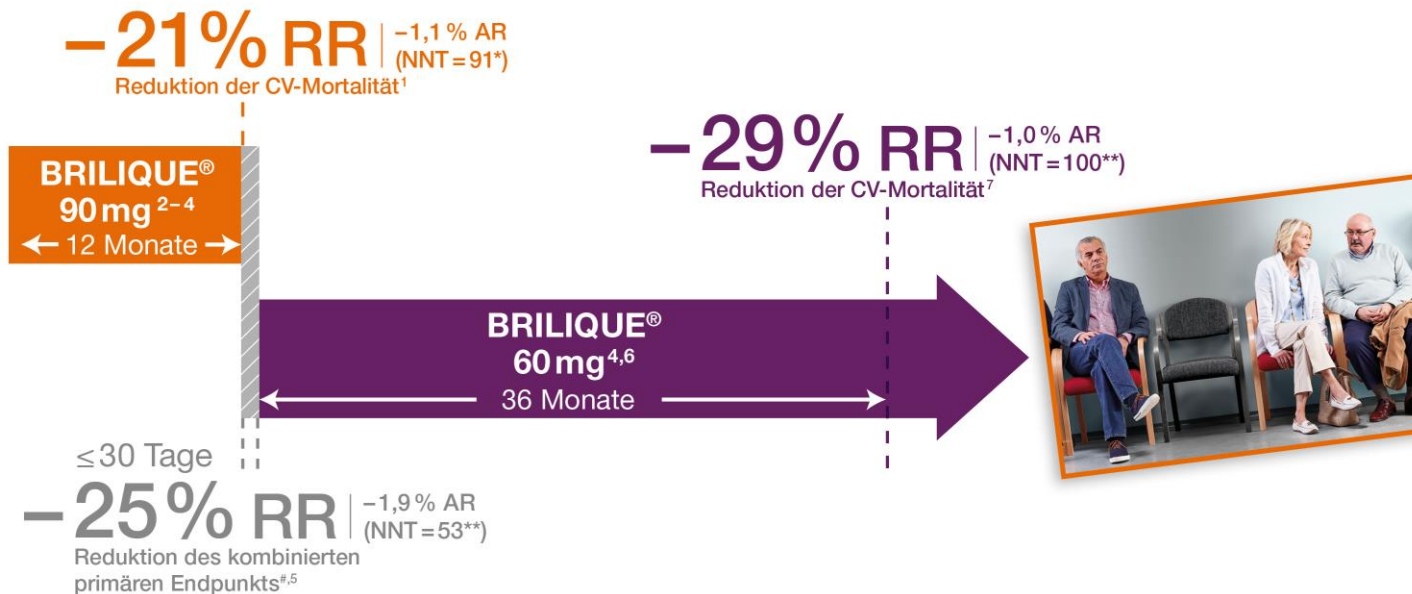


BRILIQUE®. Eine Entscheidung mit Zukunft.

RISIKO ERKENNEN, ÜBERPRÜFEN, MINIMIEREN – FÜR IHRE ACS-PATIENTEN.



ACS: Acute Coronary Syndrome; **AR:** Absolute Risikoreduktion; **CV:** Kardiovaskulär; **NNT:** Number needed to treat; **RR:** Relatives Risiko

* über 12 Monate ** über 36 Monate # Kombination aus kardiovaskulärem Tod, Myokardinfarkt oder Schlaganfall

Referenzen (nach mod.): 1. Wallentin L et al. Ticagrelor versus Clopidogrel in Patients with Acute Coronary Syndromes. N Engl J Med 2009;361(11):1045–1057. 2. BRILIQUE® 90mg Fachinformation. Stand September 2019. 3. BRILIQUE® 90mg Schmelztabletten Fachinformation. Stand September 2019. 4. Berufsverband Interventioneller Kardiologen. Optimale Thrombozytenaggregationshemmung (TAH) bei Patienten mit und nach akutem Koronarsyndrom (ACS): Wann beginnen, womit und wie lange? Online veröffentlicht unter www.likarid.de/images/1016/therapieempfehlung.pdf (Letzter Zugriff: 11.02.2021). 5. Bonaca MP et al. Isochaemic risk and efficacy of ticagrelor in relation to time from P2Y12 inhibitor withdrawal in patients with prior myocardial infarction: insights from PEGASUS-TIMI 54. Eur Heart J 2016;37(14):1133–1142. 6. BRILIQUE® 60mg Fachinformation. Stand September 2019. 7. Dellborg M et al. Efficacy and safety with ticagrelor in patients with prior myocardial infarction in the approved European label: insights from PEGASUS-TIMI 54. Eur Heart J Cardiovasc Pharmacother 2019;5(4):200–206.

BRILIQUE® 90 mg Filmtabletten/BRILIQUE® 90 mg Schmelztabletten/BRILIQUE® 60 mg Filmtabletten Wirkstoff: Ticagrelor. Verschreibungspflichtig. **Zusammensetzung:** BRILIQUE® 90 mg Filmtabletten: Jede Filmtablette enthält 90 mg Ticagrelor. BRILIQUE® 90 mg Schmelztabletten: Jede Schmelztablette enthält 90 mg Ticagrelor. BRILIQUE® 60 mg Filmtabletten: Jede Filmtablette enthält 60 mg Ticagrelor. **Sonstige Bestandteile:** BRILIQUE® 90 mg Filmtabletten/BRILIQUE® 60 mg Filmtabletten Tablettenkern: Mannitol (Ph.Eur.) (E421), Calciumhydrogenphosphat-Dihydrat, Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich] (E470b), Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) (Ph.Eur.), Hypromellose (E463); BRILIQUE® 90 mg Filmtabletten Tablettenüberzug: Talkum, Titandioxid (E171), Eisen(II)-hydroxid-oxid x H2O (E172), Macrogol 400, Hypromellose (E464); BRILIQUE® 60 mg Filmtabletten Tablettenüberzug: Titandioxid (E171), Eisen(II)-oxid (E172), Eisen(III)-oxid (E172), Macrogol 400, Hypromellose (E464). BRILIQUE® 90 mg Schmelztabletten: Mannitol (Ph.Eur.) (E421), Mikrokristalline Cellulose (E460), Croscollon (E1202), Xylitol (E967), Calciumhydrogenphosphat (E341), Natriumstearat (Ph.Eur.), Hypromellose (E463), Hochdisperses Siliciumdioxid. **Anwendungsgebiete:** BRILIQUE®, gleichzeitig eingenommen mit Acetylsalicylsäure, ist indiziert zur Prävention atherothrombotischer Ereignisse bei erwachsenen Patienten mit akutem Koronarsyndrom oder einem Myokardinfarkt in der Vorgesichte und einem hohen Risiko für die Entwicklung eines atherothrombotischen Ereignisses. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile, aktive pathologische Blutung, intrakranielle Blutungen in der Vorgeschichte, schwere Leberfunktionsstörung, gleichzeitige Anwendung von Ticagrelor mit starken CYP3A4-Inhibitoren (z. B. Klotriazolol, Clarithromycin, Nefazodon, Rilovast und Atazanavir), da die gleichzeitige Anwendung zu einem erheblichen Anstieg der Ticagrelor-Konzentration führen kann. **Nebenwirkungen:** Sehr häufig: Blutungsstörungen, Blutungen, Hyperurikämie, Dyspnoe. Häufig: Gicht, Gichtarthritis, Schwindel, Synkope, Kopfschmerzen, Vertigo, Hypotonie, Blutungen im respiratorischen System, gastrointestinale Blutungen, Diarrhö, Übelkeit, Dyspepsie, Verstopfung, subkutane oder dermale Blutungen, Hautausschlag, Juckreiz, Harnwegsblutungen, erhöhte Serumkreatinin-Werte, Blutungen nach Eingriffen, traumatische Blutungen. Gelegentlich: Tumorblutungen, Überempfindlichkeit, einschließlich Angiodödem, Verwirrtheit, intrakranielle Blutungen, Blutungen im Auge, Blutungen im Ohr, retroperitoneale Blutungen, Muskelblutungen, Blutungen im Bereich der Geschlechtsorgane. Nicht bekannt: thrombotisch-thrombozytopenische Purpura. **Weitere Hinweise:** siehe Fachinformation. **Pharmazeutischer Unternehmer:** AstraZeneca GmbH, 22876 Wedel, E-Mail: azinfo@astrazeneca.com, www.astrazeneca.de. Servicehotline für Produktanfragen: 0800 22 88 660. Stand: März 2021.