

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Ticagrelor ELC 90 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 ELC 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 ELC en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Wat is Ticagrelor ELC?

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

Waarvoor wordt Ticagrelor ELC gebruikt?

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

- een hartaanval heeft gehad, of
- last heeft van instabiele angina (pijn op de borst die niet goed onder controle is).

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 ELC?

Dit medicijn heeft invloed op cellen die 'bloedplaatjes' (ook wel 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.
- 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 ELC 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 van deze bijsluiters.
- U heeft op dit moment een bloeding.
- 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).

Neem dit medicijn niet als een van de bovenstaande punten op u van toepassing is. 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 medicijn inneemt

- 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);
- als u tijdens het gebruik van Ticagrelor ELC een operatie (met inbegrip van een tandheelkundige ingreep) moet ondergaan. 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.
- als uw hartslag ongewoon laag is (meestal lager dan 60 slagen per minuut) en u heeft nog geen apparaat dat uw hartslag op gang helpt (pacemaker).
- als u astma heeft of andere problemen met uw longen waardoor u moeilijk ademhaalt.
- als u onregelmatige ademhalingspatronen ontwikkelt, zoals versnellen, vertragen of korte adempauzes. Uw arts zal beslissen of er verder onderzoek nodig is.
- als u problemen heeft gehad met uw lever, of u heeft in het verleden een aandoening gehad die uw lever heeft aangetast.
- als 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 ELC 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 ELC als heparine gebruikt, omdat Ticagrelor ELC de diagnostische test kan beïnvloeden.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Dit medicijn wordt niet aanbevolen voor kinderen en jongeren tot 18 jaar.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

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

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 bloedverduunners genoemd, een voorbeeld hiervan is warfarine.
- niet-steroidale anti-inflammatoire middelen (NSAID's), vaak gebruikte pijnstillers zoals ibuprofen en naproxen.
- selectieve serotonineheropnameremmers (vaak afgekort als SSRI's), 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 uw arts ook dat u een verhoogd risico hebt op bloeden, omdat u Ticagrelor ELC gebruikt als uw arts u fibrinolytica geeft, deze worden vaak 'bloedprop-oplossers' genoemd, zoals streptokinase of alteplase.

Zwangerschap en borstvoeding

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.

Gebruik dit medicijn niet als u zwanger bent of zwanger kunt worden. Vrouwen moeten geschikte voorbehoedsmiddelen gebruiken om zwangerschap te voorkomen, zolang dit medicijn wordt gebruikt.

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

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Het is onwaarschijnlijk dat dit medicijn invloed heeft op uw rijvaardigheid of vermogen om machines te gebruiken. 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.

Ticagrelor ELC bevat natrium

Dit medicijn bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per tablet, 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 startdosering is twee tabletten tegelijk (aanvangsdosis van 180 mg). Deze dosering krijgt u normaalgesproken in het ziekenhuis.
- Na de aanvangsdosis is de gebruikelijke dosering tweemaal per dag één tablet van 90 mg, gedurende een periode van 12 maanden tenzij uw arts iets anders zegt.
- Neem dit medicijn iedere dag op ongeveer hetzelfde tijdstip in (bijvoorbeeld een tablet 's ochtends en eentje 's avonds).

Het gebruik van Ticagrelor ELC 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 ELC 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 ELC 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 dit medicijn zonder dit met uw arts te bespreken. Neem dit middel zo lang als dat uw arts het aan u voorschrijft. Als u stopt met het gebruik van Ticagrelor ELC, 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.

Dit medicijn heeft invloed op de stolling van bloed, 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.

Vertel het 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 of het kan een bijwerking zijn van dit medicijn. Wanneer de kortademigheid te maken heeft met het gebruik van Ticagrelor ELC, 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 (komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers)

- een verhoogd gehalte aan urinezuur in uw bloed (uitgevoerd door tests)
- bloedverlies veroorzaakt door bloedstroomingen

Vaak (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers)

- 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 (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers)

- 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 bijsluiters 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 blisterverpakking en op de doos achter EXP. 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 verantwoorde 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.
Elke filmomhulde tablet bevat 90 mg ticagrelor.
- De andere stoffen in dit medicijn zijn:
Kern van tabletten: mannitol (E421), calciumwaterstoffosfaatdihydraat, hypolose (E463), croscarmellose natrium, magnesiumstearaat.

Filmomhulling: hypromellose 2910 (E464), titaandioxide (E171), talk, macrogol 400 (E1521), ijzeroxide geel (E172).

Hoe ziet Ticagrelor ELC eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Ronde, biconvexe, gele filmomhulde tabletten met de inscriptie "90" aan de ene kant, effen aan de andere kant en een diameter van 8,9-9,4 mm.

Ticagrelor ELC is beschikbaar in PVC-PVDC/aluminium blisterverpakkingen met 56 filmomhulde tabletten.

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

Vergunninghouder:

ELC Group s.r.o.
Pobrezni 394/12,
Karlín, Praag 8,
186 00
Tsjechië

Fabrikant:

Qplab - Pharma Services Lda
Campus De Fcul, Campo Grande,
Lissabon, 1749- 016,
Portugal

In het register ingeschreven onder RVG 132521.

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

Litouwen: Ticagrelor ELC 90 mg plėvele dengtos tabletės
Duitsland: Ticagrelor ELC 90 mg Filmtabletten
Spanje: Ticagrelor ELC 90 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Frankrijk: TICAGRELOR ELC 90 mg, comprimé pelliculé
Italië: Ticagrelor ELC
Nederland: Ticagrelor ELC 90 mg filmomhulde tabletten

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in maart 2026.