

АЗЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Листовка Приложение 2	
Към Рег. № ..... 20220267	
Разрешение № ..... - 68019 , 23-11-2023	
BG/MA/MP ..... /	
Листовка: информация за потребителя	
Излъчение № .....	

**Кардатуксан 2,5 mg филмиранi таблетки  
Kardatuxan 2,5 mg film-coated tablets**

ривароксабан  
(rivaroxaban)

**Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.**

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаките на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

**Какво съдържа тази листовка**

1. Какво представлява Кардатуксан и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Кардатуксан
3. Как да приемате Кардатуксан
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Кардатуксан
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

**1. Какво представлява Кардатуксан и за какво се използва**

Прилага Ви се Кардатуксан, понеже

- Ви е поставена диагноза оствър коронарен синдром (група симптоми, които включват сърден инфаркт и нестабилна стенокардия, остра болка в гърдите) и имате повишението в резултатите от някои сърдечни кръвни тестове.
- Кардатуксан понижава риска при възрастни от следващ сърден инфаркт или понижава риска за смърт от болест, свързана със сърцето или кръвоносните съдове.
- Кардатуксан няма да Ви бъде назначен самостоятелно. Вашият лекар ще Ви каже също да приемате още или:
  - ацетилсалицилова киселина или
  - ацетилсалицилова киселина плюс клопидогрел или тиклопидин.

или

- Ви е поставена диагноза висок риск за образуване на кръвен съсирек в резултат на исхемична болест на сърцето или периферна съдова болест, която причинява симптоми. Кардатуксан намалява риска при образуване на кръвни съсирек (атеротромботични събития). Кардатуксан няма да Ви бъде назначен самостоятелно. Вашият лекар ще Ви каже също да приемате още ацетилсалицилова киселина.



В някои случаи, ако Ви бъде назначен Кардатуксан след процедура за възстановяване на кръвообращението в стеснена или запушена артерия на крака, Вашият лекар може да Ви предпише и клопидогрел, който да приемате в допълнение към ацетилсалицилова киселина за кратко време.

Кардатуксан съдържа активното вещество ривароксабан и принадлежи към група лекарства, наречени антитромбозни средства. Чрез действието си той блокира един фактор на кръвосъсирването (фактор Xa) и по този начин намалява склонността на кръвта да образува съсиреци.

## 2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Кардатуксан

### Не приемайте Кардатуксан

- ако сте алергични към ривароксабан или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6)
- ако имате силно кървене
- ако имате заболяване или състояние на орган в организма, което повишава риска за сериозно кървене (напр. стомашна язва, нараняване или кръвоизлив в мозъка, скорошна операция на мозъка или очите)
- ако приемате лекарства за предпазване от образуване на съсиреци (напр. варфарин, дабигатран, апиксабан или хепарин), освен когато променяте антикоагулантното лечение или докато получавате хепарин през венозен или артериален катетър, за да го поддържате отворен
- ако имате остръ коронарен синдром и в миналото сте имали кървене или кръвен съсирек в мозъка (инфаркт)
- ако имате исхемична болест на сърцето или периферна съдова болест и преди сте имали кръвоизлив в мозъка (инфаркт) или запушване на малки артерии, кръвоснабдяващи дълбоките мозъчни тъкани (лакунарен инфаркт), или ако сте имали кръвен съсирек в мозъка (исхемичен, нелакунарен инфаркт) предходния месец
- ако страдате от чернодробно заболяване, което води до повишен риск от кървене
- ако сте бременна или кърмите.

**Не приемайте Кардатуксан и информирайте Вашия лекар, ако някое от тези обстоятелства се отнася за Вас.**

### Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Кардатуксан.

Кардатуксан не трябва да се използва в комбинация с определени други лекарства, които понижават степента на съсирване на кръвта, като празугрел или тикагрелор, различни от ацетилсалицилова киселина и клопидогрел/тиклопидин.

### Обърнете специално внимание при употребата на Кардатуксан

- ако имате повишен риск от кървене, какъвто може да бъде случаят, например, при:
  - тежко бъбречно заболяване, понеже бъбречната Ви функция може да повлияе на количеството от лекарството, което действа в организма Ви



- ако приемате други лекарства за предпазване от образуването на съсиреци (напр. варфарин, дабигатран, апиксабан или хепарин), когато променяте антикоагулантното лечение или докато получавате хепарин през венозен или артериален катетър, за да го поддържате отворен (вж. точка “Други лекарства и Кардатуксан”)
- нарушения, свързани с кървене
- много високо кръвно налягане, неовладяно с медикаментозно лечение
- заболявания на стомаха или червата, които може да доведат до кървене, напр. възпаление на стомаха или червата или възпаление на хранопровода, дължащо се на напр. на гастро-езофагеална рефлуксна болест (заболяване, при което стомашната киселина отива нагоре в хранопровода), или тумори, разположени в стомаха или червата, или гениталния тракт, или уринарния тракт
- проблем с кръвоносните съдове на очните дъна (ретинопатия)
- белодробно заболяване, при което бронхите Ви са разширени и изпълнени с гной (бронхиектазии) или кървене от белия дроб в миналото
- ако сте на възраст над 75 години
- ако тежите по-малко от 60 kg
- ако имате коронарна артериална болест с тежка симптоматична сърдечна недостатъчност
- ако имате сърдечна клапна протеза
- ако знаете, че имате заболяване, наречено антифосфолипиден синдром (нарушение на имунната система, което причинява повишен риск от образуване на кръвни съсиреци), кажете на Вашия лекар, който ще вземе решение за необходимостта от промяна на лечението.

**Ако някое от тези състояния се отнася за Вас, говорете с Вашия лекар** преди да приемете Кардатуксан. Вашият лекар ще реши дали да Ви лекува с това лекарство и трябва ли да бъдете наблюдавани по- внимателно.

#### **Ако Ви предстои операция**

- Много е важно да приемате Кардатуксан преди и след операцията точно във времето, определено от Вашия лекар.
- Ако операцията включва поставяне на катетър или инжекция в гръбначния стълб (напр. за епидурална или спинална упойка, или за намаляване на болка):
  - много е важно да приемате Кардатуксан преди и след инжекцията или отстраняването на катетъра, точно когато Ви е казал Вашият лекар
  - кажете на Вашия лекар веднага, ако усетите изтръпване или слабост в краката, или проблеми с червата или пикочния мехур, след края на упойката, тъй като е необходима спешна грижа.

#### **Деца и юноши**

Таблетките Кардатуксан 2,5 mg не се препоръчват при пациенти на възраст под 18 години. Няма достатъчно информация за употребата им при деца и юноши .

#### **Други лекарства и Кардатуксан**

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насъкоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства, включително лекарства, отпускати без рецепта.

- Ако приемате



- някои лекарства за гъбични инфекции (напр. флуконазол, итраконазол, вориконазол, посаконазол), освен ако са само за приложение върху кожата
- кетоконазол таблетки (използвани за лечение на синдром на Кушинг - когато организъмът произвежда излишък от кортизол)
- някои лекарства за бактериални инфекции (например кларитромицин, еритромицин)
- някои противовирусни лекарства за ХИВ/СПИН (напр. ритонавир)
- други лекарства за намаляване на кръвосъсирването (напр. еноксапарин, клопидогрел или антагонисти на витамин K, като варфарин и аценокумарол, празугрел и тикагрелор (вижте точка "Предупреждения и предпазни мерки"))
- противовъзпалителни и болкоуспокояващи лекарства (напр. напроксен или ацетилсалицилова киселина)
- дронедарон, лекарство за лечение на неправилен сърдечен ритъм
- някои лекарства за лечение на депресия (селективни инхибитори на обратното захващане на серотонина (SSRI) и инхибитори на обратното захващане на серотонина и норепинефрина (SNRI))

**Ако някое от тези обстоятелства се отнася за Вас, информирайте Вашия лекар,** преди да приемете Кардатуксан, понеже ефектът на Кардатуксан може да бъде засилен. Вашият лекар ще реши дали да Ви лекува с това лекарство и трябва ли да бъдете наблюдавани по- внимателно.

Ако Вашият лекар смята, че имате повишен риск за развитие на стомашни или чревни язви, той може да назначи профилактично лечение за язва.

#### **Ако приемате**

- някои лекарства за лечение на епилепсия (фенитоин, карбамазепин, фенобарбитал)
- жъlt кантарион (*Hypericum perforatum*), растителен продукт, използван за депресия
- рифампицин (антибиотик)

**Ако някое от тези обстоятелства се отнася за Вас, информирайте Вашия лекар,** преди да приемете Кардатуксан, понеже ефектът на Кардатуксан може да бъде намален. Вашият лекар ще реши дали да Ви лекува с Кардатуксан и трябва ли да бъдете наблюдавани по- внимателно.

#### **Бременност и кърмене**

Не приемайте Кардатуксан, ако сте бременна или кърмите. Ако има вероятност да забременеете, използвайте надеждно контрацептивно средство, докато приемате Кардатуксан. Ако забременеете, докато приемате това лекарство, незабавно информирайте Вашия лекар, който ще реши как трябва да бъдете лекувана.

#### **Шофиране и работа с машини**

Кардатуксан може да причини замаяност (честа нежелана реакция) или припадъци (нечеста нежелана реакция) (вижте точка 4, „Възможни нежелани реакции“). Не шофирайте, не карайте колело и не използвайте никакви инструменти или машини, ако имате тези симптоми.

#### **Кардатуксан съдържа лактоза и натрий**

Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, посъветвайте се с него, преди да приемете този лекарствен продукт.

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на таблетка, което по същество означава, че „не съдържа натрий“.



### **3. Как да приемате Кардатуксан**

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

#### **Каква доза да приемате**

Препоръчителната доза е една таблетка от 2,5 mg два пъти дневно. Приемайте Кардатуксан приблизително по едно и също време всеки ден (например една таблетка сутрин и една вечер). Това лекарство може да се приема с или без храна.

Ако се затруднявате да погълнете таблетката цяла, попитайте Вашия лекар за други начини да приемате Кардатуксан. Таблетката може да се разтрости и размеси с вода или ябълково пюре непосредствено преди да я приемете.

Ако е необходимо, Вашият лекар може да ви даде разтрощена таблетка Кардатуксан също и през стомашна сонда.

Кардатуксан няма да Ви бъде прилаган самостоятелно.

Вашият лекар ще Ви каже също да приемате ацетилсалицилова киселина.

Ако Ви бъде назначен Кардатуксан след остръ коронарен синдром, Вашият лекар може да Ви каже да приемате и клопидогрел или тиклопидин.

Ако Ви бъде назначен Кардатуксан след процедура за възстановяване на кръвообращението в стеснена или запушена артерия на крака, Вашият лекар може да Ви предпише и клопидогрел, който да приемате в допълнение към ацетилсалицилова киселина за кратко време.

Вашият лекар ще Ви каже по колко от тези лекарства да приемате (обикновено между 75 до 100 mg ацетилсалицилова киселина на ден или дневна доза от 75 до 100 mg ацетилсалицилова киселина плюс дневна доза от 75 mg клопидогрел или стандартна дневна доза тиклопидин).

#### **Кога да започнете да приемате Кардатуксан**

Лечението с Кардатуксан след остръ коронарен синдром трябва да се започне възможно най-рано след стабилизиране на състоянието след остръ коронарен синдром, най-рано 24 часа след приема в болница и когато обично би била спряна парентералната (чрез инжекция) антикоагулантна терапия.

Вашият лекар ще Ви каже кога да започнете лечението с Кардатуксан, ако сте диагностиирани с исхемична болест на сърцето или периферна съдова болест.

Вашият лекар ще реши колко дълго трябва да продължава лечението.

#### **Ако сте приели повече от необходимата доза Кардатуксан**

Незабавно се свържете с Вашия лекар, ако сте приели повече таблетки Кардатуксан от необходимото. Приемът на повече таблетки Кардатуксан от необходимото повишава риска от кървене.

#### **Ако сте пропуснали да приемете Кардатуксан**

Не приемайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза. Ако сте пропуснали една доза, приемете следващата си доза по обичайното време.

#### **Ако сте спрели приема на Кардатуксан**



Приемайте Кардатуксан редовно и докато Вашият лекар Ви го предписва.

Не спирайте приема на Кардатуксан, без да сте се посъветвали с Вашия лекар. Ако спрете приема на това лекарство е възможно да се повиши рисъкът за нов сърден пристъп или инсулт или за смърт от болест, свързана със сърцето или кръвоносните съдове.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

#### 4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Като други подобни лекарства за намаляване образуването на кръвни съсиреци, Кардатуксан може да доведе до кръвоизлив, който да е потенциално животозастрашаващ. Много силното кървене може също така да доведе до рязко спадане на кръвното налягане (шок). В някои случаи кръвоизливът може да не е видим.

**Информирайте Вашия лекар незабавно, ако при Вас се прояви някоя от следните нежелани реакции:**

##### Признания на кървене

- кръвоизлив в мозъка или в черепа (симптомите могат да включват главоболие, едностранна слабост, повръщане, гърчове, намалено ниво на съзнанието и скованост във врата. Сериозен спешен медицински случай. Потърсете медицинска помощ незабавно!)
- продължително или много силно кървене
- необичайна слабост, умора, бледност, замаяност, главоболие, необясним оток, задух, болка в гърдите или стенокардия.

Вашият лекар може да реши да Ви наблюдава по- внимателно или да промени лечението.

##### Признания на тежки кожни реакции

- разпространяващ се интензивен кожен обрив, мехури или язви по лигавицата, напр. по устата или очите (синдром на Стивънс-Джонсън/токсична епидермална некролиза).
- лекарствена реакция, която причинява обрив, повишена температура, възпаление на вътрешните органи, отклонения в кръвните показатели и системно заболяване (DRESS синдром).

Честотата на тези нежелани реакции е „много редки“ (до 1 на 10 000 души).

##### Признания на тежки алергични реакции

- подуване на лицето, устните, устата, езика или гърлото; затруднено прегълъщане; уртикария и затруднено дишане; внезапно спадане на кръвното налягане.  
Честотата на тежките алергични реакции е „много редки“ (анафилактични реакции, включително анафилактичен шок, може да засегнат до 1 на 10 000 души) и „нечести“ (ангиоедем и алергичен оток, може да засегнат до 1 на 100 души).

##### Обобщен списък на възможните нежелани реакции



**Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души):**

- намаление на броя на червените кръвни клетки, в резултат на което кожата може да стане бледа и да доведе до слабост или задух
- кървене в stomаха или червата, кървене от пикочно-половите органи (включително кръв в урината и обилно менструално кървене), кървене от носа, кървене от венците кървене в окото (включително кървене от бялото на очите)
- кървене в тъкан или кухина на тялото (кръвонасядания, синини)
- кървави храчки
- кървене от кожата или под кожата
- кървене след операция
- сълзене на кръв или течности от хирургическа рана
- отоци по крайниците
- болка в крайниците
- увредена бъбречна функция (може да бъде видяно в изследванията, направени от Вашия лекар)
- висока температура
- болки в stomаха, нарушен храносмилане, гадене или повръщане, запек, диария
- ниско кръвно налягане (със симптоми като усещане за замаяност или прималяване при изправяне)
- намалена обща сила и енергичност (слабост, умора), главоболие, замаяност
- обрив, сърбеж по кожата
- изследванията на кръвта могат да покажат повишаване на някои чернодробни ензими

**Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души):**

- кръвоизлив в мозъка или в черепа (вижте по-горе, Признаци на кървене)
- кръвоизлив в става, който да предизвика болка и оток
- тромбоцитопения (нисък брой тромбоцити; това са клетки, които помагат съсирането на кръвта)
- алергични реакции, включително кожни алергични реакции
- нарушен чернодробна функция (може да се установи, ако лекарят Ви назначи изследвания)
- изследванията на кръвта може да покажат повишаване на билирубина, на някои панкреатични или чернодробни ензими или на броя на тромбоцитите
- прималяване
- общо неразположение
- ускорен сърден ритъм
- сухота в устата
- уртикария

**Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 души):**

- кървене в мускул
- холестаза (намалено отделяне на жълчка), хепатит вкл. хепатоцелуларно увреждане (възпален черен дроб, включително чернодробно увреждане)
- пожълтяване на кожата и очите (жълтеница)
- локализиран оток
- събиране на кръв (хематом) в слабините след усложнение от сърдечна процедура, при която е поставен катетър в артерия на Вашия крак (псевдоаневризма)



каре  $\rightarrow$   $\overrightarrow{\text{кар}} f(x)$

#### Много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 души):

- натрупване на еозинофили (гранулоцити), вид бели кръвни клетки, които причиняват възпаление в белите дробове (еозинофилна пневмония)

#### С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка за честотата):

- бъбречна недостатъчност след тежко кървене
- нарушение на бъбречната функция, ~~възникващо при антикоагулантно лечение, понякога с наличие на кръв в урината~~ (нефропатия, свързана с антикоагуланти)
- повишено напрежение в мускулите на краката или ръцете след кървене, което води до болка, оток, променена чувствителност, изтръпване или парализа (компартмент синдром след кървене)

#### Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите никакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване към Изпълнителната агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: +35928903417, уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg). Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

#### 5. Как да съхранявате Кардатуксан

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка след „Годен до:“ и върху всеки блистер след „EXP“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Това лекарство не изисква специални условия на съхранение.

#### Разтрощени таблетки

Разтрощените таблетки са стабилни във вода и ябълково пюре до 4 часа.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

#### 6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

##### Какво съдържа Кардатуксан

- Активно вещество: ривароксабан. Всяка таблетка съдържа 2,5 mg ривароксабан.
- Други съставки:  
Ядро на таблетката: микрокристална целулоза, кроскармелоза натрий, лактоза, моногидрат, хипромелоза, натриев лаурилсулфат, магнезиев стеарат. Вижте точка 2 „Кардатуксан е лека съдържа лактоза и натрий“.



**Филмово покритие на таблетката: макрогол PEG 4000 (Е 1521), хипромелоза, титанов диоксид (Е 171), лактозаmonoхидрат, железен оксид, жълт (Е 172), триацетин.**

**Как изглежда Кардатуксан и какво съдържа опаковката**

Филмирани таблетки Кардатуксан 2,5 mg са жълти, кръгли, двойноизпъкнали (диаметър около 5,5 mm), с означение "D0" от едната страна.

**Опаковани са**

- в блистери в картонени опаковки по 14, 20, 28, 30, 56, 60, 90, 98, 100, 168 или 196 филмирани таблетки или
- в еднодозови блистери в картонени опаковки по 20 x 1, 30 x 1, 60 x 1, 90 x 1 или 100 x 1 филмирани таблетки.

Блистерите съдържат 10 или 14 филмирани таблетки.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба**

Gedeon Richter Plc.

H-1103 Budapest

Gyömrői út 19-21.

Унгария

**Производител**

GEDEON RICHTER POLSKA Sp. z o.o.

ul. Ks. J. Poniatowskiego 5

05-825 Grodzisk Mazowiecki

Полша

**Този продукт е разрешен за употреба в страните-членки на Европейското икономическо пространство със следните имена:**

България:	КАРДАТУКСАН 2,5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg филмирани таблетки
Чехия:	KARDATUXAN
Естония:	KARDATUXAN
Унгария:	KARDATUXAN 2,5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg filmtabletta
Литва:	KARDATUXAN 2,5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg plèvele dengtos tabletés
Латвия:	KARDATUXAN 2,5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg apvalkotās tabletes
Полша:	KARDATUXAN
Румъния:	KARDATUXAN 2,5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg comprimate filmate
Словакия:	KARDATUXAN 2,5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg filmom obalené tablety

**Дата на последно преразглеждане на листовката: 09/2023**

