

União Química Farmacêutica Nacional S/A

Comprimido revestido

10 mg

Medicamento genérico Lei nº 9.787, de 1999



Comprimido revestido

IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES

Comprimido revestido 10 mg: embalagens contendo 30 comprimidos revestidos.

USO ORAL

USO ADULTO

COMPOSICÃO

Ca da comprimido revestido contém:

rivaroxabana.....10 mg

Excipientes: celulose microcristalina, croscarmelose sódica, hipromelose, lactose monoidratada, estearato de magnésio, laurilsulfato de sódio, óxido de ferro vermelho, macrogol, dióxido de titânio, dióxido de silício.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Antes de iniciar o uso de um medicamento, é importante que você leia as informações contidas na bula, verifique o prazo de validade, o conteúdo e a integridade da embalagem. Mantenha a bula do produto sempre em mãos para qualquer consulta que se faça necessária.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

A rivaroxabana é usada para prevenir a formação de coágulos de sangue nas suas veias após cirurgia de substituição da articulação em seus joelhos ou quadril. Seu médico lhe prescreveu este medicamento porque após uma operação você tem risco aumentado de ter um coágulo de sangue.

A riva roxabana é indicada para o tra tamento de trombose nas veias profundas e prevenção de trombose nas veias profundas e embolia pulmonar recorrentes, em adultos.

A riva roxabana é indicada para o tratamento de embolia pulmonar e para prevenção de embolia pulmonar e trombose nas veias profundas recorrentes, em a dultos.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

A substância ativa é a rivaroxabana, que pertence a um grupo de medicamentos chamados de a gentes a ntitrombóticos, os quais impedem a formação do trombo, ou seja, impedem a coagulação do sangue no interior do vaso sanguíneo. A rivaroxabana age inibindo a ação do fator de coagulação Xa (elemento necessário para a formação do coágulo) e reduz assim a tendência do sangue formar coágulos.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você não deve utilizar rivaroxabana:

- se você for a lérgico (hipersensível) à riva roxabana ou a qualquer outro componente do produto. Os componentes do produto estão lista dos no início da bula;
- se você está com sangramento que requer cuidados especiais (por exemplo, sangramento intracraniano, sangramento gastrintestinal);
- se você tem doença hepática grave que leva a um aumento de risco de sangramento;
- se você está grá vida ou a mamentando.

Não use riva roxabana e fale com seu médico se qualquer um dos eventos a cima se a plicar a você.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Advertências e Precauções

Deve-se ter cuidado especial na administração de rivaroxabana:

- se você tem doença renal gra ve ou moderada;
- se você tem risco a umentado de sangramento, tais como:
 - distúrbios hemorrágicos;
 - pressão arterial muito alta, não controlada por tratamento médico;
 - úlcera ativa ou recente no estômago ou no intestino;

- problemas nos vasos sanguíneos da parte de trás de seus olhos (retinopatia):
- sangra mento recente em seu cérebro (hemorragia intracraniana ou intracerebral);
- problemas nos vasos sanguíneos do cérebro ou da medula espinhal;
- operação recente em seu cérebro, medula espinhal ou olhos;
- bronquiectasia (doença pulmonar onde os brônquios estão dilatados e com pus) ou histórico de sangramento nos pulmões.
- se você tem prótese de válvula cardíaca;
- se o médico falar que você tem uma forma grave de síndrome antifosfolípide, uma doença que pode causar coágulos sanguíneos.

Também deve-se ter cuidado se tiver um câncer ativo - isso também pode significar que você tem um risco aumentado de sangramento. Um câncer ativo significa que nos últimos 6 meses você:

- foi dia gnosticado com câncer
- teve uma recidiva do câncer
- esta va sendo tratado para câncer

Se alguma das condições acima se aplicar a você, converse com seu médico antes de usar rivaroxabana. Seu médico poderá decidir mantê-lo sob cuidadosa observação.

A riva roxabana não é recomendada caso seu médico determine que a sua pressão arteria l esteja instável ou outro tratamento ou procedimento cirúrgico para remover coágulo sanguíneo do seu pulmão esteja pla nejado.

Se você precisar de alguma operação é muito importante usar riva roxabana antes e a pós a operação, exatamente nos horários informados por seu médico.

Se sua operação envolver um cateter ou uma injeção na sua medula espinhal (por exemplo, para anestesia epidural ou espinhal ou para redução da dor):

- é muito importante usar riva roxabana antes e a pós a inserção ou remoção do cateter, exatamente nos horários informados por seu médico:
- fa le imediatamente para seu médico se você sentir formigamento ou fraqueza nas suas pernas ou problemas com seu intestino ou bexiga a pós o final da a nestesia, pois medidas urgentes podem ser necessárias.

Como a rivaroxabana comprimidos contém lactose, informe ao seu médico se você tem problemas hereditários raros de intolerância à lactose ou à galactose (por exemplo, deficiência de lactase de Lapp ou má absorção de glicose-galactose).

A rivarox abana comprimidos contém menos de 1 mmol de sódio (23 mg) por dose, isto quer dizer que é essencialmente "livre de sódio".

Gravideze lactação

Se você está grávida ou amamentando, não use rivaroxabana. Caso exista uma possibilidade de você ficar grávida, use um método contraceptivo eficaz enquanto estiver usando rivaroxabana. Se você engravidar enquanto estiver usando rivaroxabana, fa le imediatamente com seu médico. Ele irá decidir como você deverá ser tratada.

Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas

A riva roxabana pode causar desmaios (reação adversa incomum) ou tontura (reação a dversa comum) (ver "Quais os males que este medicamento pode me causar?"). Você não deve dirigir ou operar máquinas se a presentar esses sintomas.

Interações medicamentosas

Informe seu médico se você está usando ou usou recentemente qualquer outro medicamento, incluindo medicamentos de venda sem prescrição médica.

Informe seu médico antes de usar riva roxabana caso você esteja usando:

- medicamentos para infecções fúngicas (por exemplo, cetoconazol), a menos que seja apenas para aplicação sobre a pele;
- medicamentos antivirais para síndrome da imunodeficiência adquirida HIV/AIDS (por exemplo, ritonavir);
- anti-inflamatórios e medicamentos para alívio da dor (por exemplo, naproxeno ou ácido acetilsalicílico);
- medicamentos para tratar a depressão (inibidores seletivos da recaptação de serotonina (ISRSs) ou inibidores da recaptação de serotonina e noradrenalina (IRSNs).

Estes medicamentos podem a umentar o efeito de riva roxabana e a umentar o risco de sangramentos. Seu médico poderá então decidir mantê-lo sob cuidadosa observação.

Fa le com seu médico se você está usando outros medicamentos para reduzir a coagulação sanguínea (por exemplo, enoxaparina, clopidogrel ou antagonistas de vitamina K como varfarina e a cenocoumarol).

Fa le com seu médico se você está usando a lgum dos medicamentos lista dos abaixo antes de iniciar o uso de rivaroxabana, pois seu efeito pode estar reduzido.

Seu médico irá então decidir se você deve ser tratado com riva roxabana e se deve ser mantido sob cuidadosa observação.

- medicamentos para o tratamento de epilepsia/convulsão (fenitoína, carbamazepina, fenobarbital);
- erva de São João, um produto natural para depressão;
- rifampicina, um antibiótico.

Ca so seu médico determine que você a presenta risco a umentado de desenvolver úlcera no seu estômago ou intestino, ele pode decidir iniciar um tratamento para prevenção da úlcera.

Caso realize algum exame, informe ao laboratório que está tomando rivaroxabana, pois alguns exames são afetados por este medicamento.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Manter em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C), em sua embalagem origina l protegido da umidade.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento comprazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Aspecto físico: comprimido revestido, rosa, redondo, biconvexo, liso em ambas as faces.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Uso oral.

Sempre use a rivaroxabana exatamente como informado por seu médico.

Ingerir o comprimido preferencialmente com água. O comprimido pode ser ingerido com ou sem a limentos.

Se você a presentar dificuldades para engolir o comprimido inteiro, converse com seu médico sobre outras formas de tomar rivarox abana. O comprimido de rivarox abana pode ser triturado e misturado com á gua ou alimentos pastosos, como purê de maçã, imediatamente antes da utilização, e a dministrado por via oral.

Se necessário, seu médico poderá administrar rivaroxabana por uma sonda gástrica.

Prevenção de formação de coágulos de sangue nas suas veias após cirurgia de substituição da articulação em seus joelhos ou quadril.

A dose usual é um comprimido (10 mg) uma vez ao dia.

Tome o primeiro comprimido 6 a 10 horas após a cirurgia. Então tome um comprimido por dia até que seu médico lhe oriente a parar.

Procure ingerir o comprimido mais ou menos no mesmo horário a cada dia. Isso irá ajudá-lo a se lembrar de tomar o medicamento corretamente.

Se você passou por uma **cirurgia de grande porte do quadril**, você normalmente deverá tomar os comprimidos por 5 semanas. Se você passou por uma **cirurgia de grande porte do joelho**, você normalmente deverá tomar os comprimidos por 2 semanas. Converse com seu médico caso você tenha alguma dúvida sobre o uso do produto.

Tratamento de coágulo nas veias das pernas (trombose venosa profunda) e embolia pulmonar (EP), e para prevenção do reaparecimento destes coágulos.

A dose recomendada para o tra tamento inicial da TVP (trombose venosa profunda) e embolia pulmonar (EP) a gudas é de 15 mg de riva rox abana **duas vezes ao dia** para a s três primeiras semanas, seguida por 20 mg **uma vez ao dia** para a continuação do tra tamento e para a prevenção da TVP e da EP recorrentes.

Após a conclusão de pelo menos 6 meses de tratamento, o seu médico pode decidir continuar o tratamento com um comprimido de 10 mg uma vez a o dia ou um comprimido de 20 mg uma vez a o dia com base em uma avaliação de risco individual de TVP ou EP recorrente em relação ao risco de sangramento.

| | Esquema de dose | Dose diária total |
|------------------------------------|---|-------------------|
| Dia 1 - 21 | 15 mg duas vezes ao dia | 30 mg |
| Dia 22 em diante | 20 mg uma vez ao dia | 20 mg |
| Após a conclusão de pelo menos 6 | 10 mg uma vez ao dia ou 20 mg uma | 10 mg ou 20 mg |
| meses de tratamento para TVP ou EP | vez a o dia, com base na avaliação risco- | |
| | benefício do médico | |

- Duração do tratamento

Para o tratamento de trombose venosa profunda (TVP) e embolia pulmonar (EP), seu médico irá realizar uma cuidadosa a valiação risco-beneficio. A tera pia de curta duração (3 meses) deve ser considerada em pacientes com TVP ou EP provocada pelos principais fatores de risco temporários (por exemplo, cirurgia importante recente ou trauma).

A terapia de longa duração deve ser considerada em pacientes com TVP ou EP provocada por fatores de risco permanentes, TVP ou EP não provocada, ou história de TVP ou EP recorrente.

- Populações especiais de pacientes

- Crianças e a dolescentes (do nascimento aos 18 anos)

A riva roxabana não é recomendada para pessoas com menos de 18 a nos. Não existe informação suficiente sobre o uso deste medicamento em cria nças e a dolescentes.

- Pacientes idosos

Não é necessário ajuste de dose de rivaroxabana com base na ida de.

- Pacientes com insuficiência hepática

A riva rox abana é contraindicada em pacientes com doença hepática com problemas de coagulação, que levam a um aumento de risco de sa ngramento.

Não é necessário ajuste de dose de rivaroxabana em pacientes com outras doenças hepáticas.

- Pacientes com insuficiência renal

- Para a prevenção de formação de coágulos de sangue nas suas veias após cirurgia de substituição da articulação em seus joelhos ou quadril não é necessário ajuste de dose se a rivaroxabana for administrada em pacientes com insuficiência renal leve ou moderada.
- Para o tratamento de coágulo nas veias das pernas (trombose venosa profunda) e embolia pulmonar (EP), e para prevenção do reaparecimento destes coágulos não é necessário ajuste de dose em pacientes com insuficiência renal leve

O tra tamento para pacientes com insuficiência renal moderada ou grave deve ser 15 mg duas vezes ao dia durante as três primeiras semanas. Após esse período, é recomendada uma dose de 15 mg uma vez ao dia.

Quando a dose recomendada é de 10 mg uma vez por dia, não é necessário ajuste de dose.

A riva rox abana deve ser utiliza da com cautela em pacientes com insuficiência renal gra ve.

O uso de riva roxabana não é recomendado para pacientes com ClCr < 15 mL/min.

- Peso corporal, grupos étnicos e gênero

Não é necessário ajustar a dose de rivaroxabana com base no peso corporal, grupo étnico ou sexo do paciente.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Se você esquecer de tomar um comprimido de rivaroxabana, deverá tomá-lo assim que se lembrar e, no dia seguinte, continuar tomando o comprimido uma vez ao dia, no seu horário normal/habitual.

Não dobre a dose para compensar um comprimido esquecido.

Não descontinue o uso de riva roxabana sem conversar antes com seu médico, pois a riva roxabana previne o a parecimento de complicações a o seu estado de saúde que podem ser muito graves.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Como todos os medicamentos, a riva roxabana pode ocasionar reações desagradáveis, embora nem todas a s pessoas a presentem esta s reações.

Assim como outros medicamentos com a ção semelhante (agentes antitrombóticos), a rivaroxabana) pode causar sa ngramentos, que podem ser potencialmente fatais. O sa ngramento excessivo pode levar a uma anemia e a uma queda brusca da pressão arterial (choque). Em a lguns casos esses sangramentos podem não ser perceptíveis. Os sina is, sintomas e gra vidade irão variar de acordo com a localização e o gra u ou extensão do sangramento e/ou anemia.

O risco de sangramento pode ser a umentado em certos grupos de pacientes como por exemplo: pacientes com hipertensão não controlada e/ou administração concomitante de medicamentos que afetem a hemostasia.

Fa le com seu médico imediatamente, se você sentir ou observar qualquer uma das reações adversas a seguir. Possíveis reações adversas que podem ser um sinal de sangramento:

- sangramento prolongado ou volumoso;
- fra queza a normal, fa diga, pa lidez, tontura, dor de cabeça ou inchaço sem explicação, dificuldade de respiração, choque inexplicá vel e dor no peito (a ngina pectoris);
- pressão aumentada nos músculos das pernas ou braços após sangramento, que causa, dor, inchaço, sensação alterada, formigamento ou paralisia (síndrome compartimental após um sangramento);
- diminuição da urina, inchaço dos membros, falta de ar e fadiga após sangramento grave (mau funcionamento dos rins).

Se você tiver qualquer reação adversa grave ou se você notar qualquer reação não mencionada nesta bula, informe seu médico. Seu médico poderá decidir mantê-lo sob cuidadosa observação ou mudar o seu tratamento.

As seguintes reações adversas foram relatadas com rivaroxabana:

Reações adversas comuns (podem a fetar até 1 em 10 pessoas):

- pele pálida, fraqueza e falta de ar devido a uma redução das células vermelhas do sangue (anemia);
- sangramento nos olhos (incluindo sangramento do branco dos olhos);
- sangramento gengival;
- sangramento no trato gastrintestinal (incluindo sangramento retal);
- dores abdominais e gastrintestinais;
- indigestão:
- náusea:
- constipação (intestino preso), diarreia, vômito;
- aumento da temperatura do corpo (febre);
- inchaço nos membros (edema periférico);
- fra queza e cansaco (diminuição generalizada da força e energia);
- sa ngra mento pós-operatório (incluindo anemia pós-operatória e sa ngramento no local do corte da cirurgia);
- contusões (lesão);
- os exames de sangue podem mostrar um aumento em algumas enzimas hepáticas;
- dores nas extremidades;
- tontura e dor de cabeça;
- sa ngue na urina (sangramento urogenital), período menstrual prolongado ou intensificado (sangramento menstrual);
- mau funcionamento dos rins (incluindo aumento de creatinina e ureia no sangue);
- sangramento do nariz (epistaxe);
- coceira na pele (incluindo casos incomuns de coceira generalizada),

vermelhidão/descamação (rash), a parecimento de manchas ou pápulas vermelhas na pele (equimose);

- pressão baixa (os sintomas podem ser sensação de tontura ou desmaio a o se leva ntar (hipotensão));
- sangramento no tecido ou profundamente (em uma cavidade) no corpo (hematomas);
- sangramento cutâneo ou subcutâneo;
- tosse com sangue (hemoptise).

Reações adversas incomuns (podem a fetar até 1 em 100 pessoas):

- trombocitose (aumento das plaquetas no sangue, células responsáveis pela coagulação);
- boca seca;
- indisposição (incluindo mal-estar);
- funcionamento a normal do fígado (pode ser visualizado em testes feitos por seu médico);
- reações alérgicas (hipersensibilidade);
- reação a lérgica na pele;
- secreção no local do corte da cirurgia;
- exame de sangue com aumento de bilirrubina e de algumas enzimas do pâncreas ou do fígado;
- sangramento dentro das articulações causando dor e inchaço (hemartrose);
- sangramento cerebral e intra craniano;
- coceira, erupção cutânea elevada (urticária);
- batimentos cardíacos aumentados (taquicardia);
- desmaio.

Reações adversas raras (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas):

- amarelamento da pele e olhos (icterícia);
- edema em uma á rea particular;
- exames de sangue com a umento de bilirrubina conjugada com ou sem a umento concomitante de ALT;
- sangramento intramuscular;
- formação de hematoma resultado de uma complicação de um procedimento cardíaco envolvendo a inserção de um cateter para tratar estreitamento de artérias coronárias (pseudoaneurisma).

As seguintes reações a dversas foramreportadas pós-comercialização:

- Reação a lérgica causando inchaço da face, lá bios, boca, língua ou garganta (angioedema e edema alérgico);
- Diarreia, gases presos, cãibras estomacais, perda de peso causada por fluxo biliar bloqueado (colestase), lado direito do abdômen inchado ou sensível, inflamação do fígado, incluindo lesão do fígado (hepatite);
- Baixo número de plaquetas, que são as células que ajudama coagular o sangue (trombocitopenia).

Se você tiver qualquer rea ção a dversa gra ve ou se você notar o a parecimento de qualquer rea ção não mencionada nesta bula, informe seu médico.

Atenção: este produto é um medicamento que possui nova indicação terapêutica no país e, embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo que indicado e utilizado corretamente, podem o correr eventos adversos imprevisíveis ou desconhecidos. Nesse caso, informe seu médico.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Informe seu médico imediatamente em caso de ingestão de grande quantidade de riva roxabana, pois isso aumenta o risco de sangramento.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

DIZERES LEGAIS

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Registro MS-1.0497.1499

Registradopor:

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A

Rua Cel. Luiz Tenório de Brito, 90 Embu-Guaçu – SP – CEP 06900-095 SAC 0800 011 1559 CNPJ 60.665.981/0001-18 Indústria Brasileira

Farm. Resp.: Florentino de Jesus Krencas CRF-SP n° 49.136

Fabricadopor:

INOVAT INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA

Guarulhos – SP Industria Brasileira



Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 03/03/2021.



União Química Farmacêutica Nacional S/A

Comprimido revestido

15 mg e 20 mg

Medicamento genérico Lei nº 9.787, de 1999



Comprimido revestido

IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES

Comprimido revestido 15 mg: embalagens contendo 30 comprimidos revestidos. Comprimido revestido 20 mg: embalagens contendo 30 comprimidos revestidos.

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO COM PESO IGUAL OU SUPERIOR A 30 KG

COMPOSICÃO

Rivaroxabana 15 mg

Ca da comprimido revestido contém:

rivaroxabana.....15 mg

Excipientes: celulose microcristalina, croscarmelose sódica, hipromelose, lactose monoidratada, estearato de magnésio, laurilsulfato de sódio, óxido de ferro vermelho, macrogol, dióxido de titânio, dióxido de silício.

Rivaroxabana 20 mg

Ca da comprimido revestido contém:

rivaroxabana......20 mg

Excipientes: celulose microcristalina, croscarmelose sódica, hipromelose, la ctose monoidratada, estearato de magnésio, la urilsulfato de sódio, óxido de ferro vermelho, macrogol, dióxido de titânio, dióxido de silício.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Antes de iniciar o uso de um medicamento, é importante que você leia as informações contidas na bula, verifique o prazo de validade, o conteúdo e a integridade da embalagem. Mantenha a bula do produto sempre em mãos para qualquer consulta que se faça necessária.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

A riva roxabana é indicada para prevenção de derrame (AVC) e de formação de coágulo em outros vasos sanguíneos (embolia sistêmica) em pacientes a dultos com arritmia do coração (fibrilação atrial não-valvular) que a presente um ou mais fatores de risco, como insuficiência cardíaca congestiva, pressão a lta, 75 a nos de idade ou mais, dia betes mellitus, derrame ou ataque isquêmico transitório a nteriores.

A riva roxabana é indicada para o tratamento de trombose nas veias profundas e prevenção de trombose nas veias profundas e embolia pulmonar recorrentes a pós trombose aguda nas veias profundas, em adultos.

A riva roxabana é indicada para o tratamento de embolia pulmonar e para prevenção de embolia pulmonar e trombose nas veias profundas recorrentes, em a dultos.

A rivaroxabana é indicado para o tratamento de tromboembolismo nas veias e prevenção de tromboembolismo nas veias recorrente, em crianças e a dolescentes com 3 menos de 18 a nos com peso igual ou superior a 30 kg a pós o início do tratamento padrão de anticoagulação (ver "6. Como devo usar este medicamento?").

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

A substância ativa é a rivaroxabana, que pertence a um grupo de medicamentos chamados de a gentes antitrombóticos, os quais impedem a formação do trombo, ou seja, impedem a coagulação do sangue no interior do vaso sanguíneo. A rivaroxabana age inibindo a ação do fator de coagulação Xa (elemento necessário para a formação do coágulo) e reduz assim a tendência do sangue formar coágulos.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você não deveutilizar rivaroxabana:

- se você for a lérgico (hipersensível) à riva roxabana ou a qualquer outro componente do produto. Os componentes do produto estão lista dos no início da bula;
- se você está com sangramento que requer cuidados especiais (por exemplo, hemorragia intracraniana, hemorragia gastrintestinal);

- se você tem doença do fígado associada à coagulação deficiente e risco de sangramento clinicamente relevante, incluindo pacientes cirróticos com Child Pugh B e C;
- se você está grávida ou a mamentando.

Não use riva roxabana e fale com seu médico se qualquer um dos eventos a cima se a plicar a você.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Advertências e Precaucões

Deve-se ter cuidado especial na administração de rivaroxabana:

- se você tem doença renal grave ou moderada;
- se você tem risco a umentado de sangramento, que poderia ser o caso em situações tais como:
 - distúrbios hemorrágicos:
 - pressão arterial muito alta, não controlada por tratamento médico;
 - úlcera ativa ou recente no estômago ou no intestino;
 - problemas nos vasos sanguíneos da parte de trás de seus olhos (retinopatia);
 - sangramento recente em seu cérebro (hemorragia intracraniana ou intracerebral);
 - problemas nos vasos sanguíneos do cérebro ou da medula espinhal;
 - operação recente em seu cérebro, medula espinhal ou olhos;
 - bronquiectasia (doença pulmonar onde os brônquios estão dilatados e com pus) ou histórico de sangramento nos pulmões.
- se você tem prótese de válvula cardíaca;
- se o médico falar que você tem uma forma grave de síndrome antifosfolípide, uma doença que pode causar coá gulos sanguíneos.

Também deve-se ter cuidado se tiver um câncer ativo - isso também pode significar que você tem um risco aumentado de sangramento. Um câncer ativo significa que nos últimos 6 meses você:

- foi dia gnosticado com câncer
- teve uma recidiva do câncer
- esta va sendo tratado para câncer

Se alguma das condições acima se aplicar a você, converse com seu médico antes de usar rivaroxabana. Seu médico poderá decidir mantê-lo sob cuidadosa observação.

A rivaroxabana não é recomendado caso seu médico determine que a sua pressão arterial esteja instável ou outro tratamento ou procedimento cirúrgico para remover coágulo sanguíneo do seu pulmão esteja pla nejado.

Caso seu médico determine que você a presenta risco a umentado de desenvolver úlcera no estômago ou intestino, ele pode decidir fazer um tratamento profilático.

Seu médico irá orientá-lo quanto ao uso de rivaroxabana caso um procedimento ou uma intervenção cirúrgica urgentes sejam necessários. Nestas situações poderá ser necessário interromper o medicamento a ntes da intervenção e reiniciar seu uso assim que possível.

Seu médico irá orientá-lo quanto ao uso de rivaroxabana caso um procedimento cirúrgico envolvendo um cateter ou injeção em sua coluna vertebral se ja necessário (por exemplo, para anestesia epidural ou espinhal ou para redução da dor). Informe ao seu médico se você sentir dormência ou fraqueza nas pernas ou problemas com seu intestino ou bexiga após o final da anestesia, pois medidas urgentes podem ser necessárias.

A riva rox abana não foi estudada em pacientes com próteses de válvula cardíaca.

Como este medicamento contém la ctose, informe ao seu médico se você tem problemas hereditários raros de intolerância à la ctose ou à galactose (por exemplo, deficiência de la ctase de Lapp ou má absorção de glicose-galactose).

A rivaroxabana comprimidos contém menos de 1 mmol de sódio (23 mg) por dose, isto quer dizer que é essencialmente "livre de sódio".

Gravidez e lactação

Se você está grávida ou amamentando, não use rivaroxabana. Caso exista uma possibilidade de você ficar grávida, use um método contraceptivo eficaz en quanto estiver usando rivaroxabana. Se você en gravidar en quanto estiver usando rivaroxabana, fa le imediatamente com seu médico. Ele irá decidir como você deverá ser tratada.

Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas

A rivaroxabana pode ocasionar efeitos tais como tontura (reação a dversa comum) ou desmaio (reação adversa incomum) (ver "Qua is os males que este medicamento pode me causar?"). Você não deve dirigir ou operar máquinas se sentir estes sintomas.

Interações medicamentosas

Informe seu médico se você está usando ou usou recentemente qualquer outro medicamento, incluindo medicamentos de venda sem prescrição médica.

Informe seu médico antes de usar riva roxabana caso você esteja usando:

- medicamentos para infecções fúngicas (por exemplo, cetoconazol), a menos que seja apenas para a plicação sobre a pele;
- medicamentos antivirais para síndrome da imunodeficiência a dquirida HIV/AIDS (por exemplo, ritonavir);
- anti-inflamatórios e medicamentos para alívio da dor (por exemplo, naproxeno ou ácido acetilsalicílico);
- medicamentos para tratar a depressão (inibidores seletivos da recaptação de serotonina (ISRSs) ou inibidores da recaptação de serotonina e noradrenalina (IRSNs).

Estes medicamentos podem aumentar o efeito de riva roxabana e aumentar o risco de sangramentos. Seu médico poderá então decidir mantê-lo sob cuidadosa observação.

Fa le com seu médico se você está usando outros medicamentos para reduzir a coagulação sanguínea (por exemplo, enoxaparina, clopido grel ou a ntagonistas de vitamina K como varfarina e a cenocoumarol).

Fa le com seu médico se você está usando a lgum dos medicamentos lista dos abaixo antes de iniciar o uso de rivaroxabana, pois seu efeito pode estar reduzido. Seu médico irá então decidir se você deve ser tratado com rivaroxabana e se deve ser mantido sob cuida dosa observação.

- medicamentos para o tra tamento de epilepsia/convulsão (fenitoína, carbamazepina, fenobarbital);
- erva de São João, um produto natural para depressão;
- rifampicina, um antibiótico.

A coa dministração com dronedarona, um antiarrítmico, deve ser evitada.

Ca so realize a lgum exame, informe a o la boratório que está tomando rivaro xabana.

Rivaroxabana 15 mg e rivaroxabana 20 mg devem ser a dministrados com a limentos.

Rivaroxabana 10 mg pode ser administrado com ou sem a limento.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

5. COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Manter em temperatura a mbiente (entre 15°C e 30°C), em sua embalagem original protegido da umidade.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com prazo de validade vencido. Guarde -o em sua embalagem original.

Aspecto físico

Rivaroxabana 15 mg é um comprimido revestido, vermelho, redondo, biconvexo, liso em ambas as faces.

Rivaroxabana 20 mg é um comprimido revestido, vermelho escuro, redondo, biconvexo, liso em ambas as faces.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Uso oral.

Sempre use a rivaroxabana exatamente como informado por seu médico.

A rivaroxabana 15 mg e rivaroxabana 20 mg devem ser tomados junto com a limentos.

A rivaroxabana 10 mg pode ser tomado com ou sem alimento.

Os comprimidos de rivaroxabana devem ser ingeridos preferencialmente com á gua.

Se você apresentar dificuldade para engolir o comprimido inteiro, converse com seu médico sobre outras formas de tomar rivaroxabana. O comprimido de rivaroxabana pode ser triturado e misturado com á gua ou alimentos pastosos, como purê de maçã, imediatamente a ntes da utilização.

Uma vez que você tenha ingerido a mistura do comprimido, você deve se a limentar logo em seguida.

Se necessário, seu médico poderá administrar o comprimido triturado de rivaroxabana por uma sonda gástrica.

Converse com seu médico caso você tenha alguma dúvida sobre o uso do produto.

Tome os comprimidos mais ou menos na mesmahora do dia. Isso irá a judá-lo a se lembrar.

Seu médico irá decidir por quanto tempo você irá continuar o tra tamento.

Prevenção de coágulo no cérebro (derrame) e outros vasos sanguíneos do corpo, em adultos

A dose usual é um comprimido de 20 mg uma veza o dia.

Se seus rins não estão funcionando normalmente, a dose pode ser reduzida para um comprimido de 15 mg uma vez ao dia. A dose máxima recomendada dia riamente é 20 mg.

- Duração do tratamento

A terapia deve ser continuada enquanto os fatores de risco para derrame (AVC) e embolia sistêmica persistirem. Seu médico irá lhe orientar.

- Populações especiais de pacientes

- Crianças e adolescentes

Não existe informação sobre o uso deste medicamento em crianças e a dolescentes com idade inferior a 18 anos.

- Pacientes idosos

Não é necessário ajuste de dose de rivaroxabana em idosos.

- Pacientes com insuficiência hepática

Rivaroxabana é contraindicado em pacientes com doença hepática com problemas de coagulação e risco de sangramento clinica mente relevante, incluindo pacientes cirróticos com Child Pugh B e C.

- Pacientes com insuficiência renal

Não é necessário ajuste de dose em pacientes com insuficiência renal leve. Para pacientes com insuficiência renal moderada ou grave, a dose recomendada é de 15 mg uma vez ao dia.

Rivaroxabana deve ser utiliza do com precaução em pacientes com insuficiência renal grave.

O uso de rivaroxabana não é recomendado em pacientes com ClCr < 15 mL/min.

- Diferenças étnicas, peso corporal e sexo

Não é necessário ajuste de dose de rivaroxabana com base no peso corporal, grupo étnico ou sexo do paciente.

- Se você precisar de um procedimento para tratar os vasos sanguíneos obstruídos em seu coração (chamado de intervenção coronariana percutânea - ICP com colocação de stent), a dose deve ser reduzida para um comprimido de 15 mg uma vez ao dia (ou para um comprimido de 10 mg uma vez ao dia, no caso de seus rins não estarem funcionando corretamente), a ssociado a um medicamento antiplaquetário, como clopidogrel.

Tratamento de coágulo nas veias das pernas (trombose venosa profunda) e embolia pulmonar (EP), e para prevenção do reaparecimento destes coágulos, em adultos

A dose recomendada para o tratamento inicial da TVP (trombose venosa profunda) e embolia pulmonar (EP) a gudas é de 15 mg de riva roxabana **duas vezes ao dia** para a s três primeiras semanas, seguida por 20 mg **uma vez ao dia** para a continuação do tratamento e para a prevenção da TVP e da EP recorrentes.

Após a conclusão de pelo menos 6 meses de tratamento, o seu médico pode decidir continuar o tratamento com um comprimido de 10 mg uma vez a o dia ou um comprimido de 20 mg uma vez a o dia com base em uma avaliação de risco individual de TVP ou EP recorrente em relação ao risco de sangramento.

| | Esquema de dose | Dose diária total |
|---|--|-------------------|
| Dia 1 - 21 | 15 mg duas vezes ao dia | 30 mg |
| Dia 22 em diante | 20 mg uma vez ao dia | 20 mg |
| Após a conclusão de pelo menos 6 meses de tratamento para TVP ou EP | 10 mg uma vez ao dia ou 20 mg uma vez ao dia, com base na avaliação risco- benefício do médico | 10 mg ou 20 mg |

- Duração do tratamento

Para o tratamento de trombose venosa profunda (TVP) e embolia pulmonar (EP), seu médico irá realizar uma cuidadosa a valiação risco-beneficio. A terapia de curta duração (3 meses) deve ser considerada em pacientes com TVP ou EP provocada pelos principais fatores de risco temporários (por exemplo, cirurgia importante recente ou trauma).

A terapia de longa duração deve ser considerada em pacientes com TVP ou EP provocada por fatores de risco permanentes, TVP ou EP não provocada, ou história de TVP ou EP recorrente.

- Populações especiais de pacientes

- Crianças e adolescentes

A rivaroxabana 15 mg e 20 mg comprimidos revestidos não é recomendado para uso em crianças com menos de 18 anos de idade em outras indicações que não para o tratamento de TEV e prevenção de TEV recorrente.

- Pacientes idosos

Não é necessário ajuste de dose de rivaroxabana em idosos.

- Pacientes com insuficiência hepática

Rivaroxabana é contraindicado em pacientes com doença hepática com problemas de coagulação e risco de sangramento clinicamente relevante, incluindo pacientes cirróticos com Child Pugh B e C.

- Pacientes com insuficiência renal

Não é necessário ajuste de dose em pacientes com insuficiência renal leve.

O tratamento para pacientes com insuficiência renal moderada ou grave deve ser 15 mg duas vezes ao dia durante as três primeiras semanas. Após esse período, é recomendada uma dose de 15 mg uma vez ao dia.

Quando a dose recomendada é de 10 mg uma vez por dia, não é necessário ajuste de dose.

Riva roxabana deve ser utiliza do com precaução em pacientes com insuficiência renal gra ve.

O uso de riva roxabana não é recomendado para pacientes com ClCr < 15 mL/min.

- Diferenças étnicas, peso corporale sexo

Não é necessário ajuste de dose de rivaroxabana com base no peso corporal, grupo étnico ou sexo do paciente.

Tratamento de trombose nas veias e prevenção de trombose nas veias recorrente, em crianças e adolescentes com menos de 18 anos com peso igual ou superior a 30kg após o início do tratamento padrão de anticoagulação.

O tratamento com rivaroxabana para cria nças e a dolescentes com menos de 18 anos de idade deve ser inicia do seguido de pelo menos 5 dias de tratamento inicia l de anticoagulação com heparinas parenterais. A riva roxabana é a dministrado com base no peso corporal utiliza ndo a formulação mais a dequada.

- Peso corporal de 30 a 50 kg:

Uma dose diária de 15 mg de riva roxabana é recomendada. Esta é a dose diária máxima.

- Peso corporal igual ou superior a 50 kg:

Uma dose diária de 20 mg de riva roxabana é recomendada. Esta é a dose diária máxima.

| Forma farmacêutica | Peso corp | oral(kg) | Regime (mg) | Dose diária total (mg) |
|--------------------|-----------|----------|-------------|---------------------------|
| Comprimidos | 30 | < 50 | 15 mg | 15 mg |
| | >50 | | 20 mg | 20 mg |

É importante que as doses de rivaroxabana sejam ajustadas apenas pelo médico, nunca por você mesmo. Não troque entre comprimido de 15 mg ou comprimido de 20 mg sem primeiro falar com o médico, farmacêutico ou enfermeiro.

O peso das crianças deve ser monitorado e a dosagem revisada regularmente. Isso é para garantir que uma dose terapêutica seja mantida.

A rivaroxabana 15 mg ou 20 mg comprimidos devem ser tomados com alimentos. Deve ser tomado com intervalo de aproximadamente 24 horas.

Cada dose de rivaroxabana deve ser imediatamente seguida pela ingestão de uma porção típica de líquido. Esta porção típica pode incluir o volume de líquido usado na alimentação.

Caso o paciente cuspa a dose imediatamente ou vomite 30 minutos a pós receber a dose, uma nova dose deve ser a dministrada. No entanto, se o paciente vomitar mais de 30 minutos a pós a dose, a dose não deve ser administrada novamente e a próxima dose deve ser tomada conforme programado.

Entre em contato com o médico se a criança cuspir repetidamente a dose ou vomitar depois de tomar riva roxabana.

O comprimido não deve ser dividido na tentativa de fornecer uma fração da dose do comprimido.

Para crianças que não conseguem engolir comprimidos inteiros, quando forem prescritas doses de rivaroxabana 15 mg ou 20 mg, elas podem ser fornecidas triturando o comprimido de 15 mg ou 20 mg e misturando-o com água ou alimentos pastosos, como purê de maçã, imediatamente antes da utilização, e a dministrado por via oral.

A riva rox abana comprimido triturado pode ser a dministrado por sonda nasogástrica ou gástrica. O comprimido triturado deve ser administrado em uma pequena quantidade de água a través de uma sonda nasogástrica ou gástrica. Deve-se confirmar o posicionamento da sonda gástrica antes de administrar rivaroxabana. Evite a administração de rivaroxabana distal ao estômago. Após a administração, a sonda de alimentação deve ser la vada com á gua. Isso deve ser imediatamente seguido por alimentação na sogástrica ou gástrica.

- Duração do tratamento

A terapia com rivaroxabana deve ser continuada por pelo menos 3 meses em crianças e adolescentes. O tratamento pode ser estendido por até 12 meses, quando clinicamente necessário. O benefício-risco da terapia continuada após 3 meses deve ser a valia do individualmente, levando em consideração o risco de trombose recorrente versus o risco potencial de sangramento.

- Populações especiais de pacientes

- Pacientes com insuficiência hepática

Não há dados clínicos disponíveis em crianças com insuficiência hepática.

- Pa cientes com insuficiência renal

Não é necessário ajuste de dose para crianças e adolescentes com insuficiência renal leve (taxa de filtração glomerular: 50-<80mL/min/1,73m²), com base em dados em adultos e dados limitados em pacientes pediátricos.

A riva roxabana não é recomendado em crianças e adolescentes com insuficiência renal moderada ou grave (taxa de filtração glomerular: <50 mL/min/1,73 m²), uma vez que não há dados clínicos disponíveis.

- Diferenças étnicas, peso corporal e sexo

Não é necessário ajuste de dose de rivaroxabana com base no peso corporal, grupo étnico ou sexo do paciente.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

7. QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO? Adultos

Se você está tomando um comprimido de 10 mg, um comprimido de 15 mg ou um comprimido de 20 mg uma vezao dia e se esqueceu de tomar uma dose, tome-a assim que se lembrar. Não tome mais que um comprimido por dia para compensar uma dose esquecida. Tome o próx imo comprimido no dia seguinte e continue tomando um comprimido por dia.

Se você está tomando um comprimido de 15 mg duas vezes ao dia e se esqueceu de tomar uma dose, tome-a a ssim que se lembrar. Não tome mais que dois comprimidos de 15 mg no mesmo dia. Se você se esquecer de tomar uma dose, você pode tomar 2 comprimidos de 15 mg ao mesmo tempo para garantir a dose de 30 mg por dia. No dia seguinte, você deve continuar tomando um comprimido de 15 mg duas vezes ao dia.

Não descontinue o uso de rivaroxabana sem conversar antes com seu médico, pois rivaroxabana previne o aparecimento de complicações ao seu estado de saúde que podem ser muito graves.

Crianças e Adolescentes

Uma dose esquecida deve ser tomada o mais rápido possível após ser percebido, mas apenas no mesmo dia. Se isso não for possível, o paciente deve pular a dose e continuar com a próxima dose conforme prescrito. O paciente não deve tomar duas doses para compensar uma dose esquecida.

Não descontinue o uso de riva roxabana sem conversar antes com seu médico, pois a riva roxabana previne o a parecimento de complicações ao seu estado de saúde que podem ser muito gra ves.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Como todos os medicamentos, riva roxabana pode ocasionar rea ções desagradáveis, embora nem todas as pessoas a presentem estas rea ções.

Assim como outros medicamentos com ação semelhante (agentes a ntitrombóticos), rivaroxabana pode causar sa ngramentos, que podem ser potencialmente fatais. O sa ngramento excessivo pode levar a uma a nemia e a uma queda brusca da pressão arterial (choque). Em a lguns casos esses sangramentos podem não ser perceptíveis. Os sina is, sintomas e gra vidade irão variar de a cordo com a localização e o grau ou extensão do sa ngramento e/ou a nemia.

Fa le com seu médico imediatamente, se você sentir ou observar qualquer uma das reações adversas a seguir.

Possíveis reações a dversas que podem ser um sinal de sangramento:

- sangramento prolongado ou volumoso;
- sangramento menstrual intensificado e/ou prolongado;
- anemia.

Outros sina is, em bora sejam menos específicos, também podem ser indicadores de sangramento, e devem ser comunicados ao médico, tais como:

- fra queza a normal, cansaço, palidez, tontura;
- dor de ca beça ou inchaço sem explicação;
- dificulda de de respiração, choque inexplicável, dor no peito (angina);
- pressão aumentada nos músculos das pernas ou braços após sangramento, que causa dor, inchaço, sensação alterada, formigamento ou paralisia (síndrome compartimental após sangramento);
- diminuição da urina, inchaço dos membros, falta de ar e fadiga após sangramento (mau funcionamento dos rins). Seu médico poderá decidir mantê-lo sob cuidadosa observação ou mudar o seu tratamento.

As seguintes reações a dversas foram relatadas com rivaroxabana:

Reações adversas comuns (podem a fetar até 1 em 10 pessoas):

- pele pá lida, fraqueza e fa lta de ar devido a uma redução das células vermelhas do sangue (anemia);
- sangramento em seu estômago, intestino (incluindo sangramento retal) ou gengiva;
- dores abdominais ou ga strintestinais;
- indigestão, náusea, constipação, diarreia, vômito;
- a um ento da temperatura do corpo (febre), inchaço nos membros (edema periférico);
- fra queza e cansaço (diminuição generalizada da força e da energia);
- sangramento pós-operatório (incluindo anemia pós-operatória e sangramento no local do corte da cirurgia);
- contusões (lesão):
- sangramento no tecido ou profundamente (em uma cavidade) no corpo (hematomas);
- exa mes de sangue com a umento de a lgumas enzimas hepáticas;
- dores nas extremidades;
- dor de cabeça, tontura;
- sangue na urina (sangramento urogenital), período menstrual prolongado ou intensificado (sangramento menstrual);
- sangramento no nariz (epistaxe);
- coceira na pele (incluindo casos incomuns de coceira generalizada), a parecimento de manchas ou pápulas vermelhas na pele (equimose);
- sangramento nos olhos (incluindo sangramento no branco dos olhos);
- pressão baixa (os sintomas podem ser sensação de tontura ou desmaio a o se levantar (hipotensão));
- ma u funcionamento dos rins (incluindo aumento de creatinina e ureia no sangue);
- sangramento cutâneo ou subcutâneo;
- tosse com sangue (hemoptise).

Reações adversas incomuns (podem a fetar a té 1 em 100 pessoas):

- boca seca:
- indisposição (incluindo mal-estar);
- reações alérgicas (hipersensibilidade);
- reação a lérgica na pele;
- secreção no local do corte da cirurgia;
- exame de sangue com aumento de bilirrubina e de algumas enzimas do pâncreas;
- sangramento dentro das articulações causando dor e inchaço (hemartrose);
- trombocitose (aumento das plaquetas no sangue, células responsáveis pela coagulação);
- secreção no local do corte da cirurgia;
- coceira, erupção cutânea elevada (urticária);
- funcionamento a normal do fígado (pode ser visualizado em testes feitos por seu médico);
- sangramento cerebral e intra cranial;
- batimentos cardíacos aumentados (taquicardia);
- desmaio.

Reações adversas raras (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas):

- a marelamento da pele e olhos (icterícia);
- exa mes de sangue com a umento de bilirrubina conjugada;
- sangramento intramuscular;
- edema em uma á rea particular;
- formação de hematoma resultado de uma complicação de um procedimento cardíaco envolvendo a inserção de um cateter para tratar estreitamento de artérias coronárias (pseudoaneurisma vascular a pós intervenção percutânea).

As seguintes reações adversas foramreportadas pós-comercialização:

- Reação a lérgica causando inchaço da face, lábios, boca, língua ou garganta (angioedema e edema alérgico);
- Diarreia, gases presos, cã ibras estomacais, perda de peso causada por fluxo biliar bloqueado (colestase), lado direito do abdômen inchado ou sensível, inflamação do fígado, incluindo lesão do fígado (hepatite);
- Baixo número de plaquetas, que são as células que ajudama coagular o sangue (trombocitopenia).

Crianças e Adolescentes

Em gera l, a s reações a dversas observadas em crianças e a dolescentes tratados com rivaro xabana foram semelhantes em tipo às observadas em a dultos e foram principalmente de gra vidade leve a moderada.

Reações adversas observadas com maior frequência em crianças e adolescentes:

Muito comuns: podem a fetar mais que 1 em 10 crianças:

- Dor de cabeça, febre, sangramento nasal, vômitos

Comuns: podem a fetar a té 1 em 10 crianças

- ba timento cardíaco aumentado, exames de sa ngue podem mostrar um aumento na bilirrubina;
- trombocitopenia (baixo número de plaquetas, que são células que a judam o sangue a coagular);
- sangramento menstrual intenso observado em meninas Incomuns: pode afetar até 1 em 100 crianças;
- os exa mes de sangue podem mostrar um a umento em uma subcategoria de bilirrubina (bilirrubina direta)

Se você tiver qualquer rea ção a dversa gra ve ou se você notar o a parecimento de qualquer rea ção não mencionada nesta bula, informe seu médico.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

Atenção: este produto é um medicamento que possui nova indicação terapêutica e, embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo quem indicado e utilizado corretamente, podem ocorrer eventos adversos imprevisíveis ou desconhecidos. Nesse caso, informe seu médico.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Informe seu médico imediatamente em caso de ingestão de grande quantidade de riva roxabana, pois isso a umenta o risco de sangramento.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

DIZERES LEGAIS

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.

Registro MS-1.0497.1499

Registradopor:

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A

Rua Cel. Luiz Tenório de Brito, 90 Embu-Guaçu – SP – CEP 06900-095 SAC 0800 011 1559 CNPJ 60.665.981/0001-18 Indústria Brasileira

Farm. Resp.: Florentino de Jesus Krencas

CRF-SP n° 49.136

Fabricadopor:

INOVAT INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA

Guarulhos – SP Industria Brasileira



Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 22/02/2022.

Histórico de Alteração para a Bula

| Dados da submissão eletrônica | | Dados da petição/notificação que altera bula | | Dados das alterações de bulas | | | | | |
|-------------------------------|---|---|--------------------|-------------------------------|--|----------------------|----------------|-----------------------|---|
| Data do expediente | N° do expediente | Assunto | Data do expediente | N° do expediente | Assunto | Data de aprovação | Itens de Bula | Versões (VP / VPS) | Apresentações relacionadas |
| 07/2022 | Gerado no momento do peticionamento | 10459- GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula — publicação no Bulário RDC 60/12 | 24/08/2021 | 3330500/21-5 | 155 - GENERICO - Registro de Medicamento | 20/06/2022 | Versão inicial | VP VPS | Comprimido revestido 10 mg 15 mg 20 mg |