

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Ticagrelor Xiromed 60 mg filmomhulde tabletten

ticagrelor

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit medicijn niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Ticagrelor Xiromed en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit medicijn?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Ticagrelor Xiromed en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Wat is Ticagrelor Xiromed?

Ticagrelor Xiromed bevat de werkzame stof ticagrelor. Dit behoort tot een groep medicijnen die plaatjesaggregatieremmers wordt genoemd.

Waarvoor wordt Ticagrelor Xiromed gebruikt?

Ticagrelor Xiromed gecombineerd met acetylsalicylzuur (een andere plaatjesaggregatieremmer) mag alleen door volwassenen worden gebruikt. U heeft dit medicijn gekregen omdat u:

- langer dan een jaar geleden een hartaanval heeft gehad.

Het verkleint de kans dat u nogmaals een hartaanval krijgt, een beroerte krijgt of dat u overlijdt aan een ziekte die te maken heeft met uw hart of bloedvaten.

Hoe werkt Ticagrelor Xiromed?

Ticagrelor Xiromed werkt op de cellen die bloedplaatjes (of trombocyten) worden genoemd. Deze zeer kleine bloedcellen helpen bij het stoppen van bloedingen. Door samen te klonteren, stoppen ze kleine gaatjes in bloedvaten die zijn beschadigd.

Bloedplaatjes kunnen ook bloedpropjes vormen binnenin een beschadigd bloedvat. Dit kan zeer gevaarlijk zijn omdat:

- het bloedpropje de bloedtoevoer helemaal kan afsluiten – dit kan een hartaanval (myocardinfarct) of een beroerte veroorzaken of
- het bloedpropje kan een gedeelte van de bloedtoevoer naar het hart blokkeren – hierdoor kan er minder bloed naar het hart stromen. Dit kan pijn op de borst veroorzaken die soms overgaat maar later weer kan terugkomen (dit wordt instabiele angina genoemd).

Ticagrelor Xiromed stopt het samenklonteren van de bloedplaatjes. Hierdoor neemt de kans af dat er een bloedpropje ontstaat dat de bloedvaten blokkeert.

2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?

- u bent allergisch voor ticagrelor of voor een van de andere stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- u heeft bloedingen.
- u heeft eerder een beroerte gehad die werd veroorzaakt door een bloeding in uw hersenen (intracraniale bloeding).
- u heeft een ernstige leveraandoening.
- u gebruikt momenteel een van de volgende medicijnen:
 - ketoconazol (wordt gebruikt bij de behandeling van schimmelinfecties)
 - clarithromycine (wordt gebruikt bij de behandeling van bacteriële infecties)
 - nefazodon (een antidepressivum)
 - ritonavir en atazanavir (worden gebruikt om HIV en AIDS te behandelen)

Als een of meer van de bovenstaande omschrijvingen op u van toepassing is, dan mag u Ticagrelor Xiromed niet gebruiken. Als u het niet zeker weet, praat dan eerst met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit Ticagrelor Xiromed gebruikt, als:

- u een verhoogde kans heeft op bloeden omdat u bijvoorbeeld:
 - onlangs een ernstige verwonding heeft gehad
 - onlangs bent geopereerd (ook aan uw gebit, neem hiervoor contact op met uw tandarts)
 - een aandoening heeft van de bloedstolling
 - onlangs een maagbloeding heeft gehad of een bloeding in uw ingewanden (zoals een maagzweer of een darmpoliep).
- u tijdens uw behandeling met Ticagrelor Xiromed moet worden geopereerd (ook aan uw gebit). Dit is vanwege het verhoogde risico op bloeden. Het zou kunnen dat uw arts wil dat u 5 dagen voor de behandeling stopt met het gebruiken van dit medicijn.
- uw hartslag abnormaal laag is (meestal lager dan 60 slagen per minuut) en u heeft nog geen apparaat dat uw hartslag op gang helpt (pacemaker).
- u astma heeft of andere problemen met uw longen waardoor u moeilijk ademhaalt.
- u onregelmatige ademhalingspatronen ontwikkelt, zoals versnellen, vertragen of korte adempauzes. Uw arts zal beslissen of er verder onderzoek nodig is.
- u problemen heeft gehad met uw lever, of u heeft in het verleden een aandoening gehad die uw lever heeft aangetast.
- u een bloedtest heeft gehad waaruit is gekomen dat u een verhoogd urinezuurgehalte heeft.

Als een of meer van de bovenstaande omschrijvingen op u van toepassing is, of als u het niet zeker weet, praat dan eerst met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt.

Als u zowel Ticagrelor Xiromed als heparine gebruikt:

- Uw arts heeft mogelijk een bloedmonster nodig voor diagnostische tests als hij of zij vermoedt dat u een zeldzame aandoening van de bloedplaatjes heeft die wordt veroorzaakt door heparine. Het is belangrijk dat u uw arts vertelt dat u zowel Ticagrelor Xiromed als heparine gebruikt, omdat Ticagrelor Xiromed de diagnostische test kan beïnvloeden.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Het gebruik van dit medicijn wordt afgeraden bij kinderen en jongeren tot 18 jaar.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast Ticagrelor Xiromed nog andere medicijnen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u binnenkort andere medicijnen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dit is belangrijk omdat Ticagrelor Xiromed de werking van sommige andere medicijnen kan beïnvloeden en andere medicijnen kunnen een invloed hebben op Ticagrelor Xiromed.

Het is belangrijk dat u uw arts of apotheker informeert als u een van de volgende medicijnen gebruikt:

- rosuvastatine (een medicijn voor de behandeling van een te hoog cholesterol)
- meer dan 40 mg simvastatine of lovastatine per dag (medicijnen die worden gebruikt om hoog cholesterol te behandelen).
- rifampicine (een antibioticum)
- fenytoïne, carbamazepine en fenobarbital (gebruikt om toevallen te behandelen)
- digoxine (gebruikt om hartfalen te behandelen)
- ciclosporine (gebruikt om uw lichaamsafweer te verminderen)
- kinidine en diltiazem (gebruikt om een afwijkend hartritme te behandelen)
- bètablokkers en verapamil (gebruikt om hoge bloeddruk te behandelen)
- morfine en andere opioïden (gebruikt om ernstige pijn te behandelen)

Het is bijzonder belangrijk dat u uw arts of apotheker informeert, als u een van de volgende medicijnen gebruikt, deze vergroten namelijk de kans op bloeden:

- 'orale anticoagulantia', deze worden vaak bloedverduuners genoemd, een voorbeeld hiervan is warfarine.
- niet-steroidale anti-inflammatoire medicijnen (NSAIDs), vaak gebruikte pijnstillers zoals ibuprofen en naproxen.
- selectieve serotonineheropnameremmers (vaak afgekort als SSRIs), dit is een bepaalde soort antidepressiva zoals paroxetine, sertraline en citalopram.
- andere medicijnen zoals ketoconazol (gebruikt tegen schimmelinfecties), clarithromycine (gebruikt tegen bacteriële infecties), nefazodon (een antidepressivum), ritonavir en atazanavir (gebruikt bij de behandeling van HIV en AIDS), cisapride (gebruikt tegen brandend maagzuur), ergot alkaloiden (gebruikt tegen migraine en hoofdpijn).

Vertel u arts ook dat u, omdat u Ticagrelor Xiromed gebruikt, u een verhoogd risico hebt op bloedingen, als u arts u fibrinolytica geeft., ook wel 'bloedprop-oplossers' genoemd, zoals streptokinase of alteplase.

Zwangerschap en borstvoeding

Het wordt afgeraden om Ticagrelor Xiromed te gebruiken als u zwanger bent, of als u probeert zwanger te worden. Vrouwen moeten geschikte voorbehoedsmiddelen gebruiken om zwangerschap te voorkomen, zolang dit medicijn wordt gebruikt.

Overleg met uw arts voordat u dit medicijn gebruikt tijdens de periode dat u borstvoeding geeft. Uw arts zal de voor- en nadelen van Ticagrelor Xiromed tijdens deze periode, met u bespreken.

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Het is onwaarschijnlijk dat Ticagrelor Xiromed invloed heeft op uw rijvaardigheid of op uw vermogen om machines te bedienen. Indien u zich duizelig of verward voelt gedurende het gebruik van dit medicijn, wees dan voorzichtig tijdens het rijden of bij het gebruik van machines.

Bevat natrium

Dit medicijn bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per dosis, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

3. Hoe gebruikt u dit medicijn?

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Hoeveel moet u innemen?

- De gebruikelijke dosering is twee keer per dag één tablet van 60 mg. Blijf Ticagrelor Xiromed gebruiken gedurende de tijd die uw dokter u verteld.
- Neem dit medicijn iedere dag op ongeveer hetzelfde tijdstip in (bijvoorbeeld een tablet 's ochtends en eentje 's avonds).

Het gebruik van Ticagrelor Xiromed samen met andere medicijnen tegen bloedstolling

Uw arts zal u normaal gesproken ook vertellen dat u aspirine (acetylsalicylzuur) moet gebruiken. Dit is een stof die veel voorkomt in medicijnen die worden gebruikt om bloedstolling te voorkomen. Uw arts vertelt u hoeveel u daarvan moet nemen (meestal tussen de 75 mg en 150 mg per dag).

Hoe moet u Ticagrelor Xiromed innemen?

- U kunt de tablet innemen met of zonder eten.

Als u moeite heeft om de tablet door te slikken

Als u moeite heeft om de tablet door te slikken, kunt u deze fijnmaken en mengen met water op de volgende manier:

- Plet de tablet, zodat er een fijn poeder ontstaat.
- Vermeng het poeder met een half glas water.
- Roer dit en drink het meteen op.
- Om te zorgen dat er geen medicijn in het glas achterblijft, spoelt u het lege glas met nog een half glas water en drinkt dit op.

Als u in het ziekenhuis bent dan kunt u deze tablet gemengd met water krijgen en kan deze gegeven worden door een slang door uw neus (nasogastrische sonde).

Heeft u te veel van dit medicijn ingenomen?

Als u meer Ticagrelor Xiromed heeft ingenomen dan dat u had moeten innemen, dan is het belangrijk om direct met uw arts te overleggen, of om direct naar het ziekenhuis te gaan. Neem de verpakking van het medicijn mee. U kunt een verhoogd risico op bloedingen krijgen.

Bent u vergeten dit medicijn in te nemen?

- Bent u vergeten om een dosis in te nemen, neemt u dan de volgende dosering op het normale tijdstip.
- Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het innemen van dit medicijn

Stop niet met het gebruik van Ticagrelor Xiromed zonder eerst met uw arts te hebben gesproken. Neem dit medicijn zo lang als dat uw arts het aan u voorschrijft. Als u stopt met het gebruik van Ticagrelor Xiromed, vergroot u mogelijk de kans op een hartaanval, beroerte of op het overlijden aan een andere ziekte die te maken heeft met uw hart of bloedvaten.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit medicijn? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken. De volgende bijwerkingen kunnen voorkomen bij dit medicijn.

Ticagrelor Xiromed werkt op de bloedstolling, dus de meeste bijwerkingen zijn gerelateerd aan bloedverlies. Bloedverlies kan voorkomen in elk gedeelte van het lichaam. Een klein beetje bloedverlies komt vaak voor (zoals blauwe plekken of een bloedneus). Ernstig bloedverlies komt soms voor en kan levensbedreigend zijn.

Ga direct naar uw arts als u een van de volgende bijwerkingen ervaart – het kan zijn dat u dringend medische behandeling nodig heeft:

- **Een bloeding in de hersenen of een bloeding aan de binnenkant van uw schedel is een mogelijke bijwerking die soms voorkomt en de tekenen van een beroerte kan veroorzaken, zoals:**
 - plotseling een verdoofd gevoel of zwakte in uw armen, benen of gezicht, vooral als dit alleen aan één kant van uw lichaam is
 - plotselinge verwardheid, moeite om te spreken of moeite om anderen te begrijpen
 - plotselinge moeite met lopen of verlies van uw evenwicht of coördinatie
 - plotselinge duizeligheid of plotseling ernstige hoofdpijn, zonder duidelijke reden
- **De volgende tekenen van bloedverlies:**
 - ernstig bloedverlies of bloedverlies dat u niet kunt verhelpen
 - onverwachts of langdurig bloedverlies
 - roze, rode of bruin gekleurde urine
 - overgeven van rood bloed of uw braaksel ziet eruit als ‘koffiedik’
 - rode of zwarte ontlasting (ziet eruit als teer)
 - bloedstolsels ophoesten of opgeven
- **Flauwvallen (syncope)**
 - een tijdelijk verlies van bewustzijn als gevolg van een verminderde doorbloeding in uw hersenen (vaak)
- **Tekenen van een probleem met het stollen van het bloed, Trombotische trombocytopenische purpura genoemd (TTP), zoals:**
 - koorts en paarsachtige vlekjes (purpura genoemd) op de huid of in de mond, met of zonder geel worden van de huid of ogen (geelzucht), onverklaarbare extreme vermoeidheid of verwardheid

Overleg met uw arts als u het volgende opmerkt:

- **Kortademigheid – dit komt zeer vaak voor.** De oorzaak kan uw hartaandoening zijn of er kan een andere oorzaak zijn, maar het kan ook een bijwerking zijn van dit medicijn. Wanneer de kortademigheid te maken heeft met het gebruik van Ticagrelor Xiromed, dan is deze normaalgesproken mild van aard en wordt deze gekarakteriseerd door een plotselinge, onverwachte behoefte aan lucht. Dit komt meestal voor tijdens de eerste weken van de behandeling, wanneer u zich in rusttoestand bevindt en gaat meestal vanzelf weer over. Als uw ademhalingsproblemen verslechteren, of erg lang duren, vertel dit dan aan uw arts. Uw arts zal beslissen of het moet worden behandeld of moet worden onderzocht.

Andere mogelijke bijwerkingen

Zeer vaak (kan voorkomen bij meer dan 1 op de 10 mensen)

- Een verhoogd gehalte aan urinezuur in uw bloed (uitgewezen door tests)
- Bloedverlies veroorzaakt door bloedstoornissen

Vaak (kan voorkomen bij 1 tot 10 op de 100 mensen)

- Blauwe plekken
- Hoofdpijn
- Duizeligheid of een gevoel alsof de kamer ronddraait
- Diarree of stoornis in de spijsvertering (indigestie)
- Gevoel van onwel zijn (misselijkheid)
- Verstopping (obstipatie)
- Uitslag
- Jeuk
- Ernstige pijn en zwelling in uw gewrichten – dit zijn tekenen van jicht
- Duizeligheid of een licht gevoel in het hoofd of wazig zien – dit zijn tekenen van een lage bloeddruk
- Bloedneus
- Meer dan normaal bloeden na een chirurgische ingreep of een verwonding (bijv. bij het scheren)
- Bloedende (maag)zweer
- Bloedend tandvlees

Soms (kan voorkomen bij 1 tot 10 op de 1000 mensen)

- Allergische reactie. Uitslag, jeuk of een opgezwollen gezicht, opgezwollen lippen/tong kunnen verschijnselen zijn van een allergische reactie
- Verwardheid
- Zichtstoornissen veroorzaakt door bloed in uw oog
- Vaginaal bloedverlies dat heviger is, of op een ander tijdstip plaatsvindt, dan uw gebruikelijke menstruatiebloeding
- Bloedverlies in uw gewrichten en spieren waardoor pijnlijke zwellingen ontstaan
- Bloed uit uw oor
- Inwendig bloedverlies, dit kan duizeligheid of een licht gevoel in het hoofd veroorzaken

Niet bekend (frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

- Abnormaal lage hartslag (meestal lager dan 60 slagen per minuut)

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de strip en op de doos na EXP (afkorting gebruikt voor de vervaldatum). Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor dit medicijn zijn er geen speciale bewaarcondities.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit medicijn?

- De werkzame stof in dit medicijn is ticagrelor.
Iedere filmomhulde tablet bevat 60 mg ticagrelor.
- De andere stoffen in dit medicijn zijn:
Tabletkern: microkristallijne cellulose (E460), mannitol (E421), crospovidon (E1202), povidon K30 (E1201), natriumzetmeelglycolaat (Type A), siliciumdioxide, colloïdaal waterdrij (E551), magnesiumstearaat (E470b).

Filmomhulling: macrogol (PEG) polyvinylalcohol-graftcopolymeer (E1209), talk (E553b), titaniumdioxide (E171), glycerolmono- en dicaprylocapraat (E471), ijzeroxide, rood (E172), polyvinylalcohol (E1203).

Hoe ziet Ticagrelor Xiromed eruit en wat zit er in een verpakking?

Ticagrelor Xiromed 60 mg filmomhulde tabletten: ronde (diameter 8 mm), biconvexe, roze filmomhulde tabletten, aan één zijde gemarkeerd met 'I' en vlak aan de andere kant.

Ticagrelor Xiromed 60 mg filmomhulde tabletten zijn verpakt in

- Blisterverpakkingen bestaande uit PVC-PVDC transparante aluminium blisters met 56 of 60 filmomhulde tabletten
- HDPE flessen met silicagel droogmiddel in de dop van
35 ml HDPE fles met 56 of 60 filmomhulde tabletten
100 ml HDPE fles met 168 filmomhulde tabletten

Het is mogelijk dat niet alle genoemde verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Vergunninghouder:

Medical Valley Invest AB
Brädgårdsvägen 28
236 32 Höllviken
Zweden

Fabrikant:

Laboratorios Licons, S.A.
Avda. Miralcampo, N°7,
Pol. Ind. Miralcampo,
19200 Azuqueca de Henares,
Guadalajara, Spanje

Pharmadox Healthcare Ltd.
KW20A, Kordin Industrial Park,
Paola, PLA 3000,
Malta

In het register ingeschreven onder:

Ticagrelor Xiromed 60 mg filmomhulde tabletten: RVG 130926

Dit medicijn is geregistreerd in lidstaten van de Europese Economische Ruimte onder de volgende namen:

Nederland:	Ticagrelor Xiromed 60 mg filmomhulde tabletten
Duitsland:	Ticagrelor AXiromed 60 mg filmtabletten
Denemarken:	Ticagrelor Medical Valley
IJsland:	Ticagrelor Medical Valley 60 mg filmuhúðaðar töflur
Noorwegen:	Ticagrelor Medical Valley
Polen:	Ticagrelor Medical Valley
Zweden:	Ticagrelor Medical Valley 60 mg filmdragerade tabletter

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in februari 2026.

Andere informatiebronnen

Meer informatie over dit medicijn is beschikbaar op de website van het CBG (www.cbg-meb.nl).