

ELIQUIS® FILM COATED TABLETS

Apixaban (2.5 mg, 5 mg)

Apakah yang ada pada risalah ini

1. Apakah kegunaan ELIQUIS
2. Bagaimana ELIQUIS berfungsi
3. Sebelum menggunakan ELIQUIS
4. Cara menggunakan ELIQUIS
5. Semasa menggunakan ELIQUIS
6. Kesan-kesan sampingan
7. Cara penyimpanan dan pelupusan ELIQUIS
8. Maklumat lanjut
9. Pengilang dan Pemegang Pendaftaran Produk
10. Tarikh kemaskini RiMUP
11. Nombor Siri

Apakah kegunaan ELIQUIS

ELIQUIS digunakan untuk

- mengelakkan darah beku di dalam vena (*venous thromboembolic events (VTE)*) selepas pembedahan penggantian pinggul atau lutut.
- mencegah strok dan darah beku bagi pesakit dewasa dengan keadaan yang dipanggil *non-valvular atrial fibrillation*, iaitu jenis denyutan jantung yang tidak teratur dengan satu atau lebih faktor risiko, seperti:
 - pernah mengalami strok atau *transient ischaemic attack (TIA)* (strok mini);
 - berumur ≥ 75 tahun
 - tekanan darah tinggi (*hypertension*)
 - tahap gula dalam darah tinggi (*diabetes mellitus*)
 - kegagalan jantung simptomatik (Kelas NYHA $\geq$ II).
- merawat darah beku di dalam vena dalam (*Deep Vein Thrombosis [DVT]*) dan darah beku pada paru-paru (*Pulmonary Embolism [PE]*) dan juga untuk mencegahnya daripada berulang.

Bagaimana ELIQUIS berfungsi

Bahan aktif dalam ELIQUIS ialah apixaban. Ia membantu mencegah pembentukan darah beku dengan menghalang Faktor Xa, iaitu komponen penting pembekuan darah.

Sebelum menggunakan ELIQUIS

- Bila tidak boleh menggunakan

Jangan ambil ELIQUIS jika

- anda alah pada Apixaban atau mana-mana bahan lain yang disenaraikan di akhir risalah ini
- anda mengalami kecederaan pada organ badan atau pendarahan dalaman
- anda menghidap penyakit hati yang berkaitan dengan gangguan pendarahan yang dipanggil *coagulopathy* dan risiko pendarahan yang tinggi
- anda mengalami sebarang keadaan atau kecederaan pada organ badan yang boleh membawa kepada pendarahan yang ketara (seperti ulser di dalam perut, pertumbuhan kanser, kecederaan otak atau tulang belakang baru-baru ini, pembedahan otak, tulang belakang atau mata baru-baru ini; pendarahan otak; vena yang tidak normal dan membesar di dalam tiub yang menghubungkan tekak dan perut (esofagus); sambungan yang tidak normal antara arteri dan vena, benjolan, pengembangan atau penggelembungan pada dinding salur darah; keabnormalan di dalam otak atau tulang belakang)
- anda mengambil ubat-ubat untuk mencegah darah beku seperti heparin, heparin derivatives, warfarin, rivaroxaban dan dabigatran
- anda menghidap penyakit buah pinggang yang teruk atau kegagalan buah pinggang, atau jika anda sedang menjalani rawatan (dialisis).

Hamil dan menyusukan anak

Jangan ambil ELIQUIS jika anda hamil, sedang merancang untuk hamil atau mungkin hamil.

Adalah tidak diketahui jika ELIQUIS diserap masuk ke dalam susu badan manusia. Dapatkan nasihat doktor, ahli farmasi atau jururawat anda sebelum mengambil ubat ini ketika menyusukan anak. Mereka akan menasihatkan anda sama ada untuk berhenti menyusukan anak atau berhenti/jangan mengambil ELIQUIS. Dapatkan nasihat doktor atau ahli farmasi anda sebelum mengambil sebarang ubat.

- Sebelum mula menggunakan ELIQUIS

Sila berbincang dengan doktor atau ahli farmasi anda mengenai hal ini sebelum mengambil ELIQUIS

- jika anda mengalami sebarang keadaan dengan peningkatan risiko pendarahan yang menjejaskan keupayaan tubuh anda untuk membentuk darah beku
- jika anda mengalami *atrial fibrillation* berserta keadaan-keadaan lain yang memerlukan terapi antiplatelet mono atau dual
- jika anda menjalani prosedur seperti anestesia atau tusukan tulang belakang/epidural dan dirawat dengan agen-agen antitrombotik untuk mengelakkan darah beku
- jika anda mempunyai injap jantung prostetik
- jika anda perlu menjalani pembedahan atau prosedur yang boleh menyebabkan pendarahan
- jika anda menghidap kanser
- jika anda menghidap penyakit buah pinggang atau hati
- jika anda sudah berusia dan mempunyai berat badan kurang daripada 60 kg
- jika anda menjalani pembedahan tulang pinggul patah
- jika anda perlu menjalani apa-apa ujian pembekuan darah
- jika anda tahu anda menghidap penyakit yang dikenali sebagai *antiphospholipid syndrome* (gangguan sistem imun yang menyebabkan peningkatan risiko pembentukan darah beku),
- jika anda mempunyai masalah *galactose intolerance* keturunan
- jika anda sedang mengambil acetylsalicylic acid (ASA) kerana ia meningkatkan risiko pendarahan pada pesakit yang dirawat dengan ELIQUIS.

- Jika mengambil ubat-ubat lain

Beritahu doktor anda jika anda sedang mengambil mana-mana ubat lain, termasuk ubat yang dibeli tanpa preskripsi dari farmasi, pasar raya atau kedai makanan kesihatan.

ELIQUIS® FILM COATED TABLETS

Apixaban (2.5 mg, 5 mg)

- ubat-ubat yang digunakan untuk merawat jangkitan kulat seperti ketoconazole, itraconazole, voriconazole, posaconazole dan fluconazole
- ubat antibakteria seperti rifampicin
- ubat-ubat antivirus untuk HIV/AIDS, contohnya ritonavir
- ubat-ubat untuk merawat *epilepsy* seperti phenytoin, carbamazepine dan phenobarbital
- St John's wort (suplemen herba yang digunakan untuk kemurungan)
- ubat-ubat yang digunakan untuk merawat kesakitan dan keradangan termasuk *non-steroidal anti-inflammatory drugs* (NSAID) seperti naproxen atau aspirin
- ubat antikemurungan yang dikenali sebagai selective serotonin re-uptake inhibitors atau serotonin norepinephrine re-uptake inhibitors
- ubat-ubat lain yang digunakan untuk mencegah darah beku seperti enoxaparin, clopidogrel, prasugrel, dipyridamole, dextran dan sulfinpyrazone
- ubat-ubat untuk tekanan darah tinggi atau masalah jantung (cth., diltiazem, amiodarone, verapamil, quinidine, atenolol, digoxin)
- antibiotik lain seperti clarithromycin
- ubat-ubat lain seperti famotidine dan activated charcoal

Cara menggunakan ELIQUIS

- Berapa banyak harus digunakan

Ikut semua arahan doktor atau ahli farmasi anda dengan teliti. Ia mungkin berbeza daripada maklumat di dalam risalah ini. Jika anda tidak memahami arahan pada label ubat, sila rujuk kepada doktor atau ahli farmasi untuk bantuan.

Untuk mengelakkan darah beku membentuk selepas pembedahan penggantian pinggul atau lutut: Dos yang disyorkan ialah satu tablet ELIQUIS 2.5 mg dua kali sehari dengan dos pertama diambil 12-24 jam selepas pembedahan.

Untuk mengelakkan darah beku membentuk di dalam jantung pesakit dengan denyutan jantung yang tidak teratur:

Dos yang disyorkan ialah satu tablet ELIQUIS 5 mg dua kali sehari.

Pengurangan dos yang disyorkan ialah satu tablet 2.5 mg dua kali sehari jika pesakit mengalami sekurang-kurangnya dua daripada tiga keadaan yang disenaraikan di bawah:

- keputusan ujian darah anda mencadangkan fungsi buah pinggang yang lemah (nilai *creatinine* serum ialah 1.5 mg/dL (133 mikromol/L) atau lebih tinggi)
- berumur 80 tahun atau ke atas
- berat badan 60 kg atau ke bawah

Untuk merawat darah beku di dalam vena dalam (*Deep Vein Thrombosis* [DVT]) paru-paru (*Pulmonary Embolism* [PE])

Dos yang disyorkan ialah 10 mg ELIQUIS dua kali sehari untuk 7 hari pertama diikuti dengan 5 mg dua kali sehari.

Tempoh rawatan pendek (sekurang-kurangnya 3 bulan) hendaklah berdasarkan pada faktor-faktor risiko sementara (cth., pembedahan terkini, *trauma*, imobilisasi).

Untuk mengelakkan berulangnya darah beku di dalam vena dalam (*Deep Vein Thrombosis* [DVT]) paru-paru (*Pulmonary Embolism* [PE]):

Dos yang disyorkan ialah 2.5 mg secara oral dua kali sehari selepas selesai 6 bulan rawatan untuk DVT atau PE dengan 5 mg dua kali sehari atau dengan ubat antikoagulan yang lain.

Bertukar daripada rawatan dengan antikoagulan yang mengandungi *vitamin K antagonist* (cth., warfarin) kepada ELIQUIS:

Berhenti mengambil ubat yang mengandungi *vitamin K antagonist*. Doktor anda perlu melakukan ujian darah dan memberi anda arahan tentang masa untuk mula mengambil ELIQUIS.

Bertukar daripada ELIQUIS kepada rawatan antikoagulan yang mengandungi *vitamin K antagonist* (cth., warfarin): Jika doktor anda memberitahu anda bahawa anda perlu mula mengambil ubat yang mengandungi *vitamin K antagonist*,

teruskan mengambil ELIQUIS sekurang-kurangnya 2 hari selepas dos pertama ubat anda yang mengandungi *vitamin K antagonist*. Doktor anda perlu melakukan ujian darah dan memberi anda arahan tentang masa untuk berhenti mengambil ELIQUIS.

Orang-orang yang menjalani kardioversi: Jika rentak jantung anda yang tidak normal perlu dipulihkan melalui prosedur yang dipanggil kardioversi, ambil ELIQUIS pada masa yang diarahkan oleh doktor anda. Anda perlu mengambil 5 mg ELIQUIS dua kali sehari selama sekurang-kurangnya 2.5 hari (5 dos tunggal) sebelum prosedur kardioversi dijalankan.

Jika anda perlu menjalani kardioversi sebelum melengkapkan 5 dos ELIQUIS, dos muatan sebanyak 10 mg hendaklah diberikan terlebih dahulu, diikuti dengan 5 mg dua kali sehari. Doktor anda mungkin akan mengurangkan dos ini sekiranya anda memenuhi kriteria untuk pengurangan dos.

Doktor anda akan melakukan pengesahan bahawa anda sudah mengambil ELIQUIS sepertimana yang dipreskripsikan sebelum memulakan prosedur kardioversi.

Anda boleh meneruskan pengambilan ELIQUIS semasa menjalani prosedur yang dikenali sebagai ablasi kateter. Dalam prosedur ini, doktor akan memasukkan satu tiub nipis yang fleksibel (kateter) ke dalam salur darah jantung anda untuk menghentikan isyarat elektrik yang tidak normal dalam tisu jantung.

Pesakit yang mempunyai kadar degupan jantung laju dan tidak tetap (*atrial fibrillation*)/ aliran darah ke jantung yang berkurangan secara tiba-tiba (*acute coronary syndrome*) atau mereka yang sedang menjalani prosedur bukan pembedahan untuk meningkatkan aliran darah ke jantung (*percutaneous coronary intervention*) hendaklah berbincang dengan doktor mereka sebelum mengambil ELIQUIS.

ELIQUIS® FILM COATED TABLETS

Apixaban (2.5 mg, 5 mg)

- Bila perlu digunakan

Telan tablet seluruhnya dengan segelas air, dengan atau tanpa makanan. Jika anda tidak dapat menelan seluruh tablet, tablet ELIQUIS boleh dihancurkan dan dilarutkan dalam air, atau 5% dextrose dalam air atau jus epal atau dicampur dengan puri epal dan diminum dengan segera. Secara alternatif, hancurkan dan larutkan dalam 60 mL air, atau 5% dextrose dalam air dan digunakan dengan segera melalui tiub nasogastrik.

Ambil tablet pertama seperti yang diarahkan oleh doktor anda.

Ambil ubat anda pada masa yang sama setiap hari.

- Berapa lama perlu digunakan

Teruskan mengambil ubat anda untuk tempoh masa yang ditetapkan oleh doktor anda. Jangan berhenti mengambil ubat anda atau mengurangkan dos tanpa memeriksa dengan doktor anda.

Jika anda berhenti mengambilnya secara tiba-tiba, anda mungkin mengalami peningkatan risiko pembentukan darah beku.

Jika anda menjalani pembedahan pinggul yang besar, anda biasanya akan mengambil tablet selama 32 hingga 38 hari.

Jika anda menjalani pembedahan lutut yang besar, anda biasanya akan mengambil tablet selama 10 hingga 14 hari.

Jika anda mempunyai darah beku (VTE):

Untuk merawat darah beku, anda biasanya akan mengambil tablet sehingga 6 bulan. Jika perlu, anda mungkin perlu terus mengambil tablet, biasanya pada dos yang lebih rendah untuk mengelakkan darah beku berlanjutan.

Jika anda mengalami atrial fibrillation:

Teruskan mengambil ubat anda untuk tempoh masa yang ditetapkan oleh doktor anda.

- Jika terlupa menggunakan

Rujuk kepada doktor atau ahli farmasi anda tentang apa yang perlu dilakukan jika anda terlupa mengambil ubat ini.

- Jika anda tertinggal dos pagi, ambil dos sebaik sahaja anda teringat dan ia boleh diambil bersama dos petang.
- Dos petang yang tertinggal hanya boleh diambil pada waktu petang yang sama. Jangan ambil dua dos pada pagi berikutnya, sebaliknya teruskan mengikut jadual dos dua kali sehari seperti yang disarankan pada hari berikutnya.

- Jika mengguna berlebihan (terlebih dos)

Hubungi doktor anda dengan segera atau pergi ke Jabatan Kecemasan hospital terdekat, jika anda fikir anda atau sesiapa sahaja mungkin telah mengambil terlalu banyak dos ELIQUIS ini. Ini perlu dilakukan walaupun tiada sebarang kesan keracunan atau rasa tidak selesa. Anda mungkin memerlukan perhatian perubatan segera.

Simptom-simptom terlebih dos mungkin termasuk pendarahan tanpa henti. Jika pendarahan berlaku, rawatan mesti dihentikan dan pembedahan atau pemindahan plasma beku segar mungkin diperlukan. Dalam keadaan yang mengancam nyawa, pemberian ubat pembekuan darah seperti prothrombin complex concentrates atau recombinant factor VIIa boleh dipertimbangkan.

Pemberian activated charcoal mungkin berguna dalam pengurusan dos berlebihan apixaban atau pengambilan tidak sengaja.

Semasa menggunakan ELIQUIS

- Perkara yang perlu dilakukan

Ambil ubat anda mengikut arahan doktor anda.

Sila maklumkan kepada semua doktor, doktor gigi dan ahli farmasi yang merawat anda bahawa anda sedang mengambil ELIQUIS.

Sekiranya anda menjalani apa-apa pembedahan atau prosedur, termasuk pembedahan pergigian, beritahu pakar bedah, doktor atau doktor gigi anda yang anda sedang mengambil ubat ini.

Beritahu doktor anda dengan segera jika anda hamil semasa menggunakan ubat ini.

- Perkara yang tidak boleh dilakukan

Jangan berhenti mengambil ubat ini kecuali diarahkan oleh doktor anda.

Jangan ambil sebarang ubat baharu tanpa berbincang dengan doktor atau ahli farmasi anda.

Jangan berkongsi ELIQUIS dengan sesiapa pun, walaupun mereka mempunyai simptom atau penyakit yang sama seperti anda.

- Perkara yang perlu diberi perhatian

Memandu dan menggunakan jentera

ELIQUIS tidak memberi kesan atau hanya memberi sedikit kesan terhadap keupayaan anda untuk memandu atau menggunakan jentera. Jika tablet ini menyebabkan anda berasa loya, pening atau letih, atau sakit kepala, jangan memandu atau mengendalikan jentera dan hubungi doktor anda dengan segera.

Kesan-kesan sampingan

Seperti ubat-ubat lain, ELIQUIS boleh menyebabkan kesan sampingan, walaupun bukan semua orang mengalaminya.

Jumpa doktor atau ahli farmasi anda dengan segera jika anda mengalami sebarang kesan sampingan selepas mengambil ubat ini.

Kesan sampingan yang berikut adalah biasa jika anda mengambil ELIQUIS untuk mencegah strok atau darah beku daripada membentuk di dalam jantung

ELIQUIS® FILM COATED TABLETS

Apixaban (2.5 mg, 5 mg)

pada pesakit dengan denyutan jantung yang tidak teratur dan sekurang-kurangnya satu faktor risiko tambahan.

- kekurangan sel darah merah atau hemoglobin dalam darah
- pendarahan di dalam mata, perut, gusi, hidung atau rektum
- darah dalam air kencing
- lebam dan bengkak
- pengumpulan darah setempat di luar salur darah
- pendarahan di dalam badan melalui salur darah yang pecah
- tekanan darah yang rendah (termasuk penurunan tekanan darah secara mendadak ketika menjalani mana-mana prosedur perubatan)
- loya
- peningkatan paras gamma-glutamyltransferase (sejenis enzim yang terdapat dalam badan)

Kesan sampingan berikut adalah dengan kekerapan yang tidak diketahui (kekerapan tidak boleh dianggarkan daripada data yang sedia ada) jika anda mengambil ELIQUIS untuk mencegah strok atau darah beku daripada membentuk di dalam jantung pada pesakit dengan degupan jantung yang tidak teratur dan sekurang-kurangnya satu faktor risiko tambahan.

- Pendarahan pada buah pinggang kadangkala dengan kehadiran darah dalam air kencing membawa kepada ketidakupayaan buah pinggang untuk berfungsi dengan baik (*anticoagulant-related nephropathy*)

Kesan-kesan sampingan berikut adalah biasa jika anda mengambil ELIQUIS untuk mengelakkan darah beku di dalam vena selepas pembedahan penggantian pinggul atau lutut.

- kekurangan sel merah atau hemoglobin dalam darah
- pendarahan di dalam badan melalui salur darah yang pecah
- pengumpulan darah setempat di luar salur darah
- loya
- lebam dan bengkak

Kesan sampingan berikut adalah dengan kekerapan yang tidak diketahui (kekerapan tidak boleh dianggarkan daripada data yang sedia ada) jika anda

mengambil ELIQUIS untuk mengelakkan darah beku di dalam vena selepas pembedahan penggantian pinggul atau lutut.

- Pendarahan pada buah pinggang kadangkala dengan kehadiran darah dalam air kencing membawa kepada ketidakupayaan buah pinggang untuk berfungsi dengan baik (*anticoagulant-related nephropathy*)

Kesan-kesan sampingan berikut adalah biasa jika anda mengambil ELIQUIS untuk merawat atau mencegah darah beku berulang dalam vena kaki dan darah beku dalam salur darah paru-paru anda.

- kekurangan sel darah merah atau hemoglobin dalam darah
- paras platelet yang rendah dalam darah
- pendarahan di dalam hidung, perut, gusi, rektum
- pendarahan yang tidak normal dari saluran kencing, faraj atau organ pembiakan yang lain
- pendarahan di dalam badan melalui salur darah yang pecah
- pengumpulan darah setempat di luar salur darah
- darah dalam air kencing
- lebam dan bengkak
- loya
- ruam kulit
- peningkatan paras gamma-glutamyltransferase dan alanine aminotransferase (enzim yang terdapat dalam badan)

Kesan sampingan berikut adalah dengan kekerapan yang tidak diketahui (kekerapan tidak boleh dianggarkan daripada data yang sedia ada) jika anda mengambil ELIQUIS untuk merawat atau mencegah darah beku berulang dalam vena kaki dan darah beku dalam salur darah paru-paru anda.

- Pendarahan pada buah pinggang kadangkala dengan kehadiran darah dalam air kencing membawa kepada ketidakupayaan buah pinggang untuk berfungsi dengan baik (*anticoagulant-related nephropathy*)

Anda boleh melaporkan sebarang kesan sampingan atau kesan advers ubat kepada Pusat Pemantauan Kesan Advers Ubat Kebangsaan melalui laman web npa.gov.my [Consumers → Reporting Side

Effects to Medicines (ConSERF) or Vaccines (AEFI)].

Cara penyimpanan dan pelupusan ELIQUIS

- Penyimpanan

Jauhkan ubat ini daripada penglihatan dan jangkauan kanak-kanak.

Simpan di bawah suhu 30°C.

- Pelupusan

Ubat-ubatan tidak seharusnya dilupuskan melalui air buangan atau sisa isi rumah. Sila rujuk kepada ahli farmasi anda mengenai cara yang betul untuk melupuskan ubat yang tidak diperlukan lagi. Langkah-langkah ini dapat membantu melindungi alam sekitar.

Maklumat lanjut

- Rupa dan warna produk

ELIQUIS 2.5 mg berwarna kuning, berbentuk bulat, tablet dwicembung bersalut filem dengan cetakan tenggelam "893" pada satu belah dan "2½" pada belah yang lain.

ELIQUIS 5 mg berwarna merah jambu, berbentuk bujur, tablet dwicembung bersalut filem dengan cetakan tenggelam "894" pada satu belah dan "5" pada belah yang lain.

- Bahan-bahan kandungan

- Bahan aktif
Setiap tablet bersalut filem mengandungi 2.5 mg Apixaban.
Setiap tablet bersalut filem mengandungi 5.0 mg Apixaban
- Bahan tidak aktif
Teras tablet:
Anhydrous lactose
Microcrystalline cellulose (E460)
Croscarmellose sodium
Sodium lauryl sulphate
Magnesium stearate (E470b)

Salutan Filem:
Lactose Monohydrate
Hypromellose (E464)
Titanium dioxide (E171)
Triacetin

ELIQUIS[®] FILM COATED TABLETS

Apixaban (2.5 mg, 5 mg)

Yellow iron oxide (E172) untuk 2.5
mg dan Iron oxide red (E172 untuk 5
mg)

- Nombor MAL:

Tablet Bersalut Filem ELIQUIS 2.5 mg:
MAL13085062ARZ
Tablet Bersalut Filem ELIQUIS 5 mg:
MAL13085063ARZ

Pengilang

Pfizer Ireland Pharmaceuticals Unlimited
Company Little Connell Newbridge
Co. Kildare
Ireland

Pembungkus:

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH
Mooswaldallee 1,
79108 Freiburg Im Breisgau,
Germany

Pemegang Pendaftaran Produk

Pfizer (Malaysia) Sdn. Bhd.
Level 10 & 11, Wisma Averis, Tower 2,
Avenue 5, The Horizon, Bangsar South,
No. 8 Jalan Kerinchi, 59200
Kuala Lumpur.

Tarikh kemaskini RiMUP

08/01/2026

Nombor Siri

NPRA (R1/5) 21042025/076

PLD-ELIQUIS-0126