

Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

Ticagrelor ratiopharm 60 mg kalvopäällysteiset tabletit Ticagrelor ratiopharm 90 mg kalvopäällysteiset tabletit tikagrelori

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käytämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Ticagrelor ratiopharm on ja mielin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Ticagrelor ratiopharm -valmistetta
3. Miten Ticagrelor ratiopharm -valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Ticagrelor ratiopharm -valmisteen säilyttäminen
6. Pakauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Ticagrelor ratiopharm on ja mielin sitä käytetään

Mitä Ticagrelor ratiopharm on

Ticagrelor ratiopharm sisältää tikagrelori-nimistä vaikuttavaa ainetta, joka kuuluu verihiualeiden toimintaa estäviin, ns. antitromboottisiin lääkeaineisiin.

Mihin Ticagrelor ratiopharm -valmiste tta käytetään

Ticagrelor ratiopharm -valmiste on tarkoitettu käytettäväksi vain aikuisille yhdessä acetylylisalisyylihapon (toisen verihiualeiden toimintaa estävän aineen) kanssa. Sinulle on määritetty tästä lääketä, koska sinulla on ollut:

Ticagrelor ratiopharm 60 mg -tabletit:

- sydänkohtaus yli vuosi sitten.

Ticagrelor ratiopharm 90 mg -tabletit:

- sydänkohtaus tai
- epästabili rasitusrintakipu (angina pectoris tai huonosti hallittu rintakipu)

Tämä lääke vähentää uuden sydänkohtauksen tai aivohalvauksen riskiä ja ehkäisee sydän- ja verisuonisairauden aiheuttamaa kuolemaa.

Miten Ticagrelor ratiopharm vaikuttaa

Ticagrelor ratiopharm -lääkkeen vaikutus kohdistuu ns. trombosyytteihin eli verihiualeisiin. Nämä erittäin pienet verisolut auttavat pysäytämään verenvuodon kasaantumalla yhteen ja tukkimalla haavojen tai vaurioiden aiheuttamat pienet reiät verisuonissa.

Verihiualeet voivat kuitenkin muodostaa hyytymiä myös sydämen ja aivojen sairaiden verisuonien sisällä. Tämä voi olla hyvin vaarallista, sillä:

- hyytyvä voi estää verenkierron kokonaan, mikä voi johtaa sydänkohtaukseen (sydäninfarktiin) tai aivohalvaukseen; tai
- hyytyvä voi tukkia sydämeen johtavan verisuonen osittain ja siten alentaa verenvirtausta sydämeen. Tämä voi aiheuttaa ohimenevää rintakipua (eli epästabili *angina pectorista*).

Ticagrelor ratiopharm estää verihiualeiden kasautumista yhteen, mikä vähentää verenvirtausta heikentävien verihyytymien muodostumista.

Ticagrelor, jota Ticagrelor ratiopharm sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkikenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tie de ttävä, ennen kuin käytät Ticagrelor ratiopharm -valmistetta

Älä käytä Ticagrelor ratiopharm -valmistetta

- jos olet allerginen tikagrelorille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- jos sinulla on meneillään oleva verenvuoto
- jos sinulla on ollut verenvuodon aiheuttama aivohalvaus
- jos sinulla on jokin vaikea maksasairaus
- jos käytät jotakin seuraavista lääkkeistä:
 - ketokonatsoli (sieni-infektioiden hoitoon)
 - klaritromysiini (bakteeri-infektioiden hoitoon)
 - nefatsodoni (masennuslääke)
 - ritonavíiri ja atatsanaviíri (HIV-infektion ja AIDS:n hoitoon)

Älä otta Ticagrelor ratiopharm -valmistetta, jos jokin yllä mainituista koskee sinua. Jos et ole varma, kysy neuvoa lääkäriltä tai apteekkikenkilökunnalta ennen tämän lääkkeen käyttämistä.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkikenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Ticagrelor ratiopharm -valmistetta, jos:

- verenvuotoriskisi on suurentunut koska:
 - olet äskettäin saanut vakavan vamman
 - olet äskettäin läpikäynyt leikkaustoimenpiteen (koskee myös hammasleikkausta, keskustele tästä hammaslääkärin kanssa)
 - sinulla on veren hyytymiseen vaikuttava sairaus
 - sinulla on hiljattain todettu mahan tai suoliston verenvuoto (kuten mahahaava tai paksusuolen polyyppit).
- olet menossa leikkaukseen (myös hammasleikkaukseen) jossain vaiheessa Ticagrelor ratiopharm -valmisteen käytön aikana. Lääkäri saattaa tällöin haluta keskeyttää tämän lääkkeen käytön viisi päivää ennen leikkausta suurentuneen verenvuotoriskin vuoksi.
- sydämesi syke on epätavallisen alhainen (yleensä alle 60 lyöntiä minuutissa) eikä sinulle ole asennettu laitetta, joka tahdistaa sydäntä (sydämentahdistin).
- sinulla on astma tai muu keuhkosairaus tai hengitysvaikeuksia.
- sinulla ilmenee epäsäännöllistä hengitystä, kuten hengityksen nopeutumista tai hidastumista tai lyhyitä hengityskatkoja. Lääkäri päättää, tarvitaanko tarkempia tutkimuksia.
- sinulla on ollut maksaan liittyvä vaiva tai sinulla on aiemmin ollut sairaus, joka saattaa vaikuttaa maksaan.
- sinusta otetusta verikokeesta on todettu, että virtsahappoarvosi ovat kohonneet.

Jos jokin yllä mainituista koskee sinua (tai jos et ole varma), keskustele lääkärin tai apteekkikenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät tätä lääkettä.

Jos käytät sekä Ticagrelor ratiopharm -valmistetta että hepariinia:

- epäiltäessä hepariinin aiheuttamaa harvinainen verihiualesairautta lääkärin saattaa olla tarpeen pyytää sinulta verinäyte tämän sairauden toteamiseksi tehtäväksi koetta varten. On tärkeää, että kerrot lääkärille, jos käytät sekä Ticagrelor ratiopharm -valmistetta että hepariinia, sillä Ticagrelor ratiopharm saattaa vaikuttaa sairauden toteamiseksi tehtävään kokeeseen.

Lapset ja nuoret

Ticagrelor ratiopharm valmistetta ei suositella lapsille eikä alle 18-vuotiaille nuorille.

Muut lääkevalmisteet ja Ticagrelor ratiopharm

Kerro lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat ottaa muita lääkeitä, sillä Ticagrelor ratiopharm voi muuttaa joidenkin muiden lääkkeiden vaikutusta ja muut lääkeet voivat muuttaa Ticagrelor ratiopharm -valmisteen vaikutusta.

Kerro lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos käytät jotakin seuraavista lääkeistä:

- rosuvastatiini (korkean kolesterolin hoitoon)
- simvastatiini tai lovastatiimi yli 40 mg/vrk annoksin (korkean kolesterolin hoitoon)
- rifampisiini (antibiootti)
- fenytoini, karbamatsepiini tai fenobarbitaali (kohtausten hoitoon)
- digoksiini (sydämen vajaatoiminnan hoitoon)
- sulkosporiini (elimistön hylkimisreaktioiden ehkäisyyn)
- kinidiini tai diltiatseemi (rytmihäiriöiden hoitoon)
- beetasalpaajat tai verapamiili (korkean verenpaineen hoitoon)
- morfiini ja muut opioidit (vaikea-asteisen kivun hoitoon).

Muista etenkin kertoa lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos käytät joitain seuraavista, verenvuotoriskiä lisäävistä lääkeistä:

- suun kautta otettavat antikoagulantit eli verenohennuslääkeet, joihin kuuluvat esim. varfariini
- steroidiin kuulumattomat tulehduskipulääkeet (NSAID-lääkeet), jotka yleensä otetaan kipulääkkeenä, esim. ibuprofeeni ja naprokseeni
- selektiiviset serotoniinin takaisinoton estäjät (SSRI-lääkeet), joita käytetään masennuslääkkeinä, kuten paroksetiini, sertralini ja sitalopraami
- muut lääkeet kuten ketokonatsoli (sieni-infektioiden hoitoon), klaritromysiini (bakteeri-infektioiden hoitoon), nefatsodon (masennuslääke), ritonaviiri ja atatsanaviiri (HIV-infektion ja AIDS:n hoitoon), sisapridi (näärästyksen hoitoon), ergotalkaloidit (migreenin ja päänsäryyn hoitoon).

Kerro lääkärille Ticagrelor ratiopharm -valmisten käytöstä johtuvasta lisääntyneestä verenvuotoriskistäsi myös, jos lääkäri on määräämässä sinulle fibrinolyttisää aineita (verihyytymien liuottamiseen käytettäviä lääkeitä), kuten streptokinasia tai alteplasia.

Raskaus ja imetyks

Ticagrelor ratiopharm -valmisten käyttöä ei suositella, jos olet raskaana tai voit tulla raskaaksi. Naisten tulee huolehtia asianmukaisesta raskauden ehkäisystä tämän lääkehoidon ajan.

Keskustele lääkärin kanssa ennen tämän lääkkeen käyttöä, jos imetät. Lääkäri tulee keskustelemaan kanssasi Ticagrelor ratiopharm -hoidon hyödyistä ja riskeistä imetyksen aikana.

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Ticagrelor ratiopharm ei todennäköisesti vaikuta ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn. Jos koet huimausta tai sekavuutta, kun käytät tästä lääkettä, ole varovainen ajaessasi autoa tai käyttäessäsi koneita.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikuttuksia ja haittavaikuttuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastuksesesi. Keskustele lääkärin tai apteekkikenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Ticagrelor sisältää Natriumia

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per annos, eli sen voidaan sanoa olevan "natriumiton".

3. Miten Ticagrelor ratiopharm -valmiste teta käytetään

Käytä tätä läkettä juuri siten kuin lääkäri on määränyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Paljonko lääke tta ote taan

Ticagrelor ratiopharm 60 mg -tabletit

- Tavanomainen annos on yksi 60 mg:n tabletti kahdesti päivässä. Jatka Ticagrelor ratiopharm -lääkkeen käyttöä niin kauan kuin lääkäri niin määräää.
- Ota tämä lääke suurin piirtein samaan aikaan joka päivä (esimerkiksi yksi tabletti aamulla ja yksi tabletti illalla).

Ticagrelor ratiopharm 90 mg -tabletit

- Aloitusannos on kaksi tabletia samalla kertaa (180 mg:n latausannos). Tämä annos annetaan yleensä sairaalassa.
- Aloitusannoksen jälkeen tavanomainen annos on yksi 90 mg:n tabletti kaksi kertaa vuorokaudessa 12 kuukauden ajan paitsi silloin, kun lääkäri päättää toisin.
- Ota tämä lääke suurin piirtein samaan aikaan joka päivä (esimerkiksi yksi tabletti aamulla ja yksi tabletti illalla).

Ticagrelor ratiopharm -valmisten käyttö muiden veren hyytymistä estävien lääkkeiden kanssa
Lääkäri määräää sinulle yleensä myös asetyylisalisyylihappoa, joka on useiden veren hyytymistä estävien lääkkeiden sisältämä aine. Lääkäri kertoo sinulle, kuinka paljon sitä otetaan (yleensä 75–150 mg/vrk).

Miten Ticagrelor ratiopharm -valmiste tta otetaan

- Tabletit voidaan ottaa ruoan kanssa tai ilman ruokaa.
- Ticagrelor ratiopharm -läpipainopakkauksesta näet päivän, jolloin olet ottanut edellisen tabletin. Läpipainopakkaukseen aamulla otettava tabletti on merkity aurinkokuvakkeella ja illalla otettava tabletti kuukuvakkeella. Näin näet oletko muistanut ottaa annoksen

Jos sinun on vaikea niellä tabletti

Jos sinun on vaikea niellä tabletteja, voit murskata ja sekoittaa ne veteen seuraavasti:

- murskaa tabletti hienoksi jauheeksi
- kaada jauhe puoleen lasilliseen vettä
- sekoita ja juo heti
- jotta lasiin ei jäisi yhtään lääkettä, huuhdo tyhjä lasi puolella lasillisella vettä ja juo huuhteluveksi.

Jos olet sairaalassa, tämä tabletti saatetaan antaa sinulle pieneen vesimäärään sekotettuna letkulla nenän kautta (nenä-mahaletkulla).

Jos otat enemmän Ticagrelor ratiopharm -valmiste tta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina välittömästi yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi. Ota lääkepakkaus mukaan vastaanotolle. Verenvuotoriskisi voi olla suurentunut.

Jos unohtat ottaa Ticagrelor ratiopharm -valmiste tta

- Jos unohtat ottaa yhden annoksen, ota seuraava annos normaaliiin aikaan.
- Älä ota kaksinkertaista annosta (kahta annosta samaan aikaan) korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos lopetat Ticagrelor ratiopharm -valmisten oton

Älä lopeta Ticagrelor ratiopharm -valmisten käyttöä ilman, että keskustelet siitä ensin lääkärin kanssa. Ota tätä lääkettä säännöllisesti niin kauan, kuin lääkäri määräää sitä sinulle. Jos lopetat

Ticagrelor ratiopharm -lääkkeen käytön, sydänkohtauksen, aivohalvauksen ja sydän- tai verisuonisairauden aiheuttaman kuoleman todennäköisyys kasvaa.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkien henkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Ticagrelor ratiopharm vaikuttaa veren hyytymiseen, joten suurin osa haittavaikutuksista liittyy verenvuotoon. Verenvuotoa voi ilmetä missä tahansa kehon osassa. Vähäinen verenvuoto (kuten mustelmat ja nenäverenvuoto) on yleinen haittavaikutus. Vakavat verenvuodot ovat melko harvinaisia, mutta ne saattavat olla henkeä uhkaavia.

Ota välittömästi yhteyttä lääkäriin, jos sinulla ilme ne e jokin alla lue tellusta oire ista – saat tarvita kiireellistä lääkärinhoidoa:

- **Aivoverenvuoto tai kallonsisäinen vere n vuoto on melko harvinainen haittavaikutus, joka voi aiheuttaa aivohalvauksen merkkejä kuten**
 - äkillisesti alkava tunnottomuus tai heikkous käsivarressa, jalassa tai kasvoilla; varsinkin, jos niitä esiintyy vain toisella puolella kehoa
 - äkillinen sekavuus, puhehäiriöt tai ymmärtämisvaikeudet
 - yhtäkkiä ilmenevästä kävely-, tasapaino- tai koordinaatiovaikeudet
 - äkillinen huimaus tai kova päänsärky ilman tunnettua syytä.
- **Verenvuodon merkit, kuten**
 - valkeaa tai hallitsematon verenvuoto
 - odottamatonta tai pitkään kestävää verenvuoto
 - vaaleanpunainen, punainen tai ruskea väri virtsassa
 - punaisen veren oksentaminen tai ”kahvinporoilta” näyttävä oksennus
 - punainen tai musta (tervamainen) uloste
 - verihyytymien yskiminen tai oksentaminen.
- **Pyörtyminen (synkopee)**
 - tilapäinen tajunnan menetys, joka johtuu aivoihin kiertävän veren määrästä äkillisestä vähentymisestä (yleinen haittavaikutus).
- **Veren hyytymisongelmaan liittyvät oireet, joita kutsutaan tromboottiseksi trombosytoopeeniseksi purppuraksi (TTP), kuten**
 - kuume ja iholla tai suussa ilmenevä sinertävänpunaiset täplät (purppura), joihin voi liittyä ihmisen keltaisuutta, selittämätöntä voimakasta väsymystä tai sekavuutta.

Ota yhteyttä lääkäriin, jos sinulla ilme ne e jokin seuraavista oireista:

- **Hengästyminen – tämä on hyvin yleistä.** Hengästyminen voi johtua sydäntaudistasi tai jostain muusta syystä, tai se voi olla Ticagrelor ratiopharm -valmisteen haittavaikutus. Ticagrelor ratiopharm -valmisteen käyttöön liittyvä hengästyneisyys on yleensä lievää ja sillä on tyypillistä tavallisesti levossa ilmenevä äkillinen ja odottamatonta hapen tarve, jota saattaa ilmetä hoidon ensimmäisinä viikoina ja joka usein saattaa sitten kadota. Ota yhteys lääkäriin, jos hengästymisen tunne pahenee tai kestää pitkään. Lääkäri voi päätää, tarvitaanko hoitoa tai lisätutkimuksia.

Muut mahdolliset haittavaikutukset

Hyvin yleiset (voivat esiintyä useammalla kuin 1 henkilöllä 10:stä)

- kohonnut veren virtsa happopitoisuus (todetaan verikokeella)

- verisairauden aiheuttama verenvuoto.

Yleiset (esiintyvät enintään 1 henkilöllä 10:stä)

- mustelmat
- päänsärky
- heitehuimaus tai kiertohuimaus (tunne, että huone pyörii)
- ripuli tai ruuansulatushäiriöt
- huonovointisuus (pahoinvointi)
- ummetus
- ihottuma
- kutina
- voimakas kipu ja turvotus nivellissä – nämä ovat merkkejä kihdistä
- huimaus tai heikotus tai näön hämärtyminen – nämä ovat merkkejä matalasta verenpaineesta
- nenäverenvuoto
- verenvuoto kirurgisen toimenpiteen jälkeen tai viiltojen (esimerkiksi parranajon yhteydessä) ja haavojen aiheuttama tavallista runsaampi verenvuoto
- mahalaukun sisäkalvon verenvuoto (haavauma)
- ikenien verenvuoto.

Melko harvinaiset (esiintyvät enintään 1 henkilöllä 100:sta)

- allerginen reaktio – ihottuma, kutina tai kasvojen turvotus tai huulien/kielen turvotus saattavat olla merkkejä allergisesta reaktiosta
- sekavuus
- silmässä olevan veren aiheuttamat näköhäiriöt
- emätinverenvuoto, joka on runsaampaa tai jota ilmenee eri aikaan kuin normaalilla kuukautisvuoto
- verenvuoto niveliin ja lihaksiin, mikä voi aiheuttaa kivuliasta turvotusta
- verta korvassa
- sisäinen verenvuoto, joka saattaa aiheuttaa heitehuimausta tai heikotusta.

Yleisyys tuntematon (koska saatavissa oleva tie to ei riitä esintyyvyyden arviointiin)

- epätavallisen hidan sydämen syke (yleensä alle 60 lyöntiä minuutissa).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 Fimea

5. Ticagrelor ratiopharm -valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääketä kotelossa, tablettipurkissa ja läpipainopakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä aptekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Ticagrelor ratiopharm sisältää

Vaikuttava aine on tikagrelori.

Yksi Ticagrelor ratiopharm 60 mg kalvopäällysteinen tabletti sisältää 60 mg tikagreloria.

Yksi Ticagrelor ratiopharm 90 mg kalvopäällysteinen tabletti sisältää 90 mg tikagreloria.

Muut aineet ovat:

Tabletin ydin: mannitoli (E 421), kalsiumvetyfosfaatti, povidoni, natriumtärkkelysglykolaatti (tyyppi A), magnesiumstearaatti (E 470b).

Tabletin kalvopäällyste:

Ticagrelor ratiopharm 60 mg: hypromelloosi (E 464), titaanidioksiidi (E 171), makrogoli (E 1521), talkki (E 553b), punainen rautaoksidi (E 172)

Ticagrelor ratiopharm 90 mg: hypromelloosi (E 464), titaanidioksiidi (E 171), makrogoli (E 1521), talkki (E 553b), keltainen rautaoksidi (E 172), punainen rautaoksidi (E 172).

Lääke valmisten kuvaus ja pakkauskoot

Ticagrelor ratiopharm 60 mg kalvopäällysteinen tabletti: Pyöreä, vaaleanpunainen tai pinkki tabletti, jonka toisella puolella on merkintä "137" ja toisella puolella kirjain "A". Tabletin halkaisija on noin 8 mm.

Ticagrelor ratiopharm 90 mg kalvopäällysteinen tabletti: Pyöreä, vaaleankeltainen tai keltainen tabletti, jonka toisella puolella on merkintä "A91". Tabletin toinen puoli on sileä. Tabletin halkaisija on noin 9 mm.

Valmisteesta on olemassa seuraavat pakkauskoot:

OPA/Al/PVC-Al- ja PVC/PVDC-Al-läpipainopakkaukset, joissa on aurinko-/kuu-symbolit.

Pakkauskoot: 10, 30, 60, 100, 120 ja 180 tablettia.

OPA/Al/PVC-Al- ja PVC/PVDC-Al-kalenteriläpipainopakkaukset, joissa on aurinko-/kuu-symbolit.

Pakkauskoot: 14, 56, 168 ja 196 tablettia.

Kerta-annoksittain perforoidut OPA/Al/PVC-Al- ja PVC/PVDC-Al-läpipainopakkaukset, joissa on aurinko-/kuu-symbolit.

Pakkauskoot: 10 x 1, 30 x 1, 60 x 1, 90 x 1 ja 180 x 1 tablettia.

Kerta-annoksittain perforoidut OPA/Al/PVC-Al- ja PVC/PVDC-Al-kalenteriläpipainopakkaukset, joissa on aurinko-/kuu-symbolit.

Pakkauskoot: 14 x 1, 56 x 1, 168 x 1, 196 x 1 tablettia.

HDPE-tablettipurkki, jossa on lapsiturvallinen suljin ja kuivatusainetta.

Pakkauskoot: 60, 100 ja 180 tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Teva B.V.

Swensweg 5

2031GA Haarlem

Alankomaat

Valmistaja

PLIVA Hrvatska d.o.o. (PLIVA Croatia Ltd.)

Prilaz baruna Filipovića 25

10000 Zagreb

Kroatia

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

Teva Finland Oy

PL 67

02631 Espoo

Puh: 020 180 5900

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 27.11.2023

Bipacksedel: Information till användaren

Ticagrelor ratiopharm 60 mg filmdrage rade tabletter Ticagrelor ratiopharm 90 mg filmdrage rade tabletter tikagrelor

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läke medel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I den här bipackse del finns information om följande:

1. Vad Ticagrelor ratiopharm är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Ticagrelor ratiopharm
3. Hur du tar Ticagrelor ratiopharm
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Ticagrelor ratiopharm ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Ticagrelor ratiopharm är och vad det används för

Vad Ticagrelor ratiopharm är

Ticagrelor ratiopharm innehåller en aktiv substans som kallas tikagrelor. Den tillhör en grupp läkemedel som kallas trombocythämmende läkemedel.

Vad Ticagrelor ratiopharm används för

Ticagrelor ratiopharm ska, i kombination med acetylsalicylsyra (ett annat trombocythämmende läkemedel), endast användas av vuxna. Du har fått detta läkemedel eftersom du har haft:

Ticagrelor ratiopharm 60 mg tablett(er)

- en hjärtinfarkt, för över ett år sedan.

Ticagrelor ratiopharm 90 mg tablett(er)

- en hjärtinfarkt, eller
- instabil angina (kärlkramp eller bröstsmärkor som inte kan hållas under kontroll).

Det minskar riskerna för att du ska få ytterligare en hjärtinfarkt eller en stroke eller dö av hjärtkärlsjukdom.

Hur Ticagrelor ratiopharm fungerar

Ticagrelor ratiopharm påverkar celler som kallas ”blodplättar” (eller trombocyter). Det är mycket små blodceller som hjälper till att stoppa blödningar. De gör det genom att klumpa ihop så att de kan plugga igen de små hålen i blodkärl som blivit skadade.

Men blodplättarna kan också bilda blodroppar inuti sjukdomsdrabbade blodkärl i hjärtat och hjärnan. Det kan vara mycket farligt eftersom

- blodroppe kan stänga av blodflödet totalt; vilket kan orsaka en hjärtattack (hjärtinfarkt) eller en stroke, eller
- blodroppe kan delvis blockera blodkärlen till hjärtat; då blir blodflödet till hjärtat mindre. Det kan göra att man får bröstsmärkor som kommer och går (så kallad ”instabil angina”).

Ticagrelor ratiopharm hjälper till så att blodplättarna inte klumper ihop sig. Då minskar risken för att det ska bildas en blodropp som kan minska blodflödet.

Tikagrelor som finns i Ticagrelor ratiopharm kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Ticagrelor ratiopharm

Ta inte Ticagrelor ratiopharm om:

- du är allergisk mot tikagrelor eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- du har blödningar just nu.
- du har haft en stroke där orsaken var en blödning i hjärnan.
- du har svår leversjukdom.
- du tar något av följande läkemedel:
 - ketokonazol (använts mot svampinfektioner)
 - klaritromycin (använts mot bakterieinfektioner)
 - nefazodon (ett antidepressivt läkemedel)
 - ritonavir och atazanavir (använts mot hiv-infektion och aids).

Ta inte Ticagrelor ratiopharm om något av ovanstående stämmer in på dig. Om du känner dig osäker ska du tala med din läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Ticagrelor ratiopharm om:

- du har en ökad risk för blödningar på grund av att du:
 - nyligen har skadats allvarligt
 - nyligen har opererats (även ingrepp som rör tänderna, fråga din tandläkare om detta)
 - har en sjukdom som påverkar blodkoagulationen
 - nyligen har haft blödningar från mage eller tarm (till exempel magsår eller tjocktarmspolypar).
- du ska opereras (även ingrepp som rör tänderna) vid något tillfälle medan du tar Ticagrelor ratiopharm. Anledningen är den ökade risken för blödning. Det kan hända att din läkare vill att du ska sluta ta detta läkemedel 5 dagar före operationen.
- din puls är onormalt låg (vanligen under 60 slag per minut) och du inte redan har fått inopererat en liten apparat som gör att hjärtat slår i rätt takt (en pacemaker).
- du har astma eller andra lungproblem eller andningsbesvär.
- du utvecklar oregelbundna andningsmönster såsom snabbare, längsammare eller korta pauser i andningen. Din läkare kommer att avgöra om du behöver ytterligare undersökning.
- du har haft problem med levern eller har tidigare haft en sjukdom som kan ha påverkat din lever.
- ett blodprov har visat att du har mer urinsyra i blodet än vad som är vanligt.

Om något av ovanstående stämmer in på dig (eller om du inte är alldelvis säker) ska du tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel.

Om du tar både Ticagrelor ratiopharm och heparin:

- Din läkare kan behöva ta ett blodprov för ett diagnostiskt test, om han/hon misstänker en ovanlig trombocytsjukdom orsakad av heparin. Det är viktigt att du informerar din läkare om att du tar både Ticagrelor ratiopharm och heparin, eftersom Ticagrelor ratiopharm kan påverka det diagnostiska testet.

Barn och ungdomar

Ticagrelor ratiopharm rekommenderas inte till barn och ungdomar under 18 år.

Andra läkemedel och Ticagrelor ratiopharm

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Orsaken är att Ticagrelor ratiopharm kan påverka hur vissa läkemedel fungerar och vissa läkemedel kan påverka Ticagrelor ratiopharm.

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar något av följande läkemedel:

- rosuvastatin (ett läkemedel mot höga kolesterolvärdet)
- mer än 40 mg dagligen av antingen simvastatin eller lovastatin (läkemedel som används mot höga kolesterolvärdet)
- rifampicin (antibiotika)
- fenytoin, karbamazepin och fenobarbital (används mot krampfall)
- digoxin (används mot hjärtsvikt)
- ciklosporin (används för att minska kroppens försvarsmekanismer)
- kinidin och diltiazem (används mot onormal hjärtrytm)
- betablockerare och verapamil (används mot högt blodtryck)
- morfin och andra opioider (används för att behandla svår smärta).

Tala i synnerhet om för din läkare eller apotekspersonal om du tar några av följande läkemedel som ökar blödningsrisken:

- ”orala antikoagulantia” – kallas ofta ”blodförtunnande medel” och omfattar bland annat warfarin.
- icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (förkortas ofta NSAID), som ofta används som smärtstillande medel, till exempel ibuprofen och naproxen.
- selektiva serotoninåterupptagshämmare (förkortas SSRI) som används som antidepressiva läkemedel, till exempel paroxetin, sertralín och citalopram.
- andra läkemedel, som ketokonazol (används mot svampinfektioner), klaritromycin (används mot bakterieinfektioner), nefazodon (ett antidepressivt läkemedel), ritonavir och atazanavir (används mot hiv-infektion och aids), cisaprid (används mot halsbränna), ergotalkaloider (används mot migrän och huvudvärk).

På grund av att du tar Ticagrelor ratiopharm kan du ha en ökad risk för blödningar. Därför ska du tala om för din läkare att du tar Ticagrelor ratiopharm om han eller hon ger dig fibrinolytika (kallas ofta ”blodproppslösande medel”), till exempel streptokinase eller alteplase.

Graviditet och amning

Användning av Ticagrelor ratiopharm rekommenderas inte om man är gravid eller kan bli gravid. Kvinnor ska använda lämpliga preventivmedel för att undvika graviditet medan de tar det här läkemedlet.

Innan du tar detta läkemedel ska du tala med din läkare om du ammar. Läkaren kommer att diskutera nyttan och riskerna med att ta Ticagrelor ratiopharm under denna tid med dig.

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Det är osannolikt att Ticagrelor ratiopharm påverkar din förmåga att köra bil eller använda maskiner. Om du känner dig yr eller förvirrad när du tar detta läkemedel ska du vara försiktig när du kör bil eller använder maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Ticagrelor ratiopharm innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per dos, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du tar Ticagrelor ratiopharm

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Så här mycket ska du ta

Ticagrelor ratiopharm 60 mg tabletter

- Den vanliga dosen är en tablett å 60 mg två gånger dagligen. Fortsätt att ta Ticagrelor ratiopharm så länge läkaren säger att du ska göra det.
- Ta detta läkemedel vid ungefär samma tid varje dag (till exempel en tablett på morgonen och en på kvällen).

Ticagrelor ratiopharm 90 mg tabletter

- Den vanliga startdosen är två tabletter samtidigt (laddningsdos på 180 mg). Du får vanligtvis denna dos på sjukhus.
- Efter denna startdos är den vanliga dosen en tablett å 90 mg två gånger dagligen i upp till 12 månader, såvida inte läkaren ordinerat något annat.
- Ta detta läkemedel vid ungefär samma tid varje dag (till exempel en tablett på morgonen och en på kvällen).

Att ta Ticagrelor ratiopharm med andra läkemedel för att förhindra blodproppar

Vanligtvis säger din läkare också till dig att ta acetylsalicylsyra. Det är ettämne som finns i många läkemedel som används för att förhindra blodproppar. Din läkare talar om för dig hur mycket du ska ta (vanligen 75-150 mg om dagen).

Hur du tar Ticagrelor ratiopharm

- Du kan ta tabletten med eller utan mat.
- Du kan kontrollera när du senast tog en Ticagrelor ratiopharm-tablett genom att titta på blisterkartan. Där finns det en sol (för morgonen) och en måne (för kvällen). På så vis kan du se om du har tagit dosen eller inte.

Om du har svårt att svälja tabletten

Om du har svårt att svälja tabletten kan du krossa den och blanda med vatten enligt följande:

- krossa tabletten till ett fint pulver
- häll pulvret i ett halvt glas vatten
- rör om och drick omedelbart
- för att vara säker på att inget läkemedel blir kvar, sköljer du det tomta glaset med ytterligare ett halvt glas vatten och dricker det.

Om du är inlagd på sjukhus kan du få denna tablett, blandad med lite vatten, given med en slang via näsan (nasogastrisk sond) ned i magen.

Om du har tagit för stor mängd av Ticagrelor ratiopharm

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta omedelbart läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning. Ta med läkemedelsförpackningen. Du kan ha en ökad risk för blödning.

Om du har glömt att ta Ticagrelor ratiopharm

- Om du har glömt att ta en dos ska du bara ta nästa dos som vanligt.
- Ta inte dubbel dos (två doser samtidigt) för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Ticagrelor ratiopharm

Sluta inte att ta Ticagrelor ratiopharm utan att ha talat med din läkare. Ta detta läkemedel regelbundet och så länge som din läkare fortsätter att skriva ut det. Om du slutar att ta Ticagrelor ratiopharm kan det öka risken för att du får ytterligare en hjärtinfarkt eller en stroke eller dör i hjärt-kärlsjukdom.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Följande biverkningar kan uppstå med detta läkemedel:

Ticagrelor ratiopharm påverkar blodets koagulering, så de flesta biverkningarna har att göra med blödning. Blödning kan uppkomma var som helst i kroppen. Viss blödning är vanlig (som blåmärken och näsblod). Svår blödning är mindre vanlig, men kan vara livshotande.

Kontakta läkare omedelbart om du märker något av följande – du kan behöva akut medicinsk vård:

- **Blödning i hjärnan eller på skullbenets insida är en mindre vanlig biverkan och kan orsaka tecken på stroke så som:**
 - plötslig domning eller svaghet i armen, benet eller ansiktet, speciellt om det bara berör ena sidan av kroppen
 - plötslig förvirring, svårigheter att tala eller förstå andra
 - plötsliga svårigheter att gå eller försämrat balans eller koordination
 - plötslig yrsel eller plötslig svår huvudvärk utan någon känd orsak
- **Tecken på blödning som:**
 - allvarlig blödning eller blödning du inte får kontroll över
 - oväntad blödning eller blödning som varar länge
 - rosa, röd eller brun urin
 - kräkning av rött blod eller om uppkastningarna ser ut som kaffesump
 - röd eller svart avföring (tjärlknande)
 - hosta eller kräkning innehållande blod
- **Svimning (synkope)**
 - en tillfällig förlust av medvetandet på grund av plötsligt minskad blodtillförsel till hjärnan (vanligt)
- **Tecken på problem med blodets förmåga att levra sig som kallas trombotisk trombocytopen purpura (TTP) så som:**
 - feber och lilaaktiga prickar (som kallas purpura) på huden eller i munnen, med eller utan gulfärgning av hud eller ögon (gulsot), oförklarlig extrem trötthet eller förvirring

Tala med din läkare om du märker något av nedanstående:

- **Andfåddhet – detta är mycket vanligt.** Den kan bero på din hjärtsjukdom eller på något annat, eller vara en biverkning av Ticagrelor ratiopharm. Andfåddhet som beror på Ticagrelor ratiopharm brukar vara lindrig och beskrivs som ett plötsligt, oväntat behov av luft. Detta uppkommer vanligtvis i vila och kan förekomma under de första veckorna av behandlingen och kan gå över hos många. Om andfåddheten blir värre eller varar länge ska du tala med din läkare. Läkaren bestämmer om den behöver behandlas eller undersökas ytterligare.

Andra eventuella biverkningar

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

- Hög nivå av urinsyra i blodet (ses vid blodprov)
- Blödning orsakad av blodrubbningar

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- Blåmärken
- Huvudvärk
- Yrsel eller en känsla av att rummet snurrar
- Diarré eller matsmältningsbesvär
- Illamående
- Förstoppning
- Utslag
- Klåda
- Svår smärta och svullnad i lederna – tecken på gikt
- Känsla av yrsel eller svindel, eller dimsyn – tecken på lågt blodtryck
- Näsblod
- Kraftigare blödning än normalt efter en operation eller från skador (t.ex. vid rakning) eller sår
- Blödning från magsäckens insida (magsår)
- Blödande tandkött

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

- Allergisk reaktion – hudutslag, klåda eller svullet ansikte eller svullna läppar/svullen tunga kan vara tecken på en allergisk reaktion
- Förvirring
- Synproblem på grund av blod i ögat
- Blödning från slidan som är kraftigare, eller kommer på annan tid, än din vanliga menstruationsblödning
- Blödning i leder och muskler som orsakar smärtsam svullnad
- Blod i örat
- Inre blödning, som kan orsaka yrsel eller svindelkänsla

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare)

- Onormalt låg puls (vanligen under 60 slag per minut)

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Biverkningsregistret
PB 55
00034 Fimea.
Webbplats: www.fimea.fi

5. Hur Ticagrelor ratiopharm ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.
Används före utgångsdatum som anges på kartongen, burken och blisterkartan efter EXP.
Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

Den aktiva substansen är ticagrelor.

Varje Ticagrelor ratiopharm 60 mg filmdragerad tablett innehåller 60 mg ticagrelor.
Varje Ticagrelor ratiopharm 90 mg filmdragerad tablett innehåller 90 mg ticagrelor.

Övriga innehållsämnen är

Tablettkärna: manitol (E 421), kalciumvätefosfat, povidon, natriumstärkelseglykolat typ A, magnesiumstearat (E 470b).

Filmdragering:

Ticagrelor ratiopharm 60 mg: hypromellos (E 464), titandioxid (E 171), makrogol (E 1521), talk (E 553b) och röd järnoxid (E 172).

Ticagrelor ratiopharm 90 mg: hypromellos (E 464), titandioxid (E 171), makrogol (E 1521), talk (E 553b), gul järnoxid (E 172) och röd järnoxid (E 172).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Ticagrelor ratiopharm 60 mg filmdragerad tablett: Ljusrosa till rosa, runda tabletter märkta med "137" på ena sidan och "A" på den andra sidan, cirka 8 mm i diameter.

Ticagrelor ratiopharm 90 mg filmdragerad tablett: Ljusgula till gula, runda tabletter märkta med "A91" på ena sidan och omärkta på den andra sidan, cirka 9 mm i diameter.

Följande förpackningar finns tillgängliga:

Blister av OPA/Al/PVC-Al och PVC/PVDC med sol-/månsymboler

Förpackningsstorlekar: 10, 30, 60, 100, 120 och 180 tabletter

Kalenderblister av OPA/Al/PVC-Al och PVC/PVDC-Al med sol-/månsymboler
Förpackningsstorlekar: 14, 56, 168 och 196 tabletter.

Perforerat endosblister av OPA/Al/PVC-Al och PVC/PVDC-Al med sol-/månsymboler
Förpackningsstorlekar: 10 x 1, 30 x 1, 60 x 1, 90 x 1 och 180 x 1 tabletter.

Perforerat endosblister (kalenderförpackning) av OPA/Al/PVC-Al och PVC/PVDC-Al med sol-/månsymboler
Förpackningsstorlekar: 14 x 1, 56 x 1, 168 x 1 och 196 x 1 tabletter.

HPDE-burk med barnskyddande lock och torkmedel
Förpackningsstorlekar: 60, 100 och 180 tablett(er).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Teva B.V.
Swensweg 5
2031 GA Haarlem
Nederlanderna

Tillverkare

PLIVA Hrvatska d.o.o. (PLIVA Croatia Ltd.)
Prilaz baruna Filipovića 25
10000 Zagreb
Kroatien

Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan erhållas hos den nationella representanten för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Teva Finland Oy
PB 67
02631 Esbo
Tel: 020 180 5900

Denna bipacksedel ändrades senast 27.11.2023