

Prospect: Informații pentru pacient**Dabigatran etexilat Viatris 150 mg capsule**
dabigatran etexilat

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitați.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect

1. Ce este Dabigatran etexilat Viatris și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Dabigatran etexilat Viatris
3. Cum să luați Dabigatran etexilat Viatris
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Dabigatran etexilat Viatris
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Dabigatran etexilat Viatris și pentru ce se utilizează

Dabigatran etexilat Viatris conține substanță activă dabigatran etexilat și aparține unui grup de medicamente numit anticoagulante. Acționează prin blocarea unei substanțe din corp care este implicată în formarea cheagurilor de sânge.

Dabigatran etexilat Viatris este utilizat la adulți pentru:

- prevenirea apariției cheagurilor de sânge la nivelul creierului (accident vascular cerebral) și al altor vase de sânge din corp, dacă aveți o formă de ritm neregulat al inimii, numit fibrilație atrială non-valvulară și cel puțin un factor de risc suplimentar.
- tratamentul cheagurilor de sânge formate în venele de la nivelul picioarelor și plămânilor și pentru prevenția reapariției acestor cheaguri de sânge în venele de la nivelul picioarelor și plămânilor.

Dabigatran etexilat Viatris este utilizat la copii pentru:

- tratarea cheagurilor de sânge și prevenirea reapariției cheagurilor de sânge.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Dabigatran etexilat Viatris**Nu luați Dabigatran etexilat Viatris**

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la dabigatran etexilat sau la oricare dintre celealte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).
- dacă aveți insuficiență renală severă.
- dacă săngherați în acest moment.

- dacă suferiți de o afecțiune a unui organ, care crește riscul de apariție a unei sângerări grave (de exemplu ulcer la stomac, o leziune sau sângerare la nivelul creierului, o intervenție chirurgicală recentă la nivelul creierului sau al ochilor).
- dacă aveți o tendință crescută la sângerare. Aceasta poate fi înnăscută, sau de cauză necunoscută, sau din cauza altor medicamente.
- dacă luați medicamente pentru prevenirea coagulării săngelui (de exemplu warfarină, rivaroxaban, apixaban sau heparină), cu excepția schimbării tratamentului anticoagulant, dacă aveți o linie venoasă sau arterială prin care se administrează heparină pentru a menține funcțională sau în timp ce bătăile inimii dumneavoastră sunt readuse la normal printr-o procedură numită ablație prin cateter pentru fibrilația atrială.
- dacă aveți insuficiență hepatică severă sau o boală a ficatului care poate cauza moartea.
- dacă luați ketoconazol sau itraconazol pe cale orală, medicamente utilizate pentru tratamentul infecțiilor fungice.
- dacă luați ciclosporină pe cale orală, un medicament care previne respingerea organelor după transplant.
- dacă luați dronedaronă, un medicament utilizat pentru a trata bătăile anormale ale inimii.
- dacă luați un medicament care conține o combinație de glecaprevir și pibrentasvir, un medicament antiviral utilizat pentru a trata hepatita C.
- dacă ați primit o valvă cardiacă artificială care necesită subțierea permanentă a săngelui.

Atenționări și precauții

Înainte să luați Dabigatran etexilat Viatris adresați-vă medicului dumneavoastră. Trebuie să spuneți medicului dumneavoastră dacă pe parcursul tratamentului cu acest medicament ați avut simptome sau dacă trebuie să vi se efectueze o operație.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă aveți sau ați avut orice boală sau afecțiune, mai ales oricare dintre cele incluse în lista următoare:

- dacă aveți un risc crescut de sângerare, de exemplu:
 - dacă ați avut sângerări recente.
 - dacă ați suferit în ultima lună recoltarea pe cale chirurgicală a unui fragment de țesut (biopsie).
 - dacă ați avut o rană gravă (de exemplu fractură osoasă, traumatism cranian sau orice rană care a necesitat tratament chirurgical).
 - dacă aveți vreo afecțiune inflamatorie a esofagului sau a stomacului.
 - dacă aveți probleme cu refluxul sucului gastric din stomac în esofag.
 - dacă utilizați medicamente care pot crește riscul sângerării. Vezi „Dabigatran etexilat Viatris împreună cu alte medicamente” mai jos.
 - dacă luați medicamente antiinflamatoare cum sunt diclofenac, ibuprofen, piroxicam.
 - dacă aveți o infecție a inimii (endocardită bacteriană).
 - dacă știți că aveți o funcție redusă a rinichilor sau că sunteți deshidratat (simptomele includ senzația de sete și eliminarea unui volum redus de urină de culoare mai închisă (concentrată / cu spumă).
 - dacă aveți vîrstă peste 75 ani.
 - dacă sunteți un pacient adult și aveți o greutate corporală de 50 kg sau mai puțin.
 - numai în cazul utilizării la copii: în cazul în care copilul are o infecție la nivelul creierului sau al zonei din jurul acestuia.
- dacă ați avut un infarct miocardic sau ați fost diagnosticat cu afecțiuni ce cresc riscul de a face un infarct miocardic.
- dacă aveți o boală a ficatului care este asociată cu modificări ale testelor de sânge. Utilizarea acestui medicament nu este recomandată în acest caz.

Aveți grijă deosebită cu Dabigatran etexilat Viatris

- dacă este necesar să vi se efectueze o intervenție chirurgicală:

În acest caz utilizarea Dabigatran etexilat Viatris va trebui oprită temporar din cauza unui risc crescut de sângerare pe parcursul sau imediat după intervenția chirurgicală. Este foarte important să luați Dabigatran etexilat Viatris înainte și după intervenția chirurgicală exact la momentele la care vă spune medicul dumneavoastră.

- dacă o intervenție chirurgicală presupune introducerea unui cateter sau administrarea unei injecții la nivelul coloanei dumneavoastră vertebrale (de exemplu pentru anestezie epidurală sau rahidiană sau pentru reducerea durerii):
 - este foarte important să luați Dabigatran etexilat Viatris înainte și după intervenția chirurgicală exact la momentele la care vă spune medicul dumneavoastră.
 - spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă resimțiți amortea sau slăbiciune la nivelul picioarelor sau aveți probleme cu intestinul sau cu vezica urinară după terminarea anesteziei, deoarece este necesară asistență medicală de urgență.
- dacă ați căzut sau v-ați rănit în timpul tratamentului, în special dacă v-ați lovit la cap. Solicitați asistență medicală imediat. Poate fi necesar să fiți examinat de către un medic, deoarece puteți avea un risc crescut de sângerare.
- dacă știți că aveți o boală numită sindrom antifosfolipidic (o afecțiune a sistemului imunitar care determină un risc crescut de cheaguri de sânge), spuneți-i medicului dumneavoastră, care va hotărî dacă poate fi necesară schimbarea tratamentului.

Dabigatran etexilat Viatris împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente. **Trebue să spuneți medicului dumneavoastră, înainte de a lua Dabigatran etexilat Viatris, în special dacă luați unul dintre medicamentele enumerate mai jos:**

- Medicamente care reduc coagularea săngelui (de exemplu warfarină, fenprocumonă, acenocumarol, heparină, clopidogrel, prasugrel, ticagrelor, rivaroxaban, acid acetilsalicilic)
- Medicamente pentru tratamentul infecțiilor fungice (de exemplu ketoconazol, itraconazol), cu excepția cazurilor în care acestea sunt aplicate numai la nivelul pielii
- Medicamente pentru tratamentul bătăilor anormale ale inimii (de exemplu amiodaronă, dronedaronă, chinidină, verapamil). Dacă luați medicamente care conțin verapamil, medicul dumneavoastră vă poate spune să luați o doză redusă de Dabigatran etexilat Viatris, în funcție de afecțiunea pentru care medicamentul v-a fost prescris. Vezi pct. 3.
- Medicamente care previn respingerea organelor după transplant (de exemplu tacrolimus, ciclosporină)
- Un medicament care conține o combinație de glecaprevir și pibrentasvir (un medicament antiviral utilizat pentru a trata hepatita C)
- Medicamente antiinflamatoare și analgezice (de exemplu acid acetilsalicilic, ibuprofen, diclofenac)
- Sunătoare, un medicament pe bază de plante pentru tratamentul depresiei
- Medicamente antidepresive numite inhibitori selectivi de recaptare a serotoninii sau inhibitori selectivi de recaptare a serotoninii și norepinefrinei
- Rifampicină sau claritromicină (două antibiotice)
- Medicamente antivirale pentru tratamentul SIDA (de exemplu ritonavir)
- Anumite medicamente pentru tratamentul epilepsiei (de exemplu carbamazepină, fenitoină)

Sarcina și alăptarea

Efectele Dabigatran etexilat Viatris asupra sarcinii și asupra fătului nu sunt cunoscute. Nu trebuie să utilizați acest medicament în timpul sarcinii, cu excepția cazului în care medicul vă spune că îl puteți utiliza în siguranță. Dacă sunteți femeie și aveți vârstă la care puteți rămâne gravidă, trebuie să evitați să rămâneți gravidă în timpul tratamentului cu Dabigatran etexilat Viatris.

Nu trebuie să alăptați în timp ce luați tratament cu Dabigatran etexilat Viatris.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Dabigatran etexilat Viatris nu are efecte cunoscute asupra abilității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

3. Cum să luați Dabigatran etexilat Viatris

Dabigatran etexilat Viatris capsule poate fi utilizat la adulți și copii cu vârstă de 8 ani și peste, care pot înghiți capsulele întregi. Există alte forme de dozare adecvate vîrstei pentru tratamentul copiilor cu vârstă sub 8 ani.

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră dacă nu sunteți sigur.

Luați Dabigatran etexilat Viatris așa cum vi s-a recomandat pentru următoarele indicații:

Prevenția infundării vaselor de sânge de la nivelul creierului sau din corp prin formarea de cheaguri de sânge după ritmuri anormale de bătaie ale inimii și tratamentul cheagurilor de sânge formate în venele de la nivelul picioarelor și plămânilor, inclusiv prevenția reapariției acestor cheaguri de sânge în venele de la nivelul picioarelor și plămânilor

Doza recomandată este de 300 mg prin administrarea unei capsule de **150 mg de două ori pe zi**.

Dacă aveți vârstă de **80 de ani sau mai mult**, doza recomandată este de 220 mg prin administrarea **unei capsule de 110 mg de două ori pe zi**.

Dacă luați **medicamente care conțin verapamil**, trebuie să luați o doză mai mică de Dabigatran Viatris, de 220 mg, prin administrarea **unei capsule de 110 mg de două ori pe zi**, deoarece riscul de săngerare poate fi crescut.

Dacă aveți un **risc potențial mai mare de săngerare**, medicul dumneavoastră poate decide să vă prescrie o doză de 220 mg prin administrarea **unei capsule de 110 mg de două ori pe zi**.

Puteți continua să luați acest medicament dacă este necesar ca bătaile inimii dumneavoastră să fie readuse la normal printr-o procedură numită cardioversie sau printr-o procedură numită ablație prin cateter pentru fibrilația atrială. Luați Dabigatran Viatris așa cum v-a spus medicul dumneavoastră.

Dacă un dispozitiv medical (stent) a fost plasat într-un vas de sânge pentru a-l menține deschis, printre procedură numită intervenție coronariană percutanată cu montare de stent, puteți fi tratat cu Dabigatran Viatris după ce medicul dumneavoastră decide că s-a obținut controlul normal al coagulației săngelui. Luați Dabigatran Viatris așa cum v-a spus medicul dumneavoastră.

Tratamentul cheagurilor de sânge și prevenirea reapariției cheagurilor de sânge la copii

Dabigatran etexilat Viatris trebuie luat de două ori pe zi, o doză dimineață și o doză seara, la aproximativ aceeași oră în fiecare zi. Intervalul dintre doze trebuie să fie, pe cât posibil, 12 ore.

Doza recomandată depinde de greutate și de vîrstă. Medicul dumneavoastră va stabili doza corectă. Medicul dumneavoastră poate ajusta doza pe măsură ce tratamentul avansează. Continuați să utilizați toate celelalte medicamente, mai puțin dacă medicul dumneavoastră vă spune să încetați să utilizați vreunul dintre ele.

Tabelul 1 prezintă dozele unice și totale zilnice de Dabigatran etexilat Viatris în miligrame (mg). Dozele depind de greutatea în kilograme (kg) și vîrstă în ani a pacientului.

Tabelul 1: Tabel de administrare pentru Dabigatran etexilat Viatris capsule

Combinări de greutate/vârstă		Doza unică în mg	Doza totală zilnică în mg
Greutatea în kg	Vârsta în ani		
între 11 și sub 13 kg	între 8 și sub 9 ani	75	150
între 13 și sub 16 kg	între 8 și sub 11 ani	110	220
între 16 și sub 21 kg	între 8 și sub 14 ani	110	220
între 21 și sub 26 kg	între 8 și sub 16 ani	150	300
între 26 și sub 31 kg	între 8 și sub 18 ani	150	300
între 31 și sub 41 kg	între 8 și sub 18 ani	185	370
între 41 și sub 51 kg	între 8 și sub 18 ani	220	440
între 51 și sub 61 kg	între 8 și sub 18 ani	260	520
între 61 și sub 71 kg	între 8 și sub 18 ani	300	600
între 71 și sub 81 kg	între 8 și sub 18 ani	300	600
81 kg sau mai mult	între 10 și sub 18 ani	300	600

Doze unice care necesită combinații cu mai mult de o capsulă:

- 300 mg: două capsule de 150 mg sau patru capsule de 75 mg
- 260 mg: o capsulă de 110 mg plus o capsulă de 150 mg sau o capsulă de 110 mg plus două capsule de 75 mg
- 220 mg: sub forma a două capsule de 110 mg
- 185 mg: sub forma unei capsule de 75 mg plus o capsulă de 110 mg
- 150 mg: sub forma unei capsule de 150 mg sau a două capsule de 75 mg

Cum să luați Dabigatran etexilat Viatris

Dabigatran etexilat Viatris poate fi luat cu sau fără alimente. Capsula trebuie înghițită întreagă, cu un pahar cu apă, pentru a asigura transferul către stomac. Nu spargeți, nu mestecați sau goliiți de granule capsulele, deoarece acest lucru poate crește riscul de sângeare.

Instrucțiuni pentru flacon

- Împingeți și răsuciți pentru deschidere.
- După scoaterea capsulei, puneți la loc capacul flaconului și strângeți-l bine, imediat ce v-ați luat doza.

Înlocuirea tratamentului anticoagulant

Nu schimbați tratamentul cu anticoagulante fără recomandări specifice din partea medicului dumneavoastră.

Dacă luați mai mult Dabigatran etexilat Viatris decât trebuie

O cantitate prea mare din acest medicament crește riscul de sângeare. Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră dacă ați luat prea multe capsule. Sunt disponibile opțiuni specifice de tratament.

Dacă uitați să luați Dabigatran etexilat Viatris

O doză uitată poate fi luată cu până la 6 ore înainte de următoarea doză.

O doză uitată nu mai trebuie luată dacă au rămas mai puțin de 6 ore până când trebuie luată doza următoare.

Nu luați o doză dublă pentru a compensa o doză uitată.

Dacă încetați să luați Dabigatran etexilat Viatris

Luați Dabigatran etexilat Viatris exact aşa cum vi s-a prescris. Nu încetați să luați acest medicament fără a discuta mai întâi cu medicul dumneavoastră, deoarece riscul de apariție a unui cheag de sânge poate fi crescut dacă opriți tratamentul prea devreme. Adresați-vă medicului dumneavoastră dacă prezentați indigestie după ce ați luat Dabigatran etexilat Viatris.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Dabigatran etexilat Viatris influențează procesul de coagulare a săngelui, astfel încât majoritatea reacțiilor adverse se referă la semne precum vânătăi sau săngerări. Pot apărea săngerări majore sau severe, acestea fiind cele mai grave reacții adverse care, indiferent de locul săngerării, pot avea ca rezultat dizabilitate, punerea vieții în pericol sau pot conduce chiar la deces. În unele cazuri aceste săngerări pot să nu fie evidente.

Spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă aveți orice săngerare care nu se oprește de la sine sau dacă aveți semne de săngerare excesivă (stare de slăbiciune foarte intensă, oboseală, paloare, ameteală, durere de cap sau transpirații inexplicabile). Medicul dumneavoastră poate decide să vă țină sub observație atentă sau să vă schimbe medicamentul.

Spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă aveți o reacție alergică gravă care vă provoacă dificultate la respirație sau ameteală.

Reacțiile adverse posibile sunt enumerate mai jos, grupate în funcție de frecvența apariției.

Prevenția infundării vaselor de sânge de la nivelul creierului sau din corp prin cheaguri de sânge formate în urma unor ritmuri anormale de bătaie ale inimii

Frecvențe (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- Sângerarea poate apărea la nivelul nasului, în stomac sau intestine, la nivelul penisului/vaginului sau tractului urinar (inclusiv sânge în urină care colorează urina în roz sau roșu) sau sub piele
- Scădere a numărului de celule roșii din sânge
- Durere la nivelul stomacului
- Indigestie
- Frecvențe scaune diareice sau accentuare a tranzitului intestinal
- Senzație de rău

Mai puțin frecvențe (pot afecta până la 1 din 100 persoane):

- Sângerări
- Sângerarea poate apărea la nivelul hemoroizilor, din rect sau la nivelul creierului
- Formare de hematomb
- Tuse cu sânge sau spută cu urme de sânge
- Scădere a numărului de trombocite din sânge
- Scădere a cantității de hemoglobină din sânge (substanță din celulele roșii)
- Reacție alergică
- Modificare bruscă la nivelul pielii, care îi schimbă culoarea și aspectul
- Mâncărime
- Ulcer la nivelul stomacului sau al intestinelor (include ulcer la nivelul esofagului)
- Inflamații ale esofagului și stomacului
- Reflux al sucului gastric din stomac în esofag
- Vârsături
- Dificultate la înghițire
- Valori anormale ale testelor de laborator pentru evaluarea funcției ficatului

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane):

- Sângerarea poate apărea în interiorul unei articulații, dintr-o incizie chirurgicală, dintr-o leziune sau la locul unei injecții sau la locul de intrare al unui cateter într-o venă
- Reacție alergică gravă care produce respirație cu dificultate sau amețeală
- Reacție alergică gravă care produce umflare a feței sau a gâtului
- Eruție importantă pe piele cu umflături în relief, de culoare roșu închis, însotită de mâncărime, cauzată de o reacție alergică
- Scădere a proporției celulelor sângelui
- Creștere a enzimelor ficiatului
- Îngălbănire a pielii sau a albului ochilor din cauza unor probleme ale ficiatului sau sângelui

Cu frecvență necunoscută (frecvență care nu poate fi estimată din datele disponibile):

- Dificultate în respirație sau respirație șiierătoare
- Scăderi ale numărului de celule albe din sânge (care ajută la combaterea infecțiilor) sau chiar absența acestora
- Cădere a părului

Într-un studiu clinic, cazurile de infarct miocardic apărute după utilizarea dabigatranului etexilat Viatris au fost mai numeroase decât după utilizarea warfarinei. Totalul cazurilor fost însă redus.

Tratamentul cheagurilor de sânge formate în venele de la nivelul picioarelor și plămânilor, inclusiv prevenția reapariției acestor cheaguri de sânge în venele de la nivelul picioarelor și/sau plămânilor

Frecvențe (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- Sângerarea poate apărea la nivelul nasului, în stomac sau intestine, din rect, la nivelul penisului/vaginului sau al tractului urinar (sânghe prezent în urină, care colorează urina în roz sau roșu) sau sub piele
- Indigestie

Mai puțin frecvențe (pot afecta până la 1 din 100 persoane):

- Sângerări
- Sângerarea poate apărea la nivelul unei articulații sau al unei leziuni
- Sângerarea poate apărea la nivelul hemoroizilor
- Scădere a numărului de celule roșii din sânge
- Formare de hematorm
- Tuse cu sânge sau spută cu urme de sânge
- Reacție alergică
- Modificare bruscă la nivelul pielii care îi schimbă culoarea și aspectul
- Mâncărime
- Ulcer la nivelul stomacului sau al intestinelor (include ulcer la nivelul esofagului)
- Inflamații ale esofagului și stomacului
- Reflux al sucului gastric din stomac în esofag
- Senzație de rău
- Vârsături
- Durere la nivelul stomacului
- Frecvențe scaune diareice sau accentuare a tranzitului intestinal
- Valori anormale ale testelor de laborator pentru evaluarea funcției ficiatului
- Creștere a enzimelor ficiatului

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane):

- Sângerarea poate apărea de la nivelul unei incizii chirurgicale sau al locului administrării unei injecții sau al locului de introducere a unui cateter într-o venă sau la nivelul creierului
- Scădere a numărului de trombocite din sânge
- Reacție alergică gravă care produce îngreunarea respirației sau amețeli
- Reacție alergică gravă care produce umflarea feței sau a gâtului
- Eruție importantă pe piele, cu umflături în relief, de culoare roșu închis, însotită de mâncărime, cauzată de o reacție alergică

- Dificultate la înghițire

Cu frecvență necunoscută (frecvență care nu poate fi estimată din datele disponibile):

- Dificultate în respirație sau respirație șuierătoare
- Scădere a cantității de hemoglobină din sânge (substanță din globulele roșii)
- Scădere a proporției celulelor săngelui
- Scăderi ale numărului de celule albe din sânge (care ajută la combaterea infecțiilor) sau chiar absența acestora
- Îngălbirea a pielii sau a albului ochilor din cauza unor probleme ale ficatului sau săngelui
- Cădere a părului

Într-un studiu clinic, cazurile de infarct miocardic apărute după utilizarea Dabigatranului etexilat Viatris au fost mai frecvente decât după utilizarea warfarinei. Totalul cazurilor a fost însă redus. Nu a fost observată nicio neconcordanță în ce privește numărul de cazuri de infarct miocardic la pacienți tratați cu dabigatran comparativ cu pacienții tratați cu placebo.

Tratamentul cheagurilor de sânge și prevenirea reapariției cheagurilor de sânge la copii

Frecvențe (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- Scădere a numărului de celule roșii din sânge
- Scădere a numărului de trombocite din sânge
- Eruție importantă pe piele cu umflături în relief, de culoare roșu închis, însorită de mâncărime, cauzată de o reacție alergică
- Modificare bruscă la nivelul pielii care îi schimbă culoarea și aspectul
- Formare de hematom
- Sângerare nazală
- Reflux al sucului gastric din stomac în esofag
- Vârsături
- Senzație de rău
- Frecvențe scaune diareice sau accentuare a tranzitului intestinal
- Indigestie
- Cădere a părului
- Creștere a enzimelor ficatului

Mai puțin frecvențe (pot afecta până la 1 din 100 persoane):

- Scădere a numărului de celule albe din sânge (care ajută la combaterea infecțiilor)
- Sângerarea poate apărea în stomac sau intestine, din creier, din rect, la nivelul penisului/vaginului sau al tractului urinar (inclusiv sânge în urină care colorează urina în roz sau roșu) sau sub piele
- Scădere a cantității de hemoglobină din sânge (substanță din celulele roșii)
- Scădere a proporției celulelor săngelui
- Mâncărime
- Tuse cu sânge sau spută cu urme de sânge
- Durere la nivelul stomacului
- Inflamații ale esofagului și stomacului
- Reacție alergică
- Dificultate la înghițire
- Îngălbirea a pielii sau a albului ochilor din cauza unor probleme ale ficatului sau săngelui

Cu frecvență necunoscută (frecvență care nu poate fi estimată din datele disponibile):

- Absența celulelor albe din sânge (care ajută la combaterea infecțiilor)
- Reacție alergică gravă care produce dificultate la respirație sau amețeală
- Reacție alergică gravă care produce umflarea feței sau a gâtului
- Dificultate în respirație sau respirație șuierătoare
- Sângerare
- Sângerarea poate apărea în interiorul unei articulații sau dintr-o leziune, dintr-o incizie chirurgicală sau la locul unei injecții sau la locul de intrare al unui cateter într-o venă

- Sângerarea poate apărea la nivelul hemoroizilor
- Ulcer la nivelul stomacului sau al intestinilor (inclusiv ulcer la nivelul esofagului)
- Valori anormale ale testelor de laborator pentru evaluarea funcției ficatului

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, asistentei medicale sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1 București 011478- RO e-mail: adr@anm.ro Website: www.anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Dabigatran etexilat Viatris

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie, pe blister sau pe flacon după „EXP”. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra în ambalajul original pentru a fi ferit de umiditate.

MEDICAMENTELE EXPIRATE ȘI/SAU NEUTILIZATE TREBUIE RETURNATE LA SPITALE PUBLICE SAU PRIVATE.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Dabigatran etexilat Viatris

- Substanța activă este dabigatran etexilat. Fiecare capsulă conține 150 mg dabigatran etexilat (sub formă de mesilat).
- Celelalte componente sunt: acid tartric (E334), hidroxipropilceluloză (E463), talc (E553b) și hipromeloză (E464).
- Capsula conține Albastru Brilian FCF (E133), dioxid de titan (E171) și hipromeloză (E464).
- Cerneala de inscripționare conține shellac (E904), propilenglicol (E1520), soluție concentrată de amoniac (E527), oxid negru de fer (E172) și hidroxid de potasiu (E525).

Cum arată Dabigatran etexilat Viatris și conținutul ambalajului

Dabigatran etexilat Viatris 150 mg se prezintă sub formă de capsule de aproximativ 21 mm în lungime cu un capac opac de culoare albastru deschis și un corp opac de culoare albă, umplute cu granule de culoare galben deschis până la aproape galben, inscripționate atât pe capac cât și pe corp cu „VTRS” peste „DC150” cu cerneală neagră.

Dabigatran etexilat Viatris 150 mg este disponibil în ambalaje conținând 30, 60 sau 180 capsule în blistere din aluminiu-OPA/aluminiu/PVC.

Dabigatran etexilat Viatris 150 mg este disponibil în ambalaje conținând 10 x 1, 30 x 1, 60 x 1, 100 x 1 sau 180 x 1 capsule în blistere perforate cu doze unitare din aluminiu-OPA/aluminiu/PVC.

Dabigatran etexilat Viatris 150 mg este disponibil în ambalaje conținând 100 sau 180 capsule în flacoane din PEID cu sisteme de închidere securizate pentru copii. Flaconul conține și un desicant (silica gel).

Este posibil ca nu toate mărimele de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Viatris Limited

Damastown Industrial Park

Mulhuddart

Dublin 15

DUBLIN

Irlanda

Fabricantul

Mylan Hungary Kft.

Mylan Ut 1, Komarom,
2900, Ungaria

Mylan Germany GmbH

Benzstrasse 1,
Bad Homburg,
61352, Germania

Acet medicament este autorizat în statele membre ale Spațiului Economic European și în Regatul Unit (Irlanda de Nord) sub următoarele denumiri comerciale:

Suedia	Dabigatran Etexilate Viatris
Austria	Dabigatranetexilat Viatris 75 mg Hartkapsel Dabigatranetexilat Viatris 110 mg Hartkapsel Dabigatranetexilat Viatris 150 mg Hartkapsel
Belgia	Dabigatran Etexilate Viatris 75 mg harde capsules Dabigatran Etexilate Viatris 110 mg harde capsules Dabigatran Etexilate Viatris 150 mg harde capsules
Bulgaria	Дабигатран етексилат Виатрис 75 mg твърди капсули Дабигатран етексилат Виатрис 110 mg твърди капсули Дабигатран етексилат Виатрис 150 mg твърди капсули
Cipru	Dabigatran Etexilate Viatris
Republica Cehă	Dabigatran Etexilate Viatris
Germania	Dabigatranetexilat Viatris 75 mg Hartkapseln Dabigatranetexilat Viatris 110 mg Hartkapseln Dabigatranetexilat Viatris 150 mg Hartkapseln
Danemarca	Dabigatran Etexilate Viatris
Estonia	Dabigatran Etexilate Viatris
Grecia	Dabigatran Etexilate/Viatris
Spania	Dabigatrán Etexilato Viatris 75 mg cápsulas duras EFG Dabigatrán Etexilato Viatris 110 mg cápsulas duras EFG Dabigatrán Etexilato Viatris 150 mg cápsulas duras EFG

Finlanda	Dabigatran Etexilate Viatris
Franța	DABIGATRAN ETEXILATE VIATRIS SANTE 75 mg, gélule DABIGATRAN ETEXILATE VIATRIS SANTE 110 mg, gélule DABIGATRAN ETEXILATE VIATRIS SANTE 150 mg, gélule
Croația	Dabigatraneteksilat Viatris 75 mg tvrde kapsule Dabigatraneteksilat Viatris 110 mg tvrde kapsule Dabigatraneteksilat Viatris 150 mg tvrde kapsule
Ungaria	Dabigatran Etexilate Viatris 75 mg kemény kapszula Dabigatran Etexilate Viatris 110 mg kemény kapszula Dabigatran Etexilate Viatris 150 mg kemény kapszula
Islanda	Dabigatran Etexilate Viatris
Italia	Dabigatran etexilato Mylan Italia 75 mg capsule rigide Dabigatran etexilato Mylan Italia 110 mg capsule rigide Dabigatran etexilato Mylan Italia 150 mg capsule rigide
Lituania	Dabigatran etexilate Viatris 75 mg kietosios kapsulės Dabigatran etexilate Viatris 110 mg kietosios kapsulės Dabigatran etexilate Viatris 150 mg kietosios kapsulės
Luxemburg	Dabigatran Etexilate Viatris 75 mg gélules Dabigatran Etexilate Viatris 110 mg gélules Dabigatran Etexilate Viatris 150 mg gélules
Letonia	Dabigatran Etexilate Viatris 75 mg cietās kapsulas Dabigatran Etexilate Viatris 110 mg cietās kapsulas Dabigatran Etexilate Viatris 150 mg cietās kapsulas
Malta	Dabigatran Etexilate Viatris 75mg hard capsules Dabigatran Etexilate Viatris 110mg hard capsules Dabigatran Etexilate Viatris 150mg hard capsules
Țările de Jos	Dabigatran etexilaat Viatris 75 mg harde capsules Dabigatran etexilaat Viatris 110 mg harde capsules Dabigatran etexilaat Viatris 150 mg harde capsules
Norvegia	Dabigatran Etexilate Viatris
Polonia	Dabigatran Etexilate Viatris
Portugalia	Dabigatrano etexilato Mylan 75 mg Cápsulas Dabigatrano etexilato Mylan 110 mg Cápsulas Dabigatrano etexilato Mylan 150 mg Cápsulas
România	Dabigatran Etexilat Viatris 75 mg capsule Dabigatran Etexilat Viatris 110 mg capsule Dabigatran Etexilat Viatris 150 mg capsule
Slovenia	Dabigatraneteksilat Viatris 75 mg trde kapsule Dabigatraneteksilat Viatris 110 mg trde kapsule Dabigatraneteksilat Viatris 150 mg trde kapsule
Slovacia	Dabigatran Etexilate Viatris 75 mg tvrdé kapsuly Dabigatran Etexilate Viatris 110 mg tvrdé kapsuly Dabigatran Etexilate Viatris 150 mg tvrdé kapsuly

Acest prospect a fost revizuit în martie 2024.