

Příbalová informace: informace pro uživatele

Ticagrelor Swyssi 60 mg potahované tablety

tikagrelor

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, prosím, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je Ticagrelor Swyssi a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Ticagrelor Swyssi užívat
3. Jak se Ticagrelor Swyssi užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak Ticagrelor Swyssi uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je Ticagrelor Swyssi a k čemu se používá

Ticagrelor Swyssi obsahuje léčivou látku nazývanou tikagrelor. Tikagrelor patří do skupiny léčiv označovaných jako protideštičkové léčivé látky.

K čemu se Ticagrelor Swyssi používá

Přípravek Ticagrelor Swyssi je v kombinaci s kyselinou acetylsalicylovou (další protideštičková látka) určen k léčbě dospělých pacientů. Tento léčivý přípravek Vám byl předepsán, neboť jste měl(a):

- infarkt myokardu déle než před rokem.

Přípravek Ticagrelor Swyssi snižuje pravděpodobnost, že dostanete další srdeční infarkt, infarkt myokardu) nebo mozkovou mrtvici nebo že zemřete na komplikace spojené s postižením srdce nebo krevních cév.

Jak Ticagrelor Swyssi účinkuje

Ticagrelor Swyssi působí na buňky označované jako krevní destičky (také označované trombocyty). Tyto velmi malé krevní buňky pomáhají zastavovat krvácení tím, že se shlukují dohromady a vyplní otvor v krevní cévě způsobený pořezáním nebo jiným poraněním.

Krevní destičky se však mohou shlukovat i uvnitř nemocných krevních cév v srdci a mozku. To může být velmi nebezpečné, neboť:

- tyto shluky/sraženiny mohou zcela zastavit průtok krve, což vyvolá srdeční infarkt (infarkt myokardu) nebo mozkovou mrtvici, nebo
- tyto shluky/sraženiny mohou částečně zastavit průtok krve do srdce, což sníží zásobení srdce krví a může vyvolat bolest na hrudi, která se čas od času vrací (nestabilní angina pectoris).

Ticagrelor Swyssi zabraňuje vzniku shluků krevních destiček. Tím se snižuje možnost, že dojde ke vzniku

krvní sraženiny, která může snížit průtok krve.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Ticagrelor Swyssi užívat

Neužívejte Ticagrelor Swyssi

- Jestliže jste alergický(á) na tikagrelor nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).
- Jestliže nyní krvácíte.
- Měl(a) jste mozkovou mrtvici způsobenou krvácením do mozku.
- Máte těžkou poruchu funkce jater.
- Užíváte některý z následujících léků:
 - ketokonazol (používaný k léčbě plísňových infekcí),
 - klarithromycin (používaný k léčbě bakteriálních infekcí),
 - nefazodon (antidepresivum)
 - ritonavir a atazanavir (používané k léčbě infekce HIV a AIDS).

Neužívejte Ticagrelor Swyssi, pokud se některá z výše uvedených informací vztahuje právě na Vás. Pokud si nejste jistý(á) poraďte se s lékařem nebo lékárníkem předtím, než začnete tento léčivý přípravek užívat.

Upozornění a opatření

Poradte se s lékařem, nebo lékárníkem předtím, než začnete užívat Ticagrelor Swyssi:

- Jestliže máte zvýšené riziko krvácení v důsledku:
 - nedávného závažného poranění;
 - nedávného operačního výkonu (včetně zubního zákroku, poraďte se o tom se zubním lékařem);
 - komplikací, které ovlivňují srážení krve;
 - nedávného krvácení do žaludku nebo střeva (např. žaludeční vřed nebo střevní „polypy“).
- Jestliže se chystáte na operační výkon (včetně výkonů u zubaře) kdykoliv v průběhu léčby přípravkem Ticagrelor Swyssi. Je to dáno tím, že riziko krvácení je zvýšené. Lékař Vám může říci, abyste 5 dnů před chirurgickým zákrokem přerušil(a) léčbu tímto léčivým přípravkem.
- Jestliže máte pomalou srdeční frekvenci (obvykle méně než 60 tepů za minutu) a nemáte voperován přístroj, který řídí srdeční akci (kardiostimulátor).
- Jestliže máte astma nebo jiné plicní onemocnění nebo dýchací obtíže.
- Jestliže máte nepravidelné dýchání, jako je zrychlené, zpomalené dýchání nebo krátké přestávky mezi nádechy. Lékař rozhodne, zda potřebujete další vyšetření.
- Jestliže jste někdy měl(a) poruchu funkce jater nebo prodělal(a) nemoc, která mohla mít vliv na Vaše játra.
- Jestliže při vyšetření Vaší krve bylo zjištěno, že máte neobvyklé množství kyseliny močové v krvi.

Pokud se výše uvedené informace vztahují právě na Vás, nebo si nejste jistý(á), poraďte se s lékařem, nebo lékárníkem předtím než začnete tento léčivý přípravek užívat.

Jestliže užíváte přípravek Ticagrelor Swyssi a heparin:

- Lékař může vyžadovat vzorek Vaší krve pro diagnostické testy, jestliže má podezření na vzácnou poruchu krevních destiček vyvolanou heparinem. Je důležité informovat svého lékaře, že užíváte přípravek Ticagrelor Swyssi a heparin, protože přípravek Ticagrelor Swyssi může ovlivnit diagnostický test.

Děti a dospívající

Ticagrelor Swyssi se nedoporučuje podávat dětem a dospívajícím do 18 let.

Další léčivé přípravky a Ticagrelor Swyssi

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné užíval(a) nebo které možná budete užívat. Důvodem je skutečnost, že Ticagrelor Swyssi může ovlivňovat účinek jiných léciv a jiná léciva mohou ovlivňovat Ticagrelor Swyssi.

Informujte lékaře nebo lékárníka, jestliže užíváte některý z následujících léků:

- rosuvastatin (lék k léčbě vysoké hladiny cholesterolu).
- simvastatin nebo lovastatin v dávce vyšší než 40 mg denně (léky k léčbě vysoké hladiny cholesterolu).
- rifampicin (antibiotikum).
- fenytoin, karbamazepin a fenobarbital (léky k léčbě křečí).
- digoxin (k léčbě srdečního selhání).
- cyklosporin (k potlačení vlastní imunity).
- chinidín a diltiazem (k léčbě poruch srdečního rytmu).
- betablokátory a verapamil (k léčbě vysokého krevního tlaku).
- morfin a jiné opioidy (k léčbě silné bolesti).

Nezapomeňte informovat lékaře nebo lékárníka zejména o užívání následujících léků, které zvyšují riziko krvácení:

- „léky tlumící krevní srážlivost podávané ústy“ často označované jako léky na ředění krve zahrnující warfarin.
- nesteroidní protizánětlivé léky (ve zkratce NSAID) často užívané k odstranění bolesti, např. ibuprofen a naproxen.
- selektivní blokátory zpětného vychytávání serotoninu (ve zkratce SSRI) užívané k léčbě deprese, např. paroxetin, sertralin a citalopram.
- jiné léky, např. ketokonazol (používaný k léčbě plísňových infekcí), klarithromycin (používaný k léčbě bakteriálních infekcí), nefazodon (antidepresivum), ritonavir a atazanavir (používané k léčbě infekce HIV a AIDS), cisaprid (používaný k léčbě pálení žáhy), námelové alkaloidy (používané k léčbě migrény a bolesti hlavy).

Informujte svého lékaře o tom, že užíváte Ticagrelor Swyssi, a máte tedy zvýšené riziko krvácení, pokud Vám lékař předepíše fibrinolytika, léky, které rozpouštějí krevní sraženiny, např. streptokináza nebo altepláza.

Těhotenství a kojení

Přípravek Ticagrelor Swyssi se nemá užívat v průběhu těhotenství nebo v době, kdy můžete být těhotná. V průběhu užívání přípravku Ticagrelor Swyssi ženy mají používat vhodnou antikoncepci k vyloučení těhotenství.

Poradte se se svým lékařem dříve, než začnete užívat tento léčivý přípravek, pokud kojíte. Lékař zváží prospěch z léčby a možná rizika při užívání Ticagrelor Swyssi v tomto období.

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poradte se se svým lékařem nebo lékárníka dříve, než začnete tento přípravek užívat.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Ticagrelor Swyssi pravděpodobně neovlivňuje Vaši schopnost řídit a obsluhovat stroje. Buďte opatrní při řízení nebo obsluze strojů, pokud při užívání tohoto léčivého přípravku pocítíte závrať nebo zmatenost.

Obsah sodíku

Přípravek Ticagrelor Swyssi obsahuje méně než 1 mmol sodíku (23 mg) v jedné dávce, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“.

3. Jak se Ticagrelor Swyssi užívá

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Kolik tablet užívat

- Obvyklá dávka je jedna tableta 60 mg dvakrát denně. Pokračujte v užívání přípravku Ticagrelor Swyssi tak dlouho, jak Vám řekl Váš lékař.
- Tento léčivý přípravek užívejte přibližně ve stejnou denní dobu (např. jednu tabletu ráno a jednu tabletu večer).

Užívání přípravku Ticagrelor Swyssi s dalším léčivým přípravkem proti srážení krve

Váš lékař Vám obvykle řekne, abyste užíval(a) kyselinu acetylsalicylovou. Tato léčivá látka je obsažena v mnoha lécích určených k prevenci krevního srážení. Váš lékař Vám řekne, jakou dávku máte užívat (obvykle mezi 75-150 mg denně).

Jak užívat Ticagrelor Swyssi

- Tablety můžete užívat spolu s jídlem nebo bez něj.

Jestliže máte problém s polykáním tablety

Jestliže máte problém s polykáním tablety, můžete ji rozdrtit a smísit s vodou následujícím způsobem:

- Rozdrtíte tabletu na jemný prášek.
- Nasypte prášek do sklenice naplněné do poloviny vodou.
- Zamíchejte a ihned vypijte.
- Naplňte sklenici ještě jednou do poloviny vodou a vypijte, abyste užil(a) veškerý léčivý přípravek.

Pokud jste v nemocnici, může být tableta smíchána s trochou vody a podána trubičkou vedenou přes nos do žaludku (nazogastriická sonda).

Jestliže jste užil(a) více Ticagrelor Swyssi, než jste měl(a)

Jestliže jste užil(a) více přípravku Ticagrelor Swyssi než Vám bylo předepsáno, obraťte se na lékaře nebo jděte přímo do nemocnice. V tomto případě si vezměte Ticagrelor Swyssi s sebou. Riziko krvácení může být zvýšené.

Jestliže jste zapomněl(a) užít Ticagrelor Swyssi

- Jestliže jste zapomněl(a) užít pravidelnou dávku, užijte až další dávku.
- Nezdvojnásobujte následující dávku (dvě dávky současně), abyste nahradil(a) vynechanou dávku.

Jestliže jste přestal(a) užívat Ticagrelor Swyssi

Nepřestávejte užívat Ticagrelor Swyssi bez vědomí lékaře. Užívejte tento léčivý přípravek pravidelně po celou dobu, kdy Vám lékař bude Ticagrelor Swyssi předepisovat. Pokud přestanete užívat Ticagrelor Swyssi, může se zvýšit riziko dalšího srdečního infarktu nebo mozkové mrtvice nebo smrti v důsledku onemocnění srdce nebo cév.

Máte-li jakékoli další otázky, týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky, může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého. U tohoto přípravku se mohou objevit následující nežádoucí účinky.

Ticagrelor Swyssi ovlivňuje srážení krve, takže většina nežádoucích účinků souvisí s krvácením. Krvácení se může objevit v kterékoli části těla. Některá krvácení jsou běžná (jako je tvorba modřin nebo krvácení z nosu). Závažná krvácení nejsou běžná, ale mohou být život ohrožující.

Navštivte ihned lékaře, pokud se objeví následující nežádoucí účinky – můžete potřebovat rychlou lékařskou pomoc:

- **Krvácení do mozku nebo nitrolební krvácení je méně častým nežádoucím účinkem a může se projevovat známkami mozkové mrtvice, např.:**
 - náhlá necitlivost nebo slabost v pažích, nohách nebo obličeji, zvláště pokud je postižena pouze polovina těla.
 - náhlá zmatenost, obtíže při mluvení nebo porozumění jiným lidem.
 - náhlé obtíže při chůzi nebo ztráta rovnováhy nebo koordinace.
 - náhlý pocit závratě nebo náhlá silná bolest hlavy z neznámých příčin.
- **Známky krvácení jako je:**
 - silné krvácení nebo krvácení, které nemůžete zvládnout.
 - neočekávané krvácení nebo krvácení, které trvá dlouho.
 - růžová, červená nebo hnědá moč.
 - zvracení červené krve nebo zvratky, které se podobají „kávové sedlině“.
 - červená nebo černá stolice (vypadá jako dehet).
 - vykašlávání krve nebo zvracení krevní sraženiny.
- **Mdloba (synkopa)**
 - dočasná ztráta vědomí v důsledku náhlého poklesu toku krve do mozku (časté).
- **Známky problematického srážení krve označované jako trombotická trombocytopenická purpura (TTP) jako např.:**
 - horečka a červeno-fialové skvrny (známé jako purpura) na kůži nebo v ústech a se současným zežloutnutím kůže nebo očí či bez tohoto zežloutnutí (žloutenka), nevysvětlitelná extrémní únava nebo zmatenost.

Porad'te se se svým lékařem, pokud máte:

- **Pocit dušnosti** – tento nežádoucí účinek je velmi častý. Může to být v důsledku onemocnění Vašeho srdce nebo z jiných příčin, nebo může jít o nežádoucí účinek Ticagrelor Swyssi. Dušnost související s tikagrelorem je obecně mírná a lze ji charakterizovat jako náhlý, neočekávaný nedostatek vzduchu, který se obvykle objeví v klidu a může se objevit v prvních týdnech léčby a u mnohých pacientů zcela vymizí. Pokud se dušnost zhoršuje nebo trvá delší dobu, řekněte to Vašemu lékaři. Lékař rozhodne o tom, zda je třeba dušnost léčit nebo provede potřebná vyšetření.

Další možné nežádoucí účinky

Velmi časté (mohou postihnout více než 1 z 10 pacientů)

- Vysoká hladina kyseliny močové v krvi (prokázána při vyšetření).
- Krvácení způsobené poruchou krve.

Časté (mohou postihnout až 1 z 10 pacientů)

- Tvorba modřin.
- Bolest hlavy.
- Pocit závratě nebo pocit točícího se prostoru.
- Průjem nebo nechutenství.
- Pocit na zvracení (nauzea).
- Zácpa.
- Vyrážka na kůži.
- Svědění kůže.

- Silná bolest a otok kloubů – to jsou známky dny.
- Pocit závratě nebo oblužení, nebo neostré vidění – to jsou známky nízkého krevního tlaku.
- Krvácení z nosu.
- Krvácení po chirurgickém výkonu nebo z řezných ran (např. při holení) či poranění je větší než obvykle.
- Krvácení ze žaludeční sliznice (vřed).
- Krvácení z dásní.

Méně časté (mohou postihnout až 1 ze 100 pacientů)

- Alergická reakce – možnými známkami alergické reakce mohou být vyrážka, svědění kůže nebo otok obličeje nebo rtů/jazyka.
- Zmatenost.
- Problémy s viděním v důsledku krve ve Vašem oku.
- Krvácení z pochvy, které je silnější, nebo se dostaví v jinou než obvyklou dobu pro menstruační krvácení.
- Krvácení do kloubů a svalů, které způsobuje bolestivé otoky.
- Krvácení do ucha.
- Vnitřní krvácení, které může vyvolat závrať nebo pocit točící se hlavy.

Není známo (četnost nelze z dostupných údajů určit)

- Neobvykle pomalá tepová frekvence (obvykle méně než 60 tepů za minutu).

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci.

Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48 100 41 Praha 10

webové stránky: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak Ticagrelor Swyssi uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti, uvedené na blistru nebo krabičce za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Pro léčivý přípravek balený v PVC/PVDC/Al blistrech:

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Pro léčivý přípravek balený v PVC/PE/PVDC/Al blistrech:

Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Co Ticagrelor Swyssi obsahuje

- Léčivou látkou je tikagrelor. Jedna potahovaná tableta obsahuje 60 mg tikagreloru.
- Dalšími složkami jsou:

Jádro tablety: Hypromelosa 2910, mannitol, mikrokrystalická celulóza, sodná sůl karboxymethylškrobu, magnesium-stearát.

Potah tablety: Hypromelosa 2910, oxid titaničitý (E 171), makrogol 400, mastek, červený oxid železitý (E 172).

Jak Ticagrelor Swyssi vypadá a co obsahuje toto balení

Potahovaná tableta (tableta).

Růžové, kulaté, bikonvexní, potahované tablety, o průměru 8,1 mm, označené „60“ na jedné straně a hladké na druhé straně.

Ticagrelor Swyssi potahované tablety jsou dostupné v baleních po průhledných PVC/PVDC/Al blistrech a/nebo průhledných PVC/PE/PVDC/Al blistrech obsahujících 1, 10, 14, 28, 30, 56, 60, 84, 90, 168, 180 potahovaných tablet.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce

Swyssi AG
Lyoner Strasse 14,
60528 Frankfurt am Main,
Německo
Tel. +49 69 66554 162
Email: info@swyssi.com

Tento léčivý přípravek je v členských státech Evropského hospodářského prostoru registrován pod těmito názvy:

Česká republika	Ticagrelor-Swyssi	60 mg potahované tablet
	Ticagrelor-Swyssi	90 mg potahované tablet
Rakousko	Ticagrelor-Swyssi	60 mg Filmtabletten
	Ticagrelor-Swyssi	90 mg Filmtabletten
Řecko	Ticagrelor-Swyssi	60 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
	Ticagrelor-Swyssi	90 mg comprimidos revestidos por película
Portugalsko	Ticagrelor-Swyssi	60 mg comprimidos revestidos por película
	Ticagrelor-Swyssi	90 mg comprimidos revestidos por película
Rumunsko	Ticagrelor-Swyssi	60 mg comprimate filmate
	Ticagrelor-Swyssi	90 mg comprimate filmate
Slovenská republika	Ticagrelor-Swyssi 60 mg	60 mg filmom obalené tablet
	Ticagrelor-Swyssi 90 mg	90 mg filmom obalené tablety

Tato příbalová informace byla naposledy revidována 7. 1. 2025