Gebrauchsinformation: Information für Anwender

TICLOPIDIN AL 250

Zur Anwendung bei Erwachsenen Ticlopidinhydrochlorid 250 mg pro Filmtablette

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
 Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.
 Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
 Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt.4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

- Was ist TICLOPIDIN AL und wofür wird es angewendet?
 Was sollten Sie vor der Einnahme von TICLOPIDIN AL beachten?
 Wie ist TICLOPIDIN AL einzunehmen?

- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?5. Wie ist TICLOPIDIN AL aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist TICLOPIDIN AL und wofür wird es angewendet?

TICLOPIDIN AL ist ein Arzneimittel aus der Gruppe der Blutgerinnungshemmer, die das Zusammenballen und Verklumpen der Blutplättchen hemmen.

TICLOPIDIN AL wird angewendet zur Vorbeugung eines Gehirnschlags bei Patienten, die einen Hirninfarkt erlitten haben oder die ein Risiko für einen Gehirnschlag haben.

TICLOPIDIN AL wird ebenfalls angewendet zur Vermeidung von Blutgerinnseln bei Blutwäsche-Patienten.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von **TICLOPIDIN AL beachten?**

TICLOPIDIN AL darf NICHT eingenommen werden

- wenn Sie allergisch gegen Ticlopidinhydrochlorid oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind,
- wenn Sie zu Blutungen neigen (hämorrhagische Diathese),
- wenn bei Ihnen Organverletzungen mit Blutungsgefahr, z. B. aktive Magen-Darmgeschwüre oder akute Gehirnblutungen (hämorrhagischer
- apoplektischer Insult), vorliegen,
 wenn Sie an einer Erkrankung mit Verlängerung der Blutungszeit leiden,
 wenn bei Ihnen Blutbildveränderungen, wie verminderte Anzahl der weißen Blutkörperchen oder der Blutplättchen (Leukopenie, Agranulozytose, Thrombopenie), bestehen oder früher einmal bestanden haben.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker bevor Sie TICLOPIDIN AL einnehmen:

• wenn Sie an einer Erkrankung der Leber leiden,

- wenn bei Ihnen eine Operation (einschließlich beim Zahnarzt)

Teilen Sie rechtzeitig vor einem geplanten chirurgischen Eingriff Ihrem Arzt mit, dass Sie TICLOPIDIN AL einnehmen, damit er entscheiden kann, ob Sie Ihre Tabletten vorübergehend absetzen sollten.

Teilen Sie vor einem notfallchirurgischen Eingriff unbedingt Ihrem Arzt oder Zahnarzt mit, dass Sie TICLOPIDIN AL einnehmen.

BLUTBILD UND BLUTGERINNUNG

Während der Behandlung kann es zu bestimmten Veränderungen des Blutbildes (wie Agranulozytose, Panzytopenie oder in seltenen Fällen auch Leukämie) oder zu Blutungen kommen.

Vor Beginn und während der ersten 3 Monate der Behandlung sind zum frühzeitigen Erkennen einer beginnenden Blutbildveränderung Kontrollen des Blutbildes (Differenzialblutbild, Thromobozytenzahl) in 14-tägigen Abständen Bittbildes (Onterenzialbittbild), Thrombobytenzain) in 14-taggen Abstander erforderlich. Wird die Therapie aus irgendwelchen Gründen während der ersten 3 Monate abgebrochen, so ist 14 Tage nach Absetzen eine weitere Kontrolle des Blutbildes notwendig. Gewöhnlich führt der Therapieabbruch zu einer Normalisierung des Blutbildes. Die Laboruntersuchungen sollen bis zur Normalisierung des Blutbildes fortgeführt werden.

Blutbildveränderungen werden im Allgemeinen während der ersten 3 Monate nach Beginn der Behandlung gesehen und sind zum Teil mit Anzeichen einer Infektion oder anderen klinischen Symptomen kombiniert.

Sinkt die Anzahl eines Teils der weißen Blutkörperchen (Neutrophile) unter 1.500/mm³ ab, so ist sofort eine zweite Blutuntersuchung durchzuführen. Bestätigen die Laboruntersuchungen eine Verminderung der Anzahl spezieller weißer Blutkörperchen (weniger als 1.500 neutrophile Granulozyten/mm³) oder einen Rückgang der Blutplättchenzahl (weniger als 100.000 Thrombozyten/mm³), so wird Ihr Arzt die Behandlung mit TICLOPIDIN AL abbrechen.

ANZEICHEN VON BLUTBILDVERÄNDERUNGEN Sie sollten die Einnahme von TICLOPIDIN AL abbrechen und sofort Ihren Arzt benachrichtigen, wenn bei Ihnen anhaltendes unerklärliches Fieber, Halsentzündungen oder Mundgeschwüre, länger anhaltende oder ungewöhnliche Blutungen, Blutergüsse, kleinfleckige Blutungen in die Haut (Purpura), Teerstuhl, Anzeichen wie bei einer Durchblutungsstörung des Gehirns oder einem Schlaganfall oder Nierenfunktionsstörungen auftreten. Ihr Arzt wird eine Blutbildkontrolle durchführen und danach entscheiden, ab die Rebandlung mit TLCLOBUNCH aberberechen oder fort scheiden, ob die Behandlung mit TICLOPIDIN AL abgebrochen oder fort-

Sollten Sie Anzeichen für eine Störung der Leberfunktion (Hepatitis), wie Gelbsucht (Gelbfärbung der Haut und der Bindehaut der Augen), hellen Stuhl oder dunklen Urin bei sich beobachten, suchen Sie bitte sofort Ihren Arzt auf.

PATIENTEN MIT EINGESCHRÄNKTER NIERENFUNKTION

Bei Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion kann es nötig sein, die Dosis von TICLOPIDIN AL zu reduzieren oder die Therapie sogar vollständig abzusetzen, wenn es zu Blutungen oder Problemen bei der Blutbildung kommt.

Einnahme von TICLOPIDIN AL zusammen mit anderen

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel anzuwenden.

DIE KOMBINATION MIT FOI GENDEN ARZNEIMITTEI N FÜHRT ZU EINEM ERHÖHTEN BLUTUNGSRISIKO:

• Arzneimittel, die die Blutungsneigung fördern, wie

- Acetylsalicylsäure und ähnliche Wirkstoffe (sog. Salicylate),
- nichtsteroidale Entzündungshemmer (NSAIDs), z.B. Ibuprofen
- orale Antikoagulanzien, z. B. Warfarin,
 Cimetidin (ein Arzneimittel, das die Magensä die Ticlopidin-Konzentration im Blut erhöht, nsäureproduktion hemmt), da es
- selektive Serotonin-Wiederaufnahmehemmer (einschließlich, aber nicht beschränkt auf Fluoxetin oder Fluvoxamin), Arzneimittel, die in der Regel
- zur Behandlung von Depressionen angewendet werden,

 Pentoxifyllin, ein Arzneimittel, das bei Durchblutungsstörungen in den Armen und Beinen angewendet wird.

BESONDERE VORSICHT IST BEI KOMBINATION MIT FOLGENDEN ARZNEIMITTELN GEBOTEN:

- Theophyllin (ein Asthmamittel): es besteht das Risiko einer Überdosierung: Ihr Arzt muss möglicherweise die Dosierung anpassen.

 Digoxin (bei Herzproblemen): die Digoxin-Konzentration im Blut kann
- geringfügig erniedrigt werden.

 Phenytoin (bei Epilepsie): Erhöhung der Phenytoin-Konzentration im Blut und verstärktes Auftreten von durch Phenytoin bedingten Nebenwirkungen

SONSTIGE MÖGLICHE ARZNEIMITTELWECHSELWIRKUNGEN

- Phenazon (Mittel gegen Schmerzen und Entzündungen) und andere Substanzen, die in ähnlicher Weise abgebaut werden (z. B. bestimmte Beruhigungs- und Schlafmittel): die Ausscheidung dieser Medikamente kann verlangsamt werden; Ihr Art wird gegebenenfalls Ihre Dosierung
- Antacida (Arzneimittel gegen Übersäuerung des Magens): die Wirkung von
- Ticlopidin kann herabgesetzt werden. Ciclosporin (das nach Organtransplantationen eingesetzt wird): die Wirkung von Ciclosporin kann herabgesetzt werden, seine Dosis muss möglicherweise angepasst werden.

Einnahme von TICLOPIDIN AL zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Nehmen Sie die Tabletten während einer Mahlzeit ein, um mögliche unerwünschte Wirkungen wie Übelkeit und Durchfall zu vermeiden.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

SCHWANGERSCHAFT

Zur Sicherheit einer Anwendung von TICLOPIDIN AL bei Schwangeren liegen keine ausreichenden Daten vor. Sie dürfen TICLOPIDIN AL in der Schwangerschaft nicht einnehmen, es sei denn, Ihr behandelnder Arzt hält die Einnahme für unbedingt notwendig.

Tierexperimentelle Studien an Ratten haben gezeigt, dass Ticlopidin in die Muttermilich übergeht. Zur Sicherheit einer Anwendung bei stillenden Frauen liegen keine ausreichenden Daten vor. Da nicht bekannt ist, ob Ticlopidin beim Menschen in die Muttermilch übergeht, dürfen Sie TICLOPIDIN AL während der Stillzeit nicht einnehmen, es sei denn, Ihr behandelnder Arzt hält die Einnahme für unbedingt notwendig. Wird eine Einnahme in der Stillzeit nicht einnehmen, es weit denn, Ihr behandelnder Arzt hält die Einnahme für unbedingt notwendig. Wird eine Einnahme in der Stillzeit netwendig netwendig seit betwendig netwendig seit netwendig netwendig netwendig netwendig seit netwendig net zeit notwendig, sollten Sie abstillen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

TICLOPIDIN AL kann Ihre Fähigkeit zum Führen eines Kraftfahrzeuges und/ oder zum Bedienen von Maschinen durch das Auftreten von Nebenwirkungen wie z.B. Schwindel einschränken, insbesondere in Verbindung mit Alkohol.

TICLOPIDIN AL enthält Lactose

Bitte nehmen Sie TICLOPIDIN AL daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.



3. Wie ist TICLOPIDIN AL einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die Filmtabletten sollen unzerkaut mit ausreichend Flüssigkeit (nach der Hälfte einer Mahlzeit) eingenommen werden.

Die Tablette darf nicht geteilt werden.

Die empfohlene Dosis beträgt

FRWACHSENE

2-mal täglich 1 Filmtablette.

Die Tagesdosis von 2 Filmtabletten sollte nicht überschritten werden.

KINDER UND JUGENDLICHE

Die Anwendung bei Kindern und Jugendlichen wird (aufgrund nicht ausreichender Erfahrung aus klinischen Studien) nicht empfohlen.

Wenn Sie eine größere Menge von TICLOPIDIN AL eingenommen haben als Sie sollten

Wenn Sie (oder jemand anderes) mehrere Tabletten gleichzeitig geschluckt haben oder Sie vermuten, dass ein Kind einige Tabletten geschluckt hat, benachrichtigen Sie bitte unverzüglich die Notfallaufnahme des nächst gelegenen Krankenhauses oder einen Arzt. Nehmen Sie dabei diese Packungsbeilage, sämtliche übrige Tabletten und das Behältnis mit zum Krankenhaus oder zum Arzt, so dass man leicht erkennen kann, welches Arzneimittel eingenommen wurde. Eine Überdosierung kann eine verlängerte Blutungszeit und schwere Magen-Darm-Störungen verursachen.

Wenn Sie die Einnahme von TICLOPIDIN AL vergessen haben

Wenn Sie eine Einnahme vergessen haben, holen Sie diese nach, sobald Sie es bemerken, es sei denn, es ist bald Zeit für die nächste Dosis. Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, um eine vergessene Einnahme auszugleichen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben. die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Bei der Bewertung von Neben wirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

SEHR HÄUFIG: mehr als 1 Behandelter von 10 HÄUFIG: 1 bis 10 Behandelte von 100 GELEGENTLICH: 1 bis 10 Behandelte von 1.000 SELTEN: 1 bis 10 Behandelte von 10.000 weniger als 1 Behandelter von 10.000 SEHR SELTEN:

NICHT BEKANNT: Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht

abschätzbar

ERKRANKUNGEN DES BLUTES UND DES LYMPHSYSTEMS

HÄUFIG: Blutbildveränderungen wie eine Abnahme weißer Blutkörperchen (Neutropenie) einschließlich schwerer Neutropenie, Agranulozytose (siehe auch Abschnitt 2: Was sollten Sie vor der Einnahme von TICLOPIDIN AL beachten?).

GELEGENTLICH: Abnahme der Anzahl der Blutplättchen (Thrombozytopenie), in Ausnahmefällen auch in Verbindung mit einem gleichzeitigen Abbau roter Blutkörperchen (hämolytische Anämie). Sepsis (Blutvergiftung) und septischer Schock können schwerwiegende Komplikationen bei Agranulozytose sein.

SELTEN: Leukämie, Thrombozytose. Verminderung der Anzahl aller Blutzellen (Knochenmarkaplasie) sowie eine besondere Art von Blutgerinnungsstörung (thrombotisch-thrombozytopenische Purpura [TTP]), die tödlich verlaufen kann. Anzeichen dafür sind: ungewöhnliche Blutungen oder unerklärliche Blutergüsse, Blutarmut (Anämie) oder Gelbsucht, Fieber, Erscheinungen, die denen einer vorübergehenden Durchblutungsstörung des Gehirns oder eines Schlaganfalls gleichen, oder Nierenprobleme. Die Anzeichen können plötzlich und in unterschiedlicher Ausprägung und Kombination auftreten. Die meisten Fälle treten innerhalb der ersten 8 Wochen nach Therapiebeginn auf.

Sie sollten bei den ersten Anzeichen auf eine TTP Ihren behandelnder Arzt aufsuchen.

NICHT BEKANNT: Blutergüsse, Nasenbluten, Blut im Urin, Blutungen im Magen-Darm-Bereich, ein erhöhtes Risiko für Blutungen während und nach Operationen

ERKRANKUNGEN DES IMMUNSYSTEMS

SEHR SELTEN: körpereigene Abwehrreaktionen (Immunreaktionen), wie z.B. Schwellungen im Gesicht, der Lippen und/oder der Zunge (Quincke-Ödem), Gefäßentzündung (Vaskulitis), allergische oder Überempfindlichkeitscerabentzundung (vaskulints), allergische oder überenfpfindlichkeits-reaktionen von u. U. lebensbedrohlichem Ausmaß (anaphylaktischer Schock, allergische Lungenerkrankungen), Gelenkschmerzen, Gefäßentzündung mit möglichen Veränderungen an Haut, Gelenken und inneren Organen (Lupus erythematodes) oder allergisch bedingte Nierenentzündung (Nephritis), zum Teil bis zum Nierenversagen, sowie eine Erhöhung der Anzahl bestimmter weißer Blutkörperchen (Eosinophilie).

STOFFWECHSEL- UND ERNÄHRUNGSSTÖRUNGEN GELEGENTLICH: Appetitlosigkeit.

PSYCHIATRISCHE ERKRANKUNGEN

SELTEN: Nervosität, Schlaflosigkeit, Depression

ERKRANKUNGEN DES NERVENSYSTEMS

HÄUFIG: Kopfschmerzen, Schwindel.

GELEGENTLICH: Empfindungsstörungen (periphere Neuropathie).

SELTEN: Benommenheit, Veränderung der Geschmacksempfindung, Ohrgeräusche (Tinnitus).

HERZERKRANKLINGEN SELTEN: Herzklopfen.

GFFÄSSFRKRANKUNGEN

GELEGENTLICH: Während und nach Operationen können vermehrt Blutungen auftreten. Es können unabhängig von operativen Eingriffen Blutergüsse (Hämatome), Blutungen im Bereich der Haut und Schleimhaut (Ekchymosen),

Nasenbluten (Epistaxis), Blutungen im Bereich der Bindehaut des Auges (konjunktivale Hämorrhagie) und Blut im Urin (Hämaturie) auftreten. Blutungen, die schwere und manchmal tödliche Auswirkungen haben können, wurden beobachtet.

SELTEN: Es sind Gehirnblutungen (intracerebrale Blutungen) beobachtet

Bei ersten Anzeichen einer ungewöhnlichen Blutung, von Blutergüssen oder sehr dunklem Stuhl nehmen Sie TICLOPIDIN AL nicht weiter ein und suchen Sie umgehend einen Arzt auf.

ERKRANKUNGEN DES MAGEN-DARM-TRAKTS HÄUFIG: Magen-Darm-Störungen (z.B. Durchfall, Übelkeit, Erbrechen). Diese treten hauptsächlich während der ersten drei Behandlungsmonate auf, klingen aber gewöhnlich nach ein paar Tagen ab.

GELEGENTLICH: Magen- und Zwölffingerdarm-Geschwür.

SEHR SELTEN: Fälle von schwerem Durchfall mit entzündlichen Darmveränderungen (Diarrhö mit Colitis).

Bei schweren Verlaufsformen ist ein Therapieabbruch notwendig. Im Falle eines schweren Durchfalls muss auf genügend Flüssigkeitszufuhr geachtet werden.

LEBER- UND GALLENERKRANKUNGEN

HÄUFIG: Anstieg der Leberenzyme, der alkalischen Phosphatasen und Transaminasen

GELEGENTLICH: Anstieg von Bilirubin

SELTEN: Leberfunktionsstörungen, wie Leberentzündungen und Gelbsucht.

SEHR SELTEN: Fälle von Leberfunktionsstörungen mit tödlichem Ausgang, Leberversagen (fulminante Hepatitis)

ERKRANKUNGEN DER HAUT UND DES UNTERHAUTZELLGEWEBES

HÄUFIG: Hautausschläge, insbesondere fleckig-knotige oder quaddelförmige Hautausschläge, die oft von Juckreiz begleitet sind. Diese Hautausschläge können stark ausgeprägt sein und in generalisierter Form auftreten, d. h. sich über den Körper ausbreiten.

GELEGENTLICH: exfoliative Dermatitis (Hautentzündung, die mit einer großflächigen Schuppung der Haut einhergeht).

SEHR SELTEN: schwere Hautreaktionen (Erythema multiforme, Stevens-Johnson-Syndrom und Lyell-Syndrom).

ALLGEMEINE ERKRANKUNGEN UND BESCHWERDEN AM

VERABREICHUNGSORT

GELEGENTLICH: Müdigkeit, unbestimmte Schmerzen.

SELTEN: Schwitzen, allgemeines Unwohlsein

SEHR SELTEN: Fieher

UNTERSUCHUNGEN

HÄUFIG: Erhöhte Blutfettwerte (Cholesterin und Triglyzeride).

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn

Website: www.bfarm.de

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist TICLOPIDIN AL

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blister-packung nach "Verwendbar bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser. Fragen Sie Ihren Apotheker. wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was TICLOPIDIN AL 250 enthält

Der Wirkstoff ist: Ticlopidinhydrochlorid.

Filmtablette enthält 250 mg Ticlopidinhydrochlorid entsprechend 219,6 mg Ticlopidin.

Die sonstigen Bestandteile sind

Mikrokristalline Cellulose, Hypromellose, Lactose-Monohydrat, Macrogol 6000, Maisstärke, Stearinsäure, Titandioxid (E 171).

Wie TICLOPIDIN AL 250 aussieht und Inhalt der Packung

Runde, weiße, bikonvexe Filmtablette,

TICLOPIDIN AL 250 ist in Packungen mit 20, 90 und 100 Filmtabletten erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer ALIUD PHARMA® GmbH

Gottlieb-Daimler-Straße 19 · D-89150 Laichingen · info@aliud.de

STADA Arzneimittel AG, Stadastraße 2-18, 61118 Bad Vilbel

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im März 2018.

9231777 1806 812180/18/07/93/08