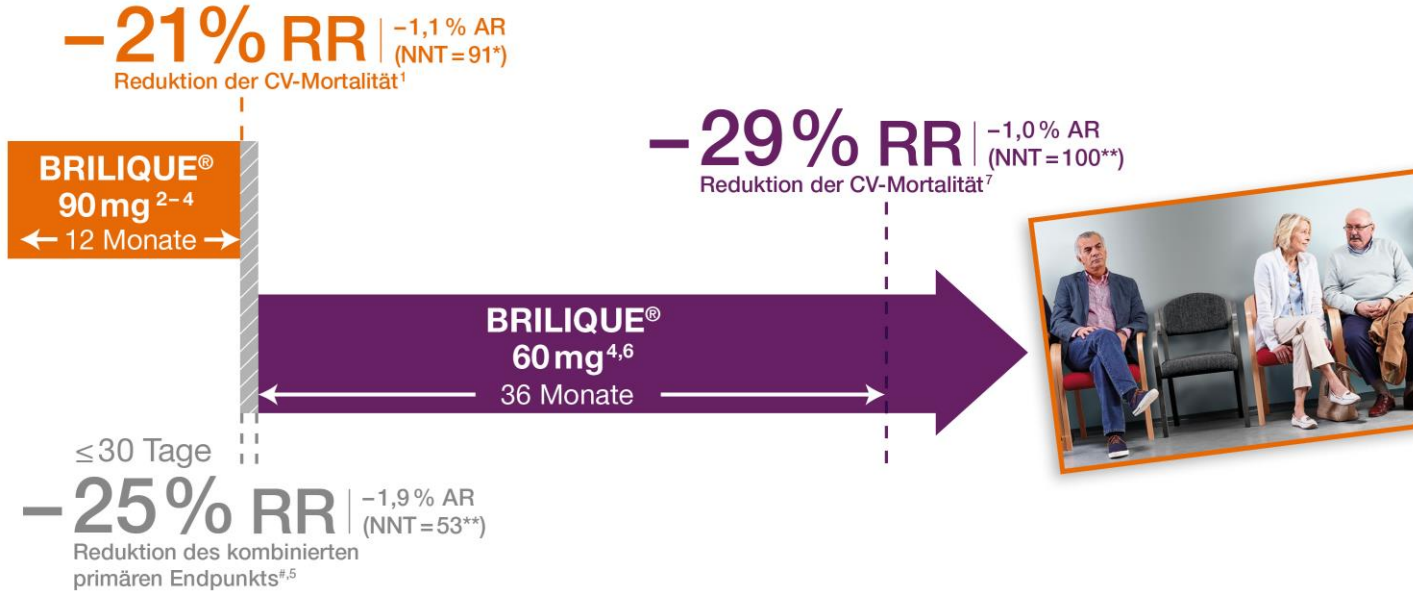


BRILIQUE®. Eine Entscheidung mit Zukunft.

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 (mod. nach): 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 Fazitinformation. Stand September 2019. 3. BRILIQUE® 90mg Schmelztabletten Fazitinformation. Stand September 2019. 4. Berufsverband Interventionell Kardiologen. Optimale Thrombozytenaggregationshemmung (TAH) bei Patienten mit und nach akutem Koronarsyndrom (ACS): Wann beginnen, wonnt und wie lange? Online veröffentlicht unter www.bikardo.de/images/10166/katherapieempfehlung.pdf (Letzte Zugriff 11.02.2021). 5. Bonaca MP et al. Ischaemic 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(4):1130–1142. 6. BRILIQUE® 60mg Fazitinformation. 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.

Briliante® 90 mg Filmtabletten/Briliante® 90 mg Schmelztabletten/Briliante® 60 mg Filmtabletten/Wirkstoff: Ticagrelor, Verschreibungspflichtig. Zusammensetzung: Briliante® 90 mg Filmtabletten: Jede Filmtablette enthält 90 mg Ticagrelor. Briliante® 90 mg Schmelztabletten: Jede Schmelztablette enthält 90 mg Ticagrelor. Briliante® 60 mg Filmtabletten: Jede Filmtablette enthält 60 mg Ticagrelor. Sonstige Bestandteile: Briliante® 90 mg Filmtabletten/Briliante® 60 mg Filmtabletten Tablettentkern: Mannitol (Ph.Eur.) (E421), Calciumhydrogenophosphat-Dihydrat, Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich] (E470), Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) (Ph.Eur.), Hydrolose (E463); Briliante® 90 mg Filmtabletten Tablettenerüberzug: Takkum, Tandidoxil (E171), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H2O (E172), Macrogol 400, Hydromellose (E464); Briliante® 60 mg Filmtabletten Tablettenerüberzug: Takkum, Tandidoxil (E171), Eisen(III)-hydroxid-oxid (E172), Eisen(III)-oxid (E172), Macrogol (Ph.Eur.) (E464), Briliante® 90 mg Schmelztabletten: Mannitol (Ph.Eur.) (E421), Mikrokristalline Cellulose (E460), Crospovidone (E202), Xylitol (E967), Calciumhydrogenophosphat (E341), Natriumstearat (Ph.Eur.), Hydrolose (E463), Hochdisperses Siliciumdioxid. **Anwendungsgebiete: Briliante®, gleichzeitig eingenommen mit Acetylsalicylsäure, ist Indikat für Prävention atherosklerotischer Ereignisse bei erwachsenen Patienten mit akutem Koronarsyndrom oder einem Myokardinfarkt in der Vorgeschichte und einem hohen Risiko für die Entwicklung eines atherosklerotischen Ereignisses. **Gegegenanzeigen:** 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. Ketoconazol, Clarithromycin, Neftazidon, Ritonavir und Atazanavir), da die gleichzeitige Anwendung zu einem erheblichen Anstieg der Ticagrelor-Konzentration führen kann. **Nebenwirkungen:** Sehr häufig: Blutungsstörungen, Blutungen, Hyperämie, Dyspnoe. Häufig: Gicht, Gichtattacken, Schwindel, Synkopie, Kopfschmerzen, Verlgs., Hypotonie, Blutungen im respiratorischen System, gastrointestinale Blutungen, Diarröh., Übelkeit, Dyspepsie, Verstopfung, subkutane oder dermale Blutungen, Hautausschlag, Juckreiz, Narbensbildung, erhöhte Serumkreinin-Werte, Blutungen nach Eingriffen, traumatische Blutungen. Gelegentlich: Tumorsindikation, Überempfindlichkeit, einschließlich Angioderm, Verirrtheit, intrakraniale Blutungen, Blutungen im Auge, Blutungen im Ohr, retroperitoneale Blutungen, Muskellblutungen, Blutungen im Bereich der Geschlechtsorgane. Nicht bekannt: thrombotisch-thrombozytopenische Purpura. **Weitere Hinweise:** Siehe Fazitinformation. **Pharmazeutischer Unternehmer:** AstraZeneca GmbH, 22876 Wedel, E-Mail: azinfo@astrazeneca.com, www.astrazeneca.de, Servicecenter für Produktanfragen: 0800 22 88 660. **Stand:** März 2021.**