

## **Písomná informácia pre používateľa**

### **Aboxoma 5 mg filmom obalené tablety** apixabán

**Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete užívať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.**

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

**V tejto písomnej informácii pre používateľa sa dozviete**

1. Čo je Aboxoma a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Aboxomu
3. Ako užívať Aboxomu
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Aboxomu
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

#### **1. Čo je Aboxoma a na čo sa používa**

Aboxoma obsahuje liečivo apixabán a patrí do skupiny liekov, ktoré sa nazývajú antikoagulanciá. Tento liek pomáha zabrániť tvorbe krvných zrazenín blokovaním faktora Xa, ktorý je dôležitou súčasťou zrážania krvi.

Aboxoma sa používa u dospelých:

- na prevenciu tvorby krvných zrazenín v srdci u pacientov s nepravidelným srdcovým tepom (fibrilácia predsieni) a s minimálne jedným ďalším rizikovým faktorom. Krvné zrazeniny sa môžu odtrhnúť a putovať do mozgu a spôsobiť cievnu mozgovú príhodu alebo do iných orgánov a zabraňovať normálnemu prietoku krvi do tohto orgánu (tiež známe ako systémová embólia). Cievna mozgová príhoda môže byť život ohrozujúca a vyžaduje bezodkladnú zdravotnú starostlivosť.
- na liečbu krvných zrazenín v žilách nôh (hlboká žilová trombóza) a v krvných cievach pľúc (pľúcna embólia) a na prevenciu opätovného výskytu krvných zrazenín v krvných cievach v nohách a/alebo pľúcach.

#### **2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Aboxomu**

**Neužívajte Aboxomu**

- **ak ste alergický** na apixabán alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6)
- ak **nadmerne krvácate**
- ak máte **poruchu telesného orgánu**, ktorá zvyšuje riziko závažného krvácania (ako je **aktívny alebo nedávny vred** v žalúdku alebo čreve, **nedávne krvácanie v mozgu**)
- ak máte **ochorenie pečene**, ktoré vedie k zvýšenému riziku krvácania (pečeňová koagulopatia)

- ak užívate lieky **na prevenciu zrážania krvi** (napr. warfarín, rivaroxabán, dabigatrán alebo heparín), netýka sa to prípadov zmeny antikoagulačnej liečby, keď máte zavedenú kanylu (hadičku) do žily alebo tepny a touto hadičkou dostávate heparín aby zostala priechodná, alebo ak máte zavedenú hadičku do krvnej cievy (katetrizačná ablácia) na liečbu nepravidelného srdcového tepu (arytmie).

### Upozornenia a opatrenia

Obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru predtým, ako začnete užívať tento liek, ak sa vás týka čokoľvek z nasledovného:

- **zvýšené riziko krvácania**, ako napríklad:
  - **poruchy krvácania**, vrátane stavov, ktoré majú za následok zníženú aktivitu krvných doštičiek
  - **veľmi vysoký krvný tlak**, ktorý nie je zvládnutý liečbou
  - máte viac ako 75 rokov
  - vážite 60 kg alebo menej
- **závažné ochorenie obličiek alebo ak podstupujete dialýzu**
- **problémy s pečeňou v súčasnosti alebo v minulosti.**

Aboxoma sa má používať opatrne u pacientov s prejavmi poruchy funkcie pečene.

- ak máte **náhradu srdcovej chlopne**
- ak váš lekár určí, že váš krvný tlak nie je stabilný alebo na odstránenie krvnej zrazeniny z vašich pľúc je naplánovaná iná liečba alebo chirurgický výkon.

Buďte zvlášť opatrný pri užívaní Aboxomy

- ak viete, že máte ochorenie nazývané antifosfolipidový syndróm (ochorenie imunitného systému, ktoré spôsobuje zvýšené riziko tvorby krvných zrazenín), obráťte sa na svojho lekára, ktorý rozhodne o potrebe zmeniť liečbu.

Ak potrebujete podstúpiť chirurgický zákrok alebo výkon, ktorý môže spôsobiť krvácanie, váš lekár vás môže požiadať, aby ste na krátku dobu dočasne prestali užívať tento liek. Ak si nie ste istý, či zákrok môže spôsobiť krvácanie, spýtajte sa svojho lekára.

### Deti a dospelávajúci

Aboxoma sa neodporúča u detí a dospelávajúcich vo veku do 18 rokov.

### Iné lieky a Aboxoma

Ak užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi, lekárnikovi alebo zdravotnej sestre.

Niektoré lieky môžu zvýšiť účinok Aboxomy a niektoré znížiť jej účinok. Váš lekár rozhodne o tom, či sa máte liečiť Aboxomou, keď užívate takéto lieky a ako starostlivo bude potrebné sledovať váš zdravotný stav.

Nasledujúce lieky môžu zvýšiť účinok Aboxomy a zvýšiť riziko neželaného krvácania:

- niektoré **lieky na plesňové infekcie** (napr. ketokonazol atď.)
- niektoré **lieky proti vírusu HIV/AIDS** (napr. ritonavir)
- **iné lieky, ktoré znižujú zrážanlivosť krvi** (napr. enoxaparín atď.)
- lieky **proti zápalom alebo na zmiernenie bolesti** (napr. kyselina acetylsalicylová alebo naproxén). Ak užívate kyselinu acetylsalicylovú a máte viac ako 75 rokov, môžete mať zvýšené riziko krvácania.
- **lieky na vysoký krvný tlak alebo na problémy so srdcom** (napr. diltiazem)
- **lieky na liečbu depresie nazývané selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu alebo inhibítory spätného vychytávania sérotonínu a noradrenalínu.**

Nasledujúce lieky môžu znížiť schopnosť Aboxomy zabrániť tvorbe krvných zrazenín:

- **lieky na liečbu epilepsie alebo záchvatov** (napr. fenytoín, atď.)
- **ľubovník bodkovaný** (rastlinný liek používaný proti depresii)
- **lieky na liečbu tuberkulózy alebo iných infekcií** (napr. rifampicín).

### **Tehotenstvo a dojčenie a plodnosť**

Ak ste tehotná alebo dojčíte, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotnieť, poraďte sa so svojim lekárom alebo lekárnikom, alebo zdravotnou sestrou predtým, ako začnete užívať tento liek.

Účinky Aboxomy na tehotenstvo a plod nie sú známe. Ak ste tehotná, nemáte Aboxomu užívať. Ak otehotníte počas užívania tohto lieku, **ihneď to povedzte svojmu lekárovi**.

Nie je známe, či Aboxoma prechádza do materského mlieka. Ak dojčíte, predtým ako začnete užívať tento liek, sa poraďte so svojim lekárom, lekárnikom alebo zdravotnou sestrou. Poradia vám, či máte prestať dojčiť alebo prestať/nezačať užívať tento liek.

### **Vedenie vozidiel a obsluha strojov**

Nepreukázalo sa, že by apixabán zhoršoval vašu schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje.

### **Aboxoma obsahuje laktózu a sodík.**

Ak vám váš lekár povedal, že neznášate niektoré cukry, kontaktujte svojho lekára pred užitím tohto lieku. Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v jednej tablete, t. j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

## **3. Ako užívať Aboxomu**

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár alebo lekárnik. Ak si nie ste ničím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika.

### **Dávka**

Tabletu prehltnite a zapite vodou. Aboxomu možno užívať s jedlom alebo bez jedla. Pokúste sa užívať tablety v rovnakom čase každý deň, aby sa dosiahol čo najlepší účinok liečby.

Ak máte ťažkosti s prehĺtaním celých tabliet, váš lekár vám povie o iných spôsoboch užitia Aboxomy. Tabletu môžete rozdrviť a rozmiešať vo vode alebo v 5 % vodnom roztoku glukózy, jablkovom džúse alebo jablkovom pyré tesne predtým, ako ju užijete.

### **Pokyny na rozdrvenie:**

- Rozdrvte tablety pomocou tlčika a mažiara.
- Opatrne preneste prášok do vhodnej nádoby a rozmiešajte ho v malom množstve, napr. 30 ml (2 polievkové lyžice) vody alebo jednej z tekutín spomenutých vyššie a pripravte zmes.
- Zmes prehltnite.
- Tlčík a mažiar, ktoré ste použili na rozdrvenie tablety, ako aj nádobu opláchnite malým množstvom (napr. 30 ml) vody alebo jednou z uvedených tekutín a tiež prehltnite.

Ak je to potrebné, váš lekár vám môže tiež podať rozdrvenú tabletu Aboxomy rozmiešanú v 60 ml vody alebo v 5 % vodnom roztoku glukózy nazogastrickou sondou (zavedená nosom do žalúdka).

### **Aboxomu užívajte podľa odporúčania v nasledujúcich prípadoch:**

Na prevenciu tvorby krvných zrazenín v srdci u pacientov s nepravidelným srdcovým tepom a s minimálne jedným ďalším rizikovým faktorom

Odporúčaná dávka je jedna tableta Aboxomy **5 mg** dvakrát denne.

Odporúčaná dávka je jedna tableta Aboxomy **2,5 mg** dvakrát denne, ak:

- máte **závažne zníženú funkciu obličiek**
- **sa vás týkajú dva alebo viac stavov z nasledovného:**
  - vaše výsledky krvných testov naznačujú slabú funkciu obličiek (hodnota sérového kreatinínu je 1,5 mg/dl (133 µmol/l) alebo vyššia)
  - máte 80 alebo viac rokov
  - vaša hmotnosť je 60 kg alebo je nižšia.

Odporúčaná dávka je jedna tableta dvakrát denne, napríklad jedna tableta ráno a jedna tableta večer. Váš lekár rozhodne, ako dlho budete musieť pokračovať v liečbe.

Na liečbu krvných zrazenín v žilách nôh a krvných zrazenín v krvných cievach pľúc

Odporúčaná dávka sú **dve tablety** Aboxomy **5 mg** dvakrát denne počas prvých 7 dní, napríklad dve tablety ráno a dve tablety večer.

Odporúčaná dávka po 7 dňoch je **jedna tableta** Aboxomy **5 mg** dvakrát denne, napríklad jedna tableta ráno a jedna tableta večer.

Na prevenciu opätovného výskytu krvných zrazenín po dokončení 6-mesačnej liečby

Odporúčaná dávka je jedna tableta Aboxomy **2,5 mg** dvakrát denne, napríklad jedna tableta ráno a jedna tableta večer.

Váš lekár rozhodne, ako dlho budete musieť pokračovať v liečbe.

### **Váš lekár môže zmeniť vašu antikoagulačnú liečbu nasledovne:**

- *Zmena z Aboxomy na antikoagulanciá*  
Prestaňte užívať Aboxomu. Začnite liečbu antikoagulačnými liekmi (napríklad heparínom) v tom čase, keď by ste mali užiť ďalšiu tabletu.
- *Zmena z antikoagulačnou na Aboxomu*  
Prestaňte užívať antikoagulačné lieky. Začnite liečbu Aboxomou v tom čase, keď by ste mali užiť ďalšiu dávku antikoagulačného lieku, potom pokračujte ako zvyčajne.
- *Zmena z antikoagulačnej liečby s použitím antagonistu vitamínu K (napr. warfarín) na Aboxomu*  
Prestaňte užívať liek obsahujúci antagonistu vitamínu K. Váš lekár musí vykonať vyšetrenie krvi a povie vám, kedy máte začať užívať Aboxomu.
- *Zmena z Aboxomy na antikoagulačnú liečbu s použitím antagonistu vitamínu K (napr. warfarín)*  
Ak vám váš lekár povedal, že musíte začať užívať liek obsahujúci antagonistu vitamínu K, pokračujte v užívaní Aboxomy aspoň 2 dni po vašej prvej dávke lieku obsahujúceho antagonistu vitamínu K. Váš lekár musí vykonať vyšetrenie krvi a povie vám, kedy máte prestať užívať Aboxomu.

### **Pacienti podstupujúci kardioverziu**

Ak je potrebné upraviť váš nepravidelný srdcový tep na normálny postupom, ktorý sa nazýva kardioverzia, užívajte tento liek tak, ako vám povie váš lekár, aby ste predišli vytvoreniu krvných zrazenín v cievach mozgu a v iných cievach v tele.

### **Ak užijete viac Aboxomy, ako máte**

Ak ste užili vyššiu ako predpísanú dávku Aboxomy, **ihneď to oznámte svojmu lekárovi**. Vezmite si so sebou obal lieku, aj keď je už prázdny.

Ak užijete viac Aboxomy, ako je odporúčané, môžete mať zvýšené riziko krvácania. Ak sa objaví krvácanie, možno bude potrebná operácia, transfúzia alebo iné liečby, ktoré môžu zrušiť účinok pôsobiaci na anti-faktor Xa.

### **Ak zabudnete užiť Aboxomu**

Užite dávku hneď, ako si spomeniete a:

- nasledujúcu dávku Aboxomy užite v obvyklom čase
- potom pokračujte ako zvyčajne.

**Ak si nie ste istý, čo máte urobiť alebo ste vynechali viac ako jednu dávku**, opýtajte sa vášho lekára, lekárnika alebo zdravotnej sestry.

### **Ak prestanete užívať Aboxomu**

Neprestaňte užívať tento liek, ak sa najprv neporadíte so svojim lekárom, pretože riziko tvorby krvnej zrazeniny by mohlo byť vyššie, ak ukončíte liečbu príliš skoro.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnej sestry.

## **4. Možné vedľajšie účinky**

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého. Vo všeobecnosti najčastejším vedľajším účinkom tohto lieku krvácanie, ktoré môže byť potenciálne život ohrozujúce a vyžaduje bezodkladnú zdravotnú starostlivosť.

Ak užívate Aboxomu na prevenciu tvorby krvných zrazenín v srdci u pacientov s nepravidelným srdcovým tepom a s minimálne jedným ďalším rizikovým faktorom, známymi vedľajšími účinkami sú:

### **Časté vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb)**

- krvácanie:
  - do očí
  - v žalúdku alebo črevách
  - z konečníka
  - krv v moči
  - z nosa
  - z ďasien
  - tvorba modrín a opuchov
- málokrvnosť, ktorá môže spôsobovať únavu alebo bledosť
- nízky krvný tlak, čo môže spôsobiť, že sa cítite na odpadnutie alebo máte zrýchlený tep
- nevoľnosť (nauzea)
- krvné testy môžu ukázať:
  - zvýšenú hladinu enzýmu gama-glutamyltransferáza (GGT).

### **Menej časté vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb)**

- krvácanie:
  - do mozgu alebo chrbtice

- v ústach alebo krv v slinách pri kašli
- do brucha alebo z pošvy
- jasná/červená krv v stolici
- krvácanie vyskytujúce sa po operácii, vrátane tvorby modrín a opuchov, vytekania krvi alebo tekutiny z chirurgickej rany/incízie (výtok z rany) alebo z miesta podania injekcie
- z hemoroidu
- testy ukazujúce prítomnosť krvi v stolici alebo moči
- znížené množstvo krvných doštičiek v krvi (ktoré môže ovplyvniť zrážavosť krvi)
- krvné testy môžu ukázať:
  - neobvyklú funkciu pečene
  - zvýšenie hladín niektorých pečeňových enzýmov
  - zvýšenie hladiny bilirubínu, ktorý je produktom rozpadu červených krviniek, čo môže spôsobovať žltnutie kože a očí
- kožná vyrážka
- svrbenie
- vypadávanie vlasov
- alergické reakcie (precitlivenosť), ktoré môžu spôsobiť: opuch tváre, pier, úst, jazyka a/alebo hrdla a ťažkosti s dýchaním. Ak sa u vás objaví niektorý z týchto príznakov, **ihneď kontaktujte svojho lekára.**

**Zriedkavé vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb)**

- krvácanie:
  - do pľúc alebo hrdla
  - do priestoru za brušnou dutinou
  - do svalu.
- 

**Veľmi zriedkavé vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 z 10 000 osôb)**

- kožná vyrážka, pri ktorej sa môžu vytvárať pľuzgiere a vyzerať ako malé terčíky (tmavé škvrny v strede, obklopené bledšou oblasťou s tmavým prstencom na okraji) (*multiformný erytém*).

**Neznáme (častota výskytu sa nedá odhadnúť z dostupných údajov)**

- zápal ciev (vaskulitída), ktorý môže spôsobiť kožnú vyrážku alebo bodové ploché červené okrúhle škvrny pod povrchom kože alebo tvorbu modrín.

Ak užívate Aboxomu na liečbu alebo prevenciu opätovného výskytu krvných zrazenín v žilách nôh a krvných zrazenín v krvných cievach pľúc, známymi vedľajšími účinkami sú:

**Časté vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb)**

- krvácanie:
  - z nosa
  - z ďasien
  - krvi v moči
  - tvorby modrín a opuchov
  - do žalúdka, čriev alebo z konečníka
  - v ústach
  - z pošvy
- málokrvnosť, ktorá môže spôsobovať únavu alebo bledosť
- znížené množstvo krvných doštičiek v krvi (ktoré môže ovplyvniť zrážavosť krvi)
- nevoľnosť (nauzea)
- kožná vyrážka
- krvné testy môžu ukázať:

- zvýšenú hladinu enzýmu gama-glutamyltransferáza (GGT) alebo alanínaminotransferáza (ALT).

### **Menej časté vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb)**

- nízky krvný tlak, čo môže spôsobiť, že sa cítite na odpadnutie alebo máte zrýchlený tep
- krvácanie:
  - do očí
  - v ústach alebo krv v slinách pri kašli
  - jasná/červená krv v stolici
  - testy ukazujúce prítomnosť krvi v stolici alebo moči
  - krvácanie vyskytujúce sa po akejkoľvek operácii, vrátane tvorby modrín a opuchov, vytekania krvi alebo tekutiny z chirurgickej rany/incízie (výtok z rany) alebo z miesta podania injekcie
  - z hemoroidu
  - do svalu
- svrbenie
- vypadávanie vlasov
- alergické reakcie (precitlivenosť), ktoré môžu spôsobiť: opuch tváre, pier, úst, jazyka a/alebo hrdla a ťažkosti s dýchaním. Ak sa u vás objaví niektorý z týchto príznakov, **ihneď kontaktujte svojho lekára.**
- krvné testy môžu ukázať:
  - neobvyklú funkciu pečene
  - zvýšenie hladín niektorých pečeňových enzýmov
  - zvýšenie hladiny bilirubínu, ktorý je produktom rozpadu červených krviniek, čo môže spôsobovať žltnutie kože a očí.

### **Zriedkavé vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb)**

- krvácanie:
  - do mozgu alebo chrbtice
  - do pľúc.

### **Neznáme (častota výskytu sa nedá odhadnúť z dostupných údajov)**

- krvácanie:
  - do brucha alebo priestoru za brušnou dutinou
- kožná vyrážka, pri ktorej sa môžu vytvárať pľuzgiere a vyzerať ako malé terčiky (tmavé škvrny v strede, obklopené bledšou oblasťou s tmavým prstencom na okraji) (*multiformný erytém*)
- zápal ciev (vaskulitída), ktorý môže spôsobiť kožnú vyrážku alebo bodové ploché červené okrúhle škvrny pod povrchom kože alebo tvorbu modrín.

### **Hlásenie vedľajších účinkov**

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na **národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V**. Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

## **5. Ako uchovávať Aboxomu**

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume expirácie, ktorý je uvedený škatuľke a na blistri po EXP. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

## 6. Obsah balenia a ďalšie informácie

### Čo Aboxoma obsahuje

- Liečivo je apixabán. Každá filmom obalená tableta obsahuje 5 mg apixabánu.
- Ďalšie zložky (pomocné látky) sú: mikrokryštalická celulóza (E460), monohydrát laktózy, sodná soľ kroskarmelózy (E468), laurylsíran sodný, hydroxyetylcelulóza, stearát horečnatý (E470b) v jadre tablety a hypromelóza (E464), propylénglykol (E1520), oxid titaničitý (E171), mastenec (E553b) a žltý oxid železitý (E172) vo filmotvornom obale. Pozri časť 2 „Aboxoma obsahuje laktózu a sodík.“

### Ako vyzerá Aboxoma a obsah balenia

Hnedožlté, oválne, dvojjvypuklé, filmom obalené tablety s označením 5 na jednej strane tablety.

Rozmery tablety: dĺžka x šírka je približne 10,5 x 5,5 mm.

Aboxoma je dostupná v škatuľkách obsahujúcich:

- 10, 14, 20, 28, 56, 60, 100, 168 alebo 200 filmom obalených tabliet.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

### Karta pre pacienta: návod na použitie

Vnútri balenia Aboxomy spolu s písomnou informáciou pre používateľa nájdete Kartú pre pacienta alebo vám podobnú kartu môže dať váš lekár.

Táto Karta pre pacienta obsahuje informácie, ktoré vám pomôžu a upozornia ostatných lekárov, že užívate Aboxomu. **Túto kartu noste vždy so sebou.**

1. Vezmite si kartu
2. Podľa potreby oddeľte svoj jazyk (uľahčujú to perforované okraje)
3. Vyplňte nasledujúce časti alebo o to požiadajte svojho lekára:
  - Meno:
  - Dátum narodenia:
  - Indikácia:
  - Dávka: ..... mg dvakrát denne
  - Meno lekára:
  - Telefónne číslo lekára:

4. Kartú zložte a majte ju vždy pri sebe.

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko



**Liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru pod nasledovnými názvami:**

Názov členského štátu	Názov lieku
Chorvátsko	Aboxoma 5 mg filmom obložene tablete
Bulharsko	Абоxоmа 5 mg филмирани таблетки
Česká republika	Aboxoma
Estónsko	Aboxoma
Grécko	Aboxoma 5 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
Maďarsko	Aboxoma 5 mg filmtabletta
Litva	Aboxoma 5 mg plėvele dengtos tabletės
Lotyšsko	Aboxoma 5 mg arvalkotās tabletes
Poľsko	Aboxoma
Rumunsko	Aboxoma 5 mg comprimate filmate
Slovenská republika	Aboxoma 5 mg filmom obalené tablety
Slovinsko	Aboxoma 5 mg filmsko obložene tablete

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v októbri 2022.**

**Ďalšie zdroje informácií**

Podrobné o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv ([www.sukl.sk](http://www.sukl.sk)).