lista tabelar de reações adversas

A tabela 3 mostra as reações adversas listadas de acordo com as classes de sistemas de órgãos e frequência de acordo com a seguinte convenção: muito frequentes ( $\geq 1/10$ ); frequentes ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ); pouco frequentes ( $\geq 1/1000$ ,  $< 1/100$ ); raras ( $\geq 1/10\ 000$ ,  $< 1/1000$ ); muito raras ( $< 1/10\ 000$ ); desconhecida (não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis) em adultos para fibrilhação auricular não valvular e prevenção de TEV ou tratamento de TEV, e em doentes pediátricos com idade de 28 dias a  $< 18$  anos para o tratamento de TEV e a prevenção de TEV recorrente.

As frequências de reações adversas notificadas na tabela 3 para doentes pediátricos derivam do estudo CV185325, no qual receberam apixabano para o tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente.

**Tabela 3: Reações adversas tabeladas**

Classes de sistemas de órgãos	Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes adultos com fibrilhação auricular não valvular, com um ou mais fatores de risco	Tratamento de TVP e EP, e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt) em doentes adultos	Tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos
<i>Doenças do sangue e do sistema linfático</i>			
Anemia	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Trombocitopenia	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes
<i>Doenças do sistema imunitário</i>			
Hipersensibilidade, edema alérgico e anafilaxia	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes <sup>‡</sup>
Prurido	Pouco frequentes	Pouco frequentes*	Frequentes
Angioedema	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos
<i>Doenças do sistema nervoso</i>			
Hemorragia cerebral <sup>†</sup>	Pouco frequentes	Raros	Desconhecidos
<i>Afeções oculares</i>			
Hemorragia dos olhos (incluindo hemorragia da conjuntiva)	Frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos
<i>Vasculopatias</i>			
Hemorragias, hematoma	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Hipotensão (incluindo hipotensão da intervenção)	Frequentes	Pouco frequentes	Frequentes
Hemorragia intra-abdominal	Pouco frequentes	Desconhecidos	Desconhecidos
<i>Doenças respiratórias, torácicas e do mediastino</i>			
Epistaxe	Frequentes	Frequentes	Muito frequentes
Hemoptise	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos
Hemorragia das vias respiratórias	Raros	Raros	Desconhecidos

Classes de sistemas de órgãos	Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes adultos com fibrilhação auricular não valvular, com um ou mais fatores de risco	Tratamento de TVP e EP, e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt) em doentes adultos	Tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos
<i>Doenças gastrointestinais</i>			
Náuseas	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Hemorragia gastrointestinal	Frequentes	Frequentes	Desconhecidos
Hemorragia hemorroidária	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos
Hemorragia bucal	Pouco frequentes	Frequentes	Desconhecidos
Hematoquézia/fezes sanguinolentas	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes
Hemorragia retal, hemorragia gengival	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Hemorragia retroperitoneal	Raros	Desconhecidos	Desconhecidos
<i>Afeções hepatobiliares</i>			
Prova da função hepática anormal, aspartato aminotransferase aumentada, fosfatase alcalina no sangue aumentada, bilirrubinemia aumentada	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes
Gama-glutamiltransferase e aumentada	Frequentes	Frequentes	Desconhecidos
Alanina aminotransferase aumentada	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes
<i>Afeções dos tecidos cutâneos e subcutâneos</i>			
Erupção cutânea	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes
Alopecia	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes
Eritema multiforme	Muito raros	Desconhecidos	Desconhecidos
Vasculite cutânea	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos
<i>Afeções musculosqueléticas e dos tecidos conjuntivos</i>			
Hemorragia muscular	Raros	Pouco frequentes	Desconhecidos
<i>Doenças renais e urinárias</i>			
Hematúria	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Nefropatia relacionada com anticoagulantes	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos
<i>Doenças dos órgãos genitais e da mama</i>			
Hemorragia vaginal anormal, hemorragia urogenital	Pouco frequentes	Frequentes	Muito frequentes <sup>§</sup>

Classes de sistemas de órgãos	Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes adultos com fibrilhação auricular não valvular, com um ou mais fatores de risco	Tratamento de TVP e EP, e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt) em doentes adultos	Tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos
<i>Perturbações gerais e alterações no local de administração</i>			
Hemorragia no local de administração	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos
<i>Exames complementares de diagnóstico</i>			
Sangue oculto positivo	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos
<i>Complicações de intervenções relacionadas com lesões e intoxicações</i>			
Contusão	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Hemorragia pós-procedimento (incluindo hematoma pós-procedimento, hemorragia de ferida, hematoma no local de punção e hemorragia no local do cateter), secreção de ferida, hemorragia no local de incisão (incluindo hematoma no local de incisão), hemorragia operatória	Pouco frequente	Pouco frequentes	Frequentes
Hemorragia traumática	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos

\* Não se verificou ocorrência de prurido generalizado no CV185057 (prevenção a longo termo da TEV).

† O termo “Hemorragia Cerebral” abrange todas as hemorragias intracranianas ou da medula espinal (i.e., AVC hemorrágico ou hemorragia no putâmen, cerebelar, intraventricular ou subdural).

‡ Inclui reação anafilática, hipersensibilidade a fármacos e hipersensibilidade.

§ Inclui fluxo menstrual abundante, hemorragia intermenstrual e hemorragia vaginal.

A utilização de apixabano pode estar associada a um aumento do risco de hemorragia evidente ou oculta, de um tecido ou órgão, que poderá resultar numa anemia pós-hemorrágica. Os sinais, sintomas e gravidade irão variar de acordo com a localização e grau ou extensão da hemorragia (ver secções 4.4 e 5.1).

#### População pediátrica

A segurança de apixabano foi investigada num estudo clínico de fase I e 3 estudos clínicos de fase II/III, incluindo 970 doentes. Destes doentes, 568 doentes receberam uma ou mais doses de apixabano para uma média de exposição total de 1, 24, 331 e 80 dias, respetivamente (ver secção 5.1). Os doentes receberam doses ajustadas ao peso corporal de uma formulação de apixabano adequada à idade.

Regra geral, o perfil de segurança de apixabano em doentes pediátricos com idade de 28 dias a < 18 anos foi semelhante ao verificado em adultos e foi, de forma geral, consistente nas diferentes faixas etárias pediátricas.

As reações adversas mais frequentemente notificadas em doentes pediátricos foram epistaxe e hemorragia vaginal anormal (ver tabela 3 para consultar o perfil e as frequências das reações adversas por indicação).

Em doentes pediátricos, as reações de epistaxe (muito frequente), hemorragia vaginal anormal (muito frequente), hipersensibilidade e anafilaxia (frequente), prurido (frequente), hipotensão (frequente), hematoquézia/fezes sanguinolentas (frequente), aspartato aminotransferase aumentada (frequente), alopecia (frequente) e hemorragia pós-procedimento (frequente) foram mais frequentemente notificadas em comparação com os adultos tratados com apixabano, mas na mesma categoria de frequência que os doentes pediátricos no braço de cuidados padrão; a única exceção foi hemorragia vaginal anormal, para a qual a frequência notificada foi igual à do braço de cuidados padrão. Em todos os casos exceto um, foram notificadas elevações de transaminases hepática em doentes pediátricos a receber quimioterapia concomitante para uma malignidade subjacente.

#### Notificação de suspeitas de reações adversas

A notificação de suspeitas de reações adversas após a autorização do medicamento é importante, uma vez que permite uma monitorização contínua da relação benefício-risco do medicamento. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas através do sistema nacional de notificação mencionado no [Apêndice V](#).

#### **4.9 Sobredosagem**

A sobredosagem de apixabano podem resultar num risco aumentado de hemorragia. Em caso de complicações hemorrágicas, o tratamento tem de ser interrompido e a causa da hemorragia investigada. Deve ser considerado o início do tratamento adequado, por exemplo, hemostase cirúrgica, a transfusão de plasma fresco congelado ou a administração de um agente de reversão para inibidores do fator Xa (ver secção 4.4).

Em estudos clínicos controlados, o apixabano administrado por via oral a indivíduos adultos saudáveis em doses até 50 mg diárias, durante 3 a 7 dias (25 mg duas vezes por dia, durante 7 dias ou 50 mg uma vez por dia, durante 3 dias) não teve reações adversas clinicamente relevantes.

Em indivíduos adultos saudáveis a administração de carvão ativado 2 e 6 horas após a ingestão de uma dose de 20 mg de apixabano reduziu a AUC média do apixabano em 50% e 27%, respetivamente, e não teve impacto na  $C_{max}$ . A semivida média do apixabano diminuiu de 13,4 horas quando o apixabano foi administrado em monoterapia para 5,3 horas e 4,9 horas, respetivamente, quando foi administrado carvão ativado 2 e 6 horas após o apixabano. Consequentemente, a administração de carvão ativado pode ser útil na gestão da sobredosagem com apixabano ou da ingestão accidental.

A hemodiálise reduziu a AUC do apixabano em 14% em indivíduos com doença renal em fase terminal (ESRD), quando foi administrada uma dose única de 5 mg de apixabano oralmente. Assim, é improvável que a hemodiálise seja um meio eficaz de gerir uma sobredosagem de apixabano.

Está disponível um agente de reversão para inibidores do fator Xa (andexanet alfa) para adultos para situações em que é necessária a reversão da anticoagulação devido a hemorragia com risco de vida ou não controlada (ver secção 4.4). Pode ser também considerada a administração de concentrado de complexo de protrombina (CCP) ou do fator recombinante VIIa. A reversão dos efeitos farmacodinâmicos do apixabano, como demonstrado por alterações no ensaio de geração de trombina, foi evidente no final da perfusão e atingiu os valores basais nas 4 horas após o início de uma perfusão de 30 minutos de fator 4 de CPP em indivíduos saudáveis. No entanto, não existe experiência clínica com a utilização de medicamentos de fator 4 de CPP para reverter hemorragias em doentes que tenham recebido apixabano. Atualmente não há experiência com a utilização do fator recombinante VIIa em indivíduos a receber apixabano. Uma nova dose de fator recombinante VIIa pode ser considerada e titulada em função da melhoria da hemorragia.

Não está estabelecido um agente de reversão específico (andexanet alfa) que antagoniza o efeito farmacodinâmico de apixabano na população pediátrica (consulte o resumo das características do medicamento de andexanet alfa). Pode ser também considerada a transfusão de plasma fresco congelado ou a administração de concentrado de complexo de protrombina (CCP) ou do fator recombinante VIIa.

Dependendo da disponibilidade local, deve ser considerada a consulta a um perito em coagulação em caso de hemorragia *major*.

## 5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

### 5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Grupo farmacoterapêutico: Anticoagulantes e antitrombóticos, inibidores diretos do fator Xa, código ATC: B01AF02

#### Mecanismo de ação

Apixabano é um inibidor potente, oral, reversível, direto e altamente seletivo para o local ativo do fator Xa. Não necessita de antitrombina III para a atividade antitrombótica. Apixabano inibe o fator Xa livre e ligado ao coágulo e a atividade protrombinase. Apixabano não tem efeito direto na agregação plaquetária, mas indiretamente, inibe a agregação plaquetária induzida pela trombina. Ao inibir o fator Xa, apixabano previne a formação de trombina e o desenvolvimento do trombo. Estudos pré-clínicos de apixabano em modelos animais demonstraram eficácia antitrombótica na prevenção da trombose arterial e venosa em doses que preservam a hemostase.

#### Efeitos farmacodinâmicos

Os efeitos farmacodinâmicos de apixabano refletem o mecanismo de ação (inibição do fator Xa). Como resultado da inibição do fator Xa, apixabano prolonga os testes de coagulação tais como o tempo de protrombina (TP), INR ou tempo de tromboplastina parcial ativada (TTPA). Em adultos, as alterações observadas nestes testes de coagulação, na dose terapêutica esperada, são pequenas e sujeitas a um grau elevado de variabilidade. Estes testes não são recomendados para avaliar os efeitos farmacodinâmicos de apixabano. No ensaio de geração de trombina, o apixabano reduziu o potencial endógeno da trombina, uma medida de geração de trombina no plasma humano.

Apixabano também demonstra atividade anti-Fator Xa (AXA) como é evidente pela redução na atividade da enzima fator Xa em múltiplos kits comerciais anti-Fator Xa, no entanto, os resultados diferem entre os kits. Os dados de estudos clínicos de adultos apenas estão disponíveis no ensaio cromogénico com heparina, Rotachrom®. A atividade anti-fator Xa exibe uma relação direta e linear com a concentração plasmática de apixabano, atingindo os valores máximos no momento dos picos das concentrações plasmáticas de apixabano. A relação entre a concentração plasmática de apixabano e a atividade anti-Fator Xa é aproximadamente linear num intervalo amplo de doses de apixabano. Os resultados de estudos pediátricos de apixabano indicam que a relação linear entre a concentração de apixabano e AXA é consistente com a relação anteriormente documentada em adultos. Isto suporta o mecanismo de ação documentado de apixabano como um inibidor do fator Xa.

A tabela 4 abaixo apresenta a exposição prevista no *steady state* e a atividade anti-fator Xa para cada indicação para adultos. Nos doentes com fibrilhação auricular não valvular a tomar apixabano para a prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico, os resultados demonstram uma flutuação pico-vale inferior a 1,7 vezes. Em doentes a tomar apixabano para o tratamento de TVP e EP ou prevenção de TVP e EP, os resultados demonstram uma flutuação pico-vale de menos de 2,2 vezes.

**Tabela 4: Exposição prevista ao apixabano no steady state e atividade anti-fator Xa**

	Apix. $C_{\max}$ (ng/ml)	Apix. $C_{\min}$ (ng/ml)	Atividade anti-fator Xa Máx de apix. (UI/ml) Apix.	Atividade anti-fator Xa Min de apix. (UI/ml) Apix.
Mediana [percentil 5, 95]				
<i>Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico: fibrilhação auricular não valvular</i>				
2,5 mg duas vezes por dia*	123 [69, 221]	79 [34; 162]	1,8 [1,0; 3,3]	1,2 [0,51; 2,4]
5 mg duas vezes por dia	171 [91, 321]	103 [41; 230]	2,6 [1,4; 4,8]	1,5 [0,61; 3,4]
<i>Tratamento de TVP, tratamento de EP e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt)</i>				
2,5 mg duas vezes por dia	67 [30, 153]	32 [11; 90]	1,0 [0,46; 2,5]	0,49 [0,17; 1,4]
5 mg duas vezes por dia	132 [59, 302]	63 [22; 177]	2,1 [0,91; 5,2]	1,0 [0,33; 2,9]
10 mg duas vezes por dia	251 [111, 572]	120 [41; 335]	4,2 [1,8; 10,8]	1,9 [0,64; 5,8]

\* População com dose ajustada com base em 2 de 3 critérios de redução de dose no estudo ARISTOTLE.

Apesar do tratamento com apixabano não requerer, por rotina, monitorização da exposição, um ensaio anti-fator Xa quantitativo calibrado, pode ser útil em situações excepcionais onde o conhecimento da exposição ao apixabano possa ajudar nas decisões clínicas, por exemplo, sobredosagem ou cirurgia de emergência.

#### População pediátrica

Os estudos pediátricos de apixabano utilizaram o ensaio de apixabano anti-Xa líquido STA®. Os resultados destes estudos indicam que a relação linear entre a concentração de apixabano e a atividade anti-fator Xa (AXA) é consistente com a relação anteriormente documentada em adultos. Isto suporta o mecanismo de ação documentado de apixabano como um inibidor do fator Xa.

Nos níveis de peso de 9 a  $\geq 35$  kg no estudo CV185155, a média geométrica (CV%) de atividade anti-fator Xa mín. e atividade anti-fator Xa máx. variou entre 27,1 (22,2) ng/ml e 71,9 (17,3) ng/ml, correspondendo a uma média geométrica (CV%) de  $C_{\minss}$  e  $C_{\maxss}$  de 30,3 (22) ng/ml e 80,8 (16,8) ng/ml. As exposições alcançadas nestes intervalos de AXA com o regime posológico pediátrico eram comparáveis às observadas em adultos que receberam uma dose de apixabano de 2,5 mg duas vezes por dia.

Nos níveis de peso de 6 a  $\geq 35$  kg no estudo CV185362, a média geométrica (CV%) de atividade anti-fator Xa mín. e atividade anti-fator Xa máx. variou entre 67,1 (30,2) ng/ml e 213 (41,7) ng/ml, correspondendo a uma média geométrica (CV%) de  $C_{\minss}$  e  $C_{\maxss}$  de 71,3 (61,3) ng/ml e 230 (39,5) ng/ml. As exposições alcançadas nestes intervalos de AXA com o regime posológico pediátrico eram comparáveis às observadas em adultos que receberam uma dose de apixabano de 5 mg duas vezes por dia.

Nos níveis de peso de 6 a  $\geq 35$  kg no estudo CV185325, a média geométrica (CV%) de atividade anti-fator Xa mín. e atividade anti-fator Xa máx. variou entre 47,1 (57,2) ng/ml e 146 (40,2) ng/ml, correspondendo a uma média geométrica (CV%) de  $C_{\minss}$  e  $C_{\maxss}$  de 50 (54,5) ng/ml e 144 (36,9) ng/ml. As exposições alcançadas nestes intervalos de AXA com o regime posológico pediátrico eram comparáveis às observadas em adultos que receberam uma dose de apixabano de 5 mg duas vezes por dia.

A exposição prevista no *steady state* e a atividade anti-fator Xa para os estudos pediátricos sugere que a flutuação pico-vale no *steady state* em concentrações de apixabano e níveis de AXA foi de aproximadamente 3 vezes (mín., máx.: 2,65 - 3,22) na população global.

### Eficácia clínica e segurança

#### Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilhação auricular não valvular

Foi aleatorizado um total de 23 799 doentes adultos no programa clínico (ARISTOTLE: apixabano *versus* varfarina, AVERROES: apixabano *versus* ácido acetilsalicílico) incluindo 11 927 aleatorizados para o apixabano. O programa foi desenhado para demonstrar a eficácia e segurança do apixabano para a prevenção do acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilhação auricular não valvular e um ou mais fatores de risco adicionais, tais como:

- acidente vascular cerebral ou acidente isquémico transitório prévios
- idade  $\geq$  75 anos
- hipertensão
- diabetes mellitus
- insuficiência cardíaca sintomática (Classe NYHA  $\geq$  II)

#### Estudo ARISTOTLE

No estudo ARISTOTLE foi aleatorizado um total de 18 201 doentes adultos para o tratamento em dupla ocultação com 5 mg de apixabano duas vezes por dia (ou 2,5 mg duas vezes por dia em doentes selecionados [4,7%], ver secção 4.2) ou varfarina (intervalo pretendido de INR 2,0-3,0), os doentes foram expostos à substância ativa em estudo durante uma média de 20 meses. A idade média foi 69,1 anos, a pontuação CHADS<sub>2</sub> média foi 2,1 e 18,9% dos doentes tiveram um acidente vascular cerebral ou acidente isquémico transitório prévio.

No estudo, o apixabano atingiu superioridade estatisticamente significativa no objetivo principal de prevenção do acidente vascular cerebral (hemorrágico ou sistémico) e embolismo sistémico (ver tabela 5) em comparação com a varfarina.

**Tabela 5: Resultados de eficácia em doentes com fibrilhação auricular no estudo ARISTOTLE**

	<b>Apixabano N = 9.120 n (%/ano)</b>	<b>Varfarina N = 9.081 n (%/ano)</b>	<b>Taxa de risco (IC 95%)</b>	<b>Valor de p</b>
Acidente vascular cerebral ou embolismo sistémico	212 (1,27)	265 (1,60)	0,79 (0,66; 0,95)	0,0114
Acidente vascular cerebral				
Isquémico ou não especificado	162 (0,97)	175 (1,05)	0,92 (0,74; 1,13)	
Hemorrágico	40 (0,24)	78 (0,47)	0,51 (0,35; 0,75)	
Embolismo sistémico	15 (0,09)	17 (0,10)	0,87 (0,44; 1,75)	

Para os doentes aleatorizados para varfarina, a mediana da percentagem de tempo no intervalo terapêutico (INR 2-3) foi de 66%.

O apixabano mostrou uma redução de acidente vascular cerebral e de embolismo sistémico em comparação com varfarina nos diferentes níveis de tempo no intervalo terapêutico alvo; dentro do quartil mais elevado de tempo no intervalo terapêutico alvo, a taxa de risco para apixabano vs varfarina foi 0,73 (IC 95%; 0,38; 1,40).

Os objetivos secundários chave de hemorragia *major* e todas as causas de morte foram testados numa estratégia de teste hierárquica pré-definida para controlar o erro de tipo 1 geral no ensaio. Foi também atingida superioridade estatisticamente significativa nos objetivos secundários chave de hemorragia *major* e todas as causas de morte (ver tabela 6). Com o aumento da monitorização do INR os

benefícios observados de apixabano em comparação com a varfarina em relação a todas as causas de morte diminuíram.

**Tabela 6: Objetivos secundários em doentes com fibrilhação auricular no estudo ARISTOTLE**

	Apixabano N = 9.088 n (%/ano)	varfarina N = 9.052 n (%/ano)	Taxa de risco (IC 95%)	Valor de p
Objetivos de hemorragia				
Major*	327 (2,13)	462 (3,09)	0,69 (0,60; 0,80)	< 0,0001
Fatal	10 (0,06)	37 (0,24)		
Intracraniana	52 (0,33)	122 (0,80)		
Major + CRNM <sup>†</sup>	613 (4,07)	877 (6,01)	0,68 (0,61; 0,75)	< 0,0001
Todas	2.356 (18,1)	3.060 (25,8)	0,71 (0,68; 0,75)	< 0,0001
Outros objetivos				
Todas as causas de morte	603 (3,52)	669 (3,94)	0,89 (0,80; 1,00)	0,0465
Enfarte do miocárdio	90 (0,53)	102 (0,61)	0,88 (0,66; 1,17)	

\*Hemorragia major definida pelos critérios da International Society on Thrombosis and Haemostasis (ISTH).

† Clinicamente relevantes non-major (clinically relevant non-major, CRNM)

A taxa de interrupção global devido a reações adversas foi 1,8% para o apixabano e 2,6% para a varfarina no estudo ARISTOTLE.

Os resultados de eficácia para subgrupos pré-especificados, incluindo pontuação CHADS<sub>2</sub>, idade, peso corporal, sexo, estado da função renal, acidente vascular cerebral ou acidente isquémico transitório prévios e diabetes foram consistentes com os resultados de eficácia primários para a população global estudada no ensaio.

A incidência de hemorragias gastrointestinais major definida pelos critérios da ISTH (incluindo gastrointestinais superiores, gastrointestinais baixas e hemorragia retal) foi 0,76%/ano com apixabano e 0,86%/ano com varfarina.

Os resultados de hemorragia major para os subgrupos pré-especificados incluindo pontuação CHADS<sub>2</sub>, idade, peso corporal, sexo, estado da função renal, acidente vascular cerebral ou acidente isquémico transitório prévios e diabetes foram consistentes com os resultados para a população global estudada no ensaio.

#### Estudo AVERROES

No estudo AVERROES um total de 5598 doentes adultos considerados não adequados para a terapêutica com antagonistas da vitamina K pelos investigadores foram aleatorizados para o tratamento com 5 mg de apixabano duas vezes por dia (ou 2,5 mg duas vezes por dia em doentes selecionados [6,4%], ver secção 4.2) ou ácido acetilsalicílico. O ácido acetilsalicílico foi administrado numa dose diária de 81 mg (64%), 162 (26,9%), 243 (2,1%), ou 324 mg (6,6%) de acordo com decisão do investigador. Os doentes foram expostos à substância ativa em estudo durante uma média de 14 meses. A idade média foi 69,9 anos, a pontuação CHADS<sub>2</sub> média foi 2,0 e 13,6% dos doentes tiveram um acidente vascular cerebral ou acidente isquémico transitório prévio.

As razões frequentes para a terapêutica com antagonistas da vitamina K não ser adequada no estudo AVERROES incluíram a impossibilidade/baixa probabilidade de atingir INRs nos intervalos pretendidos (42,6%), os doentes terem recusado o tratamento com os antagonistas da vitamina K (37,4%), pontuação CHADS<sub>2</sub> = 1 e o médico não ter recomendado os antagonistas da vitamina K (21,3%), não se poder confiar na adesão do doente à terapêutica com antagonistas da vitamina K (15,0%), e dificuldade/dificuldade esperada em contactar os doentes em caso de alteração urgente da dose (11,7%).

O AVERROES foi interrompido precocemente com base na recomendação do Comité de Monitorização dos Dados independente devido à clara evidência de redução de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico com um perfil de segurança aceitável.

A taxa de interrupção global devido a reações adversas foi 1,5% para apixabano e 1,3% para o ácido acetilsalicílico no estudo AVERROES.

No estudo, apixabano atingiu superioridade estatisticamente significativa no objetivo principal de prevenção do acidente vascular cerebral (hemorrágico, isquémico ou não especificado) ou embolismo sistémico (ver tabela 7) em comparação com ácido acetilsalicílico.

**Tabela 7: Resultados de eficácia chave em doentes com fibrilhação auricular no estudo AVERROES**

	Apixabano N = 2.807 n (%/ano)	Ácido acetilsalicílico N = 2.791 n (%/ano)	Taxa de risco (IC 95%)	Valor de p
Acidente vascular cerebral ou embolismo sistémico*	51 (1,62)	113 (3,63)	0,45 (0,32; 0,62)	< 0,0001
Acidente vascular cerebral				
Isquémico ou não especificado	43 (1,37)	97 (3,11)	0,44 (0,31; 0,63)	
Hemorrágico	6 (0,19)	9 (0,28)	0,67 (0,24; 1,88)	
Embolismo sistémico	2 (0,06)	13 (0,41)	0,15 (0,03; 0,68)	
Acidente vascular cerebral, embolismo sistémico, enfarte do miocárdio ou morte vascular*†	132 (4,21)	197 (6,35)	0,66 (0,53; 0,83)	0,003
Enfarte do miocárdio	24 (0,76)	28 (0,89)	0,86 (0,50; 1,48)	
Morte vascular	84 (2,65)	96 (3,03)	0,87 (0,65; 1,17)	
Todas as causas de morte†	111 (3,51)	140 (4,42)	0,79 (0,62; 1,02)	0,068

\* Avaliado pela estratégia de teste sequencial desenhada para controlar o erro de tipo I global no ensaio.

† Objetivo secundário.

Não houve diferença estatisticamente significativa na incidência de hemorragia *major* entre apixabano e o ácido acetilsalicílico (ver tabela 8).

**Tabela 8: Acontecimentos hemorrágicos em doentes com fibrilhação auricular no estudo AVERROES**

	Apixabano N = 2.798 n (%/ano)	Ácido acetilsalicílico N = 2.780 n (%/ano)	Taxa de risco (IC95%)	Valor de p
<i>Major</i> *	45 (1,41)	29 (0,92)	1,54 (0,96; 2,45)	0,0716
Fatal, n	5 (0,16)	5 (0,16)		
Intracraniana, n	11 (0,34)	11 (0,35)		
<i>Major</i> + CRNM†	140 (4,46)	101 (3,24)	1,38 (1,07; 1,78)	0,0144
Todas	325 (10,85)	250 (8,32)	1,30 (1,10; 1,53)	0,0017

\*Hemorragia *major* definida pelos critérios da International Society on Thrombosis and Haemostasis (ISTH).

† Clinicamente relevantes *non-major* (*clinically relevant non-major*, CRNM)

### Doentes com FANV e SCA e/ou submetidos a ICP

AUGUSTUS, um ensaio clínico aberto, aleatorizado, controlado, de desenho fatorial de 2 por 2, envolveu 4614 doentes adultos com FANV que tinham SCA (43%) e/ou foram submetidos a ICP (56%). Todos os doentes receberam de base uma terapêutica com um inibidor de P2Y12 (clopidogrel: 90,3%) prescrito de acordo com os padrões de tratamento locais.

Os doentes foram aleatorizados até 14 dias após o SCA e/ou ICP para apixabano 5 mg duas vezes por dia (2,5 mg duas vezes por dia, se dois ou mais critérios de redução de dose foram atingidos; 4,2% receberam dose inferior) ou vitamina K e para ácido acetilsalicílico (81 mg uma vez ao dia) ou placebo. A idade média foi de 69,9 anos, 94% dos doentes aleatorizados apresentaram pontuação CHA<sub>2</sub>DS<sub>2</sub>-VASc > 2 e 47% apresentaram pontuação HAS-BLED > 3. Para os doentes aleatorizados para vitamina K, a proporção de tempo no intervalo terapêutico (TTR) (INR 2-3) foi de 56%, com 32% do tempo abaixo do TTR e 12% acima do TTR.

O objetivo principal do AUGUSTUS foi avaliar a segurança, com um objetivo primário de hemorragia *major* pela ISTH ou hemorragia CRNM. Na comparação de apixabano *versus* vitamina K, o objetivo primário de segurança de hemorragia *major* pela ISTH ou hemorragia CRNM no mês 6 ocorreu em 241 (10,5%) e 332 (14,7%) doentes no braço de apixabano e no braço de vitamina K, respectivamente (HR = 0,69; IC 95%: 0,58; 0,82; p-bilateral < 0,0001 para não inferioridade e p < 0,0001 para superioridade). Para vitamina K, as análises adicionais utilizando subgrupos por TTR demonstraram que a maior taxa de hemorragia estava associada ao quartil mais baixo de TTR. A taxa de hemorragia foi semelhante entre o apixabano e o quartil mais alto de TTR.

Na comparação de ácido acetilsalicílico *versus* placebo, o objetivo primário de segurança de hemorragia *major* pela ISTH ou hemorragia CRNM no mês 6 ocorreu em 367 (16,1%) e 204 (9,0%) doentes no braço de ácido acetilsalicílico e no braço placebo, respectivamente (HR = 1,88, IC 95%: 1,58; 2,23; p-bilateral < 0,0001).

Especificamente, em doentes tratados com apixabano, a hemorragia *major* ou CRNM ocorreu em 157 (13,7%) e em 84 (7,4%) doentes no braço de ácido acetilsalicílico e no braço placebo, respectivamente. Nos doentes tratados com vitamina K, a hemorragia *major* ou CRNM ocorreu em 208 (18,5%) e em 122 (10,8%) doentes no braço de ácido acetilsalicílico e no braço placebo, respectivamente.

Como objetivo secundário do estudo foram avaliados outros efeitos do tratamento, com objetivos finais compostos.

Na comparação de apixabano *versus* vitamina K, o objetivo composto de morte ou re-hospitalização ocorreu em 541 (23,5%) e em 632 (27,4%) doentes no braço de apixabano e no braço da vitamina K, respectivamente. O objetivo composto de morte ou evento isquémico (acidente vascular cerebral, enfarte do miocárdio, trombose de stent ou revascularização urgente) ocorreu em 170 (7,4%) e em 182 (7,9%) doentes no braço de apixabano e no braço da vitamina K, respectivamente.

Na comparação de ácido acetilsalicílico *versus* placebo, o objetivo composto de morte ou re-hospitalização ocorreu em 604 (26,2%) e em 569 (24,7%) doentes no braço de ácido acetilsalicílico e no braço de placebo, respectivamente. O objetivo composto de morte ou evento isquémico (acidente vascular cerebral, enfarte do miocárdio, trombose de stent ou revascularização urgente) ocorreu em 163 (7,1%) e em 189 (8,2%) doentes no braço de ácido acetilsalicílico e no braço de placebo, respectivamente.

### Doentes submetidos a cardioversão

EMANATE, um estudo aberto, multicêntrico, incluiu 1500 doentes adultos que, ou não tinham recebido tratamento anticoagulante oral prévio, ou tinham sido tratados previamente com menos de 48 horas de antecedência, tendo sido sujeitos a cardioversão para o fibrilação auricular não valvular (FANV). Os doentes foram aleatorizados 1:1 para apixabano ou para heparina e/ou antagonista da vitamina K, para a prevenção de acontecimentos cardiovasculares. A cardioversão elétrica e/ou farmacológica foi realizada após pelo menos 5 doses de 5 mg de apixabano duas vezes por dia (ou 2,5 mg duas vezes por dia em doentes selecionados (ver secção 4.2)) ou pelo menos 2 horas após uma dose de ataque de 10 mg (ou uma dose de ataque de 5 mg em doentes selecionados (ver secção 4.2))

quando necessária cardioversão antecipada. No grupo de apixabano, 342 doentes receberam uma dose de ataque (331 doentes receberam a dose de 10 mg e 11 doentes receberam a dose de 5 mg).

No grupo de apixabano não se registaram casos de AVC (0%) (n = 753) e no grupo da heparina e/ou de antagonista da vitamina K registaram-se 6 (0,80%) casos de AVC (n = 747; RR 0,00, IC de 95% 0,00; 0,64). Registou-se morte por todas as causas em 2 doentes (0,27%) no grupo de apixabano e 1 doente (0,13%) no grupo da heparina e/ou de antagonista da vitamina K. Não foram notificados casos de embolismo sistémico.

Registaram-se acontecimentos de hemorragia *major* e hemorragia CRNM em 3 (0,41%) e 11 (1,50%) doentes, respetivamente, no grupo de apixabano, em comparação com 6 (0,83%) e 13 (1,80%) doentes no grupo de heparina e/ou antagonista da vitamina K.

No âmbito da cardioversão, este estudo exploratório mostrou eficácia e segurança comparáveis entre os grupos de tratamento com apixabano e com heparina e/ou antagonista da vitamina K.

#### Tratamento de TVP, tratamento de EP e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt)

O programa clínico para adultos (AMPLIFY: apixabano *versus* enoxaparina/varfarina, AMPLIFY-EXT: apixabano *versus* placebo) foi desenhado para demonstrar a eficácia e segurança de apixabano para o tratamento de TVP e/ou EP (AMPLIFY), e terapia prolongada para a prevenção de TVP recorrente e/ou EP após 6 a 12 meses de tratamento anticoagulante para TVP e/ou EP (AMPLIFY-EXT). Ambos os estudos foram ensaios aleatorizados, de grupo paralelo, de dupla ocultação, multinacionais em doentes com TVP proximal sintomática ou EP sintomática. Todos os objetivos principais de segurança e eficácia foram adjudicados por um comité independente, com ocultação.

#### Estudo AMPLIFY

No estudo AMPLIFY foi aleatorizado um total de 5395 doentes adultos para o tratamento em dupla ocultação com 10 mg de apixabano duas vezes por dia, via oral, durante 7 dias seguido de apixabano 5 mg duas vezes por dia, via oral, durante 6 meses, ou enoxaparina 1 mg/kg duas vezes por dia por via subcutânea durante pelo menos 5 dias (até INR  $\geq$  2) e varfarina (intervalo INR pretendido 2,0-3,0) via oral durante 6 meses.

A idade média foi de 56,9 anos e 89,8% dos doentes aleatorizados tiveram acontecimentos de TEV não provocados.

Para doentes aleatorizados para varfarina, a percentagem média de tempo no intervalo terapêutico (INR 2,0-3,0) foi de 60,9. Apixabano mostrou uma redução em TEV sintomático recorrente ou morte relacionada com TEV em todos os diferentes níveis de tempo no intervalo terapêutico alvo; dentro do quartil mais elevado de tempo no intervalo terapêutico alvo, o risco relativo para apixabano *versus* enoxaparina/varfarina foi de 0,79 (95% IC, 0,39; 1,61).

No estudo, apixabano mostrou ser não inferior a enoxaparina/varfarina no objetivo primário combinado de TEV sintomático recorrente (TVP não fatal ou EP não fatal) adjudicado ou morte relacionada com TEV (ver tabela 9).

**Tabela 9: Resultados de eficácia no estudo AMPLIFY**

	<b>Apixabano N = 2.609 n (%)</b>	<b>Enoxaparina/ Varfarina N = 2.635 n (%)</b>	<b>Risco relativo (95% IC)</b>
TEV ou morte relacionada com TEV	59 (2,3)	71 (2,7)	0,84 (0,60; 1,18)*
TVP	20 (0,7)	33 (1,2)	
EP	27 (1,0)	23 (0,9)	
Morte relacionada com TEV	12 (0,4)	15 (0,6)	
TEV ou morte por todas as causas	84 (3,2)	104 (4,0)	0,82 (0,61; 1,08)
TEV ou morte por causas cardiovasculares	61 (2,3)	77 (2,9)	0,80 (0,57; 1,11)
TEV, morte relacionada com, ou hemorragia <i>major</i>	73 (2,8)	118 (4,5)	0,62 (0,47; 0,83)

\*Não inferior comparado com enoxaparina/varfarina (valor de  $p < 0,0001$ )

A eficácia de apixabano no tratamento inicial de TEV foi consistente entre doentes que foram tratados para EP [Risco Relativo 0,9; 95% IC(0,5, 1,6)] ou TVP [Risco Relativo 0,8; 95% IC (0,5, 1,3)]. A eficácia em todos os subgrupos, incluindo idade, sexo, índice de massa corporal (IMC), função renal, extensão do índice de EP, local do trombo de TVP, e utilização prévia de heparina parentérica, foi de uma forma geral consistente.

O objetivo primário de segurança foi hemorragia *major*. No estudo, apixabano foi estatisticamente superior a enoxaparina/varfarina no objetivo primário de segurança [Risco Relativo 0,31, 95% intervalo de confiança (0,17; 0,55), valor de  $p < 0,0001$ ] (ver tabela 10).

**Tabela 10: Resultados de hemorragias no estudo AMPLIFY**

	<b>Apixabano N = 2.676 n (%)</b>	<b>Enoxaparina/ Varfarina N = 2.689 n (%)</b>	<b>Risco relativo (IC 95%)</b>
<i>Major</i>	15 (0,6)	49 (1,8)	0,31 (0,17; 0,55)
Principais + CRNM	115 (4,3)	261 (9,7)	0,44 (0,36; 0,55)
<i>Minor</i>	313 (11,7)	505 (18,8)	0,62 (0,54; 0,70)
Todos	402 (15,0)	676 (25,1)	0,59 (0,53; 0,66)

As hemorragias *major* e hemorragias CRNM (*clinically relevant non-major*) em qualquer local anatómico foram geralmente inferiores no grupo de apixabano em comparação com o grupo de enoxaparina/varfarina. Ocorreram hemorragias gastrointestinal *major* segundo critérios do ISTH em 6 doentes (0,2%) tratados com apixabano e em 17 doentes (0,6%) tratados com enoxaparina/varfarina.

#### Estudo AMPLIFY-EXT

No estudo AMPLIFY-EXT, um total de 2482 doentes adultos foram aleatorizados para o tratamento com apixabano 2,5 mg duas vezes por dia, via oral, apixabano 5 mg duas vezes por dia via oral, ou placebo durante 12 meses após completar 6 a 12 meses de tratamento anticoagulante inicial. Destes doentes, 836 (33,7%) participaram no estudo AMPLIFY previamente à inclusão no estudo AMPLIFY-EXT. A idade média foi de 56,7 anos e 91,7% dos doentes aleatorizados tiveram acontecimentos TEV não provocados.

No estudo, no objetivo primário de TEV recorrente (TVP não fatal ou EP não fatal), sintomático ou morte por todas as causas, ambas as doses de apixabano foram estatisticamente superiores ao placebo (ver tabela 11).

**Tabela 11: Resultados de eficácia no estudo AMPLIFY-EXT**

	<b>Apixabano</b>	<b>Apixabano</b>	<b>Placebo</b>	<b>Risco relativo (IC 95%)</b>	
	<b>2,5 mg (N = 840)</b>	<b>5,0 mg (N = 813)</b>	<b>(N = 829)</b>	<b>Apix 2,5 mg vs. placebo</b>	<b>Apix 5,0 mg vs. placebo</b>
	<b>n (%)</b>				
TEV recorrente ou morte por todas as causas	19 (2,3)	14 (1,7)	77 (9,3)	0,24 (0,15; 0,40) <sup>¥</sup>	0,19 (0,11; 0,33) <sup>¥</sup>
TVP*	6 (0,7)	7 (0,9)	53 (6,4)		
EP*	7 (0,8)	4 (0,5)	13 (1,6)		
Morte relacionada com TEV	6 (0,7)	3 (0,4)	11 (1,3)		
TEV recorrente ou morte por causa cardiovascular	14 (1,7)	14 (1,7)	73 (8,8)	0,19 (0,11; 0,33)	0,20 (0,11; 0,34)
TEV recorrente ou morte por causa cardiovascular	14 (1,7)	14 (1,7)	76 (9,2)	0,18 (0,10; 0,32)	0,19 (0,11; 0,33)
TVP não fatal <sup>†</sup>	6 (0,7)	8 (1,0)	53 (6,4)	0,11 (0,05; 0,26)	0,15 (0,07; 0,32)
EP não fatal <sup>†</sup>	8 (1,0)	4 (0,5)	15 (1,8)	0,51 (0,22; 1,21)	0,27 (0,09; 0,80)
Morte relacionada com TEV	2 (0,2)	3 (0,4)	7 (0,8)	0,28 (0,06; 1,37)	0,45 (0,12; 1,71)

<sup>¥</sup> valor de p < 0,0001

\* Para doentes com mais de um acontecimento que contribui para o objetivo composto, apenas o primeiro acontecimento foi reportado (por exemplo, se um indivíduo teve TVP e posteriormente EP, apenas a TVP foi reportada)

† Indivíduos podem ter mais de um acontecimento e serem representados em ambas as classificações

A eficácia de apixabano para a prevenção de uma recorrência de TEV foi mantida em todos os subgrupos incluindo idade, sexo, IMC e função renal.

O objetivo primário de segurança foi hemorragia *major* durante o período de tratamento. No estudo, a incidência de hemorragia *major* em ambas as doses de apixabano não foi estatisticamente diferente do placebo. Não houve diferença estatisticamente significativa de incidência de hemorragias *major* + clinicamente relevante (CRNM), *minor*, e todas as hemorragias entre o grupo de tratamento de apixabano 2,5 mg duas vezes por dia e o grupo de placebo (ver tabela 12).

**Tabela 12: Resultados de hemorragia no estudo AMPLIFY-EXT**

	<b>Apixabano</b>	<b>Apixabano</b>	<b>Placebo</b>	<b>Risco relativo (IC 95%)</b>	
	<b>2,5 mg (N = 840)</b>	<b>5,0 mg (N = 811)</b>	<b>(N = 826)</b>	<b>Apix 2,5 mg vs. placebo</b>	<b>Apix 5,0 mg vs. placebo</b>
		<b>n (%)</b>			
<i>Major</i>	2 (0,2)	1 (0,1)	4 (0,5)	0,49 (0,09; 2,64)	0,25 (0,03; 2,24)
Principais + CRNM	27 (3,2)	35 (4,3)	22 (2,7)	1,20 (0,69; 2,10)	1,62 (0,96; 2,73)
<i>Minor</i>	75 (8,9)	98 (12,1)	58 (7,0)	1,26 (0,91; 1,75)	1,70 (1,25; 2,31)
Todos	94 (11,2)	121 (14,9)	74 (9,0)	1,24 (0,93; 1,65)	1,65 (1,26; 2,16)

Ocorreu hemorragia gastrointestinal *major* segundo os critérios ISTH em 1 doente (0,1%) tratado com apixabano na dose 5 mg duas vezes por dia, em nenhum doente na dose 2,5 mg duas vezes por dia, e em 1 doente (0,1%) tratado com placebo.

#### População pediátrica

##### Tratamento de tromboembolismo venoso (TEV) e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos

O estudo CV185325 foi um estudo multicêntrico, em ensaio aberto, com controlo ativo, aleatorizado de apixabano para o tratamento de TEV em doentes pediátricos. Este estudo de eficácia e segurança descritivas incluiu 217 doentes pediátricos, que necessitavam de tratamento com anticoagulantes para TEV e a prevenção de TEV recorrente; 137 doentes na faixa etária 1 (12 a < 18 anos), 44 doentes na faixa etária 2 (2 a < 12 anos), 32 doentes na faixa etária 3 (28 dias a < 2 anos) e 4 doentes na faixa etária 4 (nascimento a < 28 dias). O índice de TEV foi confirmado através de imagiologia e adjudicado de forma independente. Antes da aleatorização, os doentes foram tratados com cuidados padrão de anticoagulação durante, no máximo, 14 dias (a duração média (DP) do tratamento com cuidados padrão de anticoagulação antes de iniciar o medicamento do estudo foi de 4,8 (2,5) dias e 92,3% dos doentes começaram num período ≤ 7 dias). Os doentes foram aleatorizados numa proporção de 2:1 para uma formulação de apixabano adequada à idade (doses ajustadas para um peso equivalente a uma dose de carga de 10 mg duas vezes por dia durante 7 dias seguido por 5 mg duas vezes por dia em adultos) ou cuidados padrão. Para doentes com 2 a < 18 anos de idade, os cuidados padrão incluíram heparinas de baixo peso molecular, heparinas não fracionadas ou antagonistas da vitamina K. Para doentes com idade de 28 dias a < 2 anos, os cuidados padrão estarão limitados a heparinas (heparinas de baixo peso molecular ou heparinas não fracionadas). A fase do tratamento principal durou entre 42 e 84 dias para doentes com < 2 anos de idade e 84 dias em indivíduos com > 2 anos de idade. Os indivíduos com idade de 28 dias a < 18 anos que foram aleatorizados para receber apixabano tiveram a opção de continuar o tratamento com apixabano por 6 a 12 semanas adicionais na fase de extensão.

O objetivo primário de eficácia era composto por todas as mortes relacionadas com TEV e TEV recorrente sintomático e assintomático confirmados por imagem e adjudicados. Nenhum doente em nenhum dos grupos de tratamento sofreu morte relacionada com TEV. Um total de 4 (2,8%) doentes no grupo de apixabano e 2 (2,8%) doentes no grupo de cuidados padrão tiveram pelo menos 1 acontecimento de TEV recorrente sintomático ou assintomático adjudicado.

A mediana da duração da exposição em 143 doentes tratados no braço de apixabano foi de 84,0 dias. A exposição excedeu os 84 dias em 67 (46,9%) dos doentes. O objetivo primário de segurança do conjunto de hemorragias *major* e CRNM foi observado em 2 (1,4%) doentes a receber apixabano versus 1 (1,4%) doente a receber cuidados padrão, com uma RR de 0,99 (IC 95%: 0,1;10,8). Em todos os casos, estava relacionado com uma hemorragia CRNM. Foi notificada hemorragia *minor* em 51 (35,7%) doentes no grupo de apixabano e em 21 (29,6%) doentes no grupo de cuidados padrão, com uma RR de 1,19 (IC 95%: 0,8; 1,8).

Hemorragia *major* foi definida como hemorragia que satisfaz um ou mais dos seguintes critérios: uma (i) hemorragia fatal; (ii) hemorragia evidente clinicamente associada a diminuição na Hgb de pelo menos 20 g/l (2 g/dl) num período de 24 horas; (iii) hemorragia retroperitoneal, pulmonar, intracraniana, ou que de outro modo implique o sistema nervoso central; e (iv) hemorragia que requeira intervenção cirúrgica num bloco operatório (incluindo radiologia de intervenção).

Hemorragia CRNM foi definida como hemorragia que satisfaz um ou ambos dos seguintes critérios: (i) hemorragia evidente para a qual é administrado um produto derivado do sangue e que não é diretamente atribuível à condição médica subjacente do indivíduo e (ii) hemorragia que requer intervenção médica ou cirúrgica para restaurar a hemostasia, mas não num bloco operatório.

Hemorragia *minor* foi definida como qualquer evidência explícita ou macroscópica de sangramento que não satisfaça os critérios acima para hemorragia *major* ou hemorragia não-*major* clinicamente relevante. Fluxo menstrual foi classificado como um acontecimento de hemorragia *minor* ao invés de não-*major* clinicamente relevante.

Nos 53 doentes que participaram na fase de extensão e foram tratados com apixabano, não foi notificado nenhum acontecimento de mortalidade relacionada com TEV ou TEV recorrente sintomático e assintomático. Nenhum doente na fase de extensão sofreu qualquer acontecimento de hemorragia *major* ou CRNM adjudicada. Oito (8/53; 15,1%) doentes na fase de extensão sofreram acontecimentos de hemorragia *minor*.

Ocorreram 3 mortes no grupo de apixabano e 1 morte no grupo de cuidados padrão, que foram avaliadas como não estando relacionadas com o tratamento pelo investigador. Nenhuma destas mortes se deveram a um acontecimento de TEV ou hemorragia de acordo com a adjudicação realizada pelo comité de adjudicação de acontecimentos independente.

A base de dados de segurança de apixabano em doentes pediátricos baseia-se no estudo CV185325 para o tratamento de TEV e a prevenção de TEV recorrente, complementado pelo estudo PREVAPIX-ALL e o estudo SAXOPHONE no que se refere a profilaxia primária de TEV, e no estudo CV185118 de dose única. Inclui 970 doentes pediátricos, 568 dos quais receberam apixabano.

Não tem indicação pediátrica autorizada para profilaxia primária de TEV.

#### Prevenção da ocorrência de TEV em doentes pediátricos com leucemia linfoblástica aguda ou linfoma linfoblástico (LLA, LL)

No estudo PREVAPIX-ALL, um total de 512 doentes com  $\geq 1$  a  $< 18$  anos de idade com LLA ou LL recentemente diagnosticado, submetidos a quimioterapia de indução com asparaginase, administrada por meio de um dispositivo intravenoso de acesso venoso central, foram aleatorizados 1:1, em ensaio aberto, para tromboprofilaxia com apixabano ou cuidados padrão (sem anticoagulação sistémica). O apixabano foi administrado de acordo com um regime de dose fixa escalonada segundo o peso corporal, concebido para gerar exposições comparáveis às registadas em adultos que receberam 2,5 mg duas vezes por dia (ver tabela 13). O apixabano foi disponibilizado como um comprimido de 2,5 mg ou 0,5 mg, ou uma solução oral de 0,4 mg/ml. A mediana da duração da exposição no braço de apixabano foi de 25 dias.

**Tabela 13: Posologia do apixabano no estudo PREVAPIX-ALL**

Intervalo de peso	Esquema posológico
6 a $< 10,5$ kg	0,5 mg duas vezes por dia
10,5 a $< 18$ kg	1 mg duas vezes por dia
18 a $< 25$ kg	1,5 mg duas vezes por dia
25 a $< 35$ kg	2 mg duas vezes por dia
$\geq 35$ kg	2,5 mg duas vezes por dia

O objetivo primário de eficácia foi o conjunto de trombose venosa profunda não fatal, sintomática e assintomática, adjudicada, embolia pulmonar, trombose sinusal venosa cerebral e morte relacionada com tromboembolismos venosos. A incidência do objetivo primário de eficácia foi de 31 (12,1%) no braço de apixabano *versus* 45 (17,6%) no braço de cuidados padrão. A redução do risco relativo não alcançou significância.

Foram adjudicados objetivos de segurança de acordo com os critérios da ISTH. O objetivo primário de segurança, hemorragia *major*, ocorreu em 0,8% dos doentes em ambos os braços de tratamento. Ocorreu hemorragia CRNM em 11 doentes (4,3%) no braço de apixabano e 3 doentes (1,2%) no braço de cuidados padrão. O evento hemorrágico CRNM mais comum que contribuiu para a diferença entre os tratamentos foi a epistaxe de intensidade ligeira a moderada. Registaram-se acontecimentos de hemorragia *minor* em 37 doentes no braço de apixabano (14,5%) e 20 doentes (7,8%) no braço de cuidados padrão.

*Prevenção da ocorrência de tromboembolismos (TE) em doentes pediátricos com cardiopatias congénitas ou adquiridas*

O SAXOPHONE foi um estudo comparativo, multicêntrico, em ensaio aberto e aleatorizado 2:1 de doentes com idade de 28 dias a < 18 anos com cardiopatias congénitas ou adquiridas que necessitam de anticoagulação. Os doentes receberam apixabano ou cuidados tromboprofiláticos padrão com um antagonista da vitamina K ou heparina de baixo peso molecular. O apixabano foi administrado de acordo com um regime de dose fixa escalonada segundo o peso corporal, concebido para gerar exposições comparáveis às registadas em adultos que receberam uma dose de 5 mg duas vezes por dia (ver tabela 14). O apixabano foi disponibilizado como um comprimido de 5 mg ou 0,5 mg, ou uma solução oral de 0,4 mg/ml. A mediana da duração da exposição no braço de apixabano foi de 331 dias.

**Tabela 14: Posologia do apixabano no estudo SAXOPHONE**

Intervalo de peso	Esquema posológico
6 a < 9 kg	1 mg duas vezes por dia
9 a < 12 kg	1,5 mg duas vezes por dia
12 a < 18 kg	2 mg duas vezes por dia
18 a < 25 kg	3 mg duas vezes por dia
25 a < 35 kg	4 mg duas vezes por dia
≥ 35 kg	5 mg duas vezes por dia

O objetivo primário de segurança, o conjunto de hemorragia *major*, de acordo com a definição da ISTH, adjudicada e hemorragia CRNM, ocorreu em 1 (0,8%) de 126 doentes no braço de apixabano e 3 (4,8%) de 62 doentes no braço de cuidados padrão. Os objetivos secundários de segurança de hemorragia *major* adjudicada, hemorragia CRNM e todos os acontecimentos hemorrágicos foram semelhantes em termos de incidência entre ambos os braços de tratamento. O objetivo secundário de segurança de descontinuação da toma do fármaco devido a acontecimento adverso, intolerabilidade ou hemorragia foi comunicado em 7 (5,6%) indivíduos no braço de apixabano e 1 (1,6%) indivíduo no braço de cuidados padrão. Nenhum doente em qualquer dos braços de tratamento teve um acontecimento tromboembólico. Não ocorreram mortes em nenhum dos braços de tratamento.

Este estudo foi concebido prospetivamente para efeitos de eficácia e segurança descritivas, devido à esperada baixa incidência de acontecimentos TE e hemorrágicos nesta população. Devido à baixa incidência de TE observada neste estudo, não foi possível obter uma avaliação conclusiva dos riscos/benefícios.

A Agência Europeia de Medicamentos deferiu a obrigação de apresentação dos resultados dos estudos com Eliquis em um ou mais subgrupos da população pediátrica no tratamento de tromboembolismos venosos (ver secção 4.2 para informação sobre utilização pediátrica).

## 5.2 Propriedades farmacocinéticas

### Absorção

Em adultos, a biodisponibilidade absoluta de apixabano é aproximadamente 50% para doses até 10 mg. Apixabano é rapidamente absorvido com concentrações máximas ( $C_{max}$ ) a surgirem 3 a 4 horas após a ingestão do comprimido. A ingestão com alimentos não afeta a AUC ou  $C_{max}$  do apixabano na dose de 10 mg. Apixabano pode ser tomado com ou sem alimentos.

Apixabano demonstra uma farmacocinética linear com aumentos na exposição proporcionais à dose, para doses orais até 10 mg. Em doses  $\geq 25$  mg, apixabano exibe uma absorção limitada por dissolução com biodisponibilidade diminuída. Os parâmetros de exposição de apixabano apresentam uma variabilidade baixa a moderada refletida por uma variabilidade intraindividual e interindividual de aproximadamente 20% coeficiente de variação (CV) e aproximadamente 30% CV, respectivamente.

Após a administração oral de 10 mg de apixabano como 2 comprimidos esmagados de 5 mg e suspensos em 30 ml de água, a exposição foi comparável à exposição após administração oral de 2 comprimidos de 5 mg inteiros. Após a administração oral de 10 mg de apixabano como 2 comprimidos esmagados de 5 mg com 30 g de puré de maçã, a  $C_{max}$  e a AUC foram 21% e 16% mais baixas, respectivamente, quando comparadas com a administração de 2 comprimidos de 5 mg inteiros. A redução da exposição não é considerada clinicamente relevante.

Após a administração oral de um comprimido esmagado de 5 mg de apixabano suspenso em 60 ml de 5% de glucose em água e distribuído através de tubo nasogástrico, a exposição foi semelhante à exposição verificada em outros estudos clínicos que envolveram indivíduos saudáveis aos quais lhes foi administrada uma dose de 5 mg de apixabano por via oral.

De acordo com a proporcionalidade previsível do perfil farmacocinético de apixabano, os resultados de biodisponibilidade dos estudos realizados são aplicáveis a doses mais baixas de apixabano.

### População pediátrica

Apixabano é rapidamente absorvido, atingindo uma concentração máxima ( $C_{max}$ ) aproximadamente 2 horas após a administração de dose única.

### Distribuição

Em adultos, a ligação às proteínas plasmáticas é aproximadamente 87%. O volume de distribuição ( $V_{ss}$ ) é aproximadamente 21 litros.

Não existem dados disponíveis sobre a ligação às proteínas plasmáticas de apixabano específicos para a população pediátrica.

### Biotransformação e eliminação

O apixabano tem múltiplas vias de eliminação. Da dose de apixabano administrada em adultos, aproximadamente 25% foi recuperada como metabolitos, sendo a maioria recuperada nas fezes. Em adultos, a excreção renal de apixabano foi aproximadamente 27% da depuração total. Foram observadas contribuições adicionais da excreção biliar e excreção intestinal direta, em estudos clínicos e não clínicos, respectivamente.

Em adultos, o apixabano tem uma depuração total de cerca de 3,3 l/h e uma semivida de aproximadamente 12 horas.

Em pediatria, o apixabano tem uma depuração aparente total de cerca de 3,0 l/h.

A o-desmetilação e hidroxilação na metade 3-oxopiperidinil, são os maiores locais de biotransformação. O apixabano é metabolizado maioritariamente via CYP3A4/5 com contribuições menores da CYP1A2, 2C8, 2C9, 2C19 e 2J2. O apixabano inalterado é o maior componente relacionado com a substância ativa no plasma humano, sem metabolitos ativos circulantes presentes. O apixabano é um substrato de proteínas de transporte, P-gp e proteína de resistência do cancro da mama.

### Idosos

Os doentes idosos (de idade superior a 65 anos) exibiram concentrações plasmáticas superiores às dos doentes mais novos, com os valores da AUC média aproximadamente 32% superiores e sem diferença na  $C_{max}$ .

### Compromisso renal

O compromisso renal não teve impacto no pico da concentração plasmática de apixabano. Houve um aumento na exposição ao apixabano relacionado com a diminuição na função renal conforme avaliado por medição da depuração da creatinina. Em indivíduos com compromisso renal ligeiro (depuração da creatinina 51-80 ml/min), moderado (depuração da creatinina 30-50 ml/min) e grave (depuração da creatinina 15-29 ml/min), as concentrações plasmáticas (AUC) do apixabano aumentaram 16, 29 e 44%, respetivamente, em comparação com as de indivíduos com depuração da creatinina normal. O compromisso renal não teve um efeito evidente na relação entre a concentração plasmática de apixabano e a atividade anti-Fator Xa.

Em indivíduos com doença renal em fase terminal (*end-stage renal disease*, ESRD), a AUC do apixabano aumentou em 36%, quando foi administrada uma dose única de 5 mg de apixabano imediatamente após a hemodiálise, em comparação com o observado em indivíduos com a função renal normal. A hemodiálise, iniciada duas horas após a administração de uma dose única de 5 mg de apixabano, reduziu a AUC do apixabano em 14% nestes indivíduos com ESRD, correspondendo a uma depuração de apixabano por diálise de 18 ml/min. Assim, não parece provável que a hemodiálise seja um meio eficaz de gerir uma sobredosagem de apixabano.

Em doentes pediátricos com  $\geq 2$  anos de idade, compromisso renal grave é definido como uma taxa de filtração glomerular estimada (eGFR) inferior a 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup> na área superficial do corpo (BSA). No estudo CV185325, em doentes com menos de 2 anos de idade, os limites que definem compromissos renais graves por sexo e idade pós-natal estão resumidos na tabela 15 abaixo; cada um corresponde a uma eGFR < 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup> na BSA para doentes com  $\geq 2$  anos de idade.

**Tabela 15: Limites de elegibilidade de eGFR para o estudo CV185325**

Idade pós-natal (sexo)	Intervalo de referência de TFG (ml/min/1,73 m <sup>2</sup> )	Limites de elegibilidade para eGFR*
1 semana (sexo masculino e feminino)	41 $\pm$ 15	$\geq 8$
2 - 8 semanas (sexo masculino e feminino)	66 $\pm$ 25	$\geq 12$
> 8 semanas a < 2 anos (sexo masculino e feminino)	96 $\pm$ 22	$\geq 22$
2 - 12 anos (sexo masculino e feminino)	133 $\pm$ 27	$\geq 30$
13 - 17 anos (sexo masculino)	140 $\pm$ 30	$\geq 30$
13 - 17 anos (sexo feminino)	126 $\pm$ 22	$\geq 30$

\*O limite de elegibilidade para a participação no estudo CV185325, no qual a taxa de filtração glomerular estimada (eGFR) foi calculada com base na equação de Schwartz de cabeceira atualizada (Schwartz, GJ et al., CJASN 2009). Este limite por protocolo correspondeu à eGFR abaixo, a qual incluía um doente prospectivo que foi considerado como tendo “função renal inadequada” que excluiu a participação no estudo CV185325. Cada limite foi definido como uma eGFR < 30% de 1 desvio padrão (DP) abaixo do intervalo de referência de TFG para a idade e sexo. Os valores de limite para doentes com < 2 anos de idade correspondem a uma eGFR < 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>, a definição convencional de insuficiência renal grave em doentes com > 2 anos de idade.

Os doentes pediátricos com taxas de filtração glomerular  $\leq 55 \text{ ml/min/1,73 m}^2$  não participaram no estudo CV185325, apesar de os doentes com níveis ligeiros a moderados de compromisso renal (eGFR  $\geq 30 \text{ a } < 60 \text{ ml/min/1,73 m}^2 \text{ BSA}$ ) terem sido elegíveis. Com base em dados de adultos e dados limitados de todos os doentes pediátricos tratados com apixabano, não é necessário efetuar o ajuste da dose em doentes pediátricos com compromisso renal ligeiro a moderado. Apixabano não é recomendado em doentes pediátricos com compromisso renal grave (ver secções 4.2 e 4.4).

### Afeção hepática

Num estudo que comparou 8 indivíduos com afeção hepática ligeira, Child Pugh A, índice 5 (n = 6) e índice 6 (n = 2), e 8 indivíduos com afeção hepática moderada Child Pugh B, índice 7 (n = 6) e índice 8 (n = 2) com 16 indivíduos de controlo saudáveis, nos indivíduos com afeção hepática, a farmacocinética de dose única e a farmacodinâmica do apixabano 5 mg não foram alteradas. As alterações na atividade antifatorXa e no INR foram comparáveis entre os indivíduos com afeção hepática ligeira a moderada e os indivíduos saudáveis.

Apixabano não foi estudado em doentes pediátricos com afeção hepática.

### Sexo

A exposição ao apixabano foi aproximadamente 18% superior nas mulheres do que nos homens.

Não foram estudadas as diferenças entre sexos nas propriedades farmacocinéticas em doentes pediátricos.

### Etnia e raça

Os resultados entre estudos de fase I não mostraram diferenças percetíveis na farmacocinética de apixabano entre indivíduos brancos/caucasianos, asiáticos ou de raça negra/afro-americanos. Os resultados de uma análise farmacocinética efetuada em doentes que receberam apixabano foram na generalidade consistentes com os resultados de fase I.

Não foram estudadas as diferenças nas propriedades farmacocinéticas relacionadas com a etnia e raça em doentes pediátricos.

### Peso corporal

Comparando a exposição ao apixabano em indivíduos com peso corporal entre 65 e 85 kg, um peso corporal  $> 120 \text{ kg}$  foi associado a uma exposição aproximadamente 30% inferior e um peso corporal  $< 50 \text{ kg}$  foi associado a uma exposição aproximadamente 30% superior.

A administração de apixabano em doentes pediátricos baseia-se num regime de dose fixa baseada no peso corporal.

### Relação farmacocinética/farmacodinâmica

Em adultos, a relação farmacocinética/farmacodinâmica (PK/PD) entre a concentração plasmática de apixabano e vários objetivos farmacodinâmicos (atividade anti-fator Xa [AXA], INR, PT e TTPA) foram avaliados após administração de um amplo intervalo de doses (0,5 - 50 mg). A relação entre a concentração plasmática de apixabano e a atividade anti-fator Xa foi melhor descrita por um modelo linear. A relação PK/PD observada em doentes foi consistente com a determinada em indivíduos saudáveis.

De igual forma, os resultados da avaliação de PK/PD pediátrica de apixabano indicam uma relação linear entre concentração de apixabano e AXA. Isto é consistente com a relação anteriormente documentada em adultos.

### **5.3 Dados de segurança pré-clínica**

Os dados não clínicos não revelam riscos especiais para o ser humano, segundo estudos convencionais de farmacologia de segurança, toxicidade de dose repetida, genotoxicidade, potencial carcinogénico, fertilidade e desenvolvimento embrionário-fetal e toxicidade juvenil.

Os principais efeitos observados nos estudos de toxicidade de dose repetida foram os relacionados com a ação farmacodinâmica de apixabano nos parâmetros de coagulação sanguínea. Nos estudos de toxicidade foi observado um pequeno, ou inexistente, aumento na tendência para hemorragia. No entanto, tal pode-se dever a uma menor sensibilidade das espécies não clínicas em relação ao ser humano, pelo que este resultado deve ser interpretado com precaução na extrapolação para o ser humano.

No leite de ratos, foi encontrada uma relação elevada entre o leite e o plasma materno ( $C_{max}$  cerca de 8, AUC cerca de 30), possivelmente devido ao transporte ativo para o leite.

## **6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS**

### **6.1 Lista dos excipientes**

#### Núcleo do comprimido

Lactose  
Celulose microcristalina (E460)  
Croscarmelose sódica  
Laurilsulfato de sódio  
Esterato de magnésio (E470b)

#### Revestimento

Lactose mono-hidratada  
Metil-hidroxipropilcelulose (E464)  
Dióxido de titânio (E171)  
Triacetato de glicerilo  
Óxido de ferro vermelho (E172)

### **6.2 Incompatibilidades**

Não aplicável

### **6.3 Prazo de validade**

3 anos

### **6.4 Precauções especiais de conservação**

Este medicamento não requer condições especiais de armazenamento.

### **6.5 Natureza e conteúdo do recipiente**

Blisters de Alu-PVC/PVdC Embalagens de 14, 20, 28, 56, 60, 168 e 200 comprimidos revestidos por película.

Blisters de Alu-PVC/PVdC destacáveis para dose unitária com 100x1 comprimidos revestidos por película.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

#### **6.6 Precauções especiais de eliminação**

Qualquer medicamento não utilizado ou resíduos devem ser eliminados de acordo com as exigências locais.

### **7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG

Plaza 254

Blanchardstown Corporate Park 2

Dublin 15, D15 T867

Irlanda

### **8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

EU/1/11/691/006

EU/1/11/691/007

EU/1/11/691/008

EU/1/11/691/009

EU/1/11/691/010

EU/1/11/691/011

EU/1/11/691/012

EU/1/11/691/014

### **9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Data da primeira autorização: 18 de maio de 2011

Data da última renovação: 11 de janeiro de 2021

### **10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO**

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos <https://www.ema.europa.eu>

## 1. NOME DO MEDICAMENTO

Eliquis 0,15 mg granulado em cápsulas para abrir

## 2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada cápsula contém 0,15 mg de apixabano

### Excipiente(s) com efeito conhecido

Cada cápsula de 0,15 mg contém até 124 mg de sacarose.

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

## 3. FORMA FARMACÊUTICA

Granulado em cápsulas para abrir.

O granulado tem cor branca a esbranquiçada. É fornecido numa cápsula dura com um corpo transparente e tampa amarela opaca, que deve ser aberta antes da administração.

## 4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

### 4.1 Indicações terapêuticas

Tratamento de tromboembolismo venoso (TEV) e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos.

### 4.2 Posologia e modo de administração

#### Posologia

##### Tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com peso $4\text{ kg} < 5\text{ kg}$

O tratamento com apixabano para doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos deve ser iniciado após um tratamento parentérico inicial com anticoagulantes com uma duração mínima de 5 dias. (ver secção 5.1).

A dose recomendada de apixabano baseia-se no peso do doente como apresentado na tabela 1. A dose deve ser ajustada de acordo com o peso corporal à medida que o tratamento avança. Para doentes com peso  $\geq 35\text{ kg}$ , Eliquis 2,5 mg e 5 mg comprimidos revestidos por película podem ser administrados duas vezes por dia, não devendo exceder a dose diária máxima. Consulte o resumo das características do medicamento de Eliquis 2,5 mg e 5 mg comprimidos revestidos por película quanto às instruções posológicas.

Para pesos não listados na tabela de dosagem, não é possível fornecer recomendações posológicas.

**Tabela 1: Recomendação de dose para o tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos, por peso em kg (após anticoagulação parentérica inicial)**

Formas farmacêuticas	Peso corporal (kg)	Dias 1-7		Dia 8 e dias posteriores	
		Esquema posológico	Dose diária máxima	Esquema posológico	Dose diária máxima
Granulado em cápsulas para abrir 0,15 mg	4 a < 5	0,6 mg duas vezes por dia	1,2 mg	0,3 mg duas vezes por dia	0,6 mg
Granulado revestido em saqueta 0,5 mg, 1,5 mg, 2,0 mg	5 a < 6	1 mg duas vezes por dia	2 mg	0,5 mg duas vezes por dia	1 mg
	6 a < 9	2 mg duas vezes por dia	4 mg	1 mg duas vezes por dia	2 mg
	9 a < 12	3 mg duas vezes por dia	6 mg	1,5 mg duas vezes por dia	3 mg
	12 a < 18	4 mg duas vezes por dia	8 mg	2 mg duas vezes por dia	4 mg
	18 a < 25	6 mg duas vezes por dia	12 mg	3 mg duas vezes por dia	6 mg
	25 a < 35	8 mg duas vezes por dia	16 mg	4 mg duas vezes por dia	8 mg
Comprimidos revestidos por película 2,5 mg e 5,0 mg	≥ 35	10 mg duas vezes por dia	20 mg	5 mg duas vezes por dia	10 mg

Com base nas diretrizes de tratamento de TEV na população pediátrica, a duração da terapêutica completa deve ser individualizada após avaliação cuidadosa do benefício do tratamento em relação ao risco de hemorragia (ver secção 4.4).

#### Dose esquecida

Uma dose matinal esquecida deve ser tomada de imediato assim que for detetada e pode ser tomada com a dose noturna. Uma dose noturna esquecida apenas pode ser tomada na respetiva noite. O doente não deve tomar duas doses na manhã seguinte. O doente deve continuar a toma da dose habitual duas vezes por dia, conforme recomendado, no dia seguinte.

#### Alteração do tratamento

A alteração do tratamento de anticoagulantes por via parentérica para Eliquis (e vice versa) pode ser efetuada na dose seguinte programada (ver secção 4.5). Estes fármacos não devem ser administrados em simultâneo.

#### Alteração de terapia com antagonistas da vitamina K para Eliquis

Quando se alterar a terapia a doentes de antagonistas da vitamina K para Eliquis, a varfarina ou outro antagonista da vitamina K devem ser interrompidos e deve ser iniciado Eliquis quando o *international normalized ratio* (INR) for < 2.

#### Alteração de terapia com Eliquis para terapia com antagonistas da vitamina K

Não existem dados disponíveis para doentes pediátricos.

Quando se alterar a terapia a doentes de Eliquis para antagonistas da vitamina K, a administração de Eliquis deve ser continuada durante pelo menos 2 dias após o início da terapia com antagonistas da vitamina K. Após 2 dias de coadministração de terapia de Eliquis com antagonistas da vitamina K,

deve ser obtido um INR antes da dose seguinte programada de Eliquis. A coadministração da terapia de Eliquis e antagonistas da vitamina K deve ser continuada até o INR ser  $\geq 2$ .

### Compromisso renal

#### *Doentes adultos*

Em doentes adultos com compromisso renal ligeiro ou moderado, são aplicáveis as seguintes recomendações:

- não é necessário ajuste de dose para a prevenção de TEV, em situação de artroplasia eletiva da anca ou joelho (TEVp), para o tratamento de TVP, tratamento de EP e prevenção de TVP e EP (TEVt) recorrentes (ver secção 5.2).
- uma redução de dose é necessária (para mais detalhes, consulte o Resumo das Características do Medicamento de Eliquis 2,5 mg comprimidos revestidos por película) para a prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilhação auricular não valvular e creatinina sérica  $\geq 1,5$  mg/dl (133 micromol/l) associada com idade  $\geq 80$  anos ou peso corporal  $\leq 60$  kg. Não é necessário ajuste de dose na ausência de outros critérios para redução de dose (idade, peso corporal) (ver secção 5.2).

Em doentes adultos com compromisso renal grave (depuração da creatinina 15 - 29 ml/min) são aplicáveis as seguintes recomendações (ver secções 4.4 e 5.2):

- apixabano deve ser utilizado com precaução para a prevenção de TEV após artroplastia eletiva da anca ou joelho (TEVp), para o tratamento de TVP, tratamento de EP e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt);
- para a prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilhação auricular não valvular, deve ser administrada aos doentes uma dose mais baixa de apixabano de 2,5 mg duas vezes por dia.

Em doentes com depuração de creatinina  $< 15$  ml/min, ou em doentes a realizar diálise, não existe experiência clínica, logo apixabano não é recomendado (ver secções 4.4 e 5.2).

#### *População pediátrica*

Com base em dados de adultos e dados limitados de doentes pediátricos (ver secção 5.2), não é necessário efetuar o ajuste da dose em doentes pediátricos com compromisso renal ligeiro a moderado. Apixabano não está recomendado em doentes pediátricos com compromisso renal grave (ver secção 4.4).

#### Afeção hepática

Apixabano não foi estudado em doentes pediátricos com afeção hepática.

Eliquis é contraindicado em doentes com doença hepática associada a coagulopatia e a um risco de hemorragia clinicamente relevante (ver secção 4.3).

Não é recomendado em doentes com afeção hepática grave (ver secções 4.4 e 5.2).

Deve ser utilizado com precaução em doentes com afeção hepática ligeira ou moderada (Child Pugh A ou B). Em doentes com afeção hepática ligeira ou moderada não é necessário efetuar ajuste da dose (ver secções 4.4. e 5.2).

Os doentes com os valores das enzimas do fígado aumentados (alanina aminotransferase [ALT]/aspartato aminotransferase [AST]  $> 2 \times$  LSN ou bilirrubina total  $\geq 1,5 \times$  LSN) foram excluídos dos estudos clínicos. Consequentemente, Eliquis deve ser utilizado com precaução nesta população (ver secções 4.4 e 5.2). Antes de iniciar Eliquis devem ser efetuados testes à função hepática.

### Peso corporal

A administração pediátrica de apixabano baseia-se num regime de dose fixa baseada no peso corporal (ver secção 4.2).

### Sexo

Não é necessário efetuar ajuste da dose (ver secção 5.2).

### População pediátrica

A segurança e eficácia de Eliquis em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos não foram estabelecidas em indicações além do tratamento de tromboembolismo venoso (TEV) ou da prevenção de TEV recorrente. Não existem dados disponíveis para neonatos e para outras indicações (ver também a secção 5.1). Por conseguinte, Eliquis não é recomendado para ser utilizado em neonatos e em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos em indicações além do tratamento de tromboembolismo venoso (TEV) ou da prevenção de TEV recorrente.

A segurança e eficácia de Eliquis em crianças e adolescentes com idade inferior a 18 anos, não foram estabelecidas para a indicação de prevenção de tromboembolismo. Os dados atualmente disponíveis sobre a prevenção da ocorrência de tromboembolismos encontram-se descritos na secção 5.1, mas não pode ser feita qualquer recomendação posológica.

### Modo de administração

#### Via oral

Cada cápsula para abrir destina-se apenas a utilização única.

A cápsula para abrir NÃO deve ser engolida. A cápsula deve ser aberta e todo o conteúdo deve ser polvilhado em líquido e administrado. O Eliquis granulado deve ser misturado com água ou fórmula infantil, conforme descrito nas instruções de utilização. A mistura em líquido deve ser administrada no prazo de 2 horas após a preparação. Em alternativa, para os doentes que têm dificuldade de deglutição, a mistura em líquido deve ser administrada através de um tubo de gastrostomia e de um tubo nasogástrico.

São fornecidas instruções detalhadas para a utilização deste medicamento nas instruções de utilização.

## **4.3 Contraindicações**

- Hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção 6.1.
- Hemorragia ativa clinicamente significativa.
- Doença hepática associada a coagulopatia e risco de hemorragia clinicamente relevante (ver secção 5.2).
- Lesão ou condição se considerada um fator de risco para hemorragia *major*. Tal pode incluir ulceração gastrointestinal atual ou recente, presença de neoplasias malignas com risco elevado de hemorragia, lesão cerebral ou espinal recente, cirurgia cerebral, espinal ou oftalmológica recente, hemorragia intracraniana recente, varizes do esófago conhecidas ou suspeitas, malformações arteriovenosas, aneurismas vasculares ou alterações vasculares intraspinais ou intracerebrais *major*.
- Tratamento concomitante com qualquer outro agente anticoagulante, por exemplo, heparina não fracionada, heparinas de baixo peso molecular (enoxaparina, dalteparina, etc.), derivados da heparina (fondaparinux, etc.), anticoagulantes orais (varfarina, rivaroxabano, dabigatran etexilato, etc.), exceto em caso de circunstâncias específicas de alteração da terapia anticoagulante (ver secção 4.2), quando a heparina não fracionada for administrada em doses necessárias para manter um cateter central venoso ou arterial aberto ou quando a heparina não fracionada for administrada durante a ablação por cateter da fibrilação auricular (ver secções 4.4 e 4.5).

#### **4.4 Advertências e precauções especiais de utilização**

##### Risco hemorrágico

Assim como com outros anticoagulantes, os doentes a tomar apixabano devem ser cuidadosamente observados quanto a sinais de hemorragia. É recomendado que seja utilizado com precaução em situações com risco hemorrágico aumentado. A administração de apixabano deverá ser interrompida se ocorrer hemorragia grave (ver secções 4.8 e 4.9).

Apesar do tratamento com apixabano não requerer monitorização da exposição em rotina, um ensaio anti-fator Xa quantitativo calibrado pode ser útil em situações excepcionais em que o conhecimento da exposição ao apixabano possa ajudar na informação para decisões clínicas, por exemplo, sobredosagem e cirurgia de emergência (ver secção 5.1).

Está disponível para adultos um agente de reversão específico (andexanet alfa) que antagoniza o efeito farmacodinâmico de apixabano. No entanto, a segurança e eficácia não foram estabelecidas em doentes pediátricos (consultar o resumo das características do medicamento de andexanet alfa). Pode ser também considerada a transfusão de plasma fresco congelado ou a administração de concentrado de complexo de protrombina (CCP) ou do fator recombinante VIIa. No entanto, não existe experiência clínica com a utilização de medicamentos de fator 4 de CPP para reverter hemorragias em doentes pediátricos e adultos que tenham recebido apixabano.

##### Interação com outros medicamentos que afetam a hemostase

Devido ao maior risco de hemorragia, o tratamento concomitante com quaisquer outros anticoagulantes é contraíndicado (ver secção 4.3).

A utilização concomitante de apixabano com agentes antiplaquetários aumenta o risco de hemorragia (ver secção 4.5).

Deve ter-se precaução se os doentes estão a ser tratados concomitantemente com inibidores seletivos da recuperação da serotonina (ISRS), inibidores da recuperação da serotonina-norepinefrina (IRSN) ou medicamentos anti-inflamatórios não esteroides (AINE), incluindo ácido acetilsalicílico.

Após cirurgia, outros inibidores da agregação plaquetária não são recomendados concomitantemente com apixabano (ver secção 4.5).

Nos doentes com fibrilação auricular e condições que requeiram terapia antiplaquetária em monoterapia ou terapia dupla, deve ser feita uma avaliação cuidadosa dos potenciais benefícios em relação aos potenciais riscos antes de associar esta terapia com apixabano.

No estudo CV185325, não foram notificados acontecimentos hemorrágicos clinicamente importantes nos 12 doentes pediátricos tratados diária e concomitantemente com apixabano e ácido acetilsalicílico  $\leq 165$  mg.

##### Doentes com prótese valvular cardíaca

Apixabano não foi estudado em doentes pediátricos com próteses valvulares cardíacas; por conseguinte, não se recomenda a utilização de apixabano.

##### Doentes com síndrome antifosfolipídica

Os anticoagulantes orais de ação direta (ACOaD) incluindo o apixabano não são recomendados em doentes com antecedentes de trombose diagnosticados com síndrome antifosfolipídica. O tratamento com ACOaD pode estar associado a um aumento das taxas de acontecimentos trombóticos recorrentes em comparação com a terapêutica com antagonistas da vitamina K em especial para os doentes

triplo-positivos (para a presença dos anticorpos anticoagulante lúpico, anticorpos anticardiolipina e anticorpos anti-beta 2-glicoproteína I).

### Cirurgia e procedimentos invasivos

Apixabano deve ser interrompido pelo menos 48 horas antes da cirurgia eletiva ou dos procedimentos invasivos com risco de hemorragia moderado ou elevado. Estão incluídas intervenções para as quais não se pode excluir a probabilidade de hemorragia clinicamente relevante ou com risco de hemorragia não aceitável.

Apixabano deve ser interrompido pelo menos 24 horas antes da cirurgia eletiva ou dos procedimentos invasivos com baixo risco de hemorragia. Estão incluídas intervenções para as quais qualquer hemorragia que ocorra se espera que seja mínima, não crítica na sua localização ou facilmente controlada.

Se a cirurgia e os procedimentos invasivos não puderem ser atrasados, deve-se ter precaução, tendo em consideração um risco aumentado de hemorragia. Este risco de hemorragia deve ser balanceado em relação à urgência da intervenção.

Apixabano deve ser reiniciado logo que possível após o procedimento invasivo ou intervenção cirúrgica desde que a situação clínica permita e tenha sido estabelecida hemostase adequada (para cardioversão ver secção 4.2).

Para os doentes submetidos a ablação por cateter da fibrilhação auricular, o tratamento com apixabano não necessita de ser interrompido (ver secções 4.2, 4.3 e 4.5).

### Interrupção temporária

A interrupção de anticoagulantes, incluindo apixabano, para hemorragia ativa, cirurgia eletiva, ou procedimentos invasivos, coloca os doentes em risco aumentado de trombose. Devem ser evitadas omissões na terapia e se a anticoagulação com apixabano tiver de ser temporariamente interrompida por qualquer razão, a terapia deve ser reiniciada logo que possível.

### Anestesia ou punção espinal/epidural

Não existem dados disponíveis sobre o momento de colocação ou remoção do cateter neuroaxial em doentes pediátricos a receber apixabano. Nestes casos, interrompa o apixabano e considere utilizar um anticoagulante por via parentérica de curta duração.

Quando é utilizada anestesia neuroaxial (anestesia espinal/epidural) ou punção espinal/epidural, os doentes tratados com fármacos antitrombóticos para prevenção de complicações tromboembólicas, estão em risco de desenvolver hematomas epidurais ou espinais que podem resultar em paralisia prolongada ou permanente. O risco destes acontecimentos pode ser aumentado com a utilização de cateter intravenoso epidural no pós-operatório ou com a utilização concomitante de medicamentos que afetem a hemostase. Os cateteres intravenosos epidurais ou intratecais têm de ser removidos, pelo menos, 5 horas antes da primeira dose de apixabano. O risco também pode ser aumentado pela punção epidural ou espinal, traumática ou repetida. Os doentes devem ser monitorizados frequentemente quanto a sinais e sintomas de compromisso neurológico (por exemplo, adormecimento ou fraqueza das pernas, disfunção do intestino ou da bexiga). Se for detetado compromisso neurológico, é necessário diagnóstico e tratamento urgentes. Antes de uma intervenção neuroaxial, o médico deverá avaliar o potencial benefício *versus* o risco nos doentes com terapêutica anticoagulante ou nos doentes que irão fazer tratamento com anticoagulantes para tromboprofilaxia.

Não existe experiência clínica sobre o uso de apixabano com cateteres intravenosos intratecais ou epidurais. Caso seja necessário, com base nos dados farmacocinéticos gerais de apixabano, deve decorrer um intervalo de 20 - 30 horas (i.e., 2 x tempo de semivida) entre a última dose de apixabano e a remoção do cateter e, pelo menos, uma dose deve ser omitida antes da remoção do cateter. A dose

seguinte de apixabano pode ser administrada, pelo menos, 5 horas após a remoção do cateter. Como acontece com todos os novos fármacos anticoagulantes, a experiência em caso de bloqueio neuroaxial é limitada, sendo consequentemente recomendada precaução extrema quando se utiliza apixabano em caso de bloqueio neuroaxial.

Doentes com EP hemodinamicamente instáveis ou doentes que necessitem de trombólise ou embolectomia pulmonar

Apixabano não é recomendado como alternativa à heparina não fracionada em doentes com embolia pulmonar que estejam hemodinamicamente instáveis ou possam ser sujeitos a trombólise ou embolectomia pulmonar, uma vez que a segurança e eficácia do apixabano nestas situações clínicas não foram estabelecidas.

Doentes com cancro ativo

Doentes com doença oncológica ativa podem apresentar alto risco de tromboembolismo venoso e acontecimentos hemorrágicos. Quando o apixabano é considerado para o tratamento de TVP ou de EP em doentes oncológicos, deve ser feita uma avaliação cuidadosa dos benefícios versus os riscos (ver também secção 4.3).

Compromisso renal

*Doentes pediátricos*

Doentes pediátricos com compromisso renal grave não foram estudados, pelo que não devem receber apixabano (ver secções 4.2 e 5.2).

*Doentes adultos*

Dados clínicos limitados indicam que as concentrações plasmáticas de apixabano se encontram aumentadas em doentes com compromisso renal grave (depuração de creatinina 15 - 29 ml/min) que pode levar a um risco aumentado de hemorragia. Para a prevenção de TEV em artroplastia eletiva da anca ou joelho (TEVp), tratamento de TVP, tratamento de EP e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt), apixabano deve ser utilizado com precaução em doentes com compromisso renal grave (depuração de creatinina 15 - 29 ml/min) (ver secções 4.2 e 5.2).

Para a prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilhação auricular não valvular, doentes com compromisso renal grave (depuração de creatinina 15 - 29 ml/min), e doentes com creatinina sérica  $\geq 1,5$  mg/dl (133 micromol/l) associado com idade  $\geq 80$  anos ou peso corporal  $\leq 60$  kg devem receber a dose mais baixa de apixabano, 2,5 mg, duas vezes por dia (ver secção 4.2).

Em doentes com depuração de creatinina  $< 15$  ml/min, ou em doentes a realizar diálise, não existe experiência clínica, logo apixabano não é recomendado (ver secções 4.2 e 5.2).

Peso corporal

Em adultos, baixo peso corporal ( $< 60$  kg) pode aumentar o risco de hemorragia (ver secção 5.2).

Doentes com afeção hepática

Apixabano não foi estudado em doentes pediátricos com afeção hepática.

Apixabano está contraindicado em doentes com doença hepática associada a coagulopatia e a um risco de hemorragia clinicamente relevante (ver secção 4.3).

Não está recomendado em doentes com afeção hepática grave (ver secção 5.2).

Deve ser utilizado com precaução em doentes com afeção hepática ligeira ou moderada (Child Pugh A ou B) (ver secções 4.2 e 5.2).

Os doentes com os valores das enzimas do fígado aumentados ALT/AST  $> 2 \times$  LSN ou bilirrubina total  $\geq 1,5 \times$  LSN foram excluídos dos estudos clínicos. Consequentemente, apixabano deve ser utilizado com precaução nesta população (ver secção 5.2). Antes de iniciar apixabano, devem ser efetuados testes à função hepática.

#### Interação com inibidores do citocromo P450 3A4 (CYP3A4) e da glicoproteína-P (P-gp)

Não existem dados clínicos disponíveis em doentes pediátricos a receber tratamento sistémico concomitante com inibidores potentes da CYP3A4 e da P-gp (ver secção 4.5).

Não é recomendada a utilização de apixabano nos doentes a receber tratamento sistémico concomitante com inibidores potentes da CYP3A4 e da P-gp, tais como os antimicóticos azólicos (por exemplo, cetoconazol, itraconazol, voriconazol e posaconazol) e inibidores das proteases do VIH (por exemplo, ritonavir). Estes medicamentos, na presença de fatores adicionais que aumentam a exposição ao apixabano (por exemplo, compromisso renal grave), podem aumentar a exposição ao apixabano em 2 vezes ou mais (ver secção 4.5).

#### Interação com indutores da CYP3A4 e da P-gp

A utilização concomitante de apixabano com indutores potentes da CYP3A4 e da P-gp (por exemplo, rifampicina, fenitoína, carbamazepina, fenobarbital ou hipericão) pode levar a uma redução de aproximadamente 50% na exposição ao apixabano. Num estudo clínico em doentes com fibrilhação auricular, foram observados diminuição da eficácia e um maior risco de hemorragia na coadministração de apixabano com indutores potentes da CYP3A4 e da P-gp em comparação com o apixabano em monoterapia.

Em doentes a receber tratamento sistémico concomitante com indutores potentes de CYP3A4 e P-gp, aplicam-se as seguintes recomendações (ver secção 4.5):

- para o tratamento de TEV, apixabano não deve ser utilizado, uma vez que a eficácia pode estar comprometida.

Não existem dados clínicos disponíveis em doentes pediátricos a receber tratamento sistémico concomitante com indutores potentes da CYP3A4 e da P-gp (ver secção 4.5).

#### Cirurgia por fratura da anca

Apixabano não foi estudado em estudos clínicos com doentes submetidos a cirurgia por fratura da anca, para avaliar a segurança e eficácia nestes doentes. Consequentemente, não é recomendado nestes doentes.

#### Parâmetros laboratoriais

Como esperado, os testes de coagulação [por exemplo, tempo de protrombina (TP), INR e tempo de tromboplastina parcial ativada (TTPA)] são afetados pelo mecanismo de ação do apixabano. As alterações observadas nestes testes de coagulação, na dose terapêutica esperada, são pequenas e sujeitas a um grau elevado de variabilidade (ver secção 5.1).

#### Informação sobre excipientes

Eliquis contém sacarose. Doentes com problemas hereditários raros de intolerância à frutose, má absorção de glucose-galactose ou insuficiência de sacarase-isomaltase não devem tomar este medicamento.

## 4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não foram realizados estudos de interação em pediatria. Os dados de interação mencionados abaixo foram obtidos em adultos e os avisos na secção 4.4 devem ser tidos em conta para a população pediátrica.

### Inibidores da CYP3A4 e da P-gp

A coadministração de apixabano com cetoconazol (400 mg uma vez por dia), um inibidor potente da CYP3A4 e da P-gp, provocou um aumento de 2 vezes na AUC média do apixabano e um aumento de 1,6 vezes na  $C_{max}$  média do apixabano.

A utilização de apixabano não é recomendada em doentes a receber tratamento sistémico concomitante com inibidores potentes da CYP3A4 e da P-gp, tais como antimicóticos azólicos (por exemplo, cetoconazol, itraconazol, voriconazol e posaconazol) e inibidores da protease do VIH (por exemplo, ritonavir) (ver secção 4.4).

É esperado que as substâncias ativas que não são consideradas inibidores potentes da CYP3A4 e da P-gp, (por exemplo, amiodarona, claritromicina, diltiazem, fluconazol, naproxeno, quinidina, verapamilo) aumentem as concentrações plasmáticas de apixabano em menor extensão. Não é necessário efetuar ajustes da dose de apixabano quando coadministrado com agentes que não são inibidores potentes da CYP3A4 e da P-gp. Por exemplo, diltiazem (360 mg uma vez por dia), considerado um inibidor moderado da CYP3A4 e um inibidor fraco da P-gp, levou a um aumento de 1,4 vezes na AUC média de apixabano e a um aumento de 1,3 vezes na  $C_{max}$ . O naproxeno (500 mg, dose única), um inibidor da P-gp, mas não um inibidor da CYP3A4, levou a um aumento de 1,5 vezes e de 1,6 vezes na AUC e  $C_{max}$  médias do apixabano, respetivamente. A claritromicina, (500 mg, duas vezes por dia), um inibidor da P-gp e um inibidor potente da CYP3A4, levou a um aumento de 1,6 vezes e a um aumento de 1,3 vezes na AUC média e na  $C_{max}$  de apixabano, respetivamente.

### Indutores da CYP3A4 e da P-gp

A coadministração do apixabano com rifampicina, um indutor potente da CYP3A4 e da P-gp, levou a uma diminuição de aproximadamente 54% e 42% na AUC e  $C_{max}$  médias de apixabano, respetivamente. A utilização concomitante de apixabano com outros indutores potentes da CYP3A4 e da P-gp (por exemplo, fenitoína, carbamazepina, fenobarbital ou hipericão) podem também conduzir a uma redução das concentrações plasmáticas de apixabano. Não é necessário efetuar ajuste da dose de apixabano durante a terapêutica concomitante com estes fármacos, no entanto, em doentes a receber tratamento sistémico concomitante com indutores potentes de CYP3A4 e P-gp, apixabano deve ser utilizado com precaução para a prevenção de TEV após artroplastia eletiva da anca ou joelho, para prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilação auricular não valvular e para prevenção de TVP recorrente e EP.

Apixabano não é recomendado para o tratamento de TVP e de EP em doentes a receber tratamento sistémico concomitante com indutores potentes de CYP3A4 e P-gp, uma vez que a eficácia pode estar comprometida (ver secção 4.4).

### Anticoagulantes, inibidores da agregação de plaquetas, ISRS/IRSN e AINEs

Devido ao aumento do risco de hemorragia, o tratamento concomitante com qualquer outro anticoagulante é contraindicado, exceto em caso de circunstâncias específicas de alteração da terapia anticoagulante quando a heparina não fracionada for administrada em doses necessárias para manter um cateter central venoso ou arterial aberto ou quando a heparina não fracionada for administrada durante a ablação por cateter da fibrilação auricular (ver secção 4.3).

Após administração combinada de enoxaparina (40 mg dose única) com apixabano (5 mg dose única), foi observado um efeito aditivo na atividade do anti-fator Xa.

Não foram visíveis interações farmacocinéticas ou farmacodinâmicas quando o apixabano foi coadministrado com 325 mg de ácido acetilsalicílico, uma vez por dia.

A coadministração de apixabano com clopidogrel (75 mg uma vez por dia) ou com a associação de 75 mg de clopidogrel e 162 mg de ácido acetilsalicílico, uma vez por dia, ou com prasugrel (60 mg seguido de 10 mg uma vez por dia) em estudos de fase 1, não demonstrou um aumento relevante no tempo de hemorragia padrão, nem inibição adicional na agregação plaquetária, em comparação com a administração de antiplaquetários sem apixabano. Os aumentos nos testes de coagulação (TP, INR e TTPA) foram consistentes com os efeitos de apixabano em monoterapia.

Naproxeno (500 mg), um inibidor da P-gp, levou a um aumento de 1,5 vezes e de 1,6 vezes na AUC e  $C_{max}$  médias de apixabano, respectivamente. Foram observados aumentos correspondentes nos testes de coagulação para apixabano. Não foram observadas alterações no efeito de naproxeno na agregação plaquetária induzida por ácido araquidônico e não foi observado um prolongamento, clinicamente relevante, do tempo de hemorragia após a administração concomitante de apixabano e naproxeno.

Apesar destes dados, quando os antiplaquetários são coadministrados com apixabano pode haver indivíduos com uma resposta farmacodinâmica mais acentuada. Apixabano deve ser utilizado com precaução quando coadministrado com ISRS/IRSN, AINE, ácido acetilsalicílico e/ou inibidores P2Y12 porque estes medicamentos aumentam, normalmente o risco de hemorragia (ver secção 4.4).

A experiência de coadministração com outros inibidores de agregação plaquetária (como antagonistas dos recetores GPIIb/IIIa, dipiridamol, dextrano ou sulfpirazona) ou agentes trombolíticos é limitada. Como estes agentes aumentam o risco de hemorragia, a coadministração destes medicamentos com apixabano não é recomendada (ver a secção 4.4).

No estudo CV185325, não foram notificados acontecimentos hemorrágicos clinicamente importantes nos 12 doentes pediátricos tratados diária e concomitantemente com apixabano e ácido acetilsalicílico  $\leq 165$  mg.

#### Outras terapêuticas concomitantes

Não foram observadas interações farmacocinéticas ou farmacodinâmicas quando o apixabano foi coadministrado com atenolol ou famotidina. A coadministração de 10 mg de apixabano com 100 mg de atenolol, não teve um efeito clinicamente relevante na farmacocinética do apixabano. Após a administração dos dois medicamentos em simultâneo, a AUC e  $C_{max}$  médias de apixabano foram 15% e 18% mais baixas do que quando administrado isoladamente. A administração de 10 mg de apixabano com 40 mg de famotidina não teve efeito na AUC nem na  $C_{max}$  do apixabano.

#### Efeito do apixabano noutros medicamentos

Estudos *in vitro* com apixabano não mostraram efeito inibitório na atividade da CYP1A2, CYP2A6, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2D6 ou CYP3A4 ( $CI50 > 45 \mu M$ ) e mostraram um efeito inibitório fraco na atividade da CYP2C19 ( $CI50 > 20 \mu M$ ) em concentrações que são significativamente maiores do que os picos das concentrações plasmáticas observadas nos doentes. O apixabano não induziu a CYP1A2, CYP2B6, CYP3A4/5 numa concentração até  $20 \mu M$ . Consequentemente, não se espera que apixabano altere a depuração metabólica de medicamentos coadministrados que sejam metabolizados por estas enzimas. O apixabano não é um inibidor significativo da P-gp.

Em estudos efetuados em indivíduos saudáveis, como descrito abaixo, o apixabano não alterou de modo significativo a farmacocinética da digoxina, naproxeno ou atenolol.

#### *Digoxina*

A coadministração do apixabano (20 mg uma vez por dia) e digoxina (0,25 mg uma vez por dia), um substrato da P-gp, não afetou a AUC ou  $C_{max}$  da digoxina. Consequentemente, o apixabano não inibe o transporte do substrato mediado pela P-gp.

### *Naproxeno*

A coadministração de doses únicas do apixabano (10 mg) e naproxeno (500 mg), um AINE utilizado frequentemente, não teve qualquer efeito na AUC ou  $C_{max}$  de naproxeno.

### *Atenolol*

A coadministração de uma dose única do apixabano (10 mg) e atenolol (100 mg), um beta-bloqueador comum, não alterou a farmacocinética de atenolol.

### Carvão ativado

A administração de carvão ativado reduz a exposição do apixabano (ver secção 4.9).

### População pediátrica

Não foram realizados estudos de interação em pediatria. Os dados de interação mencionados acima foram obtidos em adultos e os avisos na secção 4.4 devem ser tidos em conta para a população pediátrica.

## **4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento**

### Gravidez

Não existem dados sobre a utilização de apixabano em mulheres grávidas. Os estudos em animais não indicam efeitos nefastos diretos ou indiretos no que respeita à toxicidade reprodutiva (ver secção 5.3). Como medida de precaução, é preferível evitar a utilização de apixabano durante a gravidez.

### Amamentação

Desconhece-se se o apixabano ou os seus metabolitos são excretados no leite humano. Os dados disponíveis em animais, mostraram excreção de apixabano no leite (ver secção 5.3). Não pode ser excluído qualquer risco para as crianças lactentes.

Tem de ser tomada uma decisão sobre a descontinuação da amamentação ou a descontinuação/abstenção da terapêutica com apixabano tendo em conta o benefício da amamentação para a criança e o benefício da terapêutica para a mulher.

### Fertilidade

Estudos em animais tratados com apixabano, não mostraram efeito na fertilidade (ver secção 5.3).

## **4.7 Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas**

Os efeitos de Eliquis sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas são nulos ou desprezáveis.

## **4.8 Efeitos indesejáveis**

### Resumo do perfil de segurança

#### *População adulta*

A segurança de apixabano foi investigada em 7 estudos clínicos de fase III incluindo mais de 21 000 doentes: mais de 5000 doentes em estudos sobre TEVp, mais de 11 000 doentes em estudos sobre fibrilhação auricular não valvular e mais de 4000 doentes em estudos de tratamento da TEV (TEVt), para uma média de exposição total de 20 dias, 1,7 anos e 221 dias, respetivamente (ver secção 5.1).

Hemorragia, contusão, epistaxe e hematoma foram reações adversas frequentes (ver tabela 2 para o perfil de reações adversas e frequências por indicação).

Nos estudos de prevenção de TEV, no total, 11% dos doentes tratados com apixabano 2,5 mg duas vezes por dia tiveram reações adversas. A incidência geral de reações adversas relacionadas com hemorragias com apixabano foi de 10% nos estudos apixabano *versus* enoxaparina.

Nos estudos de fibrilhação auricular não valvular, a incidência geral de reações adversas relacionadas com hemorragias com apixabano foi de 24,3% no estudo apixabano *versus* varfarina e 9,6% no estudo apixabano *versus* ácido acetilsalicílico. No estudo apixabano *versus* varfarina, a incidência de hemorragia gastrointestinal *major* definida pelos critérios da ISTH (incluindo gastrointestinal superior, gastrointestinal baixa e hemorragia retal) com apixabano foi de 0,76%/ano. A incidência de hemorragia intraocular *major* definida pelos critérios da ISTH com apixabano foi de 0,18%/ano.

Nos estudos de tratamento de TEV, a incidência geral de reações adversas relacionadas com hemorragias com apixabano foi de 15,6% no estudo apixabano *versus* enoxaparina/varfarina e de 13,3% no estudo apixabano *versus* placebo (ver secção 5.1).

#### Lista tabelar de reações adversas

A tabela 2 mostra as reações adversas listadas de acordo com as classes de sistemas de órgãos e frequência de acordo com a seguinte convenção: muito frequentes ( $\geq 1/10$ ); frequentes ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ); pouco frequentes ( $\geq 1/1000$ ,  $< 1/100$ ); raras ( $\geq 1/10\,000$ ,  $< 1/1000$ ); muito raras ( $< 1/10\,000$ ); desconhecida (a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis) em adultos para a prevenção de TEV, para a fibrilhação auricular não valvular e tratamento de TEV e em doentes pediátricos com idade de 28 dias a  $< 18$  anos para o tratamento de TEV e a prevenção de TEV recorrente.

As frequências de reações adversas notificadas na tabela 2 para doentes pediátricos derivam do estudo CV185325, no qual receberam apixabano para o tratamento de TEV e a prevenção de TEV recorrente.

**Tabela 2: Reações adversas tabeladas**

Classes de sistemas de órgãos	Prevenção de TEV em doentes adultos submetidos a artroplastia eletiva da anca ou do joelho (TEVp)	Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes adultos com fibrilhação auricular não valvular, com um ou mais fatores de risco	Tratamento de TVP e EP, e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt) em doentes adultos	Tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos
<i>Doenças do sangue e do sistema linfático</i>				
Anemia	Frequentes	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Trombocitopenia	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes
<i>Doenças do sistema imunitário</i>				
Hipersensibilidade, edema alérgico e anafilaxia	Raros	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes <sup>‡</sup>
Prurido	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Pouco frequentes*	Frequentes
Angioedema	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos
<i>Doenças do sistema nervoso</i>				
Hemorragia cerebral <sup>†</sup>	Desconhecidos	Pouco frequentes	Raros	Desconhecidos

Classes de sistemas de órgãos	Prevenção de TEV em doentes adultos submetidos a artroplastia eletiva da anca ou do joelho (TEVp)	Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes adultos com fibrilhação auricular não valvular, com um ou mais fatores de risco	Tratamento de TVP e EP, e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt) em doentes adultos	Tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos
<i>Afeções oculares</i>				
Hemorragia dos olhos (incluindo hemorragia da conjuntiva)	Raros	Frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos
<i>Vasculopatias</i>				
Hemorragias, hematoma	Frequentes	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Hipotensão (incluindo hipotensão da intervenção)	Pouco frequentes	Frequentes	Pouco frequentes	Frequentes
Hemorragia intra-abdominal	Desconhecidos	Pouco frequentes	Desconhecidos	Desconhecidos
<i>Doenças respiratórias, torácicas e do mediastino</i>				
Epistaxe	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes	Muito frequentes
Hemoptise	Raros	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos
Hemorragia das vias respiratórias	Desconhecidos	Raros	Raros	Desconhecidos
<i>Doenças gastrointestinais</i>				
Náuseas	Frequentes	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Hemorragia gastrointestinal	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes	Desconhecidos
Hemorragia hemorroidária	Desconhecidos	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos
Hemorragia bucal	Desconhecidos	Pouco frequentes	Frequentes	Desconhecidos
Hematoquézia/fezes sanguinolentas	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes
Hemorragia retal, hemorragia gengival	Raros	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Hemorragia retroperitoneal	Desconhecidos	Raros	Desconhecidos	Desconhecidos
<i>Afeções hepatobiliares</i>				
Prova da função hepática anormal, aspartato aminotransferase aumentada, fosfatase alcalina no sangue aumentada, bilirrubinemia aumentada	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes
Gama-glutamiltransferase aumentada	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes	Desconhecidos
Alanina aminotransferase aumentada	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes

Classes de sistemas de órgãos	Prevenção de TEV em doentes adultos submetidos a artroplastia eletiva da anca ou do joelho (TEVp)	Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes adultos com fibrilhação auricular não valvular, com um ou mais fatores de risco	Tratamento de TVP e EP, e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt) em doentes adultos	Tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos
<i>Afeções dos tecidos cutâneos e subcutâneos</i>				
Erupção cutânea	Desconhecidos	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes
Alopecia	Raros	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes
Eritema multiforme	Desconhecidos	Muito raros	Desconhecidos	Desconhecidos
Vasculite cutânea	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos
<i>Afeções musculosqueléticas e dos tecidos conjuntivos</i>				
Hemorragia muscular	Raros	Raros	Pouco frequentes	Desconhecidos
<i>Doenças renais e urinárias</i>				
Hematúria	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Nefropatia relacionada com anticoagulantes	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos
<i>Doenças dos órgãos genitais e da mama</i>				
Hemorragia vaginal anormal, hemorragia urogenital	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes	Muito frequentes <sup>§</sup>
<i>Perturbações gerais e alterações no local de administração</i>				
Hemorragia no local de aplicação	Desconhecidos	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos
<i>Exames complementares de diagnóstico</i>				
Sangue oculto positivo	Desconhecidos	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos
<i>Complicações de intervenções relacionadas com lesões e intoxicações</i>				
Contusão	Frequentes	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Hemorragia pós-procedimento (incluindo hematoma pós-procedimento, hemorragia de ferida, hematoma no local de punção e hemorragia no local do cateter), secreção de ferida, hemorragia no local de incisão (incluindo hematoma no local de incisão), hemorragia operatória	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes
Hemorragia traumática	Desconhecidos	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos

\* Não se verificou ocorrência de prurido generalizado no CV185057 (prevenção a longo termo da TEV).

† O termo “Hemorragia Cerebral” abrange todas as hemorragias intracranianas ou da medula espinal (i.e., AVC hemorrágico ou hemorragia no putâmen, cerebelar, intraventricular ou subdural).

‡ Inclui reação anafilática, hipersensibilidade a fármacos e hipersensibilidade.

§ Inclui fluxo menstrual abundante, hemorragia intermenstrual e hemorragia vaginal.

A utilização de apixabano pode estar associada a um aumento do risco de hemorragia evidente ou oculta, de um tecido ou órgão, que poderá resultar numa anemia pós-hemorrágica. Os sinais, sintomas e gravidade irão variar de acordo com a localização e grau ou extensão da hemorragia (ver secções 4.4 e 5.1).

#### *População pediátrica*

A segurança de apixabano foi investigada num estudo clínico de fase I e 3 estudos clínicos de fase II/III, incluindo 970 doentes. Destes, 568 doentes receberam uma ou mais doses de apixabano para uma média de exposição total de 1, 24, 331 e 80 dias, respetivamente (ver secção 5.1). Os doentes receberam doses ajustadas ao peso corporal de uma formulação de apixabano adequada à idade.

Regra geral, o perfil de segurança de apixabano em doentes pediátricos com idade de 28 dias a < 18 anos foi semelhante ao verificado em adultos e foi, de forma geral, consistente nas diferentes faixas etárias pediátricas.

As reações adversas mais frequentemente notificadas em doentes pediátricos foram epistaxe e hemorragia vaginal anormal (ver tabela 2 para consultar o perfil e as frequências das reações adversas por indicação).

Em doentes pediátricos, as reações de epistaxe (muito frequente), hemorragia vaginal anormal (muito frequente), hipersensibilidade e anafilaxia (frequente), prurido (frequente), hipotensão (frequente), hematoquézia/fezes sanguinolentas (frequente), aspartato aminotransferase aumentada (frequente), alopecia (frequente) e hemorragia pós-procedimento (frequente) foram mais frequentemente notificadas em comparação com os adultos tratados com apixabano, mas na mesma categoria de frequência que os doentes pediátricos no braço de cuidados padrão; a única exceção foi hemorragia vaginal anormal, para a qual a frequência notificada foi igual à do braço de cuidados padrão. Em todos os casos exceto um, foram notificadas elevações de transaminases hepática em doentes pediátricos a receber quimioterapia concomitante para uma malignidade subjacente.

#### Notificação de suspeitas de reações adversas

A notificação de suspeitas de reações adversas após a autorização do medicamento é importante, uma vez que permite uma monitorização contínua da relação benefício-risco do medicamento. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas através do sistema nacional de notificação mencionado no [Apêndice V](#)

#### **4.9 Sobredosagem**

A sobredosagem de apixabano pode resultar num risco aumentado de hemorragia. Em caso de complicações hemorrágicas, o tratamento tem de ser interrompido e a causa da hemorragia investigada. Deve ser considerado o início do tratamento adequado, por exemplo, hemostase cirúrgica, a transfusão de plasma fresco congelado ou a administração de um agente de reversão para inibidores do fator Xa (ver secção 4.4).

Em estudos clínicos controlados, o apixabano administrado por via oral a indivíduos adultos saudáveis em doses até 50 mg diárias, durante 3 a 7 dias (25 mg duas vezes por dia, durante 7 dias ou 50 mg uma vez por dia, durante 3 dias) não teve reações adversas clinicamente relevantes.

Em indivíduos adultos saudáveis a administração de carvão ativado 2 e 6 horas após a ingestão de uma dose de 20 mg de apixabano reduziu a AUC média de apixabano em 50% e 27%, respetivamente, e não teve impacto na  $C_{max}$ . A semivida média do apixabano diminuiu de 13,4 horas quando o apixabano foi administrado em monoterapia para 5,3 horas e 4,9 horas, respetivamente, quando foi administrado carvão ativado 2 e 6 horas após o apixabano. Consequentemente, a administração de carvão ativado pode ser útil na gestão da sobredosagem com apixabano ou da ingestão accidental.

A hemodiálise reduziu a AUC do apixabano em 14% em indivíduos adultos com doença renal em fase terminal (ESRD), quando foi administrada uma dose única de 5 mg de apixabano oralmente. Assim, é improvável que a hemodiálise seja um meio eficaz de gerir uma sobredosagem de apixabano.

Está disponível um agente de reversão para inibidores do fator Xa (andexanet alfa) para adultos para situações em que é necessária a reversão da anticoagulação devido a hemorragia com risco de vida ou não controlada (ver secção 4.4). Pode ser também considerada a administração de concentrado de complexo de protrombina (CCP) ou do fator recombinante VIIa. A reversão dos efeitos farmacodinâmicos do apixabano, como demonstrado por alterações no ensaio de geração de trombina, foi evidente no final da perfusão e atingiu os valores basais nas 4 horas após o início de uma perfusão de 30 minutos de fator 4 de CPP em indivíduos saudáveis. No entanto, não existe experiência clínica com a utilização de medicamentos de fator 4 de CPP para reverter hemorragias em doentes que tenham recebido apixabano. Atualmente não há experiência com a utilização do fator recombinante VIIa em indivíduos a receber apixabano. Uma nova dose de fator recombinante VIIa pode ser considerada e titulada em função da melhoria da hemorragia.

Não está estabelecido um agente de reversão específico (andexanet alfa) que antagoniza o efeito farmacodinâmico de apixabano na população pediátrica (consulte o resumo das características do medicamento de andexanet alfa). Pode ser também considerada a transfusão de plasma fresco congelado ou a administração de concentrado de complexo de protrombina (CCP) ou do fator recombinante VIIa.

Dependendo da disponibilidade local, deve ser considerada a consulta a um perito em coagulação em caso de hemorragia *major*.

## 5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

### 5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Grupo farmacoterapêutico: Fármacos antitrombóticos, inibidores diretos do fator Xa, código ATC: B01AF02

#### Mecanismo de ação

Apixabano é um inibidor potente, oral, reversível, direto e altamente seletivo para o local ativo do fator Xa. Não necessita de antitrombina III para a atividade antitrombótica. Apixabano inibe o fator Xa livre e ligado ao coágulo e a atividade protrombinase. Apixabano não tem efeito direto na agregação plaquetária, mas indiretamente, inibe a agregação plaquetária induzida pela trombina. Ao inibir o fator Xa, apixabano previne a formação de trombina e o desenvolvimento do trombo. Estudos pré-clínicos de apixabano em modelos animais demonstraram eficácia antitrombótica na prevenção da trombose arterial e venosa em doses que preservam a hemostase.

#### Efeitos farmacodinâmicos

Os efeitos farmacodinâmicos de apixabano refletem o mecanismo de ação (inibição do fator Xa). Como resultado da inibição do fator Xa, apixabano prolonga os testes de coagulação, tais como o tempo de protrombina (TP), INR ou tempo de tromboplastina parcial ativada (TTPA). Em adultos, as alterações observadas nestes testes de coagulação, na dose terapêutica esperada, são pequenas e sujeitas a um grau elevado de variabilidade. Estes testes não são recomendados para avaliar os efeitos farmacodinâmicos de apixabano. No ensaio de geração de trombina, o apixabano reduziu o potencial endógeno da trombina, uma medida de geração de trombina no plasma humano.

Apixabano também demonstra atividade anti-fator Xa (AXA) como é evidente pela redução na atividade da enzima fator Xa em múltiplos kits comerciais AXA, no entanto, os resultados diferem entre os kits. Os resultados de estudos pediátricos de apixabano indicam que a relação linear entre a concentração de apixabano e AXA é consistente com a relação anteriormente documentada em

adultos. Isto suporta o mecanismo de ação documentado de apixabano como um inibidor do fator Xa. Os resultados da AXA apresentados abaixo foram obtidos utilizando o ensaio de apixabano anti-Xa líquido STA®.

Nos níveis de peso de 9 a  $\geq$  35 kg no estudo CV185155, a média geométrica (CV%) de atividade anti-fator Xa mín. e atividade anti-fator Xa máx. variou entre 27,1 (22,2) ng/ml e 71,9 (17,3) ng/ml, correspondendo a uma média geométrica (CV%) de  $C_{minss}$  e  $C_{maxss}$  de 30,3 (22) ng/ml e 80,8 (16,8) ng/ml. As exposições alcançadas nestes intervalos de AXA com o regime posológico pediátrico eram comparáveis às observadas em adultos que receberam uma dose de apixabano de 2,5 mg duas vezes por dia.

Nos níveis de peso de 6 a  $\geq$  35 kg no estudo CV185362, a média geométrica (CV%) de atividade anti-fator Xa mín. e atividade anti-fator Xa máx. variou entre 67,1 (30,2) ng/ml e 213 (41,7) ng/ml, correspondendo a uma média geométrica (CV%) de  $C_{minss}$  e  $C_{maxss}$  de 71,3 (61,3) ng/ml e 230 (39,5) ng/ml. As exposições alcançadas nestes intervalos de AXA com o regime posológico pediátrico eram comparáveis às observadas em adultos que receberam uma dose de apixabano de 5 mg duas vezes por dia.

Nos níveis de peso de 6 a  $\geq$  35 kg no estudo CV185325, a média geométrica (CV%) de atividade anti-fator Xa mín. e atividade anti-fator Xa máx. variou entre 47,1 (57,2) ng/ml e 146 (40,2) ng/ml, correspondendo a uma média geométrica (CV%) de  $C_{minss}$  e  $C_{maxss}$  de 50 (54,5) ng/ml e 144 (36,9) ng/ml. As exposições alcançadas nestes intervalos de AXA com o regime posológico pediátrico eram comparáveis às observadas em adultos que receberam uma dose de apixabano de 5 mg duas vezes por dia.

A exposição prevista no *steady state* e a atividade anti-fator Xa para os estudos pediátricos sugere que a flutuação pico-vale no *steady state* em concentrações de apixabano e níveis de AXA foi de aproximadamente 3 vezes (mín., máx.: 2,65 - 3,22) na população global.

Apesar do tratamento com apixabano não requerer, por rotina, monitorização da exposição, um ensaio anti-fator Xa quantitativo calibrado, pode ser útil em situações excepcionais onde o conhecimento da exposição ao apixabano possa ajudar nas decisões clínicas, por exemplo, sobredosagem ou cirurgia de emergência.

### Eficácia e segurança clínicas

#### Tratamento de tromboembolismo venoso (TEV) e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade de 28 dias a < 18 anos

O estudo CV185325 foi um estudo multicêntrico, em ensaio aberto, com controlo ativo, aleatorizado de apixabano para o tratamento de TEV em doentes pediátricos. Este estudo de eficácia e segurança descritivas incluiu 217 doentes pediátricos, que necessitavam de tratamento com anticoagulantes para TEV e a prevenção de TEV recorrente; 137 doentes na faixa etária 1 (12 a < 18 anos), 44 doentes na faixa etária 2 (2 a < 12 anos), 32 doentes na faixa etária 3 (28 dias a < 2 anos) e 4 doentes na faixa etária 4 (nascimento a < 28 dias). O índice de TEV foi confirmado através de imagiologia e adjudicado de forma independente. Antes da aleatorização, os doentes foram tratados com cuidados padrão de anticoagulação durante, no máximo, 14 dias (a duração média (DP) do tratamento com cuidados padrão de anticoagulação antes de iniciar o medicamento do estudo foi de 4,8 (2,5) dias e 92,3% dos doentes começaram num período  $\leq$  7 dias). Os doentes foram aleatorizados numa proporção de 2:1 para uma formulação de apixabano adequada à idade (doses ajustadas para um peso equivalente a uma dose de carga de 10 mg duas vezes por dia durante 7 dias seguido por 5 mg duas vezes por dia em adultos) ou cuidados padrão. Para doentes com 2 a < 18 anos de idade, os cuidados padrão incluiriam heparinas de baixo peso molecular, heparinas não fracionadas ou antagonistas da vitamina K. Para doentes com idade de 28 dias a < 2 anos, os cuidados padrão estarão limitados a heparinas (heparinas de baixo peso molecular ou heparinas não fracionadas). A fase do tratamento principal durou entre 42 e 84 dias para doentes com < 2 anos de idade e 84 dias em doentes com > 2 anos de idade. Os doentes com idade de 28 dias a < 18 anos que foram aleatorizados para receber apixabano tiveram a opção de continuar o tratamento com apixabano por 6 a 12 semanas adicionais na fase de extensão.

O objetivo primário de eficácia era composto por todas as mortes relacionadas com TEV e TEV recorrente sintomático e assintomático confirmados por imagem e adjudicados. Nenhum doente em nenhum dos grupos de tratamento sofreu morte relacionada com TEV. Um total de 4 (2,8%) doentes no grupo de apixabano e 2 (2,8%) doentes no grupo de cuidados padrão tiveram pelo menos 1 acontecimento de TEV recorrente sintomático ou assintomático adjudicado.

A mediana da extensão da exposição em 143 doentes tratados no braço de apixabano foi de 84,0 dias. A exposição excedeu os 84 dias em 67 (46,9%) dos doentes. O objetivo primário de segurança do conjunto de hemorragias *major* e CRNM foi observado em 2 (1,4%) doentes a receber apixabano *versus* 1 (1,4%) doente a receber cuidados padrão, com uma RR de 0,99 (IC 95%: 0,1;10,8). Em todos os casos, estava relacionado com uma hemorragia CRNM. Foi notificada hemorragia *minor* em 51 (35,7%) doentes no grupo de apixabano e em 21 (29,6%) doentes no grupo de cuidados padrão, com uma RR de 1,19 (IC 95%: 0,8; 1,8).

Hemorragia *major* foi definida como hemorragia que satisfaz um ou mais dos seguintes critérios: uma (i) hemorragia fatal; (ii) hemorragia evidente clinicamente associada a diminuição na Hgb de pelo menos 20 g/l (2 g/dl) num período de 24 horas; (iii) hemorragia retroperitoneal, pulmonar, intracraniana, ou que de outro modo implique o sistema nervoso central; e (iv) hemorragia que requeira intervenção cirúrgica num bloco operatório (incluindo radiologia de intervenção).

Hemorragia CRNM foi definida como hemorragia que satisfaz um ou ambos dos seguintes critérios: (i) hemorragia evidente para a qual é administrado um produto derivado do sangue e que não é diretamente atribuível à condição médica subjacente do indivíduo e (ii) hemorragia que requer intervenção médica ou cirúrgica para restaurar a hemostasia, mas não num bloco operatório.

Hemorragia *minor* foi definida como qualquer evidência explícita ou macroscópica de sangramento que não satisfaça os critérios acima para hemorragia *major* ou hemorragia não-*major* clinicamente relevante. Fluxo menstrual foi classificado como um acontecimento de hemorragia *minor* ao invés de não-*major* clinicamente relevante.

Nos 53 doentes que participaram na fase de extensão e foram tratados com apixabano, não foi notificado nenhum acontecimento de mortalidade relacionada com TEV ou TEV recorrente sintomático e assintomático. Nenhum doente na fase de extensão sofreu qualquer acontecimento de hemorragia *major* ou CRNM adjudicada. Oito (8/53; 15,1%) doentes na fase de extensão sofreram acontecimentos de hemorragia *minor*.

Ocorreram 3 mortes no grupo de apixabano e 1 morte no grupo de cuidados padrão, que foram avaliadas como não estando relacionadas com o tratamento pelo investigador. Nenhuma destas mortes se deveram a um acontecimento de TEV ou hemorragia de acordo com a adjudicação realizada pelo comité de adjudicação de acontecimentos independente.

A base de dados de segurança de apixabano em doentes pediátricos baseia-se no estudo CV185325 para o tratamento de TEV e a prevenção de TEV recorrente, complementado pelo estudo PREVAPIX-ALL e o estudo SAXOPHONE no que se refere a profilaxia primária de TEV, e no estudo CV185118 de dose única. Inclui 970 doentes pediátricos, 568 dos quais receberam apixabano.

Não tem indicação pediátrica autorizada para profilaxia primária de TEV.

#### *Prevenção da ocorrência de TEV em doentes pediátricos com leucemia linfoblástica aguda ou linfoma linfoblástico (LLA, LL)*

No estudo PREVAPIX-ALL, um total de 512 doentes com  $\geq 1$  a  $< 18$  anos de idade com LLA ou LL recentemente diagnosticado, submetidos a quimioterapia de indução com asparaginase, administrada por meio de um dispositivo intravenoso de acesso venoso central, foram aleatorizados 1:1, em ensaio aberto, para tromboprofilaxia com apixabano ou cuidados padrão (sem anticoagulação sistémica). O apixabano foi administrado de acordo com um regime de dose fixa escalonada segundo o peso corporal, concebido para gerar exposições comparáveis às registadas em adultos que receberam

2,5 mg duas vezes por dia (ver tabela 3). O apixabano foi disponibilizado como um comprimido de 2,5 mg ou 0,5 mg, ou uma solução oral de 0,4 mg/ml. A mediana da duração da exposição no braço de apixabano foi de 25 dias.

**Tabela 3: Posologia do apixabano no estudo PREVAPIX-ALL**

Intervalo de peso	Esquema posológico
6 a < 10,5 kg	0,5 mg duas vezes por dia
10,5 a < 18 kg	1 mg duas vezes por dia
18 a < 25 kg	1,5 mg duas vezes por dia
25 a < 35 kg	2 mg duas vezes por dia
≥ 35 kg	2,5 mg duas vezes por dia

O objetivo primário de eficácia foi o conjunto de trombose venosa profunda não fatal, sintomática e assintomática, adjudicada, embolia pulmonar, trombose sinusal venosa cerebral e morte relacionada com tromboembolismos venosos. A incidência do objetivo primário de eficácia foi de 31 (12,1%) no braço de apixabano *versus* 45 (17,6%) no braço de cuidados padrão. A redução do risco relativo não alcançou significância.

Foram adjudicados objetivos de segurança de acordo com os critérios da ISTH. O objetivo primário de segurança, hemorragia *major*, ocorreu em 0,8% dos doentes em ambos os braços de tratamento. Ocorreu hemorragia CRNM em 11 doentes (4,3%) no braço de apixabano e 3 doentes (1,2%) no braço de cuidados padrão. O acontecimento hemorrágico CRNM mais comum que contribuiu para a diferença entre os tratamentos foi a epistaxe de intensidade leve a moderada. Registaram-se acontecimentos de hemorragia *minor* em 37 doentes no braço de apixabano (14,5%) e 20 doentes (7,8%) no braço de cuidados padrão.

**Prevenção da ocorrência de tromboembolismos (TE) em doentes pediátricos com cardiopatias congénitas ou adquiridas**

O SAXOPHONE foi um estudo comparativo, multicêntrico, em ensaio aberto e aleatorizado 2:1 de doentes com idade de 28 dias a < 18 anos com cardiopatias congénitas ou adquiridas que necessitam de anticoagulação. Os doentes receberam apixabano ou cuidados tromboprotetores padrão com um antagonista da vitamina K ou heparina de baixo peso molecular. O apixabano foi administrado de acordo com um regime de dose fixa escalonada segundo o peso corporal, concebido para gerar exposições comparáveis às registadas em adultos que receberam uma dose de 5 mg duas vezes por dia (ver tabela 4). O apixabano foi disponibilizado como um comprimido de 5 mg ou 0,5 mg, ou uma solução oral de 0,4 mg/ml. A mediana da duração da exposição no braço de apixabano foi de 331 dias.

**Tabela 4: Posologia do apixabano no estudo SAXOPHONE**

Intervalo de peso	Esquema posológico
6 a < 9 kg	1 mg duas vezes por dia
9 a < 12 kg	1,5 mg duas vezes por dia
12 a < 18 kg	2 mg duas vezes por dia
18 a < 25 kg	3 mg duas vezes por dia
25 a < 35 kg	4 mg duas vezes por dia
≥ 35 kg	5 mg duas vezes por dia

O objetivo primário de segurança, o conjunto de hemorragia *major*, de acordo com a definição da ISTH, adjudicada e hemorragia CRNM, ocorreu em 1 (0,8%) de 126 doentes no braço de apixabano e 3 (4,8%) de 62 doentes no braço de cuidados padrão. Os objetivos secundários de segurança de hemorragia *major* adjudicada, hemorragia CRNM e todos os acontecimentos hemorrágicos foram semelhantes em termos de incidência entre ambos os braços de tratamento. O objetivo secundário de segurança de descontinuação da toma do fármaco devido a acontecimento adverso, intolerabilidade ou hemorragia foi comunicado em 7 (5,6%) indivíduos no braço de apixabano e 1 (1,6%) indivíduo no

braço de cuidados padrão. Nenhum doente em qualquer dos braços de tratamento teve um acontecimento tromboembólico. Não ocorreram mortes em nenhum dos braços de tratamento.

Este estudo foi concebido prospetivamente para efeitos de eficácia e segurança descritivas, devido à esperada baixa incidência de acontecimentos TE e hemorrágicos nesta população. Devido à baixa incidência de TE observada neste estudo, não foi possível obter uma avaliação conclusiva dos riscos/benefícios.

A Agência Europeia de Medicamentos diferiu a obrigação de apresentação dos resultados dos estudos com Eliquis em um ou mais subgrupos da população pediátrica no tratamento de tromboembolismos venosos (ver secção 4.2 para informação sobre utilização pediátrica).

## 5.2 Propriedades farmacocinéticas

### Absorção

Apixabano é rapidamente absorvido, atingindo uma concentração máxima ( $C_{max}$ ) aproximadamente 2 horas após a administração de dose única.

Em adultos, a biodisponibilidade absoluta de apixabano é aproximadamente 50% para doses até 10 mg. Apixabano é rapidamente absorvido com concentrações máximas ( $C_{max}$ ) a surgirem 3 a 4 horas após a ingestão do comprimido. A ingestão com alimentos não afeta a AUC ou  $C_{max}$  do apixabano na dose de 10 mg. Apixabano pode ser tomado com ou sem alimentos.

Apixabano demonstra uma farmacocinética linear com aumentos na exposição proporcionais à dose, para doses orais até 10 mg. Em doses  $\geq 25$  mg, apixabano exibe uma absorção limitada por dissolução com biodisponibilidade diminuída. Os parâmetros de exposição de apixabano apresentam uma variabilidade baixa a moderada refletida por uma variabilidade intraindividual e interindividual de aproximadamente 20% coeficiente de variação (CV) e aproximadamente 30% CV, respetivamente.

Após a administração oral de 10 mg de apixabano como 2 comprimidos esmagados de 5 mg e suspensos em 30 ml de água, a exposição foi comparável à exposição após administração oral de 2 comprimidos de 5 mg inteiros. Após a administração oral de 10 mg de apixabano como 2 comprimidos esmagados de 5 mg com 30 g de puré de maçã, a  $C_{max}$  e a AUC foram 21% e 16% mais baixas, respetivamente, quando comparadas com a administração de 2 comprimidos de 5 mg inteiros. A redução da exposição não é considerada clinicamente relevante.

Após a administração oral de um comprimido esmagado de 5 mg de apixabano suspenso em 60 ml de 5% de glucose em água e distribuído através de tubo nasogástrico, a exposição foi semelhante à exposição verificada em outros estudos clínicos que envolveram indivíduos saudáveis aos quais lhes foi administrada uma dose de 5 mg de apixabano por via oral.

De acordo com a proporcionalidade previsível do perfil farmacocinético de apixabano, os resultados de biodisponibilidade dos estudos realizados são aplicáveis a doses mais baixas de apixabano.

### Distribuição

Em adultos, a ligação às proteínas plasmáticas é aproximadamente 87%. O volume de distribuição ( $V_{ss}$ ) é aproximadamente 21 litros.

Não existem dados disponíveis sobre a ligação às proteínas plasmáticas de apixabano específicos para a população pediátrica.

### Biotransformação e eliminação

O apixabano tem múltiplas vias de eliminação. Da dose de apixabano administrada em adultos, aproximadamente 25% foi recuperada como metabolitos, sendo a maioria recuperada nas fezes. Em

adultos, a excreção renal de apixabano foi aproximadamente 27% da depuração total. Foram observadas contribuições adicionais da excreção biliar e excreção intestinal direta, em estudos clínicos e não clínicos, respectivamente.

Em adultos, o apixabano tem uma depuração total de cerca de 3,3 l/h e uma semivida de aproximadamente 12 horas.

Em pediatria, o apixabano tem uma depuração aparente total de cerca de 3,0 l/h.

A o-desmetilação e hidroxilação na metade 3-oxopiperidinil, são os maiores locais de biotransformação. O apixabano é metabolizado maioritariamente via CYP3A4/5 com contribuições menores da CYP1A2, 2C8, 2C9, 2C19 e 2J2. O apixabano inalterado é o maior componente relacionado com a substância ativa no plasma humano, sem metabolitos ativos circulantes presentes. O apixabano é um substrato de proteínas de transporte, P-gp e proteína de resistência do cancro da mama.

#### Compromisso renal

Em doentes pediátricos com  $\geq 2$  anos de idade, compromisso renal grave é definido como uma taxa de filtração glomerular estimada (eGFR) inferior a 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup> na área superficial do corpo (BSA). No estudo CV185325, em doentes com menos de 2 anos de idade, os limites que definem compromissos renais graves por sexo e idade pós-natal estão resumidos na tabela 5 abaixo; cada um corresponde a uma eGFR < 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup> na BSA para doentes com  $\geq 2$  anos de idade.

**Tabela 5: Limites de elegibilidade de eGFR para o estudo CV185325**

<b>Idade pós-natal (sexo)</b>	<b>Intervalo de referência de TFG (ml/min/1,73 m<sup>2</sup>)</b>	<b>Limites de elegibilidade para eGFR*</b>
1 semana (sexo masculino e feminino)	41 $\pm$ 15	$\geq 8$
2 - 8 semanas (sexo masculino e feminino)	66 $\pm$ 25	$\geq 12$
> 8 semanas a < 2 anos (sexo masculino e feminino)	96 $\pm$ 22	$\geq 22$
2 - 12 anos (sexo masculino e feminino)	133 $\pm$ 27	$\geq 30$
13 - 17 anos (sexo masculino)	140 $\pm$ 30	$\geq 30$
13 - 17 anos (sexo feminino)	126 $\pm$ 22	$\geq 30$

\*O limite de elegibilidade para a participação no estudo CV185325, no qual a taxa de filtração glomerular estimada (eGFR) foi calculada com base na equação de Schwartz de cabeceira atualizada (Schwartz, GJ et al., CJASN 2009). Este limite por protocolo correspondeu à eGFR abaixo, a qual incluía um doente prospectivo que foi considerado como tendo “função renal inadequada” que excluiu a participação no estudo CV185325. Cada limite foi definido como uma eGFR < 30% de 1 desvio padrão (DP) abaixo do intervalo de referência de TFG para a idade e sexo. Os valores de limite para doentes com < 2 anos de idade correspondem a uma eGFR < 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>, a definição convencional de insuficiência renal grave em doentes com > 2 anos de idade.

Os doentes pediátricos com taxas de filtração glomerular  $\leq 55$  ml/min/1,73 m<sup>2</sup> não participaram no estudo CV185325, apesar de os doentes com níveis ligeiros a moderados de compromisso renal (eGFR  $\geq 30$  a < 60 ml/min/1,73 m<sup>2</sup> BSA) terem sido elegíveis. Com base em dados de adultos e dados limitados de todos os doentes pediátricos tratados com apixabano, não é necessário efetuar o ajuste da dose em doentes pediátricos com compromisso renal ligeiro a moderado. Apixabano não é recomendado em doentes pediátricos com compromisso renal grave (ver secções 4.2 e 4.4).

Em adultos, a função renal comprometida não teve impacto no pico da concentração de apixabano. Houve um aumento na exposição ao apixabano relacionado com a diminuição na função renal conforme avaliado por medição da depuração da creatinina. Em indivíduos com compromisso renal ligeiro (depuração da creatinina 51 - 80 ml/min), moderado (depuração da creatinina 30 - 50 ml/min) e grave (depuração da creatinina 15 - 29 ml/min), as concentrações plasmáticas (AUC) do apixabano aumentaram 16, 29 e 44%, respectivamente, em comparação com as de indivíduos com depuração da

creatinina normal. O compromisso renal não teve um efeito evidente na relação entre a concentração plasmática de apixabano e a atividade anti-fator Xa.

Em indivíduos adultos com doença renal em fase terminal (end-stage renal disease, ESRD), a AUC do apixabano aumentou em 36%, quando foi administrada uma dose única de 5 mg de apixabano imediatamente após a hemodiálise, em comparação com o observado em indivíduos com a função renal normal. A hemodiálise, iniciada duas horas após a administração de uma dose única de 5 mg de apixabano, reduziu a AUC do apixabano em 14% nestes indivíduos com ESRD, correspondendo a uma depuração de apixabano por diálise de 18 ml/min. Assim, é improvável que a hemodiálise seja um meio eficaz de gerir uma sobredosagem de apixabano.

#### Afeção hepática

Apixabano não foi estudado em doentes pediátricos com afeção hepática.

Num estudo de adultos que comparou 8 indivíduos com afeção hepática ligeira, Child Pugh A, índice 5 (n = 6) e índice 6 (n = 2), e 8 indivíduos com afeção hepática moderada Child Pugh B, índice 7 (n = 6) e índice 8 (n = 2) com 16 indivíduos de controlo saudáveis, nos indivíduos com afeção hepática, a farmacocinética de dose única e a farmacodinâmica do apixabano 5 mg não foram alteradas. As alterações na atividade anti-fator Xa e no INR foram comparáveis entre os indivíduos com afeção hepática ligeira a moderada e os indivíduos saudáveis.

#### Sexo

Não foram estudadas as diferenças entre sexos nas propriedades farmacocinéticas em doentes pediátricos.

Em adultos, a exposição ao apixabano foi aproximadamente 18% superior nas mulheres do que nos homens.

#### Etnia e raça

Não foram estudadas as diferenças nas propriedades farmacocinéticas relacionadas com a etnia e raça em doentes pediátricos.

#### Peso corporal

A administração de apixabano em doentes pediátricos baseia-se num regime de dose fixa baseada no peso corporal.

Em adultos, comparando a exposição ao apixabano em indivíduos com peso corporal entre 65 e 85 kg, um peso corporal > 120 kg foi associado a uma exposição aproximadamente 30% inferior e um peso corporal < 50 kg foi associado a uma exposição aproximadamente 30% superior.

#### Relação farmacocinética/farmacodinâmica

Em adultos, a relação farmacocinética/farmacodinâmica (PK/PD) entre a concentração plasmática de apixabano e vários objetivos farmacodinâmicos (atividade anti-fator Xa [AXA], INR, PT e TTPA) foram avaliados após administração de um amplo intervalo de doses (0,5 - 50 mg). De igual forma, os resultados da avaliação de PK/PD pediátrica de apixabano indicam uma relação linear entre concentração de apixabano e AXA. Isto é consistente com a relação anteriormente documentada em adultos.

### **5.3 Dados de segurança pré-clínica**

Os dados não clínicos não revelam riscos especiais para o ser humano, segundo estudos convencionais de farmacologia de segurança, toxicidade de dose repetida, genotoxicidade, potencial carcinogénico, fertilidade e desenvolvimento embrionário-fetal e toxicidade juvenil.

Os principais efeitos observados nos estudos de toxicidade de dose repetida foram os relacionados com a ação farmacodinâmica de apixabano nos parâmetros de coagulação sanguínea. Nos estudos de toxicidade foi observado um pequeno, ou inexistente, aumento na tendência para hemorragia. No entanto, tal pode-se dever a uma menor sensibilidade das espécies não clínicas em relação ao ser humano, pelo que este resultado deve ser interpretado com precaução na extração para o ser humano.

No leite de ratos, foi encontrada uma relação elevada entre o leite e o plasma materno ( $C_{max}$  cerca de 8, AUC cerca de 30), possivelmente devido ao transporte ativo para o leite.

## **6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS**

### **6.1 Lista dos excipientes**

#### Conteúdo do granulado

Metil-hidroxipropilcelulose (E464)

Esferas de açúcar (compostas por xarope de açúcar, amido de milho (E1450) e sacarose)

#### Invólucro da cápsula

Gelatina (E441)

Dióxido de titânio (E171)

Óxido de ferro amarelo (E172)

#### Tinta de impressão preta

Goma-laca (E904)

Propilenoglicol (E1520)

Óxido de ferro negro

### **6.2 Incompatibilidades**

Não aplicável

### **6.3 Prazo de validade**

3 anos

Após ser misturado com água ou fórmula infantil, tem de ser utilizado no prazo de 2 horas.

### **6.4 Precauções especiais de conservação**

O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

### **6.5 Natureza e conteúdo do recipiente**

Frasco em polietileno de alta densidade (PEAD) com um selo de indução com película e uma tampa em polipropileno segura para crianças, com embalagem exterior.

Cada frasco contém 28 cápsulas para abrir.

## **6.6 Precauções especiais de eliminação**

São fornecidas instruções detalhadas para a preparação e administração da dose nas instruções de utilização.

Qualquer medicamento não utilizado ou resíduos devem ser eliminados de acordo com as exigências locais.

## **7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG  
Plaza 254  
Blanchardstown Corporate Park 2  
Dublin 15, D15 T867  
Irlanda

## **8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

EU/1/11/691/016

## **9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Data da primeira autorização: 18 de maio de 2011

Data da última renovação: 11 de janeiro de 2021

## **10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO**

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos <https://www.ema.europa.eu>

## 1. NOME DO MEDICAMENTO

Eliquis 0,5 mg granulado revestido em saqueta  
Eliquis 1,5 mg granulado revestido em saqueta  
Eliquis 2 mg granulado revestido em saqueta

## 2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

### Eliquis 0,5 mg granulado revestido em saqueta

Cada saqueta contém 1 granulado revestido de apixabano de 0,5 mg.

#### *Excipiente com efeito conhecido*

Cada saqueta contém 10 mg de lactose (ver secção 4.4).

### Eliquis 1,5 mg granulado revestido em saqueta

Cada saqueta contém três granulados revestidos de apixabano de 0,5 mg (1,5 mg).

#### *Excipiente com efeito conhecido*

Cada saqueta contém 30 mg de lactose (ver secção 4.4).

### Eliquis 2,0 mg granulado revestido em saqueta

Cada saqueta contém quatro granulados revestidos de apixabano de 0,5 mg (2 mg).

#### *Excipiente com efeito conhecido*

Cada saqueta contém 40 mg de lactose (ver secção 4.4).

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

## 3. FORMA FARMACÊUTICA

0,5 mg de granulado revestido embalado em saquetas de 0,5, 1,5 e 2 mg.  
Cor-de-rosa e redondo (diâmetro de 3 mm).

## 4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

### 4.1 Indicações terapêuticas

Tratamento de tromboembolismo venoso (TEV) e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos.

### 4.2 Posologia e modo de administração

#### Posologia

Tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com peso  $5\text{ kg} < 35\text{ kg}$   
O tratamento com apixabano para doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos deve ser iniciado após um tratamento parentérico inicial com anticoagulantes com uma duração mínima de 5 dias. (ver secção 5.1).

A dose recomendada de apixabano baseia-se no peso do doente como apresentado na tabela 1. A dose deve ser ajustada de acordo com o peso corporal à medida que o tratamento avança. Para doentes com peso  $\geq 35\text{ kg}$ , Eliquis 2,5 mg e 5 mg comprimidos revestidos por película podem ser administrados duas vezes por dia, não devendo exceder a dose diária máxima. Consulte o resumo das características

do medicamento de Eliquis 2,5 mg e 5 mg comprimidos revestidos por película quanto às instruções posológicas.

Para pesos não listados na tabela de dosagem, não é possível fornecer recomendações posológicas.

**Tabela 1: Recomendação de dose para o tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos, por peso em kg (após anticoagulação parentérica inicial)**

Formas farmacêuticas	Peso corporal (kg)	Dias 1 - 7		Dia 8 e dias posteriores	
		Esquema posológico	Dose diária máxima	Esquema posológico	Dose diária máxima
Granulado em cápsulas para abrir 0,15 mg	4 a < 5	0,6 mg duas vezes por dia	1,2 mg	0,3 mg duas vezes por dia	0,6 mg
Granulado revestido em saqueta 0,5 mg, 1,5 mg, 2,0 mg	5 a < 6	1 mg duas vezes por dia	2 mg	0,5 mg duas vezes por dia	1 mg
	6 a < 9	2 mg duas vezes por dia	4 mg	1 mg duas vezes por dia	2 mg
	9 a < 12	3 mg duas vezes por dia	6 mg	1,5 mg duas vezes por dia	3 mg
	12 a < 18	4 mg duas vezes por dia	8 mg	2 mg duas vezes por dia	4 mg
	18 a < 25	6 mg duas vezes por dia	12 mg	3 mg duas vezes por dia	6 mg
	25 a < 35	8 mg duas vezes por dia	16 mg	4 mg duas vezes por dia	8 mg
Comprimidos revestidos por película 2,5 mg e 5,0 mg	≥ 35	10 mg duas vezes por dia	20 mg	5 mg duas vezes por dia	10 mg

Com base nas diretrizes de tratamento de TEV na população pediátrica, a duração da terapêutica completa deve ser individualizada após avaliação cuidadosa do benefício do tratamento em relação ao risco de hemorragia (ver secção 4.4).

#### Dose esquecida

Uma dose matinal esquecida deve ser tomada de imediato assim que for detetada e pode ser tomada com a dose noturna. Uma dose noturna esquecida apenas pode ser tomada na respetiva noite. O doente não deve tomar duas doses na manhã seguinte. O doente deve continuar a toma da dose habitual duas vezes por dia, conforme recomendado, no dia seguinte.

#### Alteração do tratamento

A alteração do tratamento de anticoagulantes por via parentérica para Eliquis (e vice versa) pode ser efetuada na dose seguinte programada (ver secção 4.5). Estes fármacos não devem ser administrados em simultâneo.

#### Alteração de terapia com antagonistas da vitamina K para Eliquis

Quando se alterar a terapia a doentes de antagonistas da vitamina K para Eliquis, a varfarina ou outro antagonista da vitamina K devem ser interrompidos e deve ser iniciado Eliquis quando o *international normalized ratio* (INR) for < 2.

### *Alteração de terapia com Eliquis para terapia com antagonistas da vitamina K*

Não existem dados disponíveis para doentes pediátricos.

Quando se alterar a terapia a doentes de Eliquis para antagonistas da vitamina K, a administração de Eliquis deve ser continuada durante pelo menos 2 dias após o início da terapia com antagonistas da vitamina K. Após 2 dias de coadministração de terapia de Eliquis com antagonistas da vitamina K, deve ser obtido um INR antes da dose seguinte programada de Eliquis. A coadministração da terapia de Eliquis e antagonistas da vitamina K deve ser continuada até o INR ser  $\geq 2$ .

### Compromisso renal

#### *Doentes adultos*

Em doentes adultos com compromisso renal ligeiro ou moderado, são aplicáveis as seguintes recomendações:

- não é necessário ajuste de dose para a prevenção de TEV, em situação de artroplasia eletiva da anca ou joelho (TEVp), para o tratamento de TVP, tratamento de EP e prevenção de TVP e EP (TEVt) recorrentes (ver secção 5.2).
- uma redução de dose é necessária (para mais detalhes, consulte o Resumo das Características do Medicamento para Eliquis 2,5 mg comprimidos revestidos por película) para a prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilhação auricular não valvular e creatinina sérica  $\geq 1,5$  mg/dl (133 micromol/l) associada com idade  $\geq 80$  anos ou peso corporal  $\leq 60$  kg. Não é necessário ajuste de dose na ausência de outros critérios para redução de dose (idade, peso corporal) (ver secção 5.2).

Em doentes adultos com compromisso renal grave (depuração da creatinina 15 - 29 ml/min) são aplicáveis as seguintes recomendações (ver secções 4.4 e 5.2):

- apixabano deve ser utilizado com precaução para a prevenção de TEV após artroplastia eletiva da anca ou joelho (TEVp), para o tratamento de TVP, tratamento de EP e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt);
- para a prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilhação auricular não valvular, deve ser administrada aos doentes uma dose mais baixa de apixabano de 2,5 mg duas vezes por dia.

Em doentes com depuração de creatinina  $< 15$  ml/min, ou em doentes a realizar diálise, não existe experiência clínica, logo apixabano não é recomendado (ver secções 4.4 e 5.2).

#### *População pediátrica*

Com base em dados de adultos e dados limitados de doentes pediátricos (ver secção 5.2), não é necessário efetuar o ajuste da dose em doentes pediátricos com compromisso renal ligeiro a moderado. Apixabano não está recomendado em doentes pediátricos com compromisso renal grave (ver secção 4.4).

#### Afeção hepática

Apixabano não foi estudado em doentes pediátricos com afeção hepática.

Eliquis é contraindicado em doentes com doença hepática associada a coagulopatia e a um risco de hemorragia clinicamente relevante (ver secção 4.3).

Não é recomendado em doentes com afeção hepática grave (ver secções 4.4 e 5.2).

Deve ser utilizado com precaução em doentes com afeção hepática ligeira ou moderada (Child Pugh A ou B). Em doentes com afeção hepática ligeira ou moderada não é necessário efetuar ajuste da dose (ver secções 4.4. e 5.2).

Os doentes com os valores das enzimas do fígado aumentados (alanina aminotransferase [ALT]/aspartato aminotransferase [AST] > 2 x LSN ou bilirrubina total  $\geq$  1,5 x LSN) foram excluídos dos estudos clínicos. Consequentemente, Eliquis deve ser utilizado com precaução nesta população (ver secções 4.4 e 5.2). Antes de iniciar Eliquis devem ser efetuados testes à função hepática.

#### Peso corporal

A administração pediátrica de apixabano baseia-se num regime de dose fixa baseada no peso corporal (ver secção 4.2).

#### Sexo

Não é necessário efetuar ajuste da dose (ver secção 5.2).

#### População pediátrica

A segurança e eficácia de Eliquis em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos não foram estabelecidas em indicações além do tratamento de tromboembolismo venoso (TEV) ou da prevenção de TEV recorrente. Não existem dados disponíveis para neonatos e para outras indicações (ver também a secção 5.1). Por conseguinte, Eliquis não é recomendado para ser utilizado em neonatos e em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos em indicações além do tratamento de tromboembolismo venoso (TEV) ou da prevenção de TEV recorrente.

A segurança e eficácia de Eliquis em crianças e adolescentes com idade inferior a 18 anos, não foram estabelecidas para a indicação de prevenção de tromboembolismo. Os dados atualmente disponíveis sobre a prevenção da ocorrência de tromboembolismos encontram-se descritos na secção 5.1, mas não pode ser feita qualquer recomendação posológica.

#### Modo de administração

Via oral

Cada saqueta destina-se apenas a utilização única. O Eliquis granulado revestido deve ser misturado com água, fórmula infantil, sumo de maçã ou puré de maçã, conforme descrito nas instruções de utilização. A mistura em líquido deve ser administrada no prazo de 2 horas. A mistura com puré de maçã deve ser administrada imediatamente. Em alternativa, para os doentes que têm dificuldade de deglutição, a mistura em líquido deve ser administrada através de um tubo de gastrostomia e de um tubo nasogástrico.

São fornecidas instruções detalhadas para a utilização deste medicamento nas instruções de utilização.

### **4.3 Contraindicações**

- Hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção 6.1.
- Hemorragia ativa clinicamente significativa.
- Doença hepática associada a coagulopatia e risco de hemorragia clinicamente relevante (ver secção 5.2).
- Lesão ou condição se considerada um fator de risco para hemorragia *major*. Tal pode incluir ulceração gastrointestinal atual ou recente, presença de neoplasias malignas com risco elevado de hemorragia, lesão cerebral ou espinal recente, cirurgia cerebral, espinal ou oftalmológica recente, hemorragia intracraniana recente, varizes do esôfago conhecidas ou suspeitas, malformações arteriovenosas, aneurismas vasculares ou alterações vasculares intraspinais ou intracerebrais *major*.
- Tratamento concomitante com qualquer outro agente anticoagulante, por exemplo, heparina não fracionada, heparinas de baixo peso molecular (enoxaparina, dalteparina, etc.), derivados da heparina (fondaparinux, etc.), anticoagulantes orais (varfarina, rivaroxabano, dabigatran etexilato, etc.), exceto em caso de circunstâncias específicas de alteração da terapia anticoagulante (ver secção 4.2), quando a heparina não fracionada for administrada em doses necessárias para manter um cateter central venoso ou arterial aberto ou quando a heparina não

fracionada for administrada durante a ablação por cateter da fibrilhação auricular (ver secções 4.4 e 4.5).

#### **4.4 Advertências e precauções especiais de utilização**

##### Risco hemorrágico

Assim como com outros anticoagulantes, os doentes a tomar apixabano devem ser cuidadosamente observados quanto a sinais de hemorragia. É recomendado que seja utilizado com precaução em situações com risco hemorrágico aumentado. A administração de apixabano deverá ser interrompida se ocorrer hemorragia grave (ver secções 4.8 e 4.9).

Apesar do tratamento com apixabano não requerer monitorização da exposição em rotina, um ensaio anti-fator Xa quantitativo calibrado pode ser útil em situações excepcionais em que o conhecimento da exposição ao apixabano possa ajudar na informação para decisões clínicas, por exemplo, sobredosagem e cirurgia de emergência (ver secção 5.1).

Está disponível para adultos um agente de reversão específico (andexanet alfa) que antagoniza o efeito farmacodinâmico de apixabano. No entanto, a segurança e eficácia não foram estabelecidas em doentes pediátricos (consultar o Resumo das características do medicamento de andexanet alfa). Pode ser também considerada a transfusão de plasma fresco congelado ou a administração de concentrado de complexo de protrombina (CCP) ou do fator recombinante VIIa. No entanto, não existe experiência clínica com a utilização de medicamentos de fator 4 de CPP para reverter hemorragias em doentes pediátricos e adultos que tenham recebido apixabano.

##### Interação com outros medicamentos que afetam a hemostase

Devido ao maior risco de hemorragia, o tratamento concomitante com quaisquer outros anticoagulantes é contraindicado (ver secção 4.3).

A utilização concomitante de apixabano com agentes antiplaquetários aumenta o risco de hemorragia (ver secção 4.5).

Deve ter-se precaução se os doentes estão a ser tratados concomitantemente com inibidores seletivos da recaptação da serotonina (ISRS), inibidores da recaptação da serotonina-norepinefrina (IRSN) ou medicamentos anti-inflamatórios não esteroides (AINE), incluindo ácido acetilsalicílico.

Após cirurgia, outros inibidores da agregação plaquetária não são recomendados concomitantemente com apixabano (ver secção 4.5).

Nos doentes com fibrilhação auricular e condições que requeiram terapia antiplaquetária em monoterapia ou terapia dupla, deve ser feita uma avaliação cuidadosa dos potenciais benefícios em relação aos potenciais riscos antes de associar esta terapia com apixabano.

No estudo CV185325, não foram notificados acontecimentos hemorrágicos clinicamente importantes nos 12 doentes pediátricos tratados diária e concomitantemente com apixabano e ácido acetilsalicílico  $\leq 165$  mg.

##### Doentes com prótese valvular cardíaca

Apixabano não foi estudado em doentes pediátricos com afeção hepática. Assim, o uso de apixabano não é recomendado.

##### Doentes com síndrome antifosfolipídica

Os anticoagulantes orais de ação direta (ACOaD) incluindo o apixabano não são recomendados em doentes com antecedentes de trombose diagnosticados com síndrome antifosfolipídica. O tratamento

com ACOaD pode estar associado a um aumento das taxas de acontecimentos trombóticos recorrentes em comparação com a terapêutica com antagonistas da vitamina K em especial para os doentes triplo-positivos (para a presença dos anticorpos anticoagulante lúpico, anticorpos anticardiolipina e anticorpos anti-beta 2-glicoproteína I).

### Cirurgia e procedimentos invasivos

Apixabano deve ser interrompido pelo menos 48 horas antes da cirurgia eletiva ou dos procedimentos invasivos com risco de hemorragia moderado ou elevado. Estão incluídas intervenções para as quais não se pode excluir a probabilidade de hemorragia clinicamente relevante ou com risco de hemorragia não aceitável.

Apixabano deve ser interrompido pelo menos 24 horas antes da cirurgia eletiva ou dos procedimentos invasivos com baixo risco de hemorragia. Estão incluídas intervenções para as quais qualquer hemorragia que ocorra se espera que seja mínima, não crítica na sua localização ou facilmente controlada.

Se a cirurgia e os procedimentos invasivos não puderem ser atrasados, deve-se ter precaução, tendo em consideração um risco aumentado de hemorragia. Este risco de hemorragia deve ser balanceado em relação à urgência da intervenção.

Apixabano deve ser reiniciado logo que possível após o procedimento invasivo ou intervenção cirúrgica desde que a situação clínica permita e tenha sido estabelecida hemostase adequada (para cardioversão ver secção 4.2).

Para os doentes submetidos a ablação por cateter da fibrilhação auricular, o tratamento com apixabano não necessita de ser interrompido (ver secções 4.2, 4.3 e 4.5).

### Interrupção temporária

A interrupção de anticoagulantes, incluindo apixabano, para hemorragia ativa, cirurgia eletiva, ou procedimentos invasivos, coloca os doentes em risco aumentado de trombose. Devem ser evitadas omissões na terapia e se a anticoagulação com apixabano tiver de ser temporariamente interrompida por qualquer razão, a terapia deve ser reiniciada logo que possível.

### Anestesia ou punção espinal/epidural

Não existem dados disponíveis sobre o momento de colocação ou remoção do cateter neuroaxial em doentes pediátricos a receber apixabano. Nestes casos, interrompa o apixabano e considere utilizar um anticoagulante por via parentérica de curta duração.

Quando é utilizada anestesia neuroaxial (anestesia espinal/epidural) ou punção espinal/epidural, os doentes tratados com fármacos antitrombóticos para prevenção de complicações tromboembólicas, estão em risco de desenvolver hematomas epidurais ou espinais que podem resultar em paralisia prolongada ou permanente. O risco destes acontecimentos pode ser aumentado com a utilização de cateter intravenoso epidural no pós-operatório ou com a utilização concomitante de medicamentos que afetem a hemostase. Os cateteres intravenosos epidurais ou intratecais têm de ser removidos, pelo menos, 5 horas antes da primeira dose de apixabano. O risco também pode ser aumentado pela punção epidural ou espinal, traumática ou repetida. Os doentes devem ser monitorizados frequentemente quanto a sinais e sintomas de compromisso neurológico (por exemplo, adormecimento ou fraqueza das pernas, disfunção do intestino ou da bexiga). Se for detetado compromisso neurológico, é necessário diagnóstico e tratamento urgentes. Antes de uma intervenção neuroaxial, o médico deverá avaliar o potencial benefício *versus* o risco nos doentes com terapêutica anticoagulante ou nos doentes que irão fazer tratamento com anticoagulantes para tromboprofilaxia.

Não existe experiência clínica sobre o uso de apixabano com cateteres intravenosos intratecais ou epidurais. Caso seja necessário, com base nos dados farmacocinéticos gerais de apixabano, deve

decorrer um intervalo de 20 - 30 horas (i.e., 2 x tempo de semivida) entre a última dose de apixabano e a remoção do cateter e, pelo menos, uma dose deve ser omitida antes da remoção do cateter. A dose seguinte de apixabano pode ser administrada, pelo menos, 5 horas após a remoção do cateter. Como acontece com todos os novos fármacos anticoagulantes, a experiência em caso de bloqueio neuroaxial é limitada, sendo consequentemente recomendada precaução extrema quando se utiliza apixabano em caso de bloqueio neuroaxial.

#### Doentes com EP hemodinamicamente instáveis ou doentes que necessitem de trombólise ou embolectomia pulmonar

Apixabano não é recomendado como alternativa à heparina não fracionada em doentes com embolia pulmonar que estejam hemodinamicamente instáveis ou possam ser sujeitos a trombólise ou embolectomia pulmonar, uma vez que a segurança e eficácia do apixabano nestas situações clínicas não foram estabelecidas.

#### Doentes com cancro ativo

Doentes com doença oncológica ativa podem apresentar alto risco de tromboembolismo venoso e acontecimentos hemorrágicos. Quando o apixabano é considerado para o tratamento de TVP ou de EP em doentes oncológicos, deve ser feita uma avaliação cuidadosa dos benefícios versus os riscos (ver também secção 4.3).

#### Compromisso renal

##### *Doentes pediátricos*

Doentes pediátricos com compromisso renal grave não foram estudados, pelo que não devem receber apixabano (ver secções 4.2 e 5.2).

##### *Doentes adultos*

Dados clínicos limitados indicam que as concentrações plasmáticas de apixabano se encontram aumentadas em doentes com compromisso renal grave (depuração de creatinina 15 - 29 ml/min) que pode levar a um risco aumentado de hemorragia. Para a prevenção de TEV em artroplastia eletiva da anca ou joelho (TEVp), tratamento de TVP, tratamento de EP e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt), apixabano deve ser utilizado com precaução em doentes com compromisso renal grave (depuração de creatinina 15 - 29 ml/min) (ver secções 4.2 e 5.2).

Para a prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilhação auricular não valvular, doentes com compromisso renal grave (depuração de creatinina 15 - 29 ml/min), e doentes com creatinina sérica  $\geq 1,5$  mg/dl (133 micromol/l) associado com idade  $\geq 80$  anos ou peso corporal  $\leq 60$  kg devem receber a dose mais baixa de apixabano, 2,5 mg, duas vezes por dia (ver secção 4.2).

Em doentes com depuração de creatinina  $< 15$  ml/min, ou em doentes a realizar diálise, não existe experiência clínica, logo apixabano não é recomendado (ver secções 4.2 e 5.2).

#### Peso corporal

Em adultos, baixo peso corporal ( $< 60$  kg) pode aumentar o risco de hemorragia (ver secção 5.2).

#### Doentes com afeção hepática

Apixabano não foi estudado em doentes pediátricos com afeção hepática.

Apixabano está contraindicado em doentes com doença hepática associada a coagulopatia e a um risco de hemorragia clinicamente relevante (ver secção 4.3).

Não está recomendado em doentes com afeção hepática grave (ver secção 5.2).

Deve ser utilizado com precaução em doentes com afeção hepática ligeira ou moderada (Child Pugh A ou B) (ver secções 4.2 e 5.2).

Os doentes com os valores das enzimas do fígado aumentados ALT/AST  $> 2 \times$  LSN ou bilirrubina total  $\geq 1,5 \times$  LSN foram excluídos dos estudos clínicos. Consequentemente, apixabano deve ser utilizado com precaução nesta população (ver secção 5.2). Antes de iniciar apixabano, devem ser efetuados testes à função hepática.

#### Interação com inibidores do citocromo P450 3A4 (CYP3A4) e da glicoproteína-P (P-gp)

Não existem dados clínicos disponíveis em doentes pediátricos a receber tratamento sistémico concomitante com inibidores potentes da CYP3A4 e da P-gp (ver secção 4.5).

Não é recomendada a utilização de apixabano nos doentes a receber tratamento sistémico concomitante com inibidores potentes da CYP3A4 e da P-gp, tais como os antimicóticos azólicos (por exemplo, cetoconazol, itraconazol, voriconazol e posaconazol) e inibidores das proteases do VIH (por exemplo, ritonavir). Estes medicamentos, na presença de fatores adicionais que aumentam a exposição ao apixabano (por exemplo, compromisso renal grave), podem aumentar a exposição ao apixabano em 2 vezes ou mais (ver secção 4.5).

#### Interação com indutores da CYP3A4 e da P-gp

A utilização concomitante de apixabano com indutores potentes da CYP3A4 e da P-gp (por exemplo, rifampicina, fenitoína, carbamazepina, fenobarbital ou hipericão) pode levar a uma redução de aproximadamente 50% na exposição ao apixabano. Num estudo clínico em doentes com fibrilação auricular, foram observados diminuição da eficácia e um maior risco de hemorragia na coadministração de apixabano com indutores potentes da CYP3A4 e da P-gp em comparação com o apixabano em monoterapia.

Em doentes a receber tratamento sistémico concomitante com indutores potentes de CYP3A4 e P-gp, aplicam-se as seguintes recomendações (ver secção 4.5):

- para o tratamento de TEV, apixabano não deve ser utilizado, uma vez que a eficácia pode estar comprometida.

Não existem dados clínicos disponíveis em doentes pediátricos a receber tratamento sistémico concomitante com indutores potentes da CYP3A4 e da P-gp (ver secção 4.5).

#### Cirurgia por fratura da anca

Apixabano não foi estudado em estudos clínicos com doentes submetidos a cirurgia por fratura da anca, para avaliar a segurança e eficácia nestes doentes. Consequentemente, não é recomendado nestes doentes.

#### Parâmetros laboratoriais

Como esperado, os testes de coagulação [por exemplo, tempo de protrombina (TP), INR e tempo de tromboplastina parcial ativada (TTPA)] são afetados pelo mecanismo de ação do apixabano. As alterações observadas nestes testes de coagulação, na dose terapêutica esperada, são pequenas e sujeitas a um grau elevado de variabilidade (ver secção 5.1).

#### Informação sobre excipientes

Eliquis contém lactose. Doentes com problemas hereditários raros de intolerância à galactose, deficiência de lactase total ou malabsorção de glucose-galactose não devem tomar este medicamento.

Este medicamento contém menos de 1 mmol de sódio (23 mg) por granulado revestido, ou seja, é praticamente “isento de sódio”.

#### **4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação**

Não foram realizados estudos de interação em doentes pediátricos.

Os dados de interação mencionados abaixo foram obtidos em adultos e os avisos na secção 4.4 devem ser tidos em conta para a população pediátrica.

##### Inibidores da CYP3A4 e da P-gp

A coadministração de apixabano com cetoconazol (400 mg uma vez por dia), um inibidor potente da CYP3A4 e da P-gp, provocou um aumento de 2 vezes na AUC média do apixabano e um aumento de 1,6 vezes na  $C_{max}$  média do apixabano.

A utilização de apixabano não é recomendada em doentes a receber tratamento sistémico concomitante com inibidores potentes da CYP3A4 e da P-gp, tais como antimicóticos azólicos (por exemplo, cetoconazol, itraconazol, voriconazol e posaconazol) e inibidores da protease do VIH (por exemplo, ritonavir) (ver secção 4.4).

É esperado que as substâncias ativas que não são consideradas inibidores potentes da CYP3A4 e da P-gp, (por exemplo, amiodarona, claritromicina, diltiazem, fluconazol, naproxeno, quinidina, verapamilo) aumentem as concentrações plasmáticas de apixabano em menor extensão. Não é necessário efetuar ajustes da dose de apixabano quando coadministrado com agentes que não são inibidores potentes da CYP3A4 e da P-gp. Por exemplo, diltiazem (360 mg uma vez por dia), considerado um inibidor moderado da CYP3A4 e um inibidor fraco da P-gp, levou a um aumento de 1,4 vezes na AUC média de apixabano e a um aumento de 1,3 vezes na  $C_{max}$ . O naproxeno (500 mg, dose única), um inibidor da P-gp mas não um inibidor da CYP3A4, levou a um aumento de 1,5 vezes e de 1,6 vezes na AUC e  $C_{max}$  médias do apixabano, respetivamente. A claritromicina, (500 mg, duas vezes por dia), um inibidor da P-gp e um inibidor potente da CYP3A4, levou a um aumento de 1,6 vezes e a um aumento de 1,3 vezes na AUC média e na  $C_{max}$  de apixabano, respetivamente.

##### Indutores da CYP3A4 e da P-gp

A coadministração do apixabano com rifampicina, um indutor potente da CYP3A4 e da P-gp, levou a uma diminuição de aproximadamente 54% e 42% na AUC e  $C_{max}$  médias de apixabano, respetivamente. A utilização concomitante de apixabano com outros indutores potentes da CYP3A4 e da P-gp (por exemplo, fenitoína, carbamazepina, fenobarbital ou hipericão) podem também conduzir a uma redução das concentrações plasmáticas de apixabano. Não é necessário efetuar ajuste da dose de apixabano durante a terapêutica concomitante com estes fármacos, no entanto, em doentes a receber tratamento sistémico concomitante com indutores potentes de CYP3A4 e P-gp, apixabano deve ser utilizado com precaução para a prevenção de TEV após artroplastia eletiva da anca ou joelho, para prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes com fibrilação auricular não valvular e para prevenção de TVP recorrente e EP.

Apixabano não é recomendado para o tratamento de TVP e de EP em doentes a receber tratamento sistémico concomitante com indutores potentes de CYP3A4 e P-gp, uma vez que a eficácia pode estar comprometida (ver secção 4.4).

##### Anticoagulantes, inibidores da agregação de plaquetas, ISRS/IRSN e AINEs

Devido ao aumento do risco de hemorragia, o tratamento concomitante com qualquer outro anticoagulante é contraindicado, exceto em caso de circunstâncias específicas de alteração da terapia anticoagulante quando a heparina não fracionada for administrada em doses necessárias para manter um cateter central venoso ou arterial aberto ou quando a heparina não fracionada for administrada durante a ablação por cateter da fibrilação auricular (ver secção 4.3).

Após administração combinada de enoxaparina (40 mg dose única) com apixabano (5 mg dose única), foi observado um efeito aditivo na atividade do anti-fator Xa.

Não foram visíveis interações farmacocinéticas ou farmacodinâmicas quando o apixabano foi coadministrado com 325 mg de ácido acetilsalicílico, uma vez por dia.

A coadministração de apixabano com clopidogrel (75 mg uma vez por dia) ou com a associação de 75 mg de clopidogrel e 162 mg de ácido acetilsalicílico, uma vez por dia, ou com prasugrel (60 mg seguido de 10 mg uma vez por dia) em estudos de fase 1, não demonstrou um aumento relevante no tempo de hemorragia padrão, nem inibição adicional na agregação plaquetária, em comparação com a administração de antiplaquetários sem apixabano. Os aumentos nos testes de coagulação (TP, INR e TTPA) foram consistentes com os efeitos de apixabano em monoterapia.

Naproxeno (500 mg), um inibidor da P-gp, levou a um aumento de 1,5 vezes e de 1,6 vezes na AUC e  $C_{max}$  médias de apixabano, respectivamente. Foram observados aumentos correspondentes nos testes de coagulação para apixabano. Não foram observadas alterações no efeito de naproxeno na agregação plaquetária induzida por ácido araquidónico e não foi observado um prolongamento, clinicamente relevante, do tempo de hemorragia após a administração concomitante de apixabano e naproxeno.

Apesar destes dados, quando os antiplaquetários são coadministrados com apixabano pode haver indivíduos com uma resposta farmacodinâmica mais acentuada. Apixabano deve ser utilizado com precaução quando coadministrado com ISRS/IRSN, AINE, ácido acetilsalicílico e/ou inibidores P2Y12 porque estes medicamentos aumentam, normalmente o risco de hemorragia (ver secção 4.4).

A experiência de coadministração com outros inibidores de agregação plaquetária (como antagonistas dos receptores GPIIb/IIIa, dipiridamol, dextrano ou sulfpirazona) ou agentes trombolíticos é limitada. Como estes agentes aumentam o risco de hemorragia, a coadministração destes medicamentos com apixabano não é recomendada (ver a secção 4.4).

No estudo CV185325, não foram notificados acontecimentos hemorrágicos clinicamente importantes nos 12 doentes pediátricos tratados diária e concomitantemente com apixabano e ácido acetilsalicílico  $\leq 165$  mg.

#### Outras terapêuticas concomitantes

Não foram observadas interações farmacocinéticas ou farmacodinâmicas quando o apixabano foi coadministrado com atenolol ou famotidina. A coadministração de 10 mg de apixabano com 100 mg de atenolol, não teve um efeito clinicamente relevante na farmacocinética do apixabano. Após a administração dos dois medicamentos em simultâneo, a AUC e  $C_{max}$  médias de apixabano foram 15% e 18% mais baixas do que quando administrado isoladamente. A administração de 10 mg de apixabano com 40 mg de famotidina não teve efeito na AUC nem na  $C_{max}$  do apixabano.

#### Efeito do apixabano noutros medicamentos

Estudos *in vitro* com apixabano não mostraram efeito inibitório na atividade da CYP1A2, CYP2A6, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2D6 ou CYP3A4 (CI50  $> 45$   $\mu$ M) e mostraram um efeito inibitório fraco na atividade da CYP2C19 (CI50  $> 20$   $\mu$ M) em concentrações que são significativamente maiores do que os picos das concentrações plasmáticas observadas nos doentes. O apixabano não induziu a CYP1A2, CYP2B6, CYP3A4/5 numa concentração até 20  $\mu$ M. Consequentemente, não se espera que apixabano altere a depuração metabólica de medicamentos coadministrados que sejam metabolizados por estas enzimas. O apixabano não é um inibidor significativo da P-gp.

Em estudos efetuados em indivíduos saudáveis, como descrito abaixo, o apixabano não alterou de modo significativo a farmacocinética da digoxina, naproxeno ou atenolol.

#### *Digoxina*

A coadministração do apixabano (20 mg uma vez por dia) e digoxina (0,25 mg uma vez por dia), um substrato da P-gp, não afetou a AUC ou C<sub>max</sub> da digoxina. Consequentemente, o apixabano não inibe o transporte do substrato mediado pela P-gp.

#### *Naproxeno*

A coadministração de doses únicas do apixabano (10 mg) e naproxeno (500 mg), um AINE utilizado frequentemente, não teve qualquer efeito na AUC ou C<sub>max</sub> de naproxeno.

#### *Atenolol*

A coadministração de uma dose única do apixabano (10 mg) e atenolol (100 mg), um beta-bloqueador comum, não alterou a farmacocinética de atenolol.

#### Carvão ativado

A administração de carvão ativado reduz a exposição do apixabano (ver secção 4.9).

#### *População pediátrica*

Não foram realizados estudos de interação em pediatria. Os dados de interação mencionados acima foram obtidos em adultos e os avisos na secção 4.4 devem ser tidos em conta para a população pediátrica.

### **4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento**

#### Gravidez

Não existem dados sobre a utilização de apixabano em mulheres grávidas. Os estudos em animais não indicam efeitos nefastos diretos ou indiretos no que respeita à toxicidade reprodutiva (ver secção 5.3). Como medida de precaução, é preferível evitar a utilização de apixabano durante a gravidez.

#### Amamentação

Desconhece-se se o apixabano ou os seus metabolitos são excretados no leite humano. Os dados disponíveis em animais, mostraram excreção de apixabano no leite (ver secção 5.3). Não pode ser excluído qualquer risco para as crianças lactentes.

Tem de ser tomada uma decisão sobre a descontinuação da amamentação ou a descontinuação/abstenção da terapêutica com apixabano tendo em conta o benefício da amamentação para a criança e o benefício da terapêutica para a mulher.

#### Fertilidade

Estudos em animais tratados com apixabano, não mostraram efeito na fertilidade (ver secção 5.3).

### **4.7 Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas**

Os efeitos de Eliquis sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas são nulos ou desprezáveis.

### **4.8 Efeitos indesejáveis**

#### Resumo do perfil de segurança

#### *População adulta*

A segurança de apixabano foi investigada em 7 estudos clínicos de fase III incluindo mais de 21 000 doentes: mais de 5000 doentes em estudos sobre TEVp, mais de 11 000 doentes em estudos sobre fibrilação auricular não valvular e mais de 4000 doentes em estudos de tratamento da TEV

(TEVt), para uma média de exposição total de 20 dias, 1,7 anos e 221 dias, respetivamente (ver secção 5.1).

Hemorragia, contusão, epistaxe e hematoma foram reações adversas frequentes (ver tabela 2 para o perfil de reações adversas e frequências por indicação).

Nos estudos de prevenção de TEV, no total, 11% dos doentes tratados com apixabano 2,5 mg duas vezes por dia tiveram reações adversas. A incidência geral de reações adversas relacionadas com hemorragias com apixabano foi de 10% nos estudos apixabano *versus* enoxaparina.

Nos estudos de fibrilhação auricular não valvular, a incidência geral de reações adversas relacionadas com hemorragias com apixabano foi de 24,3% no estudo apixabano *versus* varfarina e 9,6% no estudo apixabano *versus* ácido acetilsalicílico. No estudo apixabano *versus* varfarina, a incidência de hemorragia gastrointestinal *major* definida pelos critérios da ISTH (incluindo gastrointestinal superior, gastrointestinal baixa e hemorragia retal) com apixabano foi de 0,76%/ano. A incidência de hemorragia intraocular *major* definida pelos critérios da ISTH com apixabano foi de 0,18%/ano.

Nos estudos de tratamento de TEV, a incidência geral de reações adversas relacionadas com hemorragias com apixabano foi de 15,6% no estudo apixabano *versus* enoxaparina/varfarina e de 13,3% no estudo apixabano *versus* placebo (ver secção 5.1).

#### **Lista tabelar de reações adversas**

A tabela 2 mostra as reações adversas listadas de acordo com as classes de sistemas de órgãos e frequência de acordo com a seguinte convenção: muito frequentes ( $\geq 1/10$ ); frequentes ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ); pouco frequentes ( $\geq 1/1000$ ,  $< 1/100$ ); raras ( $\geq 1/10\ 000$ ,  $< 1/1000$ ); muito raras ( $< 1/10\ 000$ ); desconhecida (a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis) em adultos para a prevenção de TEV, para a fibrilhação auricular não valvular e tratamento de TEV e em doentes pediátricos com idade de 28 dias a  $< 18$  anos para o tratamento de TEV e a prevenção de TEV recorrente.

As frequências de reações adversas notificadas na tabela 2 para doentes pediátricos derivam do estudo CV185325, no qual receberam apixabano para o tratamento de TEV e a prevenção de TEV:

**Tabela 2: Reações adversas tabeladas**

Classes de sistemas de órgãos	Prevenção de TEV em doentes adultos submetidos a artroplastia eletiva da anca ou do joelho (TEVp)	Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes adultos com fibrilhação auricular não valvular, com um ou mais fatores de risco	Tratamento de TVP e EP, e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt) em doentes adultos	Tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos
<i>Doenças do sangue e do sistema linfático</i>				
Anemia	Frequentes	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Trombocitopenia	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes

Classes de sistemas de órgãos	Prevenção de TEV em doentes adultos submetidos a artroplastia eletiva da anca ou do joelho (TEVp)	Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes adultos com fibrilação auricular não valvular, com um ou mais fatores de risco	Tratamento de TVP e EP, e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt) em doentes adultos	Tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos
<i>Doenças do sistema imunitário</i>				
Hipersensibilidade, edema alérgico e anafilaxia	Raros	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes <sup>‡</sup>
Prurido	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Pouco frequentes*	Frequentes
Angioedema	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos
<i>Doenças do sistema nervoso</i>				
Hemorragia cerebral <sup>†</sup>	Desconhecidos	Pouco frequentes	Raros	Desconhecidos
<i>Afeções oculares</i>				
Hemorragia dos olhos (incluindo hemorragia da conjuntiva)	Raros	Frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos
<i>Vasculopatias</i>				
Hemorragias, hematoma	Frequentes	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Hipotensão (incluindo hipotensão da intervenção)	Pouco frequentes	Frequentes	Pouco frequentes	Frequentes
Hemorragia intra-abdominal	Desconhecidos	Pouco frequentes	Desconhecidos	Desconhecidos
<i>Doenças respiratórias, torácicas e do mediastino</i>				
Epistaxe	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes	Muito frequentes
Hemoptise	Raros	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos
Hemorragia das vias respiratórias	Desconhecidos	Raros	Raros	Desconhecidos

Classes de sistemas de órgãos	Prevenção de TEV em doentes adultos submetidos a artroplastia eletiva da anca ou do joelho (TEVp)	Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes adultos com fibrilhação auricular não valvular, com um ou mais fatores de risco	Tratamento de TVP e EP, e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt) em doentes adultos	Tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos
<i>Doenças gastrointestinais</i>				
Náuseas	Frequentes	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Hemorragia gastrointestinal	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes	Desconhecidos
Hemorragia hemorroidária	Desconhecidos	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos
Hemorragia bucal	Desconhecidos	Pouco frequentes	Frequentes	Desconhecidos
Hematoquézia/fezes sanguinolentas	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes
Hemorragia retal, hemorragia gengival	Raros	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Hemorragia retroperitoneal	Desconhecidos	Raros	Desconhecidos	Desconhecidos
<i>Afeções hepatobiliares</i>				
Prova da função hepática anormal, aspartato aminotransferase aumentada, fosfatase alcalina no sangue aumentada, bilirrubinemia aumentada	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes
Gama-glutamiltransferase aumentada	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes	Desconhecidos
Alanina aminotransferase aumentada	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes
<i>Afeções dos tecidos cutâneos e subcutâneos</i>				
Erupção cutânea	Desconhecidos	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes
Alopecia	Raros	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes
Eritema multiforme	Desconhecidos	Muito raros	Desconhecidos	Desconhecidos
Vasculite cutânea	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos
<i>Afeções musculosqueléticas e dos tecidos conjuntivos</i>				
Hemorragia muscular	Raros	Raros	Pouco frequentes	Desconhecidos
<i>Doenças renais e urinárias</i>				
Hematúria	Pouco frequentes	Frequentes	Frequentes	Frequentes

Classes de sistemas de órgãos	Prevenção de TEV em doentes adultos submetidos a artroplastia eletiva da anca ou do joelho (TEVp)	Prevenção de acidente vascular cerebral e embolismo sistémico em doentes adultos com fibrilação auricular não valvular, com um ou mais fatores de risco	Tratamento de TVP e EP, e prevenção de TVP recorrente e EP (TEVt) em doentes adultos	Tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade de 28 dias a menos de 18 anos
Nefropatia relacionada com anticoagulantes	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos	Desconhecidos
<i>Doenças dos órgãos genitais e da mama</i>				
Hemorragia vaginal anormal, hemorragia urogenital	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes	Muito frequentes <sup>§</sup>
<i>Perturbações gerais e alterações no local de administração</i>				
Hemorragia no local de aplicação	Desconhecidos	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos
<i>Exames complementares de diagnóstico</i>				
Sangue oculto positivo	Desconhecidos	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos
<i>Complicações de intervenções relacionadas com lesões e intoxicações</i>				
Contusão	Frequentes	Frequentes	Frequentes	Frequentes
Hemorragia pós-procedimento (incluindo hematoma pós-procedimento, hemorragia de ferida, hematoma no local de punção e hemorragia no local do cateter), secreção de ferida, hemorragia no local de incisão (incluindo hematoma no local de incisão), hemorragia operatória	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Frequentes
Hemorragia traumática	Desconhecidos	Pouco frequentes	Pouco frequentes	Desconhecidos

\* Não se verificou ocorrência de prurido generalizado no CV185057 (prevenção a longo termo da TEV).

† O termo “Hemorragia Cerebral” abrange todas as hemorragias intracranianas ou da medula espinal (i.e., AVC hemorrágico ou hemorragia no pufâmen, cerebelar, intraventricular ou subdural).

‡ Inclui reação anafilática, hipersensibilidade a fármacos e hipersensibilidade.

§ Inclui fluxo menstrual abundante, hemorragia intermenstrual e hemorragia vaginal.

A utilização de apixabano pode estar associada a um aumento do risco de hemorragia evidente ou oculta, de um tecido ou órgão, que poderá resultar numa anemia pós-hemorrágica. Os sinais, sintomas

e gravidade irão variar de acordo com a localização e grau ou extensão da hemorragia (ver secções 4.4 e 5.1).

#### *População pediátrica*

A segurança de apixabano foi investigada num estudo clínico de fase I e 3 estudos clínicos de fase II/III, incluindo 970 doentes. Destes, 568 doentes receberam uma ou mais doses de apixabano para uma média de exposição total de 1, 24, 331 e 80 dias, respetivamente (ver secção 5.1). Os doentes receberam doses ajustadas ao peso corporal de uma formulação de apixabano adequada à idade.

Regra geral, o perfil de segurança de apixabano em doentes pediátricos com idade de 28 dias a < 18 anos foi semelhante ao verificado em adultos e foi, de forma geral, consistente nas diferentes faixas etárias pediátricas.

As reações adversas mais frequentemente notificadas em doentes pediátricos foram epistaxe e hemorragia vaginal anormal (ver tabela 2 para consultar o perfil e as frequências das reações adversas por indicação).

Em doentes pediátricos, as reações de epistaxe (muito frequente), hemorragia vaginal anormal (muito frequente), hipersensibilidade e anafilaxia (frequente), prurido (frequente), hipotensão (frequente), hematoquézia/fezes sanguinolentas (frequente), aspartato aminotransferase aumentada (frequente), alopecia (frequente) e hemorragia pós-procedimento (frequente) foram mais frequentemente notificadas em comparação com os adultos tratados com apixabano, mas na mesma categoria de frequência que os doentes pediátricos no braço de cuidados padrão; a única exceção foi hemorragia vaginal anormal, para a qual a frequência notificada era igual à do braço de cuidados padrão. Em todos os casos exceto um, foram notificadas elevações de transaminases hepática em doentes pediátricos a receber quimioterapia concomitante para uma malignidade subjacente.

#### Notificação de suspeitas de reações adversas

A notificação de suspeitas de reações adversas após a autorização do medicamento é importante, uma vez que permite uma monitorização contínua da relação benefício-risco do medicamento. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas através do sistema nacional de notificação mencionado no [Apêndice V](#)

#### **4.9 Sobredosagem**

A sobredosagem de apixabano pode resultar num risco aumentado de hemorragia. Em caso de complicações hemorrágicas, o tratamento tem de ser interrompido e a causa da hemorragia investigada. Deve ser considerado o início do tratamento adequado, por exemplo, hemostase cirúrgica, a transfusão de plasma fresco congelado ou a administração de um agente de reversão para inibidores do fator Xa (ver secção 4.4).

Em estudos clínicos controlados, o apixabano administrado por via oral a indivíduos adultos saudáveis em doses até 50 mg diárias, durante 3 a 7 dias (25 mg duas vezes por dia, durante 7 dias ou 50 mg uma vez por dia, durante 3 dias) não teve reações adversas clinicamente relevantes.

Em indivíduos adultos saudáveis a administração de carvão ativado 2 e 6 horas após a ingestão de uma dose de 20 mg de apixabano reduziu a AUC média de apixabano em 50% e 27%, respetivamente, e não teve impacto na  $C_{max}$ . A semivida média do apixabano diminuiu de 13,4 horas quando o apixabano foi administrado em monoterapia para 5,3 horas e 4,9 horas, respetivamente, quando foi administrado carvão ativado 2 e 6 horas após o apixabano. Consequentemente, a administração de carvão ativado pode ser útil na gestão da sobredosagem com apixabano ou da ingestão accidental.

A hemodiálise reduziu a AUC do apixabano em 14% em indivíduos adultos com doença renal em fase terminal (ESRD), quando foi administrada uma dose única de 5 mg de apixabano oralmente. Assim, é improvável que a hemodiálise seja um meio eficaz de gerir uma sobredosagem de apixabano.

Está disponível um agente de reversão para inibidores do fator Xa (andexanet alfa) para adultos para situações em que é necessária a reversão da anticoagulação devido a hemorragia com risco de vida ou não controlada (ver secção 4.4). Pode ser também considerada a administração de concentrado de complexo de protrombina (CCP) ou do fator recombinante VIIa. A reversão dos efeitos farmacodinâmicos do apixabano, como demonstrado por alterações no ensaio de geração de trombina, foi evidente no final da perfusão e atingiu os valores basais nas 4 horas após o início de uma perfusão de 30 minutos de fator 4 de CPP em indivíduos saudáveis. No entanto, não existe experiência clínica com a utilização de medicamentos de fator 4 de CPP para reverter hemorragias em doentes que tenham recebido apixabano. Atualmente não há experiência com a utilização do fator recombinante VIIa em indivíduos a receber apixabano. Uma nova dose de fator recombinante VIIa pode ser considerada e titulada em função da melhoria da hemorragia.

Não está estabelecido um agente de reversão específico (andexanet alfa) que antagoniza o efeito farmacodinâmico de apixabano na população pediátrica (consulte o Resumo das características do medicamento de andexanet alfa). Pode ser também considerada a transfusão de plasma fresco congelado ou a administração de concentrado de complexo de protrombina (CCP) ou do fator recombinante VIIa.

Dependendo da disponibilidade local, deve ser considerada a consulta a um perito em coagulação em caso de hemorragia *major*.

## 5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

### 5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Grupo farmacoterapêutico: Fármacos antitrombóticos, inibidores diretos do fator Xa, código ATC: B01AF02

#### Mecanismo de ação

Apixabano é um inibidor potente, oral, reversível, direto e altamente seletivo para o local ativo do fator Xa. Não necessita de antitrombina III para a atividade antitrombótica. Apixabano inibe o fator Xa livre e ligado ao coágulo e a atividade protrombinase. Apixabano não tem efeito direto na agregação plaquetária, mas indiretamente, inibe a agregação plaquetária induzida pela trombina. Ao inibir o fator Xa, apixabano previne a formação de trombina e o desenvolvimento do trombo. Estudos pré-clínicos de apixabano em modelos animais demonstraram eficácia antitrombótica na prevenção da trombose arterial e venosa em doses que preservam a hemostase.

#### Efeitos farmacodinâmicos

Os efeitos farmacodinâmicos de apixabano refletem o mecanismo de ação (inibição do fator Xa). Como resultado da inibição do fator Xa, apixabano prolonga os testes de coagulação, tais como o tempo de protrombina (TP), INR ou tempo de tromboplastina parcial ativada (TTPA). Em adultos, as alterações observadas nestes testes de coagulação, na dose terapêutica esperada, são pequenas e sujeitas a um grau elevado de variabilidade. Estes testes não são recomendados para avaliar os efeitos farmacodinâmicos de apixabano. No ensaio de geração de trombina, o apixabano reduziu o potencial endógeno da trombina, uma medida de geração de trombina no plasma humano.

Apixabano também demonstra atividade anti-fator Xa (AXA) como é evidente pela redução na atividade da enzima fator Xa em múltiplos kits comerciais AXA, no entanto, os resultados diferem entre os kits. Os resultados de estudos pediátricos de apixabano indicam que a relação linear entre a concentração de apixabano e AXA é consistente com a relação anteriormente documentada em adultos. Isto suporta o mecanismo de ação documentado de apixabano como um inibidor do fator Xa. Os resultados da AXA apresentados abaixo foram obtidos utilizando o ensaio de apixabano anti-Xa líquido STA®.

Nos níveis de peso de 9 a  $\geq 35$  kg no estudo CV185155, a média geométrica (CV%) de atividade anti-fator Xa mín. e atividade anti-fator Xa máx. variou entre 27,1 (22,2) ng/ml e 71,9 (17,3) ng/ml, correspondendo a uma média geométrica (CV%) de  $C_{minss}$  e  $C_{maxss}$  de 30,3 (22) ng/ml e 80,8 (16,8) ng/ml. As exposições alcançadas nestes intervalos de AXA com o regime posológico pediátrico eram comparáveis às observadas em adultos que receberam uma dose de apixabano de 2,5 mg duas vezes por dia.

Nos níveis de peso de 6 a  $\geq 35$  kg no estudo CV185362, a média geométrica (CV%) de atividade anti-fator Xa mín. e atividade anti-fator Xa máx. variou entre 67,1 (30,2) ng/ml e 213 (41,7) ng/ml, correspondendo a uma média geométrica (CV%) de  $C_{minss}$  e  $C_{maxss}$  de 71,3 (61,3) ng/ml e 230 (39,5) ng/ml. As exposições alcançadas nestes intervalos de AXA com o regime posológico pediátrico eram comparáveis às observadas em adultos que receberam uma dose de apixabano de 5 mg duas vezes por dia.

Nos níveis de peso de 6 a  $\geq 35$  kg no estudo CV185325, a média geométrica (CV%) de atividade anti-fator Xa mín. e atividade anti-fator Xa máx. variou entre 47,1 (57,2) ng/ml e 146 (40,2) ng/ml, correspondendo a uma média geométrica (CV%) de  $C_{minss}$  e  $C_{maxss}$  de 50 (54,5) ng/ml e 144 (36,9) ng/ml. As exposições alcançadas nestes intervalos de AXA com o regime posológico pediátrico eram comparáveis às observadas em adultos que receberam uma dose de apixabano de 5 mg duas vezes por dia.

A exposição prevista no *steady state* e a atividade anti-fator Xa para os estudos pediátricos sugere que a flutuação pico-vale no *steady state* em concentrações de apixabano e níveis de AXA foi de aproximadamente 3 vezes (mín., máx.: 2,65 - 3,22) na população global.

Apesar do tratamento com apixabano não requerer, por rotina, monitorização da exposição, um ensaio anti-fator Xa quantitativo calibrado, pode ser útil em situações excepcionais onde o conhecimento da exposição ao apixabano possa ajudar nas decisões clínicas, por exemplo, sobredosagem ou cirurgia de emergência.

### Eficácia e segurança clínicas

#### Tratamento de tromboembolismo venoso (TEV) e prevenção de TEV recorrente em doentes pediátricos com idade 28 dias a < 18 anos

O estudo CV185325 foi um estudo multicêntrico, em ensaio aberto, com controlo ativo, aleatorizado de apixabano para o tratamento de TEV em doentes pediátricos. Este estudo de eficácia e segurança descritivas incluiu 217 doentes pediátricos, que necessitavam de tratamento com anticoagulantes para TEV e a prevenção de TEV recorrente; 137 doentes na faixa etária 1 (12 a < 18 anos), 44 doentes na faixa etária 2 (2 a < 12 anos), 32 doentes na faixa etária 3 (28 dias a < 2 anos) e 4 doentes na faixa etária 4 (nascimento a < 28 dias). O índice de TEV foi confirmado através de imagiologia e adjudicado de forma independente. Antes da aleatorização, os doentes foram tratados com cuidados padrão de anticoagulação durante, no máximo, 14 dias (a duração média (DP) do tratamento com cuidados padrão de anticoagulação antes de iniciar o medicamento do estudo foi de 4,8 (2,5) dias e 92,3% dos doentes começaram num período  $\leq 7$  dias). Os doentes foram aleatorizados numa proporção de 2:1 para uma formulação de apixabano adequada à idade (doses ajustadas para um peso equivalente a uma dose de carga de 10 mg duas vezes por dia durante 7 dias seguido por 5 mg duas vezes por dia em adultos) ou cuidados padrão. Para doentes com 2 a < 18 anos de idade, os cuidados padrão incluíram heparinas de baixo peso molecular, heparinas não fracionadas ou antagonistas da vitamina K. Para doentes com idade de 28 dias a < 2 anos, os cuidados padrão estarão limitados a heparinas (heparinas de baixo peso molecular ou heparinas não fracionadas). A fase do tratamento principal durou entre 42 e 84 dias para doentes com < 2 anos de idade e 84 dias em doentes com > 2 anos de idade. Os doentes com idade de 28 dias a < 18 anos que foram aleatorizados para receber apixabano tiveram a opção de continuar o tratamento com apixabano por 6 a 12 semanas adicionais na fase de extensão.

O objetivo primário de eficácia era composto por todas as mortes relacionadas com TEV e TEV recorrente sintomático e assintomático confirmados por imagem e adjudicados. Nenhum doente em nenhum dos grupos de tratamento sofreu morte relacionada com TEV. Um total de 4 (2,8%) doentes

no grupo de apixabano e 2 (2,8%) doentes no grupo de cuidados padrão tiveram pelo menos 1 acontecimento de TEV recorrente sintomático ou assintomático adjudicado.

A mediana da extensão da exposição em 143 doentes tratados no braço de apixabano foi de 84,0 dias. A exposição excede os 84 dias em 67 (46,9%) dos doentes. O objetivo primário de segurança do conjunto de hemorragias *major* e CRNM foi observado em 2 (1,4%) doentes a receber apixabano *versus* 1 (1,4%) doente a receber cuidados padrão, com uma RR de 0,99 (IC 95%: 0,1;10,8). Em todos os casos, estava relacionado com uma hemorragia CRNM. Foi notificada hemorragia *minor* em 51 (35,7%) doentes no grupo de apixabano e em 21 (29,6%) doentes no grupo de cuidados padrão, com uma RR de 1,19 (IC 95%: 0,8; 1,8).

Hemorragia *major* foi definida como hemorragia que satisfaz um ou mais dos seguintes critérios: uma (i) hemorragia fatal; (ii) hemorragia evidente clinicamente associada a diminuição na Hgb de pelo menos 20 g/l (2 g/dl) num período de 24 horas; (iii) hemorragia retroperitoneal, pulmonar, intracraniana, ou que de outro modo implique o sistema nervoso central; e (iv) hemorragia que requeira intervenção cirúrgica num bloco operatório (incluindo radiologia de intervenção).

Hemorragia CRNM foi definida como hemorragia que satisfaz um ou ambos dos seguintes critérios: (i) hemorragia evidente para a qual é administrado um produto derivado do sangue e que não é diretamente atribuível à condição médica subjacente do indivíduo e (ii) hemorragia que requer intervenção médica ou cirúrgica para restaurar a hemostasia, mas não num bloco operatório.

Hemorragia *minor* foi definida como qualquer evidência explícita ou macroscópica de sangramento que não satisfaça os critérios acima para hemorragia *major* ou hemorragia não-*major* clinicamente relevante. Fluxo menstrual foi classificado como um acontecimento de hemorragia *minor* ao invés de não-*major* clinicamente relevante.

Nos 53 doentes que participaram na fase de extensão e foram tratados com apixabano, não foi notificado nenhum acontecimento de mortalidade relacionada com TEV ou TEV recorrente sintomático e assintomático. Nenhum doente na fase de extensão sofreu qualquer acontecimento de hemorragia *major* ou CRNM adjudicada. Oito (8/53; 15,1%) doentes na fase de extensão sofreram acontecimentos de hemorragia *minor*.

Ocorreram 3 mortes no grupo de apixabano e 1 morte no grupo de cuidados padrão, que foram avaliadas como não estando relacionadas com o tratamento pelo investigador. Nenhuma destas mortes se deveram a um acontecimento de TEV ou hemorragia de acordo com a adjudicação realizada pelo comité de adjudicação de acontecimentos independente.

A base de dados de segurança de apixabano em doentes pediátricos baseia-se no estudo CV185325 para o tratamento de TEV e a prevenção de TEV recorrente, complementado pelo estudo PREVAPIX-ALL e o estudo SAXOPHONE no que se refere a profilaxia primária de TEV, e no estudo CV185118 de dose única. Inclui 970 doentes pediátricos, 568 dos quais receberam apixabano.

Não tem indicação pediátrica autorizada para profilaxia primária de tromboembolismo venoso (TEV).

#### Prevenção da ocorrência de TEV em doentes pediátricos com leucemia linfoblástica aguda ou linfoma linfoblástico (LLA, LL)

No estudo PREVAPIX-ALL, um total de 512 doentes com  $\geq 1$  a  $< 18$  anos de idade com LLA ou LL recentemente diagnosticado, submetidos a quimioterapia de indução com asparaginase, administrada por meio de um dispositivo intravenoso de acesso venoso central, foram aleatorizados 1:1, em ensaio aberto, para tromboprofilaxia com apixabano ou cuidados padrão (sem anticoagulação sistémica). O apixabano foi administrado de acordo com um regime de dose fixa escalonada segundo o peso corporal, concebido para gerar exposições comparáveis às registadas em adultos que receberam 2,5 mg duas vezes por dia (ver tabela 3). O apixabano foi disponibilizado como um comprimido de 2,5 mg ou 0,5 mg, ou uma solução oral de 0,4 mg/ml. A mediana da duração da exposição no braço de apixabano foi de 25 dias.

**Tabela 3: Posologia do apixabano no estudo PREVAPIX-ALL**

Intervalo de peso	Esquema posológico
6 a < 10,5 kg	0,5 mg duas vezes por dia
10,5 a < 18 kg	1 mg duas vezes por dia
18 a < 25 kg	1,5 mg duas vezes por dia
25 a < 35 kg	2 mg duas vezes por dia
≥ 35 kg	2,5 mg duas vezes por dia

O objetivo primário de eficácia foi o conjunto de trombose venosa profunda não fatal, sintomática e assintomática, adjudicada, embolia pulmonar, trombose sinusal venosa cerebral e morte relacionada com tromboembolismos venosos. A incidência do objetivo primário de eficácia foi de 31 (12,1%) no braço de apixabano *versus* 45 (17,6%) no braço de cuidados padrão. A redução do risco relativo não alcançou significância.

Foram adjudicados objetivos de segurança de acordo com os critérios da ISTH. O objetivo primário de segurança, hemorragia major, ocorreu em 0,8% dos doentes em ambos os braços de tratamento. Ocorreu hemorragia CRNM em 11 doentes (4,3%) no braço de apixabano e 3 doentes (1,2%) no braço de cuidados padrão. O acontecimento hemorrágico CRNM mais comum que contribuiu para a diferença entre os tratamentos foi a epistaxe de intensidade ligeira a moderada. Registaram-se acontecimentos de hemorragia *minor* em 37 doentes no braço de apixabano (14,5%) e 20 doentes (7,8%) no braço de cuidados padrão.

*Prevenção da ocorrência de tromboembolismos (TE) em doentes pediátricos com cardiopatias congénitas ou adquiridas*

O SAXOPHONE foi um estudo comparativo, multicêntrico, em ensaio aberto e aleatorizado 2:1 de doentes com idade de 28 dias a < 18 anos com cardiopatias congénitas ou adquiridas que necessitam de anticoagulação. Os doentes receberam apixabano ou cuidados tromboprotetores padrão com um antagonista da vitamina K ou heparina de baixo peso molecular. O apixabano foi administrado de acordo com um regime de dose fixa escalonada segundo o peso corporal, concebido para gerar exposições comparáveis às registadas em adultos que receberam uma dose de 5 mg duas vezes por dia (ver tabela 4). O apixabano foi disponibilizado como um comprimido de 5 mg ou 0,5 mg, ou uma solução oral de 0,4 mg/ml. A mediana da duração da exposição no braço de apixabano foi de 331 dias.

**Tabela 4: Posologia do apixabano no estudo SAXOPHONE**

Intervalo de peso	Esquema posológico
6 a < 9 kg	1 mg duas vezes por dia
9 a < 12 kg	1,5 mg duas vezes por dia
12 a < 18 kg	2 mg duas vezes por dia
18 a < 25 kg	3 mg duas vezes por dia
25 a < 35 kg	4 mg duas vezes por dia
≥ 35 kg	5 mg duas vezes por dia

O objetivo primário de segurança, o conjunto de hemorragia *major*, de acordo com a definição da ISTH, adjudicada e hemorragia CRNM, ocorreu em 1 (0,8%) de 126 doentes no braço de apixabano e 3 (4,8%) de 62 doentes no braço de cuidados padrão. Os objetivos secundários de segurança de hemorragia *major* adjudicada, hemorragia CRNM e todos os acontecimentos hemorrágicos foram semelhantes em termos de incidência entre ambos os braços de tratamento. O objetivo secundário de segurança de descontinuação da toma do fármaco devido a acontecimento adverso, intolerabilidade ou hemorragia foi comunicado em 7 (5,6%) indivíduos no braço de apixabano e 1 (1,6%) indivíduo no braço de cuidados padrão. Nenhum doente em qualquer dos braços de tratamento teve um acontecimento tromboembólico. Não ocorreram mortes em nenhum dos braços de tratamento.

Este estudo foi concebido prospectivamente para efeitos de eficácia e segurança descriptivas, devido à esperada baixa incidência de acontecimentos TE e hemorrágicos nesta população. Devido à baixa

incidência de TE observada neste estudo, não foi possível obter uma avaliação conclusiva dos riscos/benefícios.

A Agência Europeia de Medicamentos diferiu a obrigação de apresentação dos resultados dos estudos com Eliquis em um ou mais subgrupos da população pediátrica no tratamento de tromboembolismos venosos (ver secção 4.2 para informação sobre utilização pediátrica).

## **5.2 Propriedades farmacocinéticas**

### Absorção

Apixabano é rapidamente absorvido, atingindo uma concentração máxima ( $C_{max}$ ) aproximadamente 2 horas após a administração de dose única.

Em adultos, a biodisponibilidade absoluta de apixabano é aproximadamente 50% para doses até 10 mg. Apixabano é rapidamente absorvido com concentrações máximas ( $C_{max}$ ) a surgirem 3 a 4 horas após a ingestão do comprimido. A ingestão com alimentos não afeta a AUC ou  $C_{max}$  do apixabano na dose de 10 mg. Apixabano pode ser tomado com ou sem alimentos.

Apixabano demonstra uma farmacocinética linear com aumentos na exposição proporcionais à dose, para doses orais até 10 mg. Em doses  $\geq 25$  mg, apixabano exibe uma absorção limitada por dissolução com biodisponibilidade diminuída. Os parâmetros de exposição de apixabano apresentam uma variabilidade baixa a moderada refletida por uma variabilidade intraindividual e interindividual de aproximadamente 20% coeficiente de variação (CV) e aproximadamente 30% CV, respectivamente.

Após a administração oral de 10 mg de apixabano como 2 comprimidos esmagados de 5 mg e suspensos em 30 ml de água, a exposição foi comparável à exposição após administração oral de 2 comprimidos de 5 mg inteiros. Após a administração oral de 10 mg de apixabano como 2 comprimidos esmagados de 5 mg com 30 g de puré de maçã, a  $C_{max}$  e a AUC foram 21% e 16% mais baixas, respectivamente, quando comparadas com a administração de 2 comprimidos de 5 mg inteiros. A redução da exposição não é considerada clinicamente relevante.

Após a administração oral de um comprimido esmagado de 5 mg de apixabano suspenso em 60 ml de 5% de glucose em água e distribuído através de tubo nasogástrico, a exposição foi semelhante à exposição verificada em outros estudos clínicos que envolveram indivíduos saudáveis aos quais lhes foi administrada uma dose de 5 mg de apixabano por via oral.

De acordo com a proporcionalidade previsível do perfil farmacocinético de apixabano, os resultados de biodisponibilidade dos estudos realizados são aplicáveis a doses mais baixas de apixabano.

### Distribuição

Em adultos, a ligação às proteínas plasmáticas é aproximadamente 87%. O volume de distribuição ( $V_{ss}$ ) é aproximadamente 21 litros.

Não existem dados disponíveis sobre a ligação às proteínas plasmáticas de apixabano específicos para a população pediátrica.

### Biotransformação e eliminação

O apixabano tem múltiplas vias de eliminação. Da dose de apixabano administrada em adultos, aproximadamente 25% foi recuperada como metabolitos, sendo a maioria recuperada nas fezes. Em adultos, a excreção renal de apixabano foi aproximadamente 27% da depuração total. Foram observadas contribuições adicionais da excreção biliar e excreção intestinal direta, em estudos clínicos e não clínicos, respectivamente.

Em adultos, o apixabano tem uma depuração total de cerca de 3,3 l/h e uma semivida de aproximadamente 12 horas. Em pediatria, o apixabano tem uma depuração aparente total de cerca de 3,0 l/h.

A o-desmetilação e hidroxilação na metade 3-oxopiperidinil, são os maiores locais de biotransformação. O apixabano é metabolizado maioritariamente via CYP3A4/5 com contribuições menores da CYP1A2, 2C8, 2C9, 2C19 e 2J2. O apixabano inalterado é o maior componente relacionado com a substância ativa no plasma humano, sem metabolitos ativos circulantes presentes. O apixabano é um substrato de proteínas de transporte, P-gp e proteína de resistência do cancro da mama.

#### Compromisso renal

Em doentes pediátricos com  $\geq 2$  anos de idade, compromisso renal grave é definido como uma taxa de filtração glomerular estimada (eGFR) inferior a 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup> na área superficial do corpo (BSA). No estudo CV185325, em doentes com menos de 2 anos de idade, os limites que definem compromissos renais graves por sexo e idade pós-natal estão resumidos na tabela 5 abaixo; cada um corresponde a uma eGFR < 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup> na BSA para doentes com  $\geq 2$  anos de idade.

**Tabela 5: Limites de elegibilidade de eGFR para o estudo CV185325**

Idade pós-natal (sexo)	Intervalo de referência de TFG (ml/min/1,73 m <sup>2</sup> )	Limites de elegibilidade para eGFR*
1 semana (sexo masculino e feminino)	41 $\pm$ 15	$\geq 8$
2 - 8 semanas (sexo masculino e feminino)	66 $\pm$ 25	$\geq 12$
> 8 semanas a < 2 anos (sexo masculino e feminino)	96 $\pm$ 22	$\geq 22$
2 - 12 anos (sexo masculino e feminino)	133 $\pm$ 27	$\geq 30$
13 - 17 anos (sexo masculino)	140 $\pm$ 30	$\geq 30$
13 - 17 anos (sexo feminino)	126 $\pm$ 22	$\geq 30$

\*O limite de elegibilidade para a participação no estudo CV185325, no qual a taxa de filtração glomerular estimada (eGFR) foi calculada com base na equação de Schwartz de cabeceira atualizada (Schwartz, GJ et al., CJASN 2009). Este limite por protocolo correspondeu à eGFR abaixo, a qual incluía um doente prospectivo que foi considerado como tendo “função renal inadequada” que excluiu a participação no estudo CV185325. Cada limite foi definido como uma eGFR < 30% de 1 desvio padrão (DP) abaixo do intervalo de referência de TFG para a idade e sexo. Os valores de limite para doentes com < 2 anos de idade correspondem a uma eGFR < 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>, a definição convencional de insuficiência renal grave em doentes com > 2 anos de idade.

Os doentes pediátricos com taxas de filtração glomerular  $\leq 55$  ml/min/1,73 m<sup>2</sup> não participaram no estudo CV185325, apesar de os doentes com níveis ligeiros a moderados de compromisso renal (eGFR  $\geq 30$  a < 60 ml/min/1,73 m<sup>2</sup> BSA) terem sido elegíveis. Com base em dados de adultos e dados limitados de todos os doentes pediátricos tratados com apixabano, não é necessário efetuar o ajuste da dose em doentes pediátricos com insuficiência renal ligeira a moderada. Apixabano não é recomendado em doentes pediátricos com compromisso renal grave (ver secções 4.2 e 4.4).

Em adultos, a função renal comprometida não teve impacto no pico da concentração de apixabano. Houve um aumento na exposição ao apixabano relacionado com a diminuição na função renal conforme avaliado por medição da depuração da creatinina. Em indivíduos com compromisso renal ligeiro (depuração da creatinina 51 - 80 ml/min), moderado (depuração da creatinina 30 - 50 ml/min) e grave (depuração da creatinina 15 - 29 ml/min), as concentrações plasmáticas (AUC) do apixabano aumentaram 16, 29 e 44%, respetivamente, em comparação com as de indivíduos com depuração da creatinina normal. O compromisso renal não teve um efeito evidente na relação entre a concentração plasmática de apixabano e a atividade anti-fator Xa.

Em indivíduos adultos com doença renal em fase terminal (end-stage renal disease, ESRD), a AUC do apixabano aumentou em 36%, quando foi administrada uma dose única de 5 mg de apixabano

imediatamente após a hemodiálise, em comparação com o observado em indivíduos com a função renal normal. A hemodiálise, iniciada duas horas após a administração de uma dose única de 5 mg de apixabano, reduziu a AUC do apixabano em 14% nestes indivíduos com ESRD, correspondendo a uma depuração de apixabano por diálise de 18 ml/min. Assim, é improvável que a hemodiálise seja um meio eficaz de gerir uma sobredosagem de apixabano.

#### Afeção hepática

Apixabano não foi estudado em doentes pediátricos com afeção hepática.

Num estudo de adultos que comparou 8 indivíduos com afeção hepática ligeira, Child Pugh A, índice 5 (n = 6) e índice 6 (n = 2), e 8 indivíduos com afeção hepática moderada Child Pugh B, índice 7 (n = 6) e índice 8 (n = 2) com 16 indivíduos de controlo saudáveis, nos indivíduos com afeção hepática, a farmacocinética de dose única e a farmacodinâmica do apixabano 5 mg não foram alteradas. As alterações na atividade anti-fator Xa e no INR foram comparáveis entre os indivíduos com afeção hepática ligeira a moderada e os indivíduos saudáveis.

#### Sexo

Não foram estudadas as diferenças entre sexos nas propriedades farmacocinéticas em doentes pediátricos.

Em adultos, a exposição ao apixabano foi aproximadamente 18% superior nas mulheres do que nos homens.

#### Etnia e raça

Não foram estudadas as diferenças nas propriedades farmacocinéticas relacionadas com a etnia e raça em doentes pediátricos.

#### Peso corporal

A administração de apixabano em doentes pediátricos baseia-se num regime de dose fixa baseada no peso corporal.

Em adultos, comparando a exposição ao apixabano em indivíduos com peso corporal entre 65 e 85 kg, um peso corporal > 120 kg foi associado a uma exposição aproximadamente 30% inferior e um peso corporal < 50 kg foi associado a uma exposição aproximadamente 30% superior.

#### Relação farmacocinética/farmacodinâmica

Em adultos, a relação farmacocinética/farmacodinâmica (PK/PD) entre a concentração plasmática de apixabano e vários objetivos farmacodinâmicos (atividade anti-fator Xa [AXA], INR, PT e TTPA) foram avaliados após administração de um amplo intervalo de doses (0,5 - 50 mg). De igual forma, os resultados da avaliação de PK/PD pediátrica de apixabano indicam uma relação linear entre concentração de apixabano e AXA. Isto é consistente com a relação anteriormente documentada em adultos.

### **5.3 Dados de segurança pré-clínica**

Os dados não clínicos não revelam riscos especiais para o ser humano, segundo estudos convencionais de farmacologia de segurança, toxicidade de dose repetida, genotoxicidade, potencial carcinogénico, fertilidade e desenvolvimento embrionário-fetal e toxicidade juvenil.

Os principais efeitos observados nos estudos de toxicidade de dose repetida foram os relacionados com a ação farmacodinâmica de apixabano nos parâmetros de coagulação sanguínea. Nos estudos de toxicidade foi observado um pequeno, ou inexistente, aumento na tendência para hemorragia. No

entanto, tal pode-se dever a uma menor sensibilidade das espécies não clínicas em relação ao ser humano, pelo que este resultado deve ser interpretado com precaução na extrapolação para o ser humano.

No leite de ratos, foi encontrada uma relação elevada entre o leite e o plasma materno ( $C_{max}$  cerca de 8, AUC cerca de 30), possivelmente devido ao transporte ativo para o leite.

## **6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS**

### **6.1 Lista dos excipientes**

#### Núcleo do granulado

Lactose  
Celulose microcristalina (E460)  
Croscarmelose sódica (E468)  
Laurilsulfato de sódio (E487)  
Esterato de magnésio (E470b)

#### Revestimento

Lactose mono-hidratada  
Metil-hidroxipropilcelulose (E464)  
Dióxido de titânio (E171)  
Triacetato de glicerilo (E1518)  
Óxido de ferro vermelho (E172)

### **6.2 Incompatibilidades**

Não aplicável

### **6.3 Prazo de validade**

3 anos

Após ser misturado com água, fórmula infantil ou sumo de maçã, a mistura em líquido tem de ser utilizada no prazo de 2 horas.

A mistura com puré de maçã tem de ser utilizada imediatamente.

### **6.4 Precauções especiais de conservação**

O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

### **6.5 Natureza e conteúdo do recipiente**

Saqueira de folha de alumínio segura para crianças com 1 x 0,5 mg de granulado revestido.  
Saqueira de folha de alumínio segura para crianças com 3 x 0,5 mg de granulado revestido.  
Saqueira de folha de alumínio segura para crianças com 4 x 0,5 mg de granulado revestido.

Cada embalagem contém 28 saquetas.

### **6.6 Precauções especiais de eliminação**

São fornecidas instruções detalhadas para a preparação e administração da dose nas instruções de utilização.

Qualquer medicamento não utilizado ou resíduos devem ser eliminados de acordo com as exigências locais.

**7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG  
Plaza 254  
Blanchardstown Corporate Park 2  
Dublin 15, D15 T867  
Irlanda

**8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

EU/1/11/691/017  
EU/1/11/691/018  
EU/1/11/691/019

**9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Data da primeira autorização: 18 de maio de 2011  
Data da última renovação: 11 de janeiro de 2021

**10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO**

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos <https://www.ema.europa.eu>

## **ANEXO II**

- A. FABRICANTE(S) RESPONSÁVEL(VEIS) PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE**
- B. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO**
- C. OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTROCUÇÃO NO MERCADO**
- D. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS À UTILIZAÇÃO SEGURA E EFICAZ DO MEDICAMENTO**

## **A. FABRICANTE(S) RESPONSÁVEL(VEIS) PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE**

Nome e endereço do(s) fabricante(s) responsável(veis) pela libertação do lote

CATALENT ANAGNI S.R.L.

Loc. Fontana del Ceraso snc

Strada Provinciale Casilina, 41

03012 Anagni (FR)

Itália

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH

Mooswaldallee 1

79108 Freiburg Im Breisgau

Alemanha

Swords Laboratories Unlimited Company T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations,

External Manufacturing

Plaza 254

Blanchardstown Corporate Park 2

Dublin 15, D15 T867

Irlanda

Pfizer Ireland Pharmaceuticals Unlimited Company

Little Connell Newbridge

Co. Kildare

Irlanda

O folheto informativo impresso do medicamento deve conter o nome e a morada do fabricante responsável pela libertação do lote em causa.

## **B. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO**

Medicamento sujeito a receita médica.

## **C. OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTROCUÇÃO NO MERCADO**

### **• Relatórios periódicos de segurança (RPS)**

Os requisitos para submissão de RPS para este medicamento encontram-se estabelecidos na lista Europeia de datas de referência (lista EURD), tal como previsto nos termos do n.º 7 do artigo 107.º-C da Diretiva 2001/83/CE. Esta lista encontra-se publicada no portal europeu de medicamentos.

## **D. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS À UTILIZAÇÃO SEGURA E EFICAZ DO MEDICAMENTO**

### **• Plano de gestão do risco (PGR)**

O Titular da autorização de introdução no mercado (AIM) deve efetuar as atividades e as intervenções de farmacovigilância requeridas e detalhadas no PGR apresentado no Módulo 1.8.2. da autorização de introdução no mercado, e quaisquer atualizações subsequentes do PGR acordadas.

Deve ser apresentado um PGR atualizado:

- A pedido da Agência Europeia de Medicamentos;
- Sempre que o sistema de gestão do risco for modificado, especialmente como resultado da receção de nova informação que possa levar a alterações significativas no perfil benefício-risco ou como resultado de ter sido atingido um objetivo importante (farmacovigilância ou minimização do risco).
- **Medidas adicionais de minimização do risco**

O Titular da AIM deve garantir que, em cada Estado-Membro onde o Eliquis é comercializado, todos os profissionais de saúde que poderão prescrever Eliquis têm acesso a/recebem os seguintes materiais educacionais:

- Resumo das Características do Medicamento
- Cartão do doente

Todos os doentes e/ou prestadores de cuidados de doentes pediátricos que recebem Eliquis devem receber um Cartão para o doente (incluído em cada embalagem do medicamento).

Os elementos-chave do cartão do doente devem:

- Sinais ou sintomas de hemorragia e quando devem procurar um profissional de saúde
- Importância de adesão ao tratamento
- Necessidade de ter sempre consigo o Cartão do doente
- Necessidade de informar os profissionais de saúde de que estão a tomar Eliquis, caso tenham de que ser submetidos a qualquer cirurgia ou procedimento invasivo

**ANEXO III**  
**ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO**

## **A. ROTULAGEM**

**INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO****EMBALAGEM EXTERIOR 2,5 mg****1. NOME DO MEDICAMENTO**

Eliquis 2,5 mg comprimidos revestidos por película  
apixabano

**2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)**

Cada comprimido revestido por película contém 2,5 mg de apixabano.

**3. LISTA DOS EXCIPIENTES**

Contém lactose e sódio. Consultar o folheto informativo para informações adicionais.

**4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO**

comprimidos revestidos por película

10 comprimidos revestidos por película  
20 comprimidos revestidos por película  
60 comprimidos revestidos por película  
60 x 1 comprimidos revestido por película  
100 x 1 comprimidos revestidos por película  
168 comprimidos revestidos por película  
200 comprimidos revestidos por película

**5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

Consultar o folheto informativo antes de utilizar.  
Para via oral.

**6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS**

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

**7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO****8. PRAZO DE VALIDADE**

EXP

**9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO****10. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL****11. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG  
Plaza 254  
Blanchardstown Corporate Park 2  
Dublin 15, D15 T867  
Irlanda

**12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

EU/1/11/691/001  
EU/1/11/691/002  
EU/1/11/691/003  
EU/1/11/691/004  
EU/1/11/691/005  
EU/1/11/691/013  
EU/1/11/691/015

**13. NÚMERO DO LOTE**

Lot

**14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO****15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO****16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE**

Eliquis 2,5 mg

**17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D**

Código de barras 2D com identificador único incluído.

**18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA**

PC  
SN  
NN

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NAS EMBALAGENS BLISTER OU FITAS  
CONTENTORAS**

**BLISTER 2,5 mg**

**1. NOME DO MEDICAMENTO**

Eliquis 2,5 mg comprimidos  
apixabano

**2. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG

**3. PRAZO DE VALIDADE**

EXP

**4. NÚMERO DO LOTE**

Lote:

**5. OUTRAS**

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NAS EMBALAGENS BLISTER OU FITAS  
CONTENTORAS**

**BLISTER 2,5 mg (Símbolo)**

**1. NOME DO MEDICAMENTO**

Eliquis 2,5 mg comprimidos  
apixabano

**2. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG

**3. PRAZO DE VALIDADE**

EXP

**4. NÚMERO DO LOTE**

Lote:

**5. OUTRAS**

Símbolo sol  
Símbolo lua

**INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO****EMBALAGEM EXTERIOR 5 mg****1. NOME DO MEDICAMENTO**

Eliquis 5 mg comprimidos revestidos por película  
apixabano

**2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)**

Cada comprimido revestido por película contém 5 mg de apixabano.

**3. LISTA DOS EXCIPIENTES**

Contém lactose e sódio. Consultar o folheto informativo para informações adicionais.

**4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO**

comprimidos revestidos por película

14 comprimidos revestidos por película  
20 comprimidos revestidos por película  
28 comprimidos revestidos por película  
56 comprimidos revestidos por película  
60 comprimidos revestidos por película  
100x 1 comprimidos revestidos por película  
168 comprimidos revestidos por película  
200 comprimidos revestidos por película

**5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

Consultar o folheto informativo antes de utilizar.

Para via oral.

**6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS**

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

**7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO****8. PRAZO DE VALIDADE**

EXP

**9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO****10. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL****11. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG  
Plaza 254  
Blanchardstown Corporate Park 2  
Dublin 15, D15 T867  
Irlanda

**12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

EU/1/11/691/006  
EU/1/11/691/007  
EU/1/11/691/008  
EU/1/11/691/009  
EU/1/11/691/010  
EU/1/11/691/011  
EU/1/11/691/012  
EU/1/11/691/014

**13. NÚMERO DO LOTE**

Lote:

**14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO****15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO****16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE**

Eliquis 5 mg

**17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D**

Código de barras 2D com identificador único incluído.

**18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA**

PC  
SN  
NN

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NAS EMBALAGENS BLISTER OU FITAS  
CONTENTORAS**

**BLISTER 5 mg**

**1. NOME DO MEDICAMENTO**

Eliquis 5 mg comprimidos  
apixabano

**2. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG

**3. PRAZO DE VALIDADE**

EXP

**4. NÚMERO DO LOTE**

Lote:

**5. OUTRAS**

**INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO**  
**EMBALAGEM EXTERIOR E RÓTULO DO FRASCO**

**1. NOME DO MEDICAMENTO**

Eliquis 0,15 mg granulado em cápsulas para abrir  
apixabano

**2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)**

Cada cápsula para abrir contém 0,15 mg de apixabano.

**3. LISTA DOS EXCIPIENTES**

Contém sacarose. Consultar o folheto informativo para informações adicionais.

**4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO**

Granulado em cápsulas para abrir  
28 cápsulas para abrir

**5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

Leia o folheto informativo e as instruções de utilização antes da utilização.  
Não engula a cápsula para abrir. Abra e misture o conteúdo com líquido.  
Via oral após recomposição

**6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO  
FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS**

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

**7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO**

**8. PRAZO DE VALIDADE**

EXP

**9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO**

**10. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL**

**11. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG  
Plaza 254  
Blanchardstown Corporate Park 2  
Dublin 15, D15 T867  
Irlanda

**12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

EU/1/11/691/016 (28 cápsulas para abrir com granulado)

**13. NÚMERO DO LOTE**

Lote

**14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO**

**15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO**

**16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE**

Embalagem exterior: Eliquis 0,15 mg

**17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D**

Código de barras 2D com identificador único incluído.

**18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA**

PC  
SN  
NN

**INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO**  
**EMBALAGEM EXTERIOR PARA SAQUETA**

**1. NOME DO MEDICAMENTO**

Eliquis 0,5 mg granulado revestido em saqueta  
apixabano

**2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)**

Cada saqueta de 0,5 mg contém 1 x granulado revestido de apixabano de 0,5 mg.

**3. LISTA DOS EXCIPIENTES**

Contém lactose e sódio. Consultar o folheto informativo para informações adicionais.

**4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO**

Granulado revestido em saqueta  
28 saquetas

**5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

Leia o folheto informativo e as instruções de utilização antes da utilização.  
Via oral após recomposição

**6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO  
FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS**

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

**7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO**

**8. PRAZO DE VALIDADE**

EXP

**9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO**

**10. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL**

**11. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG  
Plaza 254  
Blanchardstown Corporate Park 2  
Dublin 15, D15 T867  
Irlanda

**12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

EU/1/11/691/017 (28 saquetas, cada saqueta contém 1 granulado revestido)

**13. NÚMERO DO LOTE**

Lote

**14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO**

**15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO**

**16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE**

Eliquis 0,5 mg

**17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D**

Código de barras 2D com identificador único incluído.

**18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA**

PC  
SN  
NN

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE  
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

**SAQUETA**

**1. NOME DO MEDICAMENTO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

Eliquis 0,5 mg granulado revestido  
apixabano  
via oral

**2. MODO DE ADMINISTRAÇÃO**

Consultar o folheto informativo antes de utilizar

**3. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

BMS/Pfizer EEIG

**4. PRAZO DE VALIDADE**

EXP

**5. NÚMERO DO LOTE**

Lote

**6. OUTROS**

1 granulado (0,5 mg)

**INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO**  
**EMBALAGEM EXTERIOR PARA SAQUETA**

**1. NOME DO MEDICAMENTO**

Eliquis 1,5 mg granulado revestido em saqueta  
apixabano

**2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)**

Cada saqueta de 1,5 mg contém 3 x 0,5 mg de granulado revestido de apixabano.

**3. LISTA DOS EXCIPIENTES**

Contém lactose e sódio. Consultar o folheto informativo para informações adicionais.

**4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO**

Granulado revestido em saqueta  
28 saquetas

**5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

Leia o folheto informativo e as instruções de utilização antes da utilização.  
Via oral após recomposição

**6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO  
FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS**

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

**7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO**

**8. PRAZO DE VALIDADE**

EXP

**9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO**

**10. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL**

**11. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG  
Plaza 254  
Blanchardstown Corporate Park 2  
Dublin 15, D15 T867  
Irlanda

**12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

EU/1/11/691/018 (28 saquetas, cada saqueta contém 3 granulados revestidos)

**13. NÚMERO DO LOTE**

Lote

**14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO**

**15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO**

**16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE**

Eliquis 1,5 mg

**17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D**

Código de barras 2D com identificador único incluído.

**18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA**

PC  
SN  
NN

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE  
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

**SAQUETA**

**1. NOME DO MEDICAMENTO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

Eliquis 1,5 mg granulado revestido  
apixabano  
via oral

**2. MODO DE ADMINISTRAÇÃO**

Consultar o folheto informativo antes de utilizar

**3. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

BMS/Pfizer EEIG

**4. PRAZO DE VALIDADE**

EXP

**5. NÚMERO DO LOTE**

Lote

**6. OUTROS**

3 granulados (1,5 mg)

**INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO**  
**EMBALAGEM EXTERIOR PARA SAQUETA**

**1. NOME DO MEDICAMENTO**

Eliquis 2 mg granulado revestido em saqueta  
apixabano

**2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)**

Cada saqueta de 2,0 mg contém 4 x 0,5 mg de granulado revestido de apixabano.

**3. LISTA DOS EXCIPIENTES**

Contém lactose e sódio. Consultar o folheto informativo para informações adicionais.

**4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO**

Granulado revestido em saqueta  
28 saquetas

**5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

Leia o folheto informativo e as instruções de utilização antes da utilização.  
Via oral após recomposição

**6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO  
FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS**

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

**7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO**

**8. PRAZO DE VALIDADE**

EXP

**9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO**

**10. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL**

**11. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG  
Plaza 254  
Blanchardstown Corporate Park 2  
Dublin 15, D15 T867  
Irlanda

**12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

EU/1/11/691/019 (28 saquetas, cada saqueta contém 4 granulados revestidos)

**13. NÚMERO DO LOTE**

Lote

**14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO**

**15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO**

**16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE**

Eliquis 2 mg

**17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D**

Código de barras 2D com identificador único incluído.

**18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA**

PC  
SN  
NN

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE  
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

**SAQUETA**

**1. NOME DO MEDICAMENTO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

Eliquis 2 mg granulado revestido  
apixabano  
via oral

**2. MODO DE ADMINISTRAÇÃO**

Consultar o folheto informativo antes de utilizar

**3. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

BMS/Pfizer EEIG

**4. PRAZO DE VALIDADE**

EXP

**5. NÚMERO DO LOTE**

Lote

**6. OUTROS**

4 granulados (2 mg)

## CARTÃO DO DOENTE

### Eliquis (apixabano)

#### Cartão do Doente

**Este cartão deve estar sempre consigo/com a criança/com o prestador de cuidados**

**Mostre este cartão ao farmacêutico, dentista e qualquer outro profissional de saúde antes do tratamento.**

**Estou a receber tratamento anticoagulante com Eliquis (apixabano) para prevenir a formação de coágulos no sangue**

**Por favor preencha esta secção ou peça ao médico que o faça**

Nome:

Data de Nascimento:

Indicação:

Peso:

Dose: mg duas vezes por dia

Nome do Médico:

Contacto do Médico:

#### Informação para doentes/prestadores de cuidados

- Tome/administre Eliquis regularmente como indicado. Caso se tenha esquecido de tomar uma dose matinal, tome-a/administre-a assim que se lembrar e pode ser tomada/administrada em conjunto com a dose noturna. Uma dose noturna esquecida apenas pode ser tomada/administrada nessa mesma noite. Não tome/administre duas doses na manhã seguinte, em vez disso, prossiga normalmente, duas vezes por dia conforme recomendado no dia seguinte.
- Não interrompa a toma/administração de Eliquis sem falar com o médico, uma vez que poderá haver um risco para si/para o doente de ter um acidente vascular cerebral (“trombose”)/coágulo no sangue ou outras complicações.
- Eliquis ajuda a tornar o sangue mais fluido. No entanto, tal poderá aumentar o risco de hemorragia (sangramento).
- Os sinais e sintomas de hemorragia incluem nódoas negras ou inchaço debaixo da pele, fezes escuras ou sangue nas fezes, sangue na urina, hemorragia do nariz, tonturas, cansaço, palidez ou fraqueza, dor de cabeça súbita grave, tosse com sangue ou vômito com sangue.
- Em caso de hemorragia que não pare por si, **procure cuidados médicos de imediato**.
- Se necessitar/o doente necessitar de realizar uma cirurgia ou qualquer procedimento invasivo, informe o médico sobre a toma de Eliquis.

{MMM AAAA}

#### Informação para profissionais de saúde

- Eliquis (apixabano) é um anticoagulante oral que atua pela inibição seletiva direta do fator Xa.
  - Eliquis pode aumentar o risco de hemorragia. Em caso de acontecimentos hemorrágicos *major*, este medicamento deve ser interrompido de imediato.
  - O tratamento com Eliquis não requer, por rotina, monitorização da exposição. Um ensaio anti-fator Xa quantitativo calibrado pode ser útil em situações excepcionais, por exemplo, sobredosagem ou cirurgia de emergência (testes de coagulação tempo de protrombina (TP), rácio normalizado internacional (INR) e tempo de tromboplastina parcial ativada (TTPA) não são recomendados) – ver RCM.
- Está disponível para adultos um agente para reverter a atividade anti-fator Xa do apixabano. No entanto, a segurança e eficácia não foram estabelecidas em doentes pediátricos (consultar o Resumo das características do medicamento de andexanet alfa).

**B. FOLHETO INFORMATIVO**

## Folheto informativo: Informação para o utilizador

### Eliquis 2,5 mg comprimidos revestidos por película apixabano

**Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento, pois contém informação importante para si.**

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Ver secção 4.

#### O que contém este folheto:

1. O que é Eliquis e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de tomar Eliquis
3. Como tomar Eliquis
4. Efeitos secundários possíveis
5. Como conservar Eliquis
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

#### 1. O que é Eliquis e para que é utilizado

Eliquis contém o componente ativo apixabano e pertence a um grupo de medicamentos chamados anticoagulantes. Este medicamento ajuda a prevenir a formação de coágulos no sangue através do bloqueio do Fator Xa, que é um importante componente da formação de coágulos.

Eliquis é utilizado em adultos:

- na prevenção da formação de coágulos no sangue (trombose venosa profunda) após cirurgia de colocação de prótese da anca ou joelho. Após uma cirurgia à anca ou joelho poderá estar em maior risco de formação de coágulos nas veias das pernas. Esta situação pode provocar inchaço das pernas acompanhado, ou não de dor. Se um coágulo se deslocar da perna para os pulmões, pode bloquear o fluxo de sangue, causando dificuldade em respirar com ou sem dor torácica (no peito). Esta situação (embolismo pulmonar) pode ser potencialmente fatal (pode causar a morte) e requer cuidados médicos de imediato.
- na prevenção da formação de coágulos no sangue no coração em doentes com batimento cardíaco irregular (fibrilhação auricular) e pelo menos outro fator de risco adicional. Os coágulos no sangue podem-se romper e deslocar para o cérebro causando um acidente vascular cerebral ou para outros órgãos impedindo o fluxo de sangue normal nesse órgão (também conhecido como embolismo sistémico). Um acidente vascular cerebral pode ser potencialmente fatal e requer cuidados médicos de imediato.
- no tratamento de coágulos no sangue nas veias das suas pernas (trombose venosa profunda) e nos vasos sanguíneos dos seus pulmões (embolia pulmonar), e na prevenção do reaparecimento de coágulos no sangue nos vasos sanguíneos das suas pernas e/ou pulmões.

Eliquis é utilizado em crianças com idade de 28 dias a menos de 18 anos para tratar coágulos de sangue e prevenir o reaparecimento de coágulos de sangue nas veias ou nos vasos sanguíneos dos pulmões.

Para a dose recomendada adequada ao peso corporal, ver secção 3.

## 2. O que precisa de saber antes de tomar Eliquis

### Não tome Eliquis se

- tem **alergia** ao apixabano ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6);
- está a **sangrar excessivamente**;
- tem uma **doença num órgão** do corpo que aumenta o risco de hemorragia (sangramento) grave (tal como **úlcera recente ou activa** do estômago ou intestino, **hemorragia recente no cérebro**);
- tem **doença do fígado** que provoca aumento do risco de hemorragia (coagulopatia hepática);
- está a **tomar medicamentos para prevenir a coagulação do sangue** (por exemplo, varfarina, rivaroxabano, dabigatran ou heparina), a não ser se estiver a alterar o tratamento anticoagulante, enquanto tiver uma linha venosa ou arterial e lhe for administrada heparina através desta linha para a manter aberta, ou se um tubo for inserido no seu vaso sanguíneo (ablação por cateter) para tratar um batimento cardíaco irregular (arritmia).

### Advertências e precauções

Fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro antes de tomar este medicamento se tiver algum dos seguintes:

- **aumento do risco de hemorragia**, tais como:
  - **alterações hemorrágicas**, incluindo condições que resultem numa atividade diminuída das plaquetas;
  - **tensão arterial muito elevada**, não controlada por tratamento médico;
  - se tiver idade superior a 75 anos;
  - se tiver peso igual ou inferior a 60 kg;
- **doença grave dos rins ou se estiver a fazer diálise**;
- **problema no fígado ou antecedentes de problema no fígado**;
  - Este medicamento será utilizado com precaução nos doentes com alterações no fígado.
- **tubo (cateter) ou se lhe foi administrada uma injeção na coluna vertebral** (para anestesia ou alívio da dor), então o médico informá-lo-á para tomar este medicamento 5 horas ou mais após a remoção do catéter;
- se tiver uma **prótese valvular cardíaca**;
- se o seu médico verificar que a sua pressão arterial é instável ou outro tratamento ou cirurgia esteja planeado para retirar o coágulo no sangue dos seus pulmões.

Tome especial cuidado com Eliquis

- se tem uma doença chamada síndrome antifosfolipídica (uma doença do sistema imunitário que provoca um aumento do risco de coágulos sanguíneos), informe o seu médico, que decidirá se o tratamento necessita de ser alterado.

Se necessitar de uma cirurgia ou procedimento que possa causar hemorragia, o seu médico poderá pedir-lhe para parar temporariamente este medicamento por um curto período de tempo. Se não tiver a certeza se um procedimento pode causar hemorragia, pergunte ao seu médico.

### Crianças e adolescentes

Este medicamento não é recomendado em crianças e adolescentes com um peso corporal inferior a 35 kg.

### Outros medicamentos e Eliquis

Informe o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro se estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos.

Alguns medicamentos podem aumentar ou diminuir os efeitos de Eliquis. O seu médico irá decidir se deve ser tratado com Eliquis enquanto estiver a tomar estes medicamentos e como deve ser vigiado.

Os seguintes medicamentos podem aumentar os efeitos de Eliquis e aumentar a probabilidade de uma hemorragia não desejada:

- alguns **medicamentos para infecções causadas por fungos** (por exemplo cetoconazol, etc.);
- alguns **medicamentos antivirais para o VIH/SIDA** (por exemplo, ritonavir);
- outros **medicamentos utilizados para diminuir a formação de coágulos sanguíneos** (por exemplo, enoxaparina, etc.);
- **anti-inflamatórios ou medicamentos para as dores** (por exemplo, ácido acetilsalicílico ou naproxeno). Especialmente se tiver mais de 75 anos de idade e estiver a tomar ácido acetilsalicílico, poderá ter maiores probabilidades de hemorragia;
- **medicamentos para a pressão arterial elevada ou problemas cardíacos** (por exemplo, diltiazem);
- **medicamentos antidepressivos** designados inibidores seletivos da recaptação da serotonina ou inibidores da recaptação da serotonina-norepinefrina.

Os seguintes medicamentos podem diminuir a capacidade de Eliquis ajudar na prevenção da formação de coágulos no sangue:

- **medicamentos para prevenir epilepsia ou convulsões** (por exemplo, fenitoína, etc.);
- **hipericão** (suplemento à base de plantas utilizado para a depressão);
- **medicamentos para tratar a tuberculose ou outras infecções** (por exemplo, rifampicina).

### **Gravidez e amamentação**

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro antes de tomar este medicamento.

Os efeitos de Eliquis na gravidez e no feto são desconhecidos. Não deve tomar este medicamento se está grávida. **Contacte o seu médico imediatamente** se ficou grávida enquanto estava a tomar este medicamento.

Não se sabe se Eliquis passa para o leite humano materno. Consulte o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro antes de tomar este medicamento enquanto estiver a amamentar. Estes irão recomendar se deve parar de amamentar ou interromper/não iniciar a toma de este medicamento.

### **Condução de veículos e utilização de máquinas**

Eliquis não mostrou diminuir a capacidade de conduzir ou utilizar máquinas.

### **Eliquis contém lactose (um tipo de açúcar) e sódio.**

Se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de tomar este medicamento.

Este medicamento contém menos de 1 mmol de sódio (23 mg) por comprimido, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

## **3. Como tomar Eliquis**

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico ou farmacêutico. Fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro se tiver dúvidas.

### **Dose**

Engolir o comprimido com um copo com água. Eliquis pode ser tomado com ou sem alimentos. Tente tomar os comprimidos à mesma hora todos os dias para ter o melhor efeito do tratamento.

Caso tenha dificuldade em engolir o comprimido inteiro, fale com o seu médico sobre outras maneiras de tomar Eliquis. O comprimido pode ser esmagado e misturado com água, com glucose 5% em água, sumo de maçã ou puré de maçã, imediatamente antes de o tomar.

### **Instruções para esmagamento:**

- Esmague os comprimidos com um almofariz e um pilão.

- Transfira todo o pó cuidadosamente para um recipiente adequado e de seguida, misture o pó com um pouco de, por exemplo, 30 ml (2 colheres de sopa) de água ou um dos outros líquidos mencionados acima para fazer a mistura.
- Engula a mistura.
- Lave o almofariz e o pilão que utilizou para esmagar o comprimido e o recipiente, com um pouco de água ou um dos outros líquidos (por exemplo, 30 ml), e engula este líquido de lavagem.

Se necessário, o seu médico deve dar-lhe os comprimidos de Eliquis esmagados, misturados em 60 ml de água ou 5% de glucose em água, através de um tubo nasogástrico.

**Tome Eliquis como recomendado para o seguinte:**

**Na prevenção da formação de coágulos no sangue após cirurgia de colocação de prótese da anca ou joelho.**

A dose recomendada é de um comprimido de 2,5 mg de Eliquis duas vezes por dia. Por exemplo, um de manhã e um à noite.

Deve tomar o primeiro comprimido 12 a 24 horas após a cirurgia.

Se foi submetido a uma cirurgia grande da **anca**, habitualmente os comprimidos são tomados durante 32 a 38 dias.

Se foi submetido a uma cirurgia grande do **joelho**, habitualmente os comprimidos são tomados durante 10 a 14 dias.

**Na prevenção da formação de coágulos no sangue no coração em doentes com batimento cardíaco irregular e pelo menos um fator de risco adicional.**

A dose recomendada é de um comprimido de **5 mg** de Eliquis duas vezes por dia.

A dose recomendada é de um comprimido de **2,5 mg** de Eliquis duas vezes por dia se:

- tiver o **funcionamento dos rins muito reduzido**;
- **dois ou mais dos seguintes forem aplicáveis à sua condição:**
  - os resultados das suas análises ao sangue sugerirem que os seus rins funcionam mal (valor da creatinina sérica 1,5 mg/dl (133 micromol/l) ou superior);
  - idade igual ou superior a 80 anos;
  - peso igual ou inferior a 60 kg.

A dose recomendada é um comprimido duas vezes por dia, por exemplo, um de manhã e um à noite. O seu médico decidirá durante quanto tempo deverá continuar o tratamento.

**Para tratamento de coágulos no sangue nas veias das suas pernas e coágulos no sangue nos vasos sanguíneos dos seus pulmões**

A dose recomendada é **dois comprimidos** de Eliquis **5 mg** duas vezes por dia durante os primeiros 7 dias, por exemplo, dois de manhã e dois à noite.

Após 7 dias, a dose recomendada é **um comprimido** de Eliquis **5 mg** duas vezes por dia, por exemplo, um de manhã e um à noite.

**Para prevenção do reaparecimento de coágulos no sangue após completar 6 meses de tratamento**

A dose recomendada é um comprimido de Eliquis **2,5 mg** duas vezes por dia, por exemplo, um de manhã e um à noite.

O seu médico decidirá durante quanto tempo deverá continuar o tratamento.

**Utilização em crianças e adolescentes**

Para tratar coágulos de sangue e prevenir o reaparecimento de coágulos de sangue nas veias ou nos vasos sanguíneos dos pulmões.

Tome ou administre este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico ou farmacêutico, ou o médico ou farmacêutico da criança. Fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro, ou o médico, farmacêutico ou enfermeiro da criança, se tiver dúvidas.

Tente tomar ou administrar a dose à mesma hora todos os dias para ter o melhor efeito do tratamento.

A dose de Eliquis depende do peso corporal e será calculada pelo médico.

A dose recomendada para crianças e adolescentes com um peso mínimo de 35 kg é **quatro comprimidos** de Eliquis **2,5 mg** duas vezes por dia durante os primeiros 7 dias, por exemplo, quatro de manhã e quatro à noite.

Após 7 dias, a dose recomendada é **dois comprimidos** de Eliquis **2,5 mg** duas vezes por dia, por exemplo, dois de manhã e dois à noite.

Para pais e prestadores de cuidados: observe a criança de forma a garantir que a dose é completamente tomada.

É importante comparecer às consultas agendadas com o médico, uma vez que a dose pode ter de ser ajustada mediante as alterações de peso.

#### **O seu médico poderá alterar o seu tratamento anticoagulante do seguinte modo:**

- *Alterar de Eliquis para medicamentos anticoagulantes*

Parar de tomar Eliquis. Iniciar o tratamento com os medicamentos anticoagulantes (por exemplo heparina) na altura em que estaria a tomar o comprimido seguinte.

- *Alterar de medicamentos anticoagulantes para Eliquis*

Parar de tomar os medicamentos anticoagulantes. Iniciar o tratamento com Eliquis na altura em que estaria a tomar a dose seguinte do medicamento anticoagulante, depois prosseguir normalmente.

- *Alterar o tratamento com anticoagulantes contendo antagonistas da vitamina K (por exemplo varfarina) para Eliquis*

Parar de tomar o medicamento contendo o antagonista da vitamina K. O seu médico necessitará de lhe realizar análises ao sangue e indicar quando começará a tomar Eliquis.

- *Alterar de Eliquis para tratamento anticoagulante contendo antagonistas da vitamina K (por exemplo varfarina).*

Se o seu médico lhe disser que tem de começar a tomar o medicamento contendo um antagonista da vitamina K, continuar a tomar Eliquis durante pelo menos 2 dias após a primeira dose do medicamento contendo o antagonista da vitamina K. O seu médico necessitará de lhe realizar análises ao sangue e indicar quando começará a tomar Eliquis.

#### **Doentes submetidos a cardioversão**

Se o seu ritmo cardíaco for anormal e houver necessidade de normalizá-lo através de um procedimento chamado cardioversão, tome este medicamento tal como indicado pelo seu médico, de forma a prevenir coágulos de sangue nos vasos sanguíneos do seu cérebro e outros vasos sanguíneos do seu corpo.

#### **Se tomar mais Eliquis do que deveria**

**Contacte o seu médico imediatamente** se tomou mais este medicamento do que a dose que o médico lhe receitou. Leve consigo a embalagem do medicamento mesmo que já não tenha comprimidos.

Se tomar mais Eliquis do que o recomendado poderá ter um aumento do risco de hemorragia. Se ocorrer hemorragia poderá ser necessária cirurgia, transfusões de sangue ou outros tratamentos que possam reverter a atividade anti-fator Xa.

### **Caso se tenha esquecido de tomar Eliquis**

- Caso se tenha esquecido de tomar uma dose matinal, tome-a assim que se lembrar e pode ser tomada em conjunto com a dose noturna.
- Uma dose noturna esquecida apenas pode ser tomada nessa mesma noite. Não tome duas doses na manhã seguinte, em vez disso, prossiga normalmente, duas vezes por dia conforme recomendado no dia seguinte.

Pergunte ao seu médico, farmacêutico ou enfermeiro **se não tem a certeza do que fazer ou se se esqueceu de tomar mais do que uma dose.**

### **Se parar de tomar Eliquis**

Não pare de tomar este medicamento sem falar primeiro com o seu médico, porque, se parar o tratamento antes do tempo, o risco de formação de coágulos no sangue pode aumentar.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro.

## **4. Efeitos secundários possíveis**

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos secundários, embora estes não se manifestem em todas as pessoas. Eliquis pode ser administrado para três condições médicas diferentes. Os efeitos secundários conhecidos e a frequência com que ocorrem em cada uma destas condições médicas pode ser diferente e estão listados abaixo em separado. Para estas condições, o efeito secundário possível mais frequente deste medicamento é a hemorragia que pode ser potencialmente fatal e requer cuidados médicos de imediato.

Os efeitos secundários que se seguem são conhecidos se tomar Eliquis para a prevenção da formação de coágulos no sangue após cirurgia de colocação de prótese da anca ou joelho.

### **Efeitos secundários frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas)**

- Anemia que pode causar cansaço ou palidez;
- Hemorragia incluindo:
  - nódooas negras e inchaço;
- Náuseas (sentir-se enjoado).

### **Efeitos secundários pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas)**

- Número diminuído de plaquetas no sangue (podendo afetar a coagulação);
- Hemorragia:
  - após cirurgia incluindo nódooas negras e inchaço, ferida/incisão cirúrgica com perdas de sangue ou líquido (secreção da ferida) ou local de injeção;
  - hemorragia no estômago, intestino ou sangue vivo/vermelho nas fezes;
  - sangue na urina;
  - do nariz;
  - da vagina
- Pressão arterial baixa que pode causar sensação de desmaio ou batimentos cardíacos acelerados;
- As análises laboratoriais ao sangue podem mostrar:
  - perturbações na função do fígado;
  - um aumento de algumas enzimas do fígado;
  - um aumento da bilirrubina, um produto de degradação dos glóbulos vermelhos do sangue que pode causar amarelecimento da pele e olhos;
- comichão.

### **Efeitos secundários raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas)**

- Reações alérgicas (hipersensibilidade) que podem causar: inchaço da face, lábios, boca, língua e/ou garganta e dificuldade em respirar. **Contacte o seu médico imediatamente** se tiver algum destes sintomas.

- Hemorragia:
  - nos músculos;
  - nos olhos;
  - nas gengivas e presença de sangue na saliva quando tosse;
  - no reto;
- Perda de cabelo.

#### **Desconhecida (a frequência não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis)**

- Hemorragia:
  - no cérebro ou na coluna vertebral;
  - nos pulmões ou garganta;
  - na boca;
  - no abdómen ou no espaço atrás da cavidade abdominal;
  - de uma hemorroida;
  - análises laboratoriais detetando presença de sangue nas fezes e na urina;
- erupção cutânea que pode formar bolhas e se parecem com pequenos alvos (manchas escuras centrais rodeadas por uma área mais pálida, com um anel escuro ao redor da borda) (*eritema multiforme*).
- Inflamação dos vasos sanguíneos (vasculite) que pode resultar em erupção cutânea ou manchas pontiagudas, achatadas, vermelhas e arredondadas sob a superfície da pele ou hematomas.
- Hemorragia no rim, por vezes com presença de sangue na urina, levando à incapacidade dos rins funcionarem adequadamente (nefropatia relacionada com anticoagulantes).

Os efeitos secundários que se seguem são conhecidos se tomar Eliquis para a prevenção da formação de coágulos no sangue no coração em doentes com batimento cardíaco irregular e pelo menos outro fator de risco adicional.

#### **Efeitos secundários frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas)**

- Hemorragia incluindo:
  - nos olhos;
  - no estômago ou intestino;
  - no reto;
  - sangue na urina;
  - do nariz;
  - das gengivas;
  - nódoas negras e inchaço;
- Anemia que pode causar cansaço ou palidez;
- pressão arterial baixa que pode causar sensação de desmaio ou batimentos cardíacos acelerados;
- Náuseas (sentir-se enjoado);
- As análises laboratoriais ao sangue podem mostrar:
  - um aumento na gama-glutamiltransferase (GGT).

#### **Efeitos secundários pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas)**

- Hemorragia:
  - no cérebro ou na coluna vertebral;
  - na boca ou presença de sangue na saliva quando tosse;
  - no abdómen ou da vagina;
  - sangue vivo/vermelho nas fezes;
  - hemorragia após cirurgia incluindo nódoas negras e inchaço, perdas de sangue ou líquido da ferida/incisão cirúrgica (secreção da ferida) ou do local de injeção;
  - de uma hemorroida;
  - análises laboratoriais detetando presença de sangue nas fezes e na urina;
- Número diminuído de plaquetas no sangue (podendo afetar a coagulação);
- As análises laboratoriais ao sangue podem mostrar:
  - perturbações na função do fígado;

- um aumento de algumas enzimas do fígado;
- um aumento da bilirrubina, um produto de degradação dos glóbulos vermelhos do sangue que pode causar amarelecimento da pele e olhos;
- Erupção cutânea;
- Comichão;
- Perda de cabelo;
- Reações alérgicas (hipersensibilidade) que podem causar: inchaço da face, lábios, boca, língua e/ou garganta e dificuldade em respirar. **Contacte o seu médico imediatamente** se tiver algum destes sintomas.

**Efeitos secundários raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas)**

- Hemorragia:
  - nos pulmões ou garganta;
  - no espaço atrás da cavidade abdominal;
  - nos músculos

**Efeitos secundários muito raros (podem afetar até 1 em 10.000 pessoas)**

- Erupção cutânea que pode formar bolhas e se parecem com pequenos alvos (manchas escuras centrais rodeadas por uma área mais pálida, com um anel escuro ao redor da borda) (*eritema multiforme*).

**Desconhecida (a frequência não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis)**

- Inflamação dos vasos sanguíneos (vasculite) que pode resultar em erupção cutânea ou manchas pontiagudas, achatadas, vermelhas e arredondadas sob a superfície da pele ou hematomas.
- Hemorragia no rim, por vezes com presença de sangue na urina, levando à incapacidade dos rins funcionarem adequadamente (nefropatia relacionada com anticoagulantes).

Os efeitos secundários que se seguem são conhecidos se tomar Eliquis para o tratamento ou a prevenção do reaparecimento de coágulos no sangue nas veias das suas pernas e coágulos no sangue nos vasos sanguíneos dos seus pulmões.

**Efeitos secundários frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas)**

- Hemorragia incluindo:
  - do nariz;
  - das gengivas;
  - sangue na urina;
  - nódoas negras e inchaço;
  - no estômago, intestino e do reto;
  - na boca;
  - da vagina
- Anemia que pode causar cansaço ou palidez;
- Número diminuído de plaquetas no sangue (podendo afetar a coagulação);
- Náuseas (sentir-se enjoado);
- Erupção cutânea;
- As análises laboratoriais ao sangue podem mostrar:
  - um aumento na gama-glutamiltransferase (GGT) ou na alanina aminotransferase (ALT).

### **Efeitos secundários pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas)**

- Pressão arterial baixa que pode causar sensação de desmaio ou batimentos cardíacos acelerados
- Hemorragia:
  - nos olhos;
  - na boca ou presença de sangue na saliva quando tosse;
  - sangue vivo/vermelho nas fezes;
  - análises laboratoriais detetando presença de sangue nas fezes e na urina;
  - hemorragia após cirurgia incluindo nódoas negras e inchaço, perdas de sangue ou líquido da ferida/incisão cirúrgica (secreção da ferida) ou do local de injeção;
  - de uma hemorroïda;
  - nos músculos;
- Comichão;
- Perda de cabelo;
- reações alérgicas (hipersensibilidade) que podem causar: inchaço da face, lábios, boca, língua e/ou garganta e dificuldade em respirar. **Contacte o seu médico imediatamente** se tiver algum destes sintomas.
- As análises laboratoriais ao sangue podem mostrar:
  - perturbações na função do fígado;
  - um aumento de algumas enzimas do fígado;
  - um aumento da bilirrubina, um produto de degradação dos glóbulos vermelhos do sangue que pode causar amarelecimento da pele e olhos.

### **Efeitos secundários raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas)**

- Hemorragia:
  - no cérebro ou na coluna vertebral;
  - nos pulmões.

### **Desconhecida (a frequência não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis)**

- Hemorragia:
  - no abdómen ou no espaço atrás da cavidade abdominal.
- Erupção cutânea que pode formar bolhas e se parecem com pequenos alvos (manchas escuras centrais rodeadas por uma área mais pálida, com um anel escuro ao redor da borda) (*eritema multiforme*);
- Inflamação dos vasos sanguíneos (vasculite) que pode resultar em erupção cutânea ou manchas pontiagudas, achatadas, vermelhas e arredondadas sob a superfície da pele ou hematomas.
- Hemorragia no rim, por vezes com presença de sangue na urina, levando à incapacidade dos rins funcionarem adequadamente (nefropatia relacionada com anticoagulantes).

### Efeitos indesejáveis adicionais em crianças e adolescentes

#### **Informe o médico da criança imediatamente** se observar algum destes sintomas:

- Reações alérgicas (hipersensibilidade) que podem causar: inchaço da face, lábios, boca, língua e/ou garganta e dificuldade para respirar. A frequência destes efeitos indesejáveis é frequente (podem afetar até 1 em 10 pessoas).

De modo geral, os efeitos indesejáveis observados em crianças e adolescentes tratados com Eliquis foram semelhantes em termos de tipo aos observados em adultos e foram principalmente ligeiros a moderados em termos de gravidade. Os efeitos indesejáveis que foram observados com mais frequência em coágulo sanguíneo no nariz foram hemorragias nasais e hemorragias vaginais anormais.

### **Efeitos indesejáveis muito frequentes (podem afetar mais de 1 em 10 pessoas)**

- Hemorragia, incluindo:
  - da vagina;
  - do nariz.

### **Efeitos indesejáveis frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas)**

- Hemorragia, incluindo:
  - das gengivas;
  - sangue na urina;
  - nódoas negras e inchaço;
  - do intestino ou reto;
  - sangue vivo/vermelho nas fezes;
  - hemorragia após uma cirurgia, incluindo nódoas negras e inchaço, perdas de sangue ou líquido da ferida/incisão cirúrgica (secreção de ferida) ou do local de injeção;
- Perda de cabelo;
- Anemia que pode causar cansaço ou palidez;
- Número diminuído de plaquetas no sangue da criança (podendo afetar a coagulação);
- Náuseas (sensação de indisposição);
- Erupção cutânea;
- Comichão;
- Pressão arterial baixa que pode causar sensação de desmaio ou batimentos cardíacos acelerados na criança;
- As análises laboratoriais ao sangue podem mostrar:
  - perturbações na função do fígado;
  - um aumento de algumas enzimas do fígado;
  - um aumento da alanina aminotransferase (ALT).

### **Desconhecida (a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis)**

- Hemorragia:
  - no abdómen ou no espaço atrás da cavidade abdominal;
  - no estômago;
  - nos olhos;
  - na boca;
  - de uma hemorroida;
  - na boca ou presença de sangue na saliva quando tosse;
  - no cérebro ou na coluna vertebral;
  - nos pulmões;
  - nos músculos;
- Erupção cutânea que pode formar bolhas e se parecem com pequenos alvos (manchas escuras centrais rodeadas por uma área mais pálida, com um anel escuro ao redor da borda) (*eritema multiforme*);
- Inflamação dos vasos sanguíneos (vasculite) que pode resultar em erupção cutânea ou manchas pontiagudas, achatadas, vermelhas e arredondadas sob a superfície da pele ou hematomas.
- As análises laboratoriais ao sangue podem mostrar:
  - um aumento na gama-glutamiltransferase (GGT);
  - análises detetando presença de sangue nas fezes e na urina.
- Hemorragia no rim, por vezes com presença de sangue na urina, levando à incapacidade dos rins funcionarem adequadamente (nefropatia relacionada com anticoagulantes).

### **Comunicação de efeitos indesejáveis**

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente através do sistema nacional de notificação mencionado no [Apêndice V](#). Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

## **5. Como conservar Eliquis**

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior e no blister, após EXP. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

## 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

### Qual a composição de Eliquis

- A substância ativa é o apixabano. Cada comprimido contém 2,5 mg de apixabano.
- Os outros componentes são:
  - Núcleo do comprimido: lactose (ver secção 2 "Eliquis contém lactose (um tipo de açúcar e sódio"), celulose microcristalina, croscarmelose sódica (ver secção 2 "Eliquis contém lactose (um tipo de açúcar) e sódio"), laurilsulfato de sódio, estearato de magnésio (E470b)
  - Revestimento: lactose mono-hidratada (ver secção 2 "Eliquis contém lactose (um tipo de açúcar) e sódio"), metil-hidroxipropilcelulose (E464), dióxido de titânio (E171), triacetato de glicerilo, óxido de ferro amarelo (E172).

### Qual o aspeto de Eliquis e conteúdo da embalagem

Os comprimidos revestidos por película são amarelos, redondos (diâmetro de 6 mm) e gravados com "893" num dos lados e "2½" no outro lado.

- São acondicionados em blisters em embalagens de 10, 20, 60, 168 e 200 comprimidos revestidos por película.
- Também estão disponíveis, para hospitais, embalagens com blisters para dose unitária com 60 x 1 e com 100 x 1 comprimidos revestidos por película.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

### Cartão do Doente: informação de utilização

No interior da embalagem de Eliquis irá encontrar junto com o Folheto Informativo um Cartão de Alerta do Doente ou o seu médico poderá dar-lhe um cartão semelhante.

Este Cartão do Doente inclui informação que lhe será útil e irá alertar os médicos de que está a tomar Eliquis. **Deve manter este cartão sempre consigo.**

1. Pegue no cartão.
2. Destaque o seu idioma (facilitado pelo picotado)
3. Preencha as secções seguintes ou peça ao seu médico que o faça:
  - Nome:
  - Data de Nascimento:
  - Indicação:
  - Dose: mg duas vezes por dia
  - Nome do Médico:
  - Contacto do Médico:
4. Dobre o cartão e mantenha-o sempre consigo

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado**

Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG  
Plaza 254  
Blanchardstown Corporate Park 2  
Dublin 15, D15 T867  
Irlanda

**Fabricante**

CATALENT ANAGNI S.R.L.  
Loc. Fontana del Ceraso snc  
Strada Provinciale Casilina, 41  
03012 Anagni (FR)  
Itália

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH  
Mooswaldallee 1  
79108 Freiburg Im Breisgau  
Alemanha

Swords Laboratories Unlimited Company T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations,  
External Manufacturing  
Plaza 254  
Blanchardstown Corporate Park 2  
Dublin 15, D15 T867  
Irlanda

Pfizer Ireland Pharmaceuticals Unlimited Company  
Little Connell Newbridge  
Co. Kildare  
Irlanda

Para quaisquer informações sobre este medicamento, queira contactar o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

**België/Belgique/Belgien**

N.V. Bristol-Myers Squibb Belgium S.A.  
Tél/Tel: + 32 2 352 76 11  
[medicalinfo.belgium@bms.com](mailto:medicalinfo.belgium@bms.com)

**България**

Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон България  
Тел.: +359 2 970 4333

**Česká republika**

Pfizer, spol. s r.o.  
Tel.: +420 283 004 111  
[Medical.information@pfizer.com](mailto:Medical.information@pfizer.com)

**Danmark**

Bristol-Myers Squibb Denmark  
Tlf: + 45 45 93 05 06  
[medinfo.denmark@bms.com](mailto:medinfo.denmark@bms.com)

**Deutschland**

Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA  
Tel: 0800 0752002 (+ 49 89 121 42 350)

**Lietuva**

Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje  
Tel. +370 5 251 4000

**Luxembourg/Luxemburg**

N.V. Bristol-Myers Squibb Belgium S.A.  
Tél/Tel: + 32 2 352 76 11  
[medicalinfo.belgium@bms.com](mailto:medicalinfo.belgium@bms.com)

**Magyarország**

Pfizer Kft.  
Tel.: + 36 1 488 37 00

**Malta**

Vivian Corporation Ltd.  
Tel: +356 21344610

**Nederland**

Bristol-Myers Squibb B.V.  
Tel: + 31 (0)30 300 2222

[medwiss.info@bms.com](mailto:medwiss.info@bms.com)

[medischeafdeling@bms.com](mailto:medischeafdeling@bms.com)

### **Eesti**

Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal  
Tel: +372 666 7500

### **Ελλάδα**

Pfizer Ελλάς A.E.  
Τηλ: +30 210 6785800

### **España**

Bristol-Myers Squibb, S.A.  
Tel: + 34 91 456 53 00  
[informacion.medica@bms.com](mailto:informacion.medica@bms.com)

### **France**

Bristol-Myers Squibb SAS  
Tél: + 33 (0)1 58 83 84 96  
[infomed@bms.com](mailto:infomed@bms.com)

### **Hrvatska**

Pfizer Croatia d.o.o.  
Tel: + 385 1 3908 777

### **Ireland**

Bristol-Myers Squibb Pharmaceuticals uc  
Tel: 1 800 749 749 (+ 353 (0)1 483 3625)  
[medical.information@bms.com](mailto:medical.information@bms.com)

### **Ísland**

Icepharma hf.  
Sími: +354 540 8000

### **Italia**

Bristol-Myers Squibb S.r.l.  
Tel: + 39 06 50 39 61  
[medicalinformation.italia@bms.com](mailto:medicalinformation.italia@bms.com)

### **Κύπρος**

Pfizer Ελλάς A.E. (Cyprus Branch)  
Τηλ: +357 22817690

### **Latvija**

Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā  
Tel.: +371 670 35 775

### **Norge**

Bristol-Myers Squibb Norway AS  
Tlf: + 47 67 55 53 50  
[medinfo.norway@bms.com](mailto:medinfo.norway@bms.com)

### **Österreich**

Bristol-Myers Squibb GesmbH  
Tel: + 43 1 60 14 30  
[medinfo.austria@bms.com](mailto:medinfo.austria@bms.com)

### **Polska**

Pfizer Polska Sp. z o.o.  
Tel.: +48 22 335 61 00

### **Portugal**

Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Portuguesa,  
S.A.  
Tel: + 351 21 440 70 00  
[portugal.medinfo@bms.com](mailto:portugal.medinfo@bms.com)

### **România**

Pfizer Romania S.R.L  
Tel: +40 (0)21 207 28 00

### **Slovenija**

Pfizer Luxembourg SARL  
Pfizer, podružnica za svetovanje s področja  
farmacevtske dejavnosti, Ljubljana  
Tel: + 386 (0) 1 52 11 400

### **Slovenská republika**

Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka  
Tel: +421-2-3355 5500

### **Suomi/Finland**

Oy Bristol-Myers Squibb (Finland) Ab  
Puh/Tel: + 358 9 251 21 230  
[medinfo.finland@bms.com](mailto:medinfo.finland@bms.com)

### **Sverige**

Bristol-Myers Squibb Aktiebolag  
Tel: + 46 8 704 71 00  
[medinfo.sweden@bms.com](mailto:medinfo.sweden@bms.com)

**Este folheto foi revisto pela última vez em {MM/AAAA}.**

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos <https://www.ema.europa.eu/>.

## Folheto informativo: Informação para o utilizador

### Eliquis 5 mg comprimidos revestidos por película apixabano

**Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento, pois contém informação importante para si.**

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Ver secção 4.

#### O que contém este folheto:

1. O que é Eliquis e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de tomar Eliquis
3. Como tomar Eliquis
4. Efeitos secundários possíveis
5. Como conservar Eliquis
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

#### 1. O que é Eliquis e para que é utilizado

Eliquis contém o componente ativo apixabano e pertence a um grupo de medicamentos chamados anticoagulantes. Este medicamento ajuda a prevenir a formação de coágulos no sangue através do bloqueio do Fator Xa, que é um importante componente da formação de coágulos.

Eliquis é utilizado em adultos:

- na prevenção da formação de coágulos no sangue no coração em doentes com batimento cardíaco irregular (fibrilhação auricular) e pelo menos outro fator de risco adicional. Os coágulos no sangue podem-se romper e deslocar para o cérebro causando um acidente vascular cerebral ou para outros órgãos impedindo o fluxo de sangue normal nesse órgão (também conhecido como embolismo sistémico). Um acidente vascular cerebral pode ser potencialmente fatal e requer cuidados médicos de imediato.
- no tratamento de coágulos no sangue nas veias das suas pernas (trombose venosa profunda) e nos vasos sanguíneos dos seus pulmões (embolia pulmonar), e na prevenção do reaparecimento de coágulos no sangue nos vasos sanguíneos das suas pernas e/ou pulmões.

Eliquis é utilizado em crianças com idade de 28 dias a menos de 18 anos para tratar coágulos de sangue e prevenir o reaparecimento de coágulos de sangue nas veias ou nos vasos sanguíneos dos pulmões.

Para a dose recomendada adequada ao peso corporal, ver secção 3.

#### 2. O que precisa de saber antes de tomar Eliquis

##### **Não tome Eliquis se**

- tem **alergia** ao apixabano ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6);
- se está a **sangrar excessivamente**;
- tem uma **doença num órgão** do corpo que aumenta o risco de hemorragia (sangramento) grave (tal como **úlcera recente ou activa** do estômago ou intestino, **hemorragia recente no cérebro**);

- tem **doença do fígado** que provoca aumento do risco de hemorragia (coagulopatia hepática);
- está a **tomar medicamentos para prevenir a coagulação do sangue** (por exemplo, varfarina, rivaroxabano, dabigatrano ou heparina), a não ser se estiver a alterar o tratamento anticoagulante, enquanto tiver uma linha venosa ou arterial e lhe for administrada heparina através desta linha para a manter aberta, ou se um tubo for inserido no seu vaso sanguíneo (ablação por cateter) para tratar um batimento cardíaco irregular (arritmia).

### **Advertências e precauções**

Fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro antes de tomar este medicamento se tiver algum dos seguintes:

- **aumento do risco de hemorragia**, tais como:
  - **alterações hemorrágicas**, incluindo condições que resultem numa atividade diminuída das plaquetas;
  - **tensão arterial muito elevada**, não controlada por tratamento médico;
  - se tiver idade superior a 75 anos;
  - se tiver peso igual ou inferior a 60 kg;
- **doença grave dos rins ou se estiver a fazer diálise**;
- **problema no fígado ou antecedentes de problema no fígado**;
  - Este medicamento será utilizado com precaução nos doentes com alterações no fígado.
- **tubo (cateter) ou se lhe foi administrada uma injeção na coluna vertebral** (para anestesia ou alívio da dor), então o médico informá-lo-á para tomar este medicamento 5 horas ou mais após a remoção do cateter;
- se tiver uma **prótese valvular cardíaca**;
- se o seu médico verificar que a sua pressão arterial é instável ou outro tratamento ou cirurgia esteja planeado para retirar o coágulo no sangue dos seus pulmões.

Tome especial cuidado com Eliquis

- se tem uma doença chamada síndrome antifosfolipídica (uma doença do sistema imunitário que provoca um aumento do risco de coágulos sanguíneos), informe o seu médico, que decidirá se o tratamento necessita de ser alterado.

Se necessitar de uma cirurgia ou procedimento que possa causar hemorragia, o seu médico poderá pedir-lhe para parar temporariamente este medicamento por um curto período de tempo. Se não tiver a certeza se um procedimento pode causar hemorragia, pergunte ao seu médico.

### **Crianças e adolescentes**

Este medicamento não é recomendado em crianças e adolescentes com um peso corporal inferior a 35 kg.

### **Outros medicamentos e Eliquis**

Informe o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro se estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos.

Alguns medicamentos podem aumentar ou diminuir os efeitos de Eliquis. O seu médico irá decidir se deve ser tratado com Eliquis enquanto estiver a tomar estes medicamentos e como deve ser vigiado.

Os seguintes medicamentos podem aumentar os efeitos de Eliquis e aumentar a probabilidade de uma hemorragia não desejada:

- alguns **medicamentos para infeções causadas por fungos** (por exemplo cetoconazol, etc.);
- alguns **medicamentos antivirais para o VIH/SIDA** (por exemplo, ritonavir);
- outros **medicamentos utilizados para diminuir a formação de coágulos sanguíneos** (por exemplo, enoxaparina, etc.);
- **anti-inflamatórios ou medicamentos para as dores** (por exemplo, ácido acetilsalicílico ou naproxeno). Especialmente se tiver mais de 75 anos de idade e estiver a tomar ácido acetilsalicílico, poderá ter maiores probabilidades de hemorragia;

- **medicamentos para a pressão arterial elevada ou problemas cardíacos** (por exemplo, diltiazem);
- **medicamentos antidepressivos** designados **inibidores seletivos da recaptação da serotonina ou inibidores da recaptação da serotonina-norepinefrina.**

Os seguintes medicamentos podem diminuir a capacidade de Eliquis ajudar na prevenção da formação de coágulos no sangue:

- **medicamentos para prevenir epilepsia ou convulsões** (por exemplo, fenitoína, etc.);
- **hipericão** (suplemento à base de plantas utilizado para a depressão);
- **medicamentos para tratar a tuberculose ou outras infeções** (por exemplo, rifampicina).

### **Gravidez e amamentação**

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro antes de tomar este medicamento.

Os efeitos de Eliquis na gravidez e no feto são desconhecidos. Não deve tomar este medicamento se está grávida. **Contacte o seu médico imediatamente** se ficou grávida enquanto estava a tomar este medicamento.

Não se sabe se Eliquis passa para o leite humano materno. Consulte o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro antes de tomar este medicamento enquanto estiver a amamentar. Estes irão recomendar se deve parar de amamentar ou interromper/não iniciar a toma de este medicamento.

### **Condução de veículos e utilização de máquinas**

Eliquis não mostrou diminuir a capacidade de conduzir ou utilizar máquinas.

### **Eliquis contém lactose (um tipo de açúcar) e sódio.**

Se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de tomar este medicamento.

Este medicamento contém menos de 1 mmol de sódio (23 mg) por comprimido, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

## **3. Como tomar Eliquis**

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico ou farmacêutico. Fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro se tiver dúvidas.

### **Dose**

Engolir o comprimido com um copo com água. Eliquis pode ser tomado com ou sem alimentos. Tente tomar os comprimidos à mesma hora todos os dias para ter o melhor efeito do tratamento.

Caso tenha dificuldade em engolir o comprimido inteiro, fale com o seu médico sobre outras maneiras de tomar Eliquis. O comprimido pode ser esmagado e misturado com água, com glucose 5% em água, sumo de maçã ou puré de maçã, imediatamente antes de o tomar.

### **Instruções para esmagamento:**

- Esmague os comprimidos com um almofariz e um pilão.
- Transfira todo o pó cuidadosamente para um recipiente adequado e de seguida, misture o pó com um pouco de, por exemplo, 30 ml (2 colheres de sopa) de água ou um dos outros líquidos mencionados acima para fazer a mistura.
- Engula a mistura.
- Lave o almofariz e o pilão que utilizou para esmagar o comprimido e o recipiente, com um pouco de água ou um dos outros líquidos (por exemplo, 30 ml), e engula este líquido de lavagem.

Se necessário, o seu médico deve dar-lhe os comprimidos de Eliquis esmagados, misturados em 60 ml de água ou 5% de glucose em água, através de um tubo nasogástrico.

### **Tome Eliquis como recomendado para o seguinte:**

Na prevenção da formação de coágulos no sangue no coração em doentes com batimento cardíaco irregular e pelo menos um fator de risco adicional.

A dose recomendada é de um comprimido de **5 mg** de Eliquis duas vezes por dia.

A dose recomendada é de um comprimido de **2,5 mg** de Eliquis duas vezes por dia se:

- tiver o **funcionamento dos rins muito reduzido**;
- **dois ou mais dos seguintes forem aplicáveis à sua condição:**
  - os resultados das suas análises ao sangue sugerirem que os seus rins funcionam mal (valor da creatinina sérica 1,5 mg/dl (133 micromol/l) ou superior);
  - idade igual ou superior a 80 anos;
  - peso igual ou inferior a 60 kg.

A dose recomendada é um comprimido duas vezes por dia, por exemplo, um de manhã e um à noite. O seu médico decidirá durante quanto tempo deverá continuar o tratamento.

Para tratamento de coágulos no sangue nas veias das suas pernas e coágulos no sangue nos vasos sanguíneos dos seus pulmões

A dose recomendada é **dois comprimidos** de Eliquis **5 mg** duas vezes por dia durante os primeiros 7 dias, por exemplo, dois de manhã e dois à noite.

Após 7 dias, a dose recomendada é **um comprimido** de Eliquis **5 mg** duas vezes por dia, por exemplo, um de manhã e um à noite.

Para prevenção do reaparecimento de coágulos no sangue após completar 6 meses de tratamento

A dose recomendada é um comprimido de Eliquis **2,5 mg** duas vezes por dia, por exemplo, um de manhã e um à noite.

O seu médico decidirá durante quanto tempo deverá continuar o tratamento.

### Utilização em crianças e adolescentes

Para tratar coágulos de sangue e prevenir o reaparecimento de coágulos de sangue nas veias ou nos vasos sanguíneos dos pulmões.

Tome ou administre este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico ou farmacêutico, ou o médico ou farmacêutico da criança. Fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro, ou o médico, farmacêutico ou enfermeiro da criança, se tiver dúvidas.

Tente tomar ou administrar a dose à mesma hora todos os dias para ter o melhor efeito do tratamento.

A dose de Eliquis depende do peso corporal e será calculada pelo médico.

A dose recomendada para crianças e adolescentes um peso mínimo de 35 kg é **dois comprimidos** de Eliquis **5 mg** duas vezes por dia durante os primeiros 7 dias, por exemplo, dois de manhã e dois à noite.

Após 7 dias, a dose recomendada é **um comprimido** de Eliquis **5 mg** duas vezes por dia, por exemplo, um de manhã e um à noite.

Para pais e prestadores de cuidados: observe a criança de forma a garantir que a dose é completamente tomada.

É importante comparecer às consultas agendadas com o médico, uma vez que a dose pode ter de ser ajustada mediante as alterações de peso.

## **O seu médico poderá alterar o seu tratamento anticoagulante do seguinte modo:**

### *- Alterar de Eliquis para medicamentos anticoagulantes*

Parar de tomar Eliquis. Iniciar o tratamento com os medicamentos anticoagulantes (por exemplo heparina) na altura em que estaria a tomar o comprimido seguinte.

### *- Alterar de medicamentos anticoagulantes para Eliquis*

Parar de tomar os medicamentos anticoagulantes. Iniciar o tratamento com Eliquis na altura em que estaria a tomar a dose seguinte do medicamento anticoagulante, depois prosseguir normalmente.

### *- Alterar o tratamento com anticoagulantes contendo antagonistas da vitamina K (por exemplo varfarina) para Eliquis*

Parar de tomar o medicamento contendo o antagonista da vitamina K. O seu médico necessitará de lhe realizar análises ao sangue e indicar quando começará a tomar Eliquis.

### *- Alterar de Eliquis para tratamento anticoagulante contendo antagonistas da vitamina K (por exemplo varfarina).*

Se o seu médico lhe disser que tem de começar a tomar o medicamento contendo um antagonista da vitamina K, continuar a tomar Eliquis durante pelo menos 2 dias após a primeira dose do medicamento contendo o antagonista da vitamina K. O seu médico necessitará de lhe realizar análises ao sangue e indicar quando começará a tomar Eliquis.

## **Doentes submetidos a cardioversão**

Se o seu ritmo cardíaco for anormal e houver necessidade de normalizá-lo através de um procedimento chamado cardioversão, tome este medicamento tal como indicado pelo seu médico, de forma a prevenir coágulos de sangue nos vasos sanguíneos do seu cérebro e outros vasos sanguíneos do seu corpo.

## **Se tomar mais Eliquis do que deveria**

**Contacte o seu médico imediatamente** se tomou mais Eliquis do que a dose que o médico lhe receitou. Leve consigo a embalagem do medicamento mesmo que já não tenha comprimidos.

Se tomar mais Eliquis do que o recomendado poderá ter um aumento do risco de hemorragia. Se ocorrer hemorragia poderá ser necessária cirurgia, transfusões de sangue ou outros tratamentos que possam reverter a atividade antifator Xa.

## **Caso se tenha esquecido de tomar Eliquis**

- Caso se tenha esquecido de tomar uma dose matinal, tome-a assim que se lembrar e pode ser tomada em conjunto com a dose noturna.
- Uma dose noturna esquecida apenas pode ser tomada nessa mesma noite. Não tome duas doses na manhã seguinte, em vez disso, prossiga normalmente, duas vezes por dia conforme recomendado no dia seguinte.

Pergunte ao seu médico, farmacêutico ou enfermeiro, **se não tem a certeza do que fazer ou se se esqueceu de tomar mais do que uma dose.**

## **Se parar de tomar Eliquis**

Não pare de tomar este medicamento sem falar primeiro com o seu médico, porque, se parar o tratamento antes do tempo, o risco de formação de coágulos no sangue pode aumentar.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro.

#### 4. Efeitos secundários possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos secundários, embora estes não se manifestem em todas as pessoas. O efeito secundário mais frequente deste medicamento é a hemorragia que pode ser potencialmente fatal e requer cuidados médicos de imediato.

Os efeitos secundários que se seguem são conhecidos se tomar Eliquis para a prevenção da formação de coágulos no sangue no coração em doentes com batimento cardíaco irregular e pelo menos outro fator de risco adicional.

##### **Efeitos secundários frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas)**

- Hemorragia incluindo:
  - nos olhos;
  - no estômago ou intestino;
  - no reto;
  - sangue na urina;
  - do nariz;
  - das gengivas;
  - nódoas negras e inchaço;
- Anemia que pode causar cansaço ou palidez;
- pressão arterial baixa que pode causar sensação de desmaio ou batimentos cardíacos acelerados;
- Náuseas (sentir-se enjoado);
- As análises laboratoriais ao sangue podem mostrar:
  - um aumento na gama-glutamiltransferase (GGT).

##### **Efeitos secundários pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas)**

- Hemorragia:
  - no cérebro ou na coluna vertebral;
  - na boca ou presença de sangue na saliva quando tosse;
  - no abdómen ou da vagina;
  - sangue vivo/vermelho nas fezes;
  - hemorragia após cirurgia incluindo nódoas negras e inchaço, perdas de sangue ou líquido da ferida/incisão cirúrgica (secreção da ferida) ou do local de injeção;
  - de uma hemorroide;
  - análises laboratoriais detetando presença de sangue nas fezes e na urina;
- Número diminuído de plaquetas no sangue (podendo afetar a coagulação);
- As análises laboratoriais ao sangue podem mostrar:
  - perturbações na função do fígado;
  - um aumento de algumas enzimas do fígado;
  - um aumento da bilirrubina, um produto de degradação dos glóbulos vermelhos do sangue que pode causar amarelecimento da pele e olhos.
- Erupção cutânea;
- Comichão;
- Perda de cabelo;
- Reações alérgicas (hipersensibilidade) que podem causar: inchaço da face, lábios, boca, língua e/ou garganta e dificuldade em respirar. **Contacte o seu médico imediatamente** se tiver algum destes sintomas.

##### **Efeitos secundários raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas)**

- Hemorragia:
  - nos pulmões ou garganta;
  - no espaço atrás da cavidade abdominal;
  - nos músculos

### **Efeitos secundários muito raros (podem afetar até 1 em 10.000 pessoas)**

- Erupção cutânea que pode formar bolhas e se parecem com pequenos alvos (manchas escuras centrais rodeadas por uma área mais pálida, com um anel escuro ao redor da borda) (*eritema multiforme*).

### **Desconhecida (a frequência não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis)**

- Inflamação dos vasos sanguíneos (vasculite) que pode resultar em erupção cutânea ou manchas pontiagudas, achatadas, vermelhas e arredondadas sob a superfície da pele ou hematomas.
- Hemorragia no rim, por vezes com presença de sangue na urina, levando à incapacidade dos rins funcionarem adequadamente (nefropatia relacionada com anticoagulantes).

Os efeitos secundários que se seguem são conhecidos se tomar Eliquis para o tratamento ou a prevenção do reaparecimento de coágulos no sangue nas veias das suas pernas e coágulos no sangue nos vasos sanguíneos dos seus pulmões.

### **Efeitos secundários frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas)**

- Hemorragia incluindo:
  - do nariz;
  - das gengivas;
  - sangue na urina;
  - nódoas negras e inchaço;
  - no estômago, intestino e do reto;
  - na boca;
  - da vagina
- Anemia que pode causar cansaço ou palidez;
- Número diminuído de plaquetas no sangue (podendo afetar a coagulação);
- Náuseas (sentir-se enjoado);
- Erupção cutânea;
- As análises laboratoriais ao sangue podem mostrar:
  - um aumento na gama-glutamiltransferase (GGT) ou na alanina aminotransferase (ALT).

### **Efeitos secundários pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas)**

- Pressão arterial baixa que pode causar sensação de desmaio ou batimentos cardíacos acelerados;
- Hemorragia:
  - nos olhos;
  - na boca ou presença de sangue na saliva quando tosse;
  - sangue vivo/vermelho nas fezes;
  - análises laboratoriais detetando presença de sangue nas fezes e na urina;
  - hemorragia após qualquer cirurgia incluindo nódoas negras e inchaço, perdas de sangue ou líquido da ferida/incisão cirúrgica (secreção da ferida) ou do local de injeção;
  - de uma hemorroide;
  - nos músculos;
- Comichão;
- Perda de cabelo;
- Reações alérgicas (hipersensibilidade) que podem causar: inchaço da face, lábios, boca, língua e/ou garganta e dificuldade em respirar. **Contacte o seu médico de imediato** se tiver algum destes sintomas.
- As análises laboratoriais ao sangue podem mostrar:
  - perturbações na função do fígado;
  - um aumento de algumas enzimas do fígado;
  - um aumento da bilirrubina, um produto de degradação dos glóbulos vermelhos do sangue que pode causar amarelecimento da pele e olhos.

### **Efeitos secundários raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas)**

- Hemorragia:
  - no cérebro ou na coluna vertebral;
  - nos pulmões.

### **Desconhecida (a frequência não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis)**

- Hemorragia:
  - no abdómen ou no espaço atrás da cavidade abdominal;
- Erupção cutânea que pode formar bolhas e se parecem com pequenos alvos (manchas escuras centrais rodeadas por uma área mais pálida, com um anel escuro ao redor da borda) (*eritema multiforme*);
- Inflamação dos vasos sanguíneos (vasculite) que pode resultar em erupção cutânea ou manchas pontiagudas, achatadas, vermelhas e arredondadas sob a superfície da pele ou hematomas.
- Hemorragia no rim, por vezes com presença de sangue na urina, levando à incapacidade dos rins funcionarem adequadamente (nefropatia relacionada com anticoagulantes).

### **Efeitos indesejáveis adicionais em crianças e adolescentes**

#### **Informe o médico da criança imediatamente** se observar algum destes sintomas:

- Reações alérgicas (hipersensibilidade) que podem causar: inchaço da face, lábios, boca, língua e/ou garganta e dificuldade para respirar. A frequência destes efeitos indesejáveis é frequente (podem afetar até 1 em 10 pessoas).

De modo geral, os efeitos indesejáveis observados em crianças e adolescentes tratados com Eliquis foram semelhantes em termos de tipo aos observados em adultos e foram principalmente ligeiros a moderados em termos de gravidade. Os efeitos indesejáveis que foram observados com mais frequência em coágulo sanguíneo no nariz foram hemorragias nasais e hemorragias vaginais anormais.

### **Efeitos indesejáveis muito frequentes (podem afetar mais de 1 em 10 pessoas)**

- Hemorragia, incluindo:
  - da vagina;
  - do nariz.

### **Efeitos indesejáveis frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas)**

- Hemorragia, incluindo:
  - das gengivas;
  - sangue na urina;
  - nódoas negras e inchaço;
  - do intestino ou reto;
  - sangue vivo/vermelho nas fezes;
  - hemorragia após uma cirurgia, incluindo nódoas negras e inchaço, perdas de sangue ou líquido da ferida/incisão cirúrgica (secreção de ferida) ou do local de injeção;
- Perda de cabelo;
- Anemia que pode causar cansaço ou palidez;
- Número diminuído de plaquetas no sangue da criança (podendo afetar a coagulação);
- Náuseas (sensação de indisposição);
- Erupção cutânea;
- Comichão;
- Pressão arterial baixa que pode causar sensação de desmaio ou batimentos cardíacos acelerados na criança.
- As análises laboratoriais ao sangue podem mostrar:
  - perturbações na função do fígado;
  - um aumento de algumas enzimas do fígado;
  - um aumento da alanina aminotransferase (ALT).

### **Desconhecida (a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis)**

- Hemorragia:
  - no abdómen ou no espaço atrás da cavidade abdominal;
  - no estômago;
  - nos olhos;
  - na boca;

- de uma hemorroïda;
- na boca ou presença de sangue na saliva quando tosse;
- no cérebro ou na coluna vertebral;
- nos pulmões;
- nos músculos;
- Erupção cutânea que pode formar bolhas e se parecem com pequenos alvos (manchas escuras centrais rodeadas por uma área mais pálida, com um anel escuro ao redor da borda) (*eritema multiforme*);
- Inflamação dos vasos sanguíneos (vasculite) que pode resultar em erupção cutânea ou manchas pontiagudas, achatadas, vermelhas e arredondadas sob a superfície da pele ou hematomas.
- As análises laboratoriais ao sangue podem mostrar:
  - um aumento na gama-glutamiltransferase (GGT);
  - análises detetando presença de sangue nas fezes e na urina.
- Hemorragia no rim, por vezes com presença de sangue na urina, levando à incapacidade dos rins funcionarem adequadamente (nefropatia relacionada com anticoagulantes).

#### **Comunicação de efeitos indesejáveis**

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente através do sistema nacional de notificação mencionado no [Apêndice V](#). Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

#### **5. Como conservar Eliquis**

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior e no blister, após EXP. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

#### **6. Conteúdo da embalagem e outras informações**

##### **Qual a composição de Eliquis**

- A substância ativa é o apixabano. Cada comprimido contém 5 mg de apixabano.
- Os outros componentes são:
  - Núcleo do comprimido: lactose (ver secção 2 "Eliquis contém lactose (um tipo de açúcar) e sódio"), celulose microcristalina, croscarmelose sódica (ver secção 2 "Eliquis contém lactose (um tipo de açúcar) e sódio"), laurilsulfato de sódio, estearato de magnésio (E470b)
  - Revestimento: lactose mono-hidratada (ver secção 2 "Eliquis contém lactose (um tipo de açúcar) e sódio), metil-hidroxipropilcelulose (E464), dióxido de titânio (E171), triacetato de glicerilo, óxido de ferro vermelho (E172).

### **Qual o aspetto de Eliquis e conteúdo da embalagem**

Os comprimidos revestidos por película são cor de rosa, ovais (10 mm x 5 mm) e gravados com “894” num dos lados e “5” no outro lado.

- São acondicionados em blisters em embalagens de 14, 20, 28, 56, 60, 168 e 200 comprimidos revestidos por película.
- Também estão disponíveis, para hospitais, embalagens com blisters para dose unitária com 100 x 1 comprimidos revestidos por película.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

### **Cartão do Doente: informação de utilização**

No interior da embalagem de Eliquis irá encontrar junto com o Folheto Informativo um Cartão do Doente ou o seu médico poderá dar-lhe um cartão semelhante.

Este Cartão do Doente inclui informação que lhe será útil e irá alertar os médicos de que está a tomar Eliquis. **Deve manter este cartão sempre consigo.**

1. Pegue no cartão.
2. Destaque o seu idioma (facilitado pelo picotado)
3. Preencha as secções seguintes ou peça ao seu médico que o faça:
  - Nome:
  - Data de Nascimento:
  - Indicação:
  - Dose: mg duas vezes por dia
  - Nome do Médico:
  - Contacto do Médico:
4. Dobre o cartão e mantenha-o sempre consigo.

### **Titular da Autorização de Introdução no Mercado**

Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG

Plaza 254

Blanchardstown Corporate Park 2

Dublin 15, D15 T867

Irlanda

### **Fabricante**

CATALENT ANAGNI S.R.L.

Loc. Fontana del Ceraso snc

Strada Provinciale Casilina, 41

03012 Anagni (FR)

Itália

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH

Mooswaldallee 1

79108 Freiburg Im Breisgau

Alemanha

Swords Laboratories Unlimited Company T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations,  
External Manufacturing

Plaza 254

Blanchardstown Corporate Park 2

Dublin 15, D15 T867

Irlanda

Pfizer Ireland Pharmaceuticals Unlimited Company  
Little Connell Newbridge  
Co. Kildare  
Irlanda

Para quaisquer informações sobre este medicamento, queira contactar o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

**België/Belgique/Belgien**  
N.V. Bristol-Myers Squibb Belgium S.A.  
Tél/Tel: + 32 2 352 76 11  
[medicalinfo.belgium@bms.com](mailto:medicalinfo.belgium@bms.com)

**България**  
Пфайзер Люксембург SARL, Клон България  
Tel.: +359 2 970 4333

**Česká republika**  
Pfizer, spol. s r.o.  
Tel.: +420 283 004 111  
[Medical.information@pfizer.com](mailto:Medical.information@pfizer.com)

**Danmark**  
Bristol-Myers Squibb Denmark  
Tlf: + 45 45 93 05 06  
[medinfo.denmark@bms.com](mailto:medinfo.denmark@bms.com)

**Deutschland**  
Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA  
Tel: 0800 0752002 (+ 49 89 121 42 350)  
[medwiss.info@bms.com](mailto:medwiss.info@bms.com)

**Eesti**  
Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal  
Tel: +372 666 7500

**Ελλάδα**  
Pfizer Ελλάς A.E.  
Τηλ: +30 210 6785800

**España**  
Bristol-Myers Squibb, S.A.  
Tel: + 34 91 456 53 00  
[informacion.medica@bms.com](mailto:informacion.medica@bms.com)

**France**  
Bristol-Myers Squibb SAS  
Tél: + 33 (0)1 58 83 84 96  
[infomed@bms.com](mailto:infomed@bms.com)

**Hrvatska**

**Lietuva**  
Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje  
Tel. +370 5 251 4000

**Luxembourg/Luxemburg**  
N.V. Bristol-Myers Squibb Belgium S.A.  
Tél/Tel: + 32 2 352 76 11  
[medicalinfo.belgium@bms.com](mailto:medicalinfo.belgium@bms.com)

**Magyarország**  
Pfizer Kft.  
Tel.: + 36 1 488 37 00

**Malta**  
Vivian Corporation Ltd.  
Tel: +356 21344610

**Nederland**  
Bristol-Myers Squibb B.V.  
Tel: + 31 (0)30 300 2222  
[medischeafdeling@bms.com](mailto:medischeafdeling@bms.com)

**Norge**  
Bristol-Myers Squibb Norway AS  
Tlf: + 47 67 55 53 50  
[medinfo.norway@bms.com](mailto:medinfo.norway@bms.com)

**Österreich**  
Bristol-Myers Squibb GesmbH  
Tel: + 43 1 60 14 30  
[medinfo.austria@bms.com](mailto:medinfo.austria@bms.com)

**Polska**  
Pfizer Polska Sp. z o.o.  
Tel.: +48 22 335 61 00

**Portugal**  
Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Portuguesa, S.A.  
Tel: + 351 21 440 70 00  
[portugal.medinfo@bms.com](mailto:portugal.medinfo@bms.com)

**România**  
Pfizer Romania S.R.L  
Tel: +40 (0)21 207 28 00

Pfizer Croatia d.o.o.  
Tel: + 385 1 3908 777

**Ireland**  
Bristol-Myers Squibb Pharmaceuticals uc  
Tel: 1 800 749 749 (+ 353 (0)1 483 3625)  
[medical.information@bms.com](mailto:medical.information@bms.com)

**Ísland**  
Icepharma hf.  
Sími: +354 540 8000

**Italia**  
Bristol-Myers Squibb S.r.l.  
Tel: + 39 06 50 39 61  
[medicalinformation.italia@bms.com](mailto:medicalinformation.italia@bms.com)

**Kύπρος**  
Pfizer Ελλάς A.E. (Cyprus Branch)  
Τηλ: +357 22817690

**Latvija**  
Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā  
Tel.: +371 670 35 775

**Slovenija**  
Pfizer Luxembourg SARL  
Pfizer, podružnica za svetovanje s področja  
farmacevtske dejavnosti, Ljubljana  
Tel: + 386 (0) 1 52 11 400

**Slovenská republika**  
Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka  
Tel: **+421-2-3355 5500**

**Suomi/Finland**  
Oy Bristol-Myers Squibb (Finland) Ab  
Puh/Tel: + 358 9 251 21 230  
[medinfo.finland@bms.com](mailto:medinfo.finland@bms.com)

**Sverige**  
Bristol-Myers Squibb Aktiebolag  
Tel: + 46 8 704 71 00  
[medinfo.sweden@bms.com](mailto:medinfo.sweden@bms.com)

**Este folheto foi revisto pela última vez em {MM/AAAA}.**

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos <https://www.ema.europa.eu/>.

## Folheto informativo: Informação para o utilizador

### Eliquis 0,15 mg granulado em cápsulas para abrir apixabano

**Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento, pois contém informação importante para si. Este folheto foi redigido para os doentes e o pai ou prestador de cuidados que irá administrar este medicamento à criança.**

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Ver secção 4.

#### **O que contém este folheto:**

1. O que é Eliquis e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de administrar Eliquis
3. Como administrar Eliquis
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Eliquis
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

#### **1. O que é Eliquis e para que é utilizado**

Eliquis contém o componente ativo apixabano e pertence a um grupo de medicamentos chamados anticoagulantes. Este medicamento ajuda a prevenir a formação de coágulos no sangue através do bloqueio do fator Xa, que é um importante componente da formação de coágulos.

Eliquis é utilizado em crianças com idade de 28 dias a menos de 18 anos para tratar coágulos de sangue e prevenir o reaparecimento de coágulos de sangue nas veias ou nos vasos sanguíneos dos pulmões.

Para a dose recomendada adequada ao peso corporal, ver secção 3.

#### **2. O que precisa de saber antes de administrar Eliquis**

##### **Não administre Eliquis se**

- **a criança tem alergia** ao apixabano ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6);
- **a criança estiver a sangrar excessivamente;**
- tem uma **doença num órgão** do corpo que aumenta o risco de hemorragia grave (tal como **úlcera recente ou ativa** do estômago ou intestino, **hemorragia recente no cérebro**);
- a criança tem **doença do fígado** que provoca aumento do risco de hemorragia (coagulopatia hepática);
- **a criança estiver a tomar medicamentos para prevenir a coagulação do sangue** (por exemplo, varfarina, rivaroxabano, dabigatran ou heparina), a não ser se estiver a alterar o tratamento anticoagulante, enquanto tiver uma linha venosa ou arterial e lhe for administrada heparina através desta linha para a manter aberta, ou se um tubo for inserido no seu vaso sanguíneo (ablação por cateter) para tratar um batimento cardíaco irregular (arritmia).

## Advertências e precauções

Fale com o médico, farmacêutico ou enfermeiro da criança antes de administrar este medicamento se a criança tiver algum dos seguintes:

- **aumento do risco de hemorragia**, tais como:
  - **alterações hemorrágicas**, incluindo condições que resultem numa atividade diminuída das plaquetas;
  - **tensão arterial muito elevada**, não controlada por tratamento médico;
- **doença grave dos rins ou se a criança estiver a fazer diálise;**
- **problema no fígado ou antecedentes de problema no fígado;**
  - Este medicamento será utilizado com precaução nos doentes com alterações no fígado.
- **tubo (cateter) ou se lhe foi administrada uma injeção na coluna vertebral** (para anestesia ou alívio da dor); nesse caso, o médico da criança informá-lo-á que deve administrar este medicamento 5 horas ou mais após a remoção do cateter;
- se a criança tiver uma **válvula cardíaca** artificial;
- se o médico da criança verificar que a pressão arterial é instável ou outro tratamento ou cirurgia esteja planeado para retirar o coágulo no sangue dos pulmões da criança.

Tome especial cuidado com Eliquis

- se a criança tem uma doença chamada síndrome antifosfolipídica (uma doença do sistema imunitário que provoca um aumento do risco de coágulos sanguíneos), informe o médico da criança, que decidirá se o tratamento necessita de ser alterado.

Se a criança necessitar de uma cirurgia ou procedimento que possa causar hemorragia, o médico da criança poderá pedir-lhe para parar temporariamente de administrar este medicamento por um curto período de tempo. Se não tiver a certeza se um procedimento pode causar hemorragia, pergunte ao médico da criança.

## Crianças e adolescentes

Eliquis granulado numa cápsula para abrir deve ser utilizado em crianças com peso entre 4 kg e 5 kg para tratar coágulos de sangue e prevenir o reaparecimento de coágulos de sangue nas veias. Não existem informações suficientes sobre a sua utilização em crianças e adolescentes noutras indicações.

## Outros medicamentos e Eliquis

Informe o médico, farmacêutico ou enfermeiro da criança se a criança estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos.

Alguns medicamentos podem aumentar ou diminuir os efeitos de Eliquis. O médico da criança irá decidir se a criança deve ser tratada com Eliquis enquanto estiver a tomar estes medicamentos e como deve ser vigiada.

Os seguintes medicamentos podem aumentar os efeitos de Eliquis e aumentar a probabilidade de uma hemorragia não desejada:

- alguns **medicamentos para infecções fúngicas** (por exemplo cetoconazol, etc.);
- alguns **medicamentos antivirais para o VIH/SIDA** (por exemplo, ritonavir);
- outros **medicamentos utilizados para diminuir a formação de coágulos sanguíneos** (por exemplo, enoxaparina, etc.);
- **anti-inflamatórios ou medicamentos para as dores** (por exemplo, ácido acetilsalicílico ou naproxeno);
- **medicamentos para a pressão arterial elevada ou problemas cardíacos** (por exemplo, diltiazem);
- **medicamentos antidepressivos designados inibidores seletivos da recaptação da serotonina ou inibidores da recaptação da serotonina-norepinefrina.**

Os seguintes medicamentos podem diminuir a capacidade de Eliquis ajudar na prevenção da formação de coágulos no sangue:

- **medicamentos para prevenir epilepsia ou convulsões** (por exemplo, fenitoína, etc.);

- **hipericão** (suplemento à base de plantas utilizado para a depressão);
- **medicamentos para tratar a tuberculose ou outras infeções** (por exemplo, rifampicina).

### **Gravidez e amamentação**

Se a adolescente estiver grávida ou a amamentar, se pensa que a adolescente pode estar grávida ou planeia engravidar, consulte o médico, farmacêutico ou enfermeiro da adolescente antes de tomar este medicamento.

Os efeitos de Eliquis na gravidez e no feto são desconhecidos. Não deve administrar este medicamento se a adolescente estiver grávida. **Contacte o médico da adolescente imediatamente** se a adolescente engravidou enquanto estava a tomar este medicamento.

Adolescentes que tenham período, podem sentir um fluxo menstrual mais intenso com Eliquis. Contacte o médico da criança se tiver alguma dúvida.

Desconhece-se se Eliquis passa para o leite humano materno. Consulte o médico, farmacêutico ou enfermeiro da adolescente antes de administrar este medicamento à adolescente se estiver a amamentar. Estes irão recomendar se a adolescente deve interromper a amamentação enquanto receber Eliquis ou, em alternativa, se deve parar de tomar este medicamento.

### **Condução de veículos e utilização de máquinas**

Eliquis não mostrou diminuir a capacidade de conduzir ou utilizar máquinas.

### **Eliquis contém sacarose**

Se foi informado pelo médico da criança que esta tem intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de administrar este medicamento.

## **3. Como administrar Eliquis**

Administre sempre à criança este medicamento exatamente como indicado pelo médico da criança. Fale com o médico, farmacêutico ou enfermeiro da criança se tiver dúvidas.

### **Dose**

Tente administrar a dose à mesma hora todos os dias para ter o melhor efeito do tratamento.

Se a criança tiver dificuldade de deglutição, poderá conseguir administrar a mistura em líquido através de um tubo de gastrostomia ou um tubo nasográstico. Fale com o médico sobre outras formas de administrar Eliquis.

Uma vez que a dose de Eliquis é baseada no peso corporal, é importante comparecer às consultas agendadas com o médico, uma vez que a dose pode ter de ser ajustada mediante as alterações de peso. Tal garante que a criança recebe a dose correta de Eliquis. O médico pode ter de ajustar a dose da criança conforme necessário. Abaixo encontra a tabela que o médico irá utilizar. Não ajuste a dose sozinho.

**Tabela 1: Dose recomendada de Eliquis em crianças**

Peso corporal (kg)	Dias 1 - 7		Dia 8 e dias posteriores	
	Esquema posológico	Dose diária máxima	Esquema posológico	Dose diária máxima
4 a < 5	0,6 mg duas vezes por dia	1,2 mg	0,3 mg duas vezes por dia	0,6 mg
5 a < 6	1 mg duas vezes por dia	2 mg	0,5 mg duas vezes por dia	1 mg

Peso corporal (kg)	Dias 1 - 7		Dia 8 e dias posteriores	
	Esquema posológico	Dose diária máxima	Esquema posológico	Dose diária máxima
6 a < 9	2 mg duas vezes por dia	4 mg	1 mg duas vezes por dia	2 mg
9 a < 12	3 mg duas vezes por dia	6 mg	1,5 mg duas vezes por dia	3 mg
12 a < 18	4 mg duas vezes por dia	8 mg	2 mg duas vezes por dia	4 mg
18 a < 25	6 mg duas vezes por dia	12 mg	3 mg duas vezes por dia	6 mg
25 a < 35	8 mg duas vezes por dia	16 mg	4 mg duas vezes por dia	8 mg
≥ 35	10 mg duas vezes por dia	20 mg	5 mg duas vezes por dia	10 mg

Observe a criança de forma a garantir que a dose é completamente tomada. O seu médico decidirá durante quanto tempo deverá continuar o tratamento.

**Se a criança cuspir a dose ou vomitar:**

- no prazo de 30 minutos após tomar a dose, repita a dose
- mais de 30 minutos após tomar a dose, não repita a dose. Prossiga com a administração da dose seguinte de Eliquis na próxima hora agendada. Contacte o médico se a criança cuspir a dose ou vomitar após tomar Eliquis repetidamente.

**O médico da criança pode alterar o tratamento anticoagulante da seguinte forma:**

- *Alterar de medicamentos anticoagulantes para Eliquis*  
Parar de administrar os medicamentos anticoagulantes. Iniciar o tratamento com Eliquis na altura em que a criança estaria a tomar a dose seguinte do medicamento anticoagulante, depois prosseguir normalmente.

- *Alterar o tratamento com anticoagulantes contendo antagonistas da vitamina K (por exemplo varfarina) para Eliquis*

Parar de administrar o medicamento contendo o antagonista da vitamina K. O médico da criança tem de realizar análises ao sangue e indicar quando começará a administrar Eliquis à criança.

**Se administrar mais Eliquis à criança do que deveria**

**Contacte o médico da criança imediatamente** se administrou à criança uma dose superior deste medicamento do que a dose que o médico lhe receitou. Leve consigo a embalagem do medicamento mesmo que já não tenha nenhum medicamento.

Se administrar à criança mais Eliquis do que o recomendado, a criança poderá ter um aumento do risco de hemorragia. Se ocorrer hemorragia poderá ser necessária cirurgia, transfusões de sangue ou outros tratamentos que possam reverter a atividade anti-fator Xa.

**Caso se tenha esquecido de administrar Eliquis à criança**

- Caso se tenha esquecido de administrar uma dose matinal à criança, administre-a assim que se lembrar e pode ser administrada em conjunto com a dose noturna.
- Uma dose noturna esquecida apenas pode ser administrada nessa mesma noite. Não administre duas doses na manhã seguinte, em vez disso, prossiga normalmente, duas vezes por dia conforme recomendado no dia seguinte.

**Se não tiver administrado mais do que uma dose de Eliquis**, fale com o médico, o farmacêutico ou o enfermeiro da criança sobre o que fazer.

#### **Se a criança parar de tomar Eliquis:**

Não pare de administrar este medicamento à criança sem falar primeiro com o médico da criança, porque, se a criança parar o tratamento antes do tempo, o risco de formação de coágulos no sangue pode aumentar.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o médico, farmacêutico ou enfermeiro da criança.

#### **4. Efeitos indesejáveis possíveis**

- **Informe o médico da criança imediatamente** se observar algum destes sintomas:
- Reações alérgicas (hipersensibilidade) que podem causar: inchaço da face, lábios, boca, língua e/ou garganta e dificuldade para respirar. A frequência destes efeitos indesejáveis é frequente (podem afetar até 1 em 10 pessoas).

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas. Os efeitos indesejáveis conhecidos de apixabano para tratar coágulos de sangue e prevenir o reaparecimento de coágulos de sangue nas veias ou no sangue estão listados abaixo. De modo geral, os efeitos indesejáveis observados em crianças e adolescentes tratados com Eliquis foram semelhantes em termos de tipo aos observados em adultos e foram principalmente leves a moderados em termos de gravidade. Os efeitos indesejáveis que foram observados com mais frequência em coágulo sanguíneo no nariz foram hemorragias nasais e hemorragias vaginais anormais.

#### **Efeitos indesejáveis muito frequentes (podem afetar mais de 1 em 10 pessoas)**

- Hemorragia, incluindo:
  - da vagina;
  - do nariz.

#### **Efeitos indesejáveis frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas)**

- Hemorragia, incluindo:
  - das gengivas;
  - sangue na urina;
  - nódoas negras e inchaço;
  - do intestino ou reto;
  - sangue vivo/vermelho nas fezes;
  - hemorragia após uma cirurgia, incluindo nódoas negras e inchaço, perdas de sangue ou líquido da ferida/incisão cirúrgica (secreção de ferida) ou do local de injeção;
- Perda de cabelo;
- Anemia que pode causar cansaço ou palidez;
- Número diminuído de plaquetas no sangue da criança (podendo afetar a coagulação);
- Náuseas (sensação de indisposição);
- Erupção cutânea;
- Comichão;
- Pressão arterial baixa que pode causar sensação de desmaio ou batimentos cardíacos acelerados na criança;
- As análises laboratoriais ao sangue podem mostrar:
  - perturbações na função do fígado;
  - um aumento de algumas enzimas do fígado;
  - um aumento da alanina aminotransferase (ALT).

#### **Desconhecida (a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis)**

- Hemorragia:
  - no abdômen ou no espaço atrás da cavidade abdominal;
  - no estômago;
  - nos olhos;

- na boca;
- de uma hemorroide;
- na boca ou presença de sangue na saliva quando tosse;
- no cérebro ou na coluna vertebral;
- nos pulmões;
- nos músculos;
- Erupção cutânea que pode formar bolhas e se parecem com pequenos alvos (manchas escuras centrais rodeadas por uma área mais pálida, com um anel escuro ao redor da borda) (*eritema multiforme*);
- Inflamação dos vasos sanguíneos (vasculite) que pode resultar em erupção cutânea ou manchas pontiagudas, achatadas, vermelhas e arredondadas sob a superfície da pele ou hematomas.
- As análises laboratoriais ao sangue podem mostrar:
  - um aumento na gama-glutamiltransferase (GGT);
  - análises detetando presença de sangue nas fezes e na urina.
- Hemorragia no rim, por vezes com presença de sangue na urina, levando à incapacidade dos rins funcionarem adequadamente (nefropatia relacionada com anticoagulantes).

#### **Comunicação de efeitos indesejáveis**

Se a criança tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o médico, farmacêutico ou enfermeiro da criança. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente através do sistema nacional de notificação mencionado no [Apêndice V](#). Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

#### **5. Como conservar Eliquis**

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior e no frasco, após EXP. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

#### **6. Conteúdo da embalagem e outras informações**

##### **Qual a composição de Eliquis**

- A substância ativa é o apixabano. Cada cápsula para abrir contém 0,15 mg de apixabano.
- Os outros componentes são:
  - Granulado: metil-hidroxipropilcelulose (E464), esferas de açúcar (compostas por xarope de açúcar, amido de milho [E1450] e sacarose). Ver secção 2 “Eliquis contém sacarose”.
  - Invólucro da cápsula: gelatina (E441), dióxido de titânio (E171), óxido de ferro amarelo (E172)
  - Tinta de impressão preta: goma-laca (E904), propilenoglicol (E1520), óxido de ferro negro

##### **Qual o aspeto de Eliquis e conteúdo da embalagem**

O granulado têm uma aparência branca a esbranquiçada e é disponibilizado em recipientes para abrir (a cápsula não deve ser engolida inteira).

A cápsula tem um corpo transparente e uma parte superior amarela opaca.

Eliquis está disponível em frascos, no interior de uma embalagem. Cada frasco contém 28 cápsulas para abrir.

#### **Cartão de Alerta do Doente: informação de utilização**

No interior da embalagem de Eliquis encontra junto com o folheto informativo um Cartão de Alerta do Doente ou o médico da criança poderá dar-lhe um cartão semelhante.

Este Cartão de Alerta do Doente inclui informação que será útil para a criança e irá alertar os médicos de que a criança está a tomar Eliquis. **Este cartão deve acompanhar sempre a criança ou o prestador de cuidados.**

1. Pegue no cartão.
2. Destaque o seu idioma (facilitado pelo picotado).
3. Preencha as secções seguintes ou peça ao seu médico que o faça:
  - Nome:
  - Data de Nascimento:
  - Indicação:
  - Peso:
  - Dose: .....mg duas vezes por dia:
  - Nome do Médico:
  - Contacto do Médico:
4. Dobre o cartão e mantenha-o sempre com a criança

#### **Titular da Autorização de Introdução no Mercado**

Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG

Plaza 254

Blanchardstown Corporate Park 2

Dublin 15, D15 T867

Irlanda

#### **Fabricante**

Swords Laboratories Unlimited Company T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations,  
External Manufacturing

Plaza 254

Blanchardstown Corporate Park 2

Dublin 15, D15 T867

Irlanda

Para quaisquer informações sobre este medicamento, queira contactar o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

#### **België/Belgique/Belgien**

N.V. Bristol-Myers Squibb Belgium S.A.

Tél/Tel: + 32 2 352 76 11

[medicalinfo.belgium@bms.com](mailto:medicalinfo.belgium@bms.com)

#### **Lietuva**

Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje

Tel. +370 5 251 4000

#### **България**

Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон България

Тел.: +359 2 970 4333

#### **Luxembourg/Luxemburg**

N.V. Bristol-Myers Squibb Belgium S.A.

Tél/Tel: + 32 2 352 76 11

[medicalinfo.belgium@bms.com](mailto:medicalinfo.belgium@bms.com)

#### **Česká republika**

Pfizer, spol. s r.o.

Tel.: +420 283 004 111

[Medical.information@pfizer.com](mailto:Medical.information@pfizer.com)

#### **Magyarország**

Pfizer Kft.

Tel.: + 36 1 488 37 00

**Danmark**

Bristol-Myers Squibb Denmark  
Tlf: + 45 45 93 05 06  
[medinfo.denmark@bms.com](mailto:medinfo.denmark@bms.com)

**Deutschland**

Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA  
Tel: 0800 0752002 (+ 49 89 121 42 350)  
[medwiss.info@bms.com](mailto:medwiss.info@bms.com)

**Eesti**

Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal  
Tel: +372 666 7500

**Ελλάδα**

Pfizer Ελλάς A.E.  
Τηλ: +30 210 6785800

**España**

Bristol-Myers Squibb, S.A.  
Tel: + 34 91 456 53 00  
[informacion.medica@bms.com](mailto:informacion.medica@bms.com)

**France**

Bristol-Myers Squibb SAS  
Tél: + 33 (0)1 58 83 84 96  
[infomed@bms.com](mailto:infomed@bms.com)

**Hrvatska**

Pfizer Croatia d.o.o.  
Tel: + 385 1 3908 777

**Ireland**

Bristol-Myers Squibb Pharmaceuticals uc  
Tel: 1 800 749 749 (+ 353 (0)1 483 3625)  
[medical.information@bms.com](mailto:medical.information@bms.com)

**Ísland**

Icepharma hf.  
Sími: +354 540 8000

**Italia**

Bristol-Myers Squibb S.r.l.  
Tel: + 39 06 50 39 61  
[medicalinformation.italia@bms.com](mailto:medicalinformation.italia@bms.com)

**Κύπρος**

Pfizer Ελλάς A.E. (Cyprus Branch)  
Τηλ: +357 22817690

**Malta**

Vivian Corporation Ltd.  
Tel: +356 21344610

**Nederland**

Bristol-Myers Squibb B.V.  
Tel: + 31 (0)30 300 2222  
[medischeafdeling@bms.com](mailto:medischeafdeling@bms.com)

**Norge**

Bristol-Myers Squibb Norway AS  
Tlf: + 47 67 55 53 50  
[medinfo.norway@bms.com](mailto:medinfo.norway@bms.com)

**Österreich**

Bristol-Myers Squibb GesmbH  
Tel: + 43 1 60 14 30  
[medinfo.austria@bms.com](mailto:medinfo.austria@bms.com)

**Polska**

Pfizer Polska Sp. z o.o.  
Tel.: +48 22 335 61 00

**Portugal**

Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Portuguesa,  
S.A.  
Tel: + 351 21 440 70 00  
[portugal.medinfo@bms.com](mailto:portugal.medinfo@bms.com)

**România**

Pfizer Romania S.R.L  
Tel: +40 (0)21 207 28 00

**Slovenija**

Pfizer Luxembourg SARL  
Pfizer, podružnica za svetovanje s področja  
farmacevtske dejavnosti, Ljubljana  
Tel: + 386 (0) 1 52 11 400

**Slovenská republika**

Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka  
Tel: +421-2-3355 5500

**Suomi/Finland**

Oy Bristol-Myers Squibb (Finland) Ab  
Puh/Tel: + 358 9 251 21 230  
[medinfo.finland@bms.com](mailto:medinfo.finland@bms.com)

**Sverige**

Bristol-Myers Squibb Aktiebolag  
Tel: + 46 8 704 71 00  
[medinfo.sweden@bms.com](mailto:medinfo.sweden@bms.com)

**Latvija**

Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā  
Tel.: +371 670 35 775

**Este folheto foi revisto pela última vez em {MM/AAAA}.**

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos <https://www.ema.europa.eu>.

## INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO DE ELIQUIS 0,15 MG GRANULADO EM CÁPSULAS PARA ABRIR

### Informações importantes:

- Para obter mais informações sobre Eliquis, consulte o folheto informativo ou fale com o seu médico.
- Para doentes com restrições de líquidos, o volume da fórmula ou a água pode ser reduzida no máximo até 2,5 ml.

### Preparação da dose com granulado em cápsulas para abrir

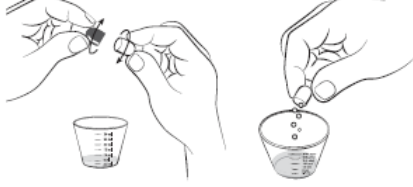


### LEIA AS SEGUINTE INSTRUÇÕES ANTES DE PREPARAR E ADMINISTRAR UMA DOSE.

Irá necessitar de um copo-medida de medicação, uma seringa doseadora para uso oral e uma colher pequena (para mistura) para administrar este medicamento. Pode encontrar estes materiais numa farmácia, se necessário.

### Método de mistura de LÍQUIDOS para granulado em cápsulas para abrir

<p><input type="checkbox"/> <b>PASSO 1: preparar materiais</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Lave e seque as mãos.</li><li>• Limpe e prepare uma superfície de trabalho plana.</li><li>• Reúna os seus materiais:<ul style="list-style-type: none"><li>○ Cápsula para abrir (consulte a receita para ter conhecimento de quantas cápsulas para abrir deve utilizar por dose).</li><li>○ Seringa para uso oral (para administrar medicamento ao bebé)</li><li>○ Copo-medida de medicação (para misturar o medicamento)</li><li>○ Colher pequena</li><li>○ Líquido de mistura (utilize fórmula infantil ou água).</li></ul></li></ul>	<p>Cápsula para abrir</p>  <p>Colher pequena</p>  <p>Líquido de mistura: utilize fórmula infantil ou água</p> <p>Copo-medida de medicação</p>  <p>Seringa para uso oral</p> 
<p><input type="checkbox"/> <b>PASSO 2: adicionar líquido ao copo-medida de medicação</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Adicione aproximadamente 5 ml (uma colher de chá) de líquido ao copo-medida de medicação.</li></ul> <p><i>Aviso: para garantir a administração de toda a dose, NÃO coloque o medicamento num biberão</i></p>	

<p><b>□ PASSO 3: bater levemente na cápsula para abrir</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Segure</b> na cápsula para abrir com a extremidade colorida virada para cima.</li> <li>• <b>Bata levemente</b> na extremidade transparente para que o medicamento fique na extremidade transparente.</li> </ul>		
<p><b>□ PASSO 4: abrir a cápsula para abrir – polvilhar o medicamento para o copo-medida</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Segure</b> na cápsula para abrir sobre o copo-medida.</li> <li>• <b>Rode</b> ambas as extremidades da cápsula para abrir e separe-as lentamente.</li> <li>• <b>Polvilhe</b> o conteúdo da cápsula para abrir no líquido.</li> <li>• <b>Verifique</b> os invólucros das cápsulas para abrir para garantir que estão vazios.</li> </ul>		
<p><b>□ PASSO 5: misturar</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Segure</b> no copo-medida de medicação com uma mão.</li> <li>• <b>Misture</b> o medicamento no líquido com uma colher pequena.</li> <li>• <b>Continue a misturar</b> até o medicamento estar dissolvido. O medicamento deve dissolver-se rapidamente e ter um aspetto turvo.</li> </ul>		
<p><b>□ PASSO 6: administrar medicamento</b></p> <p><i>Este é um processo de 2 partes para garantir que é administrado TODO o medicamento.</i></p> <p><u>Siga a parte 1 e a parte 2.</u></p>		
<p><b>Parte 1:</b> retire TODA a mistura em líquido com uma seringa para uso oral e administre todo o medicamento na seringa.</p>	<p><b>Retire TODA a mistura em líquido de forma que não reste medicamento no copo de dosagem</b></p>	<p><b>Administre LENTAMENTE e administre todo o medicamento na seringa</b></p>
<p><b>EMPURRE o êmbolo</b></p> 		

**Parte 2:** repita para garantir que é administrado o medicamento restante da seguinte forma:

<b>Adicione</b> <b>aproximadamen</b> <b>te MAIS 5 ml</b> <b>(uma colher de</b> <b>chá) de líquido</b> <b>ao copo-medida</b> <b>de medicação</b>	<b>Misture</b> <b>CUIDADOSAM</b> <b>ENTE o líquido</b> <b>com uma colher</b> <b>pequena</b>	<b>EMPURRE o</b> <b>êmbolo</b>	<b>Retire TODA a</b> <b>mistura em</b> <b>líquido de forma</b> <b>que não reste</b> <b>medicamento no</b> <b>copo de dosagem</b>	<b>Administre</b> <b>LENТАMENTE</b> <b>e administre</b> <b>todo o</b> <b>medicamento na</b> <b>seringa</b>
				

**PASSO 7: lavar**

- **Elimine** a cápsula para abrir vazia
- Lave o exterior e o interior da seringa com água.
- Lave o copo-medida de medicação e a colher pequena.



Certifique-se de que administra o medicamento imediatamente ou o mais tardar no prazo de 2 horas após a preparação.

## Folheto informativo: Informação para o utilizador

**Eliquis 0,5 mg granulado revestido em saqueta**  
**Eliquis 1,5 mg granulado revestido em saqueta**  
**Eliquis 2 mg granulado revestido em saqueta**

apixabano

**Leia com atenção todo este folheto antes de começar a administrar este medicamento, pois contém informação importante para si. Este folheto foi redigido para os doentes e o pai ou prestador de cuidados que irá administrar este medicamento à criança.**

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Ver secção 4.

### O que contém este folheto:

1. O que é Eliquis e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de administrar Eliquis
3. Como administrar Eliquis
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Eliquis
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

#### 1. O que é Eliquis e para que é utilizado

Eliquis contém o componente ativo apixabano e pertence a um grupo de medicamentos chamados anticoagulantes. Este medicamento ajuda a prevenir a formação de coágulos no sangue através do bloqueio do fator Xa, que é um importante componente da formação de coágulos.

Eliquis é utilizado em crianças com idade de 28 dias a menos de 18 anos para tratar coágulos de sangue e prevenir o reaparecimento de coágulos de sangue nas veias ou nos vasos sanguíneos dos pulmões.

Para a dose recomendada adequada ao peso corporal, ver secção 3.

#### 2. O que precisa de saber antes de administrar Eliquis

##### **Não administre Eliquis se**

- **a criança tem alergia** ao apixabano ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6);
- **a criança estiver a sangrar excessivamente;**
- tem uma **doença num órgão** do corpo que aumenta o risco de hemorragia grave (tal como **úlcera recente ou ativa** do estômago ou intestino, **hemorragia recente no cérebro**);
- a criança tem **doença do fígado** que provoca aumento do risco de hemorragia (coagulopatia hepática);
- **a criança estiver a tomar medicamentos para prevenir a coagulação do sangue** (por exemplo, varfarina, rivaroxabano, dabigatrano ou heparina), a não ser se estiver a alterar o tratamento anticoagulante, enquanto tiver uma linha venosa ou arterial e lhe for administrada heparina através desta linha para a manter aberta, ou se um tubo for inserido no seu vaso sanguíneo (ablação por cateter) para tratar um batimento cardíaco irregular (arritmia).

## **Advertências e precauções**

Fale com o médico, farmacêutico ou enfermeiro da criança antes de administrar este medicamento se a criança tiver algum dos seguintes:

- **aumento do risco de hemorragia**, tais como:
  - **alterações hemorrágicas**, incluindo condições que resultem numa atividade diminuída das plaquetas;
  - **tensão arterial muito elevada**, não controlada por tratamento médico;
- **doença grave dos rins ou se a criança estiver a fazer diálise;**
- **problema no fígado ou antecedentes de problema no fígado;**
  - Este medicamento será utilizado com precaução nos doentes com alterações no fígado.
- **tubo (cateter) ou se lhe foi administrada uma injeção na coluna vertebral** (para anestesia ou alívio da dor); nesse caso, o médico da criança informá-lo-á que deve administrar este medicamento 5 horas ou mais após a remoção do cateter;
- se a criança tiver uma **válvula cardíaca** artificial;
- se o médico da criança verificar que a pressão arterial é instável ou outro tratamento ou cirurgia esteja planeado para retirar o coágulo no sangue dos pulmões da criança.

Tome especial cuidado com Eliquis

- se a criança tem uma doença chamada síndrome antifosfolipídica (uma doença do sistema imunitário que provoca um aumento do risco de coágulos sanguíneos), informe o médico da criança, que decidirá se o tratamento necessita de ser alterado.

Se a criança necessitar de uma cirurgia ou procedimento que possa causar hemorragia, o médico da criança poderá pedir-lhe para parar temporariamente de administrar este medicamento por um curto período de tempo. Se não tiver a certeza se um procedimento pode causar hemorragia, pergunte ao médico da criança.

## **Crianças e adolescentes**

Eliquis granulado revestido em saquetas deve ser utilizado em crianças com peso entre 5 kg e os 35 kg para tratar coágulos de sangue e prevenir o reaparecimento de coágulos de sangue nas veias. Não existem informações suficientes sobre a sua utilização em crianças e adolescentes noutras indicações.

## **Outros medicamentos e Eliquis**

Informe o médico, farmacêutico ou enfermeiro da criança se a criança estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos.

Alguns medicamentos podem aumentar ou diminuir os efeitos de Eliquis. O médico da criança irá decidir se a criança deve ser tratada com Eliquis enquanto estiver a tomar estes medicamentos e como deve ser vigiada.

Os seguintes medicamentos podem aumentar os efeitos de Eliquis e aumentar a probabilidade de uma hemorragia não desejada:

- alguns **medicamentos para infecções fúngicas** (por exemplo cetoconazol, etc.);
- alguns **medicamentos antivirais para o VIH/SIDA** (por exemplo, ritonavir);
- outros **medicamentos utilizados para diminuir a formação de coágulos sanguíneos** (por exemplo, enoxaparina, etc.);
- **anti-inflamatórios ou medicamentos para as dores** (por exemplo, ácido acetilsalicílico ou naproxeno);
- **medicamentos para a pressão arterial elevada ou problemas cardíacos** (por exemplo, diltiazem);
- **medicamentos antidepressivos designados inibidores seletivos da recaptação da serotonina ou inibidores da recaptação da serotonina-norepinefrina.**

Os seguintes medicamentos podem diminuir a capacidade de Eliquis ajudar na prevenção da formação de coágulos no sangue:

- **medicamentos para prevenir epilepsia ou convulsões** (por exemplo, fenitoína, etc.);

- **hipericão** (suplemento à base de plantas utilizado para a depressão);
- **medicamentos para tratar a tuberculose ou outras infeções** (por exemplo, rifampicina).

### **Gravidez e amamentação**

Se a adolescente estiver grávida ou a amamentar, se pensa que a adolescente pode estar grávida ou planeia engravidar, consulte o médico, farmacêutico ou enfermeiro da adolescente antes de tomar este medicamento.

Os efeitos de Eliquis na gravidez e no feto são desconhecidos. Não deve administrar este medicamento se a adolescente estiver grávida. **Contacte o médico da adolescente imediatamente** se a adolescente engravidou enquanto estava a tomar este medicamento.

Adolescentes que tenham período, podem sentir um fluxo menstrual mais intenso com Eliquis. Contacte o médico da criança se tiver alguma dúvida.

Desconhece-se se Eliquis passa para o leite humano materno. Consulte o médico, farmacêutico ou enfermeiro da adolescente antes de administrar este medicamento à adolescente se estiver a amamentar. Estes irão recomendar se a adolescente deve interromper a amamentação enquanto receber Eliquis ou, em alternativa, se deve parar de tomar este medicamento.

### **Condução de veículos e utilização de máquinas**

Eliquis não mostrou diminuir a capacidade de conduzir ou utilizar máquinas.

### **Eliquis contém lactose (um tipo de açúcar) e sódio**

Se foi informado pelo médico da criança que esta tem intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de administrar este medicamento.

Este medicamento contém menos de 1 mmol de sódio (23 mg) por granulado revestido, ou seja, é praticamente “isento de sódio”.

## **3. Como administrar Eliquis**

Administre sempre à criança este medicamento exatamente como indicado pelo médico da criança. Fale com o médico, farmacêutico ou enfermeiro da criança se tiver dúvidas.

### **Dose**

Tente administrar a dose à mesma hora todos os dias para ter o melhor efeito do tratamento.

Se a criança tiver dificuldade de deglutição, poderá conseguir administrar a mistura em líquido através de um tubo de gastrostomia ou um tubo nasogástrico. Fale com o médico sobre outras formas de administrar Eliquis.

Uma vez que a dose de Eliquis é baseada no peso corporal, é importante comparecer às consultas agendadas com o médico, uma vez que a dose pode ter de ser ajustada mediante as alterações de peso. Tal garante que a criança recebe a dose correta de Eliquis. O médico pode ter de ajustar a dose da criança conforme necessário. Abaixo encontra a tabela que o médico irá utilizar. Não ajuste a dose sozinho.

**Tabela 1: Dose recomendada de Eliquis em crianças**

Peso corporal (kg)	Dias 1 - 7		Dia 8 e dias posteriores	
	Esquema posológico	Dose diária máxima	Esquema posológico	Dose diária máxima
4 a < 5	0,6 mg duas vezes por dia	1,2 mg	0,3 mg duas vezes por dia	0,6 mg

Peso corporal (kg)	Dias 1 - 7		Dia 8 e dias posteriores	
	Esquema posológico	Dose diária máxima	Esquema posológico	Dose diária máxima
5 a < 6	1 mg duas vezes por dia	2 mg	0,5 mg duas vezes por dia	1 mg
6 a < 9	2 mg duas vezes por dia	4 mg	1 mg duas vezes por dia	2 mg
9 a < 12	3 mg duas vezes por dia	6 mg	1,5 mg duas vezes por dia	3 mg
12 a < 18	4 mg duas vezes por dia	8 mg	2 mg duas vezes por dia	4 mg
18 a < 25	6 mg duas vezes por dia	12 mg	3 mg duas vezes por dia	6 mg
25 a < 35	8 mg duas vezes por dia	16 mg	4 mg duas vezes por dia	8 mg
≥ 35	10 mg duas vezes por dia	20 mg	5 mg duas vezes por dia	10 mg

Observe a criança de forma a garantir que a dose é completamente tomada. O seu médico decidirá durante quanto tempo deverá continuar o tratamento.

#### **Se a criança cuspir a dose ou vomitar:**

- no prazo de 30 minutos após tomar a dose, repita a dose.
  - mais de 30 minutos após tomar a dose, não repita a dose.
- Prossiga com a administração da dose seguinte de Eliquis na próxima hora agendada. Contacte o médico se a criança cuspir a dose ou vomitar após tomar Eliquis repetidamente.

#### **O médico da criança pode alterar o tratamento anticoagulante da seguinte forma:**

- *Alterar de medicamentos anticoagulantes para Eliquis*  
Parar de administrar os medicamentos anticoagulantes. Iniciar o tratamento com Eliquis na altura em que a criança estaria a tomar a dose seguinte do medicamento anticoagulante, depois prosseguir normalmente.

- *Alterar o tratamento com anticoagulantes contendo antagonistas da vitamina K (por exemplo varfarina) para Eliquis*

Parar de administrar o medicamento contendo o antagonista da vitamina K. O médico da criança tem de realizar análises ao sangue e indicar quando começará a administrar Eliquis à criança.

#### **Se administrar mais Eliquis à criança do que deveria**

**Contacte o médico da criança imediatamente** se administrou à criança uma dose superior deste medicamento do que a dose que o médico lhe receitou. Leve consigo a embalagem do medicamento mesmo que já não tenha nenhum medicamento.

Se administrar à criança mais Eliquis do que o recomendado, a criança poderá ter um aumento do risco de hemorragia. Se ocorrer hemorragia poderá ser necessária cirurgia, transfusões de sangue ou outros tratamentos que possam reverter a atividade anti-fator Xa.

#### **Caso se tenha esquecido de administrar Eliquis à criança**

- Caso se tenha esquecido de administrar uma dose matinal à criança, administre-a assim que se lembrar e pode ser administrada em conjunto com a dose noturna.
- Uma dose noturna esquecida apenas pode ser administrada nessa mesma noite. Não administre duas doses na manhã seguinte, em vez disso, prossiga normalmente, duas vezes por dia conforme recomendado no dia seguinte.

**Se não tiver administrado mais do que uma dose de Eliquis**, fale com o médico, o farmacêutico ou o enfermeiro da criança sobre o que fazer.

#### **Se a criança parar de tomar Eliquis**

Não pare de administrar este medicamento à criança sem falar primeiro com o médico da criança, porque, se a criança parar o tratamento antes do tempo, o risco de formação de coágulos no sangue pode aumentar.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o médico, farmacêutico ou enfermeiro da criança.

#### **4. Efeitos indesejáveis possíveis**

- **Informe o médico da criança imediatamente** se observar algum destes sintomas:
- Reações alérgicas (hipersensibilidade) que pode causar: inchaço da face, lábios, boca, língua e/ou garganta e dificuldade para respirar. A frequência destes efeitos indesejáveis é frequente (podem afetar até 1 em 10 pessoas).

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas. Os efeitos indesejáveis conhecidos de apixabano para tratar coágulos de sangue e prevenir o reaparecimento de coágulos de sangue nas veias ou no sangue estão listados abaixo. De modo geral, os efeitos indesejáveis observados em crianças e adolescentes tratados com Eliquis foram semelhantes em termos de tipo aos observados em adultos e foram principalmente leves a moderados em termos de gravidade. Os efeitos indesejáveis que foram observados com mais frequência em coágulo sanguíneo no nariz foram hemorragias nasais e hemorragias vaginais anormais.

##### **Efeitos indesejáveis muito frequentes (podem afetar mais de 1 em 10 pessoas)**

- Hemorragia, incluindo:
  - da vagina;
  - do nariz.

##### **Efeitos indesejáveis frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas)**

- Hemorragia, incluindo:
  - das gengivas;
  - sangue na urina;
  - nódoas negras e inchaço;
  - do intestino ou reto;
  - sangue vivo/vermelho nas fezes;
  - hemorragia após uma cirurgia, incluindo nódoas negras e inchaço, perdas de sangue ou líquido da ferida/incisão cirúrgica (secreção de ferida) ou do local de injeção;
- Perda de cabelo;
- Anemia que pode causar cansaço ou palidez;
- Número diminuído de plaquetas no sangue da criança (podendo afetar a coagulação);
- Náuseas (sensação de indisposição);
- Erupção cutânea;
- Comichão;
- Pressão arterial baixa que pode causar sensação de desmaio ou batimentos cardíacos acelerados na criança;
- As análises laboratoriais ao sangue podem mostrar:
  - perturbações na função do fígado;
  - um aumento de algumas enzimas do fígado;
  - um aumento da alanina aminotransferase (ALT).

##### **Desconhecida (a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis)**

- Hemorragia:
  - no abdômen ou no espaço atrás da cavidade abdominal;

- no estômago;
- nos olhos;
- na boca;
- de uma hemorroida;
- na boca ou presença de sangue na saliva quando tosse;
- no cérebro ou na coluna vertebral;
- nos pulmões;
- nos músculos;
- Erupção cutânea que pode formar bolhas e se parecem com pequenos alvos (manchas escuras centrais rodeadas por uma área mais pálida, com um anel escuro ao redor da borda) (*eritema multiforme*);
- Inflamação dos vasos sanguíneos (vasculite) que pode resultar em erupção cutânea ou manchas pontiagudas, achatadas, vermelhas e arredondadas sob a superfície da pele ou hematomas. As análises laboratoriais ao sangue podem mostrar:
  - um aumento na gama-glutamiltransferase (GGT);
  - análises detetando presença de sangue nas fezes e na urina.
- Hemorragia no rim, por vezes com presença de sangue na urina, levando à incapacidade dos rins funcionarem adequadamente (nefropatia relacionada com anticoagulantes).

#### **Comunicação de efeitos indesejáveis**

Se a criança tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o médico, farmacêutico ou enfermeiro da criança. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente através do sistema nacional de notificação mencionado no [Apêndice V](#). Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

#### **5. Como conservar Eliquis**

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior e na saqueta, após EXP. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

#### **6. Conteúdo da embalagem e outras informações**

##### **Qual a composição de Eliquis**

- A substância ativa é o apixabano. Cada saqueta contém 0,5 mg, 1,5 mg ou 2 mg de apixabano.
- Os outros componentes são:
  - Núcleo do granulado: **lactose** (ver secção 2 “Eliquis contém lactose (um tipo de açúcar) e sódio”), celulose microcristalina, croscarmelose sódica (ver secção 2 “Eliquis contém lactose (um tipo de açúcar) e sódio”), laurilsulfato de sódio, estearato de magnésio (E470b);
  - Revestimento: lactose mono-hidratada (ver secção 2 “Eliquis contém lactose (um tipo de açúcar) e sódio”), metil-hidroxipropilcelulose (E464), dióxido de titânio (E171), triacetato de glicerilo, óxido de ferro vermelho (E172).

##### **Qual o aspeto de Eliquis e conteúdo da embalagem**

0,5 mg de granulado revestido redondo cor-de-rosa em saquetas de 0,5 mg, 1,5 mg e 2 mg

- Saqueta de folha de alumínio que contém um granulado revestido de 0,5 mg
- Saqueta de folha de alumínio que contém três granulados revestidos de 0,5 mg
- Saqueta de folha de alumínio que contém quatro granulados revestidos de 0,5 mg

Cada embalagem contém 28 saquetas.

#### **Cartão de Alerta do Doente: informação de utilização**

No interior da embalagem de Eliquis encontra junto com o folheto informativo um Cartão de Alerta do Doente ou o médico da criança poderá dar-lhe um cartão semelhante.

Este Cartão de Alerta do Doente inclui informação que será útil para a criança e irá alertar os médicos de que a criança está a tomar Eliquis. **Este cartão deve acompanhar sempre a criança ou o prestador de cuidados.**

1. Pegue no cartão.
2. Destaque o seu idioma (facilitado pelo picotado).
3. Preencha as secções seguintes ou peça ao médico da criança que o faça:
  - Nome:
  - Data de Nascimento:
  - Indicação:
  - Peso:
  - Dose: .....mg duas vezes por dia
  - Nome do Médico:
  - Contacto do Médico:
4. Dobre o cartão e mantenha-o sempre com a criança

#### **Titular da Autorização de Introdução no Mercado**

Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG

Plaza 254

Blanchardstown Corporate Park 2

Dublin 15, D15 T867

Irlanda

#### **Fabricante**

Swords Laboratories Unlimited Company T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations,  
External Manufacturing

Plaza 254

Blanchardstown Corporate Park 2

Dublin 15, D15 T867

Irlanda

Para quaisquer informações sobre este medicamento, queira contactar o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

#### **België/Belgique/Belgien**

N.V. Bristol-Myers Squibb Belgium S.A.

Tél/Tel: + 32 2 352 76 11

[medicalinfo.belgium@bms.com](mailto:medicalinfo.belgium@bms.com)

#### **България**

Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон България

Тел.: +359 2 970 4333

#### **Lietuva**

Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje

Tel. +370 5 251 4000

[medicalinfo.belgium@bms.com](mailto:medicalinfo.belgium@bms.com)

#### **Luxembourg/Luxemburg**

N.V. Bristol-Myers Squibb Belgium S.A.

Tél/Tel: + 32 2 352 76 11

[medicalinfo.belgium@bms.com](mailto:medicalinfo.belgium@bms.com)

**Česká republika**  
Pfizer, spol. s r.o.  
Tel.: +420 283 004 111  
[Medical.information@pfizer.com](mailto:Medical.information@pfizer.com)

**Danmark**  
Bristol-Myers Squibb Denmark  
Tlf: + 45 45 93 05 06  
[medinfo.denmark@bms.com](mailto:medinfo.denmark@bms.com)

**Deutschland**  
Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA  
Tel: 0800 0752002 (+ 49 89 121 42 350)  
[medwiss.info@bms.com](mailto:medwiss.info@bms.com)

**Eesti**  
Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal  
Tel: +372 666 7500

**Ελλάδα**  
Pfizer Ελλάς A.E.  
Τηλ: +30 210 6785800

**España**  
Bristol-Myers Squibb, S.A.  
Tel: + 34 91 456 53 00  
[informacion.medica@bms.com](mailto:informacion.medica@bms.com)

**France**  
Bristol-Myers Squibb SAS  
Tél: + 33 (0)1 58 83 84 96  
[infomed@bms.com](mailto:infomed@bms.com)

**Hrvatska**  
Pfizer Croatia d.o.o.  
Tel: + 385 1 3908 777

**Ireland**  
Bristol-Myers Squibb Pharmaceuticals uc  
Tel: 1 800 749 749 (+ 353 (0)1 483 3625)  
[medical.information@bms.com](mailto:medical.information@bms.com)

**Ísland**  
Icepharma hf.  
Sími: +354 540 8000

**Italia**  
Bristol-Myers Squibb S.r.l.  
Tel: + 39 06 50 39 61  
[medicalinformation.italia@bms.com](mailto:medicalinformation.italia@bms.com)

**Magyarország**  
Pfizer Kft.  
Tel.: + 36 1 488 37 00

**Malta**  
Vivian Corporation Ltd.  
Tel: +356 21344610

**Nederland**  
Bristol-Myers Squibb B.V.  
Tel: + 31 (0)30 300 2222  
[medischeafdeling@bms.com](mailto:medischeafdeling@bms.com)

**Norge**  
Bristol-Myers Squibb Norway AS  
Tlf: + 47 67 55 53 50  
[medinfo.norway@bms.com](mailto:medinfo.norway@bms.com)

**Österreich**  
Bristol-Myers Squibb GesmbH  
Tel: + 43 1 60 14 30  
[medinfo.austria@bms.com](mailto:medinfo.austria@bms.com)

**Polksa**  
Pfizer Polska Sp. z o.o.  
Tel.: +48 22 335 61 00

**Portugal**  
Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Portuguesa,  
S.A.  
Tel: + 351 21 440 70 00  
[portugal.medinfo@bms.com](mailto:portugal.medinfo@bms.com)

**România**  
Pfizer Romania S.R.L  
Tel: +40 (0)21 207 28 00

**Slovenija**  
Pfizer Luxembourg SARL  
Pfizer, podružnica za svetovanje s področja  
farmacevtske dejavnosti, Ljubljana  
Tel: + 386 (0) 1 52 11 400

**Slovenská republika**  
Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka  
Tel: +421-2-3355 5500

**Suomi/Finland**  
Oy Bristol-Myers Squibb (Finland) Ab  
Puh/Tel: + 358 9 251 21 230  
[medinfo.finland@bms.com](mailto:medinfo.finland@bms.com)

**Κόπρος**  
Pfizer Ελλάς A.E. (Cyprus Branch)  
Τηλ: +357 22817690

**Sverige**  
Bristol-Myers Squibb Aktiebolag  
Tel: + 46 8 704 71 00  
[medinfo.sweden@bms.com](mailto:medinfo.sweden@bms.com)

**Latvija**  
Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā  
Tel.: +371 670 35 775

**Este folheto foi revisto pela última vez em {MM/AAAA}.**

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos <https://www.ema.europa.eu/>.

## INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO DE ELIQUIS GRANULADO REVESTIDO EM SAQUETA

### Informações importantes:

- Para obter mais informações sobre Eliquis, consulte o folheto informativo ou fale com o seu médico.
- Para doentes com restrições de líquidos, o volume da fórmula ou a água pode ser reduzida no máximo até 2,5 ml

### Preparar a dose com as saquetas



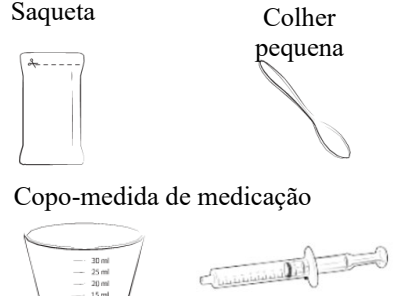
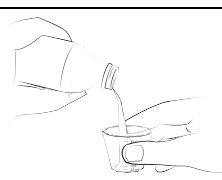
### LEIA AS SEGUINTE INSTRUÇÕES ANTES DE PREPARAR E ADMINISTRAR UMA DOSE.

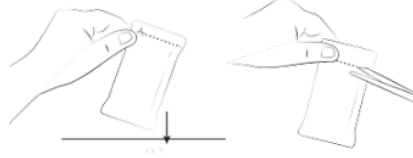
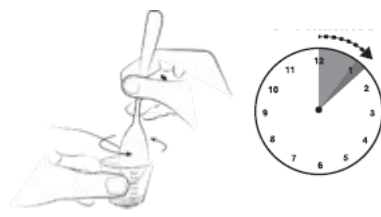
Existem 2 formas que pode utilizar para misturar e administrar este medicamento:

- Método de **LÍQUIDOS** utilizando uma seringa para uso oral **ou**
- Método de **ALIMENTOS** utilizando uma taça e colher pequenas.

Irá necessitar de um copo-medida de medicação e uma seringa doseadora para uso oral (mistura de **LÍQUIDOS**) **ou** uma taça e colher pequenas (mistura de **ALIMENTOS**) para administrar este medicamento. Pode encontrar estes materiais numa farmácia, se necessário.

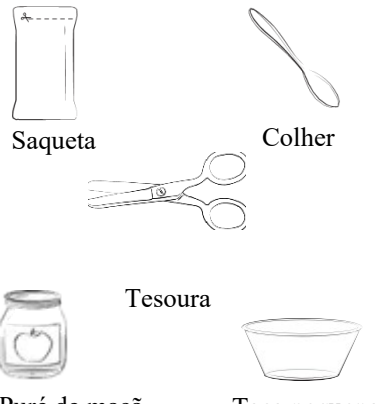
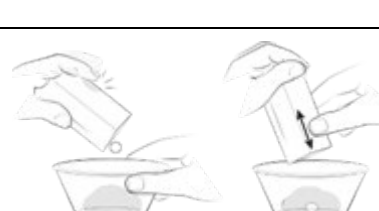
### Método de mistura de **LÍQUIDOS** para saquetas

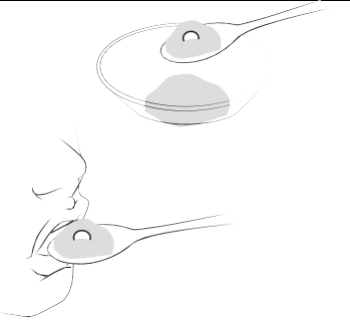
<p><input type="checkbox"/> <b>PASSO 1: preparar materiais</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>• <b>Lave e seque</b> as mãos.</li><li>• <b>Limpe e prepare</b> uma superfície de trabalho plana.</li><li>• <b>Reúna</b> os seus materiais:<ul style="list-style-type: none"><li>○ <b>Saquetas</b> (verifique o rótulo da prescrição para ter conhecimento de quantas saquetas o médico prescreveu para cada dose).</li><li>○ Seringa para uso oral (para administrar medicamento)</li><li>○ Copo-medida de medicação (para misturar o medicamento)</li><li>○ Colher pequena (para misturar medicamento)</li><li>○ Tesoura pequena (para abrir saqueta)</li><li>○ <b>Líquido de mistura</b> (utilize fórmula infantil, água ou sumo de maçã).</li></ul></li></ul>	 <p>Saqueta</p> <p>Colher pequena</p> <p>Copo-medida de medicação</p> <p>Seringa para uso oral</p> <p>Tesoura pequena</p>
<p><input type="checkbox"/> <b>PASSO 2: adicionar líquido ao copo-medida de medicação</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>• <b>Adicione</b> aproximadamente 10 ml (duas colheres de chá) de líquido ao copo-medida de medicação.</li></ul> <p><i>Aviso: para garantir a administração de toda a dose, NÃO coloque o medicamento num biberão</i></p>	

<p><input type="checkbox"/> <b>PASSO 3: Bata levemente na saqueta e abra-a</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Bata levemente</b> na saqueta para mover o granulado revestido no interior para a parte inferior.</li> <li><b>Corte</b> pela linha pontilhada na saqueta para a abrir.</li> </ul>	
<p><input type="checkbox"/> <b>PASSO 4: Esvazie a saqueta</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Deite</b> o granulado revestido no interior da saqueta no copo-medida de medicação.</li> <li><b>Passe</b> o dedo sobre a saqueta para remover todo o granulado revestido.</li> </ul>	
<p><input type="checkbox"/> <b>PASSO 5: misturar</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Segure</b> no copo-medida de medicação com uma mão e utilize uma colher pequena para misturar e esmagar o medicamento.</li> <li><b>Misture até estar totalmente dissolvido.</b> Tal deve demorar entre 5 e 7 minutos.</li> </ul> <p>É importante dissolver para obter a dose correta.</p>	<p>5 - 7 minutos</p> 
<p><input type="checkbox"/> <b>PASSO 6: administrar medicamento</b></p> <p><i>Este é um processo de 2 partes para garantir que é administrado TODO o medicamento.</i>  <u>Siga a parte 1 e a parte 2.</u></p>	
<p><b>Parte 1:</b> retire TODA a mistura em líquido com uma seringa para uso oral e administre todo o medicamento na seringa.</p>	
<p><b>EMPURRE o êmbolo</b></p> 	<p><b>Retire TODA a mistura em líquido de forma que não reste medicamento no copo de dosagem</b></p>  <p><b>Administre LENTAMENTE e administre todo o medicamento na seringa</b></p> 
<p><b>Parte 2:</b> repita para garantir que é administrado o medicamento restante da seguinte forma:</p>	
<p><b>Adicione</b>  <b>aproximadamente MAIS 5 ml</b>  <b>(uma colher de chá)</b> de líquido <b>ao copo-medida de medicação</b></p> 	<p><b>Misture</b>  <b>CUIDADOSAMENTE</b> o líquido <b>com uma colher pequena</b></p> <p><b>EMPURRE o êmbolo</b></p>   <p><b>Retire TODA a mistura em líquido de forma que não reste medicamento no copo de dosagem</b></p>  <p><b>Administre LENTAMENTE e administre todo o medicamento na seringa</b></p> 
<p><input type="checkbox"/> <b>PASSO 7: lavar</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Elimine</b> a saqueta vazia</li> <li>Lave o exterior e o interior da seringa com água.</li> <li>Lave o copo-medida de medicação e a colher pequena.</li> </ul>	

Certifique-se de que administra o medicamento imediatamente ou o mais tardar no prazo de 2 horas após a preparação.

## Método de mistura de ALIMENTOS para saqueta

<p><b>☐ PASSO 1: preparar materiais</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Lave e seque</b> as mãos.</li> <li><b>Limpe e prepare uma superfície de trabalho plana.</b></li> <li><b>Reúna</b> os seus materiais:           <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Saquetas</b> (verifique a prescrição para ter conhecimento de quantas saquetas o médico prescreveu para cada dose).</li> <li><b>Taça pequena</b> (para misturar medicamento)</li> <li><b>Colher pequena</b> (para misturar medicamento)</li> <li><b>Tesoura pequena</b> (para abrir saqueta)</li> <li><b>Puré de maçã</b></li> </ul> </li> </ul>	 <p>Saquetas Colher Tesoura Puré de maçã Taça pequena</p>
<p><b>☐ PASSO 2: preparar para misturar</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Coloque aproximadamente (15 ml) 1 colher de sopa</b> de alimentos na taça.</li> </ul>	
<p><b>☐ PASSO 3: Bata levemente na saqueta e abra-a</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Bata levemente</b> na saqueta para mover o granulado revestido no interior para a parte inferior.</li> <li><b>Corte</b> pela linha pontilhada na saqueta para a abrir.</li> </ul>	
<p><b>☐ PASSO 4: Esvazie a saqueta</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Deite</b> o granulado revestido no interior da saqueta na taça.</li> <li><b>Passe</b> o dedo sobre a saqueta para remover todo o granulado revestido.</li> </ul>	
<p><b>☐ PASSO 5: misturar</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Segure</b> na taça com uma mão e utilize uma colher pequena para misturar o granulado revestido no puré de maçã.</li> </ul>	

<p><input checked="" type="checkbox"/> <b>PASSO 6: administrar medicamento</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Dê a mistura de alimentos e medicamento com uma colher pequena.</li> <li>• <b>Certifique-se de que TODO</b> o medicamento e alimentos foram dados de forma que não reste medicamento na taça.</li> </ul>	
<p><input checked="" type="checkbox"/> <b>PASSO 7: lavar</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Elimine</b> a saqueta vazia.</li> <li>• Lave o copo-medida, a taça pequena e a colher pequena.</li> </ul>	
<p>Certifique-se de que administra o medicamento imediatamente.</p>	