

Notice : information de l'utilisateur

Rivaroxaban Teva 15 mg comprimés pelliculés Rivaroxaban Teva 20 mg comprimés pelliculés

rivaroxaban

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Rivaroxaban Teva et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Rivaroxaban Teva ?
3. Comment prendre Rivaroxaban Teva ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Rivaroxaban Teva ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Rivaroxaban Teva et dans quels cas est-il utilisé ?

Rivaroxaban Teva contient une substance active appelée rivaroxaban et est utilisé chez l'adulte pour :

- prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ou AVC) et dans les autres vaisseaux sanguins de votre corps si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation auriculaire non valvulaire ;
- traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos poumons (embolie pulmonaire), et prévenir la réapparition de caillots sanguins dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

Rivaroxaban Teva est utilisé chez les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans et ayant un poids corporel de 30 kg ou plus pour :

- traiter les caillots sanguins et prévenir la réapparition de caillots dans les veines ou dans les vaisseaux sanguins des poumons, après un traitement initial d'au moins 5 jours avec des médicaments injectables utilisés pour traiter les caillots sanguins.

Rivaroxaban Teva appartient à une classe de médicaments appelés antithrombotiques. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation sanguine (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Rivaroxaban Teva ?

Ne prenez jamais Rivaroxaban Teva :

- si vous êtes allergique au rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

- si vous êtes sujet(te) à des saignements excessifs.
- si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente le risque de saignements graves (par exemple, un ulcère de l'estomac, une lésion ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).
- si vous prenez d'autres médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine, par exemple), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.
- si vous présentez une maladie du foie augmentant le risque de saignement.
- si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas Rivaroxaban Teva et prévenez votre médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Rivaroxaban Teva.

Faites attention avec Rivaroxaban Teva

- si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :
 - insuffisance rénale sévère chez les adultes, et insuffisance rénale modérée ou sévère chez les enfants et les adolescents, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament agissant dans votre corps ;
 - si vous prenez d'autres médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine, par exemple), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte (voir rubrique « Autres médicaments et Rivaroxaban Teva »).
 - troubles hémorragiques.
 - tension artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux.
 - maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'entraîner un saignement, par exemple inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'œsophage, par exemple due à un reflux gastro-œsophagien (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ou tumeurs localisées dans l'estomac, les intestins, l'appareil génital ou l'appareil urinaire.
 - problème au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (rétinopathie).
 - maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de pus (bronchectasie) ou antécédents de saignement dans les poumons.
- si vous avez une valve cardiaque artificielle.
- si vous savez que vous présentez une maladie appelée syndrome des antiphospholipides (une affection du système immunitaire qui cause un risque accru de formation de caillots sanguins), dites-le à votre médecin ; qui décidera si le traitement doit être modifié.
- si votre médecin considère que votre tension artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour enlever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre Rivaroxaban Teva. Votre médecin décidera si vous devez être traité(e) par ce médicament et s'il est nécessaire de vous surveiller étroitement.

Si vous devez subir une intervention chirurgicale

- Il est très important que vous preniez Rivaroxaban Teva avant et après l'intervention chirurgicale, exactement à l'heure indiquée par votre médecin.

- Si l'intervention chirurgicale implique l'utilisation d'un cathéter ou d'une injection dans la colonne vertébrale (pour une anesthésie péridurale ou rachidienne ou pour l'injection d'un calmant, par exemple) :
 - il est très important que vous preniez Rivaroxaban Teva exactement à l'heure indiquée par votre médecin, avant et après l'injection ou le retrait du cathéter.
 - prévenez immédiatement votre médecin si vous ressentez un engourdissement ou une faiblesse dans les jambes ou des problèmes au niveau des intestins ou de la vessie après la fin de l'anesthésie car des soins urgents sont nécessaires.

Enfants et adolescents

Les comprimés de rivaroxaban **ne sont pas recommandés chez les enfants pesant moins de 30 kg**. Il n'y a pas assez d'informations concernant l'utilisation du rivaroxaban chez l'enfant et l'adolescent, dans les indications prévues pour les adultes.

Autres médicaments et Rivaroxaban Teva

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris des médicaments obtenus sans ordonnance.

- **Si vous prenez**
 - certains médicaments contre les infections fongiques (par exemple, le fluconazole, l'itraconazole, le voriconazole, le posaconazole), sauf s'ils sont uniquement appliqués sur la peau.
 - des comprimés de kétoconazole (utilisés pour traiter le syndrome de Cushing — lorsque le corps produit une quantité trop importante de cortisol).
 - certains médicaments contre les infections bactériennes (par exemple, clarithromycine, érythromycine).
 - certains antiviraux contre le VIH/SIDA (par exemple, le ritonavir).
 - d'autres médicaments utilisés pour fluidifier le sang (par exemple, l'énoxaparine, le clopidogrel ou les anti-vitamine K tels que la warfarine et l'acénocoumarol).
 - des anti-inflammatoires et des anti-douleurs (par exemple, le naproxène ou l'acide acétylsalicylique).
 - de la dronédarone, un médicament utilisé pour traiter les anomalies du rythme cardiaque.
 - certains médicaments utilisés pour traiter la dépression (inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine [ISRS] ou inhibiteurs de la recapture de la sérotonine et de la noradréline [IRSN]).

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre Rivaroxaban Teva car l'effet de Rivaroxaban Teva pourrait être augmenté. Votre médecin décidera si vous devez être traité(e) par ce médicament et si une surveillance étroite est nécessaire.

Si votre médecin pense que vous présentiez un risque accru de développer un ulcère de l'estomac ou de l'intestin, il peut également vous prescrire un traitement préventif contre les ulcères.

- **Si vous prenez**
 - certains médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie (phénytoïne, carbamazépine, phénobarbital).
 - du millepertuis (*Hypericum perforatum*), un produit à base de plantes utilisé pour la dépression.
 - de la rifampicine, un antibiotique.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre Rivaroxaban Teva car l'effet de Rivaroxaban Teva pourrait être réduit. Votre médecin décidera si vous devez être traité(e) par Rivaroxaban Teva et si une surveillance étroite est nécessaire.

Grossesse et allaitement

Ne prenez pas Rivaroxaban Teva si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. Si vous risquez de tomber enceinte, utilisez un contraceptif fiable pendant la période au cours de laquelle vous prenez Rivaroxaban Teva. Si vous devenez enceinte pendant que vous prenez ce médicament, informez-en immédiatement votre médecin, qui décidera de la manière dont vous devez être traitée.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Rivaroxaban Teva peut causer des étourdissements (effet indésirable fréquent) ou des évanouissements (effet indésirable peu fréquent) (voir rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels »). Ne conduisez pas, ne circulez pas à vélo ou n'utilisez pas d'outils ou de machines si vous êtes affecté(e) par ces symptômes.

Rivaroxaban Teva contient du lactose et du sodium

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. Comment prendre Rivaroxaban Teva ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Vous devez prendre Rivaroxaban Teva au cours des repas.
Avez-le(s) comprimé(s), de préférence avec de l'eau.

Si vous avez des difficultés à avaler le comprimé entier, discutez avec votre médecin des autres moyens de prendre Rivaroxaban Teva. Le comprimé peut être écrasé et mélangé à de l'eau ou de la compote de pommes, immédiatement avant la prise. L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments.

Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé de Rivaroxaban Teva écrasé en utilisant une sonde gastrique.

Quelle quantité prendre

Adultes

- Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (accident vasculaire cérébral — AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre corps :
La dose recommandée est d'un comprimé de 20 mg de Rivaroxaban Teva par jour.
Si vous avez des problèmes rénaux, la dose peut être réduite à un comprimé de 15 mg de Rivaroxaban Teva une fois par jour.

Si vous avez besoin d'une intervention pour traiter les vaisseaux sanguins obstrués au niveau de votre cœur (appelée intervention coronaire percutanée — ICP avec la pose d'un stent), il existe des données limitées sur la réduction de la dose à un comprimé de Rivaroxaban Teva 15 mg une fois par jour (ou à un comprimé de Rivaroxaban Teva 10 mg une fois par jour dans le cas où vos reins ne fonctionnent pas correctement) en association avec un médicament antiplaquettaire tel que le clopidogrel.

- Pour traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes et les caillots sanguins qui se sont formés dans les vaisseaux sanguins de vos poumons, et pour prévenir la réapparition des caillots sanguins :

La dose recommandée est d'un comprimé de 15 mg de Rivaroxaban Teva deux fois par jour pendant les 3 premières semaines. Après ces 3 premières semaines de traitement, la dose recommandée est d'un comprimé de 20 mg de Rivaroxaban Teva une fois par jour.

Après au moins 6 mois de traitement contre les caillots sanguins, votre médecin pourra décider de vous faire poursuivre le traitement avec soit un comprimé de 10 mg une fois par jour, soit un comprimé de 20 mg une fois par jour.

Si vous avez des problèmes rénaux et que vous prenez un comprimé de 20 mg de Rivaroxaban Teva une fois par jour, votre médecin peut décider de réduire la dose après 3 semaines de traitement à un comprimé de 15 mg de Rivaroxaban Teva une fois par jour si le risque de saignement est plus important que celui d'avoir un autre caillot sanguin.

Enfants et adolescents

La dose de Rivaroxaban Teva dépend du poids corporel et sera calculée par le médecin.

- La dose recommandée pour les enfants et les adolescents ayant un **poids corporel compris entre 30 kg et moins de 50 kg** est d'un **comprimé de Rivaroxaban Teva 15 mg** une fois par jour.
- La dose recommandée pour les enfants et les adolescents ayant un **poids corporel de 50 kg ou plus** est d'un **comprimé de Rivaroxaban Teva 20 mg** une fois par jour.

Prenez chaque dose de Rivaroxaban Teva avec une boisson (par exemple, de l'eau ou du jus) au cours d'un repas. Prenez les comprimés chaque jour environ à la même heure. Pensez à régler une alarme pour vous en rappeler.

Aux parents et aidants : veuillez suivre l'enfant afin de s'assurer que la totalité de la dose a été prise.

La dose de Rivaroxaban Teva étant basée sur le poids corporel, il est important de bien respecter les visites prévues chez le médecin, car un ajustement de la dose peut être nécessaire en fonction des changements de poids.

N'ajustez jamais la dose vous-même. Le médecin ajustera la dose si nécessaire.

Ne divisez pas le comprimé dans le but de donner une partie de dose d'un comprimé. Si une dose plus faible est nécessaire, d'autres formes pharmaceutiques sont disponibles.

Pour les enfants et les adolescents qui ne parviennent pas à avaler les comprimés entiers, il convient d'utiliser une autre forme pharmaceutique.

Si aucune autre forme pharmaceutique n'est disponible, le comprimé de Rivaroxaban Teva peut être écrasé et mélangé à de l'eau ou de la compote de pomme immédiatement avant l'administration. Ce mélange doit être suivi d'un repas. Si nécessaire, votre médecin pourra également administrer le comprimé de Rivaroxaban Teva écrasé par l'intermédiaire d'une sonde gastrique.

Si vous recrachez la dose ou vomissez

- Moins de 30 minutes après avoir pris Rivaroxaban Teva, prenez une nouvelle dose.
- Plus de 30 minutes après avoir pris Rivaroxaban Teva, **ne** prenez **pas** de nouvelle dose. Dans ce cas, prenez la dose de Rivaroxaban Teva suivante à l'heure habituelle.

Contactez le médecin si vous recrachez ou vomissez systématiquement après avoir pris Rivaroxaban Teva.

A quel moment commencer à prendre Rivaroxaban Teva

Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à la même heure chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.

Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre corps :

Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez Rivaroxaban Teva à l'heure indiquée par votre médecin.

Si vous oubliez de prendre Rivaroxaban Teva

Adultes, enfants et adolescents :

- Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg une fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. **Ne prenez pas** plus d'un comprimé le même jour pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre traitement en prenant un comprimé chaque jour.

Adultes :

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. **Ne prenez pas** plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre une dose, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément pour atteindre la dose totale de deux comprimés (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

Si vous avez pris plus de Rivaroxaban Teva

Si vous avez utilisé ou pris trop de Rivaroxaban Teva, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245).

Ingérer trop de Rivaroxaban Teva augmente le risque de saignement.

Si vous arrêtez de prendre Rivaroxaban Teva

N'arrêtez pas de prendre Rivaroxaban Teva sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car Rivaroxaban Teva traite et prévient des maladies graves.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Comme les autres médicaments du même type réduisant la formation de caillots sanguins, Rivaroxaban Teva peut provoquer des saignements pouvant éventuellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la tension artérielle (choc). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Prévenez immédiatement votre médecin si vous ou l'enfant présentez l'un des effets indésirables suivants :

• **Signes de saignement**

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne (les symptômes peuvent inclure des maux de tête, une faiblesse d'un côté du corps, des vomissements, des convulsions, une diminution du niveau de conscience et une raideur de la nuque. Il s'agit d'une urgence médicale grave. Consultez immédiatement un médecin).
- saignement prolongé ou abondant.
- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, maux de tête, gonflement inexplicable, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine.

Votre médecin pourra décider de surveiller plus étroitement votre santé ou de modifier votre traitement.

- **Signes de réactions cutanées sévères**

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens-Johnson/nécrolyse épidermique toxique).
- une réaction médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies du sang et maladie systémique (syndrome DRESS).

La fréquence de ces effets indésirables est très rare (jusqu'à 1 personne sur 10 000).

- **Signes de réactions allergiques sévères**

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à avaler, urticaire et difficultés respiratoires, chute brutale de la tension artérielle.

Les fréquences de ces réactions allergiques sévères sont « très rare » (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique ; pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10 000) et « peu fréquent » (œdème de Quincke et œdème allergique ; pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100).

Liste générale des effets indésirables potentiels chez les adultes, les enfants et les adolescents

Fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10)

- diminution du nombre de globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement.
- saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement urogénital (y compris sang dans les urines et menstruations [règles] plus abondantes), saignement de nez, saignement des gencives.
- saignement dans les yeux (y compris saignement au niveau du blanc de l'œil).
- saignement des tissus ou saignement interne (hématome, bleus).
- toux avec expectoration de sang.
- saignement au niveau de la peau ou sous la peau.
- saignement suite à une intervention chirurgicale.
- suintement ou saignement au niveau de la plaie chirurgicale ;
- gonflement des membres.
- douleur dans les membres.
- altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir sur les analyses demandées par votre médecin).
- fièvre.
- douleur à l'estomac, indigestion, envie de vomir ou vomissements, constipation, diarrhée.
- tension artérielle basse (les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un évanouissement lors du passage en position debout).
- diminution générale de la force et de l'énergie (faiblesse, fatigue), maux de tête, sensations vertigineuses.
- éruption cutanée, démangeaisons.
- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100)

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne (voir plus haut, les signes de saignement).
- saignement au niveau d'une articulation entraînant douleur et gonflement.
- thrombopénie (faible taux de plaquettes, qui sont les cellules qui permettent au sang de coaguler).
- réactions allergiques, y compris réactions allergiques au niveau de la peau.
- altération du fonctionnement du foie (pouvant se voir lors des analyses effectuées par votre médecin).
- possible élévation de la bilirubine, de certaines enzymes du pancréas ou du foie ou du nombre de plaquettes lors des analyses de sang.
- évanouissement.

- malaise général.
- accélération des battements cardiaques.
- bouche sèche.
- urticaire.

Rare (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- saignement dans un muscle.
- cholestase (diminution de l'écoulement biliaire), hépatite dont lésion hépatocellulaire (inflammation du foie dont lésion du foie).
- coloration jaune de la peau et des yeux (jaunisse).
- gonflement localisé.
- accumulation de sang (hématome) dans l'aîne en complication d'une intervention cardiaque consistant à introduire un cathéter au niveau de l'artère de la jambe (pseudo-anévrisme).

Très rare (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10 000)

- accumulation d'éosinophiles, un type de globules blancs granulocytaires qui provoquent une inflammation des poumons (pneumonie à éosinophiles).

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

- insuffisance rénale à la suite d'un saignement sévère.
- saignement au niveau des reins, avec parfois présence de sang dans les urines, entraînant une incapacité des reins à fonctionner correctement (néphropathie liée aux anticoagulants).
- augmentation de la pression dans les muscles des jambes ou des bras après un saignement, entraînant des douleurs, des gonflements, une modification de la sensibilité, un engourdissement ou une paralysie (syndrome de compression des loges faisant suite à un saignement).

Effets indésirables chez les enfants et les adolescents

En général, les effets indésirables observés chez les enfants et les adolescents traités par Rivaroxaban Teva étaient d'un type similaire à ceux observés chez les adultes et étaient principalement d'intensité légère à modérée.

Effets indésirables observés le plus souvent chez les enfants et les adolescents :

Très fréquent (pouvant affecter plus de 1 personne sur 10)

- maux de tête,
- fièvre,
- saignement de nez,
- vomissements.

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- augmentation des battements cardiaques,
- analyses de sang pouvant révéler une augmentation de la bilirubine (pigment de la bile),
- thrombopénie (faible nombre de plaquettes, les cellules qui aident le sang à coaguler),
- saignements menstruels abondants.

Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- analyses de sang pouvant montrer une augmentation d'une sous-catégorie de bilirubine (bilirubine directe, pigment de la bile).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement

- **en Belgique** via l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé – www.afmps.be - Division Vigilance - Site internet : www.notifieruneffetindesirable.be - e-mail : adr@fagg-afmps.be,
- **au Luxembourg** via le Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou la Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé – Site internet : www.guichet.lu/pharmacovigilance.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Rivaroxaban Teva ?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte et sur chaque plaquette et flacon après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Comprimés écrasés

Les comprimés écrasés sont stables dans l'eau ou dans la compote de pomme pendant 4 heures au maximum.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Rivaroxaban Teva

- La substance active est le rivaroxaban. Chaque comprimé contient 15 mg ou 20 mg de rivaroxaban.
- Les autres composants sont :
 - Noyau du comprimé : laurilsulfate de sodium, lactose monohydraté, hypromellose, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium.
 - Pelliculage pour le comprimé de 15 mg : alcool polyvinylique partiellement hydrolysé (E1203), dioxyde de titane (E171), macrogol 3350, talc (E553b), oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172).
 - Pelliculage pour le comprimé de 20 mg : alcool polyvinylique partiellement hydrolysé (E1203), macrogol 3350, talc (E553b), oxyde de fer rouge (E172).

Aspect de Rivaroxaban Teva et contenu de l'emballage extérieur

Les comprimés de Rivaroxaban Teva 15 mg se présentent sous forme de comprimés pelliculés, orange, ronds, d'environ 7 mm, gravés avec la mention « T » sur une face du comprimé et la mention « 3R » sur l'autre face.

Les comprimés de Rivaroxaban Teva 20 mg se présentent sous forme de comprimés pelliculés, rouges, ronds, d'environ 8 mm, gravés avec la mention « T » sur une face du comprimé et la mention « 7R » sur l'autre face.

Ils sont fournis en

- Rivaroxaban Teva 15 mg : plaquettes unitaires de 10x1, 14x1, 28x1, 30x1, 42x1, 90x1, 98x1, 100x1 ou 112x1 comprimés.
- Rivaroxaban Teva 20 mg : plaquettes unitaires de 10x1, 14x1, 28x1, 30x1, 90x1, 98x1, 100x1 ou 112x1 comprimés.
- flacons de 100 ou 200 (2x100) comprimés pelliculés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Teva GmbH
Graf-Arco-Str. 3
89079 Ulm
Allemagne

Fabricant

Balkanpharma-Dupnitsa AD
3 Samokovsko Shosse Str.
2600 Dupnitsa
Bulgarie

Actavis Group PTC ehf
Dalshraun 1
Hafnarfjoerdur 220
Islande

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

BE :

15 mg:

Plaquettes: BE662483

Flacons: BE662484

20 mg:

Plaquettes: BE662485

Flacons: BE662486

LU :

15 mg : 2024010006

20 mg : 2024010007

Mode de délivrance

Médicament soumis à prescription médicale.

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen et au Royaume-Uni (Irlande du Nord) sous les noms suivants :

AT, FI: Rivaroxaban ratiopharm

BE, CZ, DK, EE, ES, HU, IE, IS, IT, LT, LV, LU, NL, NO, RO, SE, SK : Rivaroxaban Teva

DE: Rivaroxaban-ratiopharm

RivaroxabanTeva-15mg&20mg-BSF-Afsl-V17-R01-mei25

FR : RIVAROXABAN TEVA

HR, SI: Rivaroksaban Teva

PT : Rivaroxabano ratiopharm

UK (NI): Rivaroxaban

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 05/2025.