

Prospect: Informații pentru utilizator**KOGAVANT 90 mg comprimate filmate**
ticagrelor

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Kogavant și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Kogavant
3. Cum să luați Kogavant
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Kogavant
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Kogavant și pentru ce se utilizează**Ce este Kogavant**

Kogavant conține o substanță activă numită ticagrelor. Acesta face parte dintr-o clasă de medicamente denumite medicamente antiplachetare.

Pentru ce se utilizează Kogavant

Kogavant împreună cu acid acetilsalicilic (alt medicament antiplachetar) este indicat pentru utilizare numai la adulți. Vi s-a administrat acest medicament pentru că ați avut:

- un atac de cord (infarct miocardic), sau
- angină instabilă (sindrom coronarian acut - un tip de durere toracică severă cauzată de blocarea alimentării cu sânge a unor părți ale inimii).

Medicamentul reduce riscul să aveți un alt infarct miocardic, accident vascular cerebral sau să decedați din cauza afectării asociate a inimii sau vaselor de sânge.

Cum acționează Kogavant

Kogavant influențează celulele denumite “plachete” (numite și trombocite). Aceste celule foarte mici din sânge ajută la oprirea sângerării prin lipirea unele de altele (agregare) pentru a astupa găuri mici de la nivelul vaselor de sânge tăiate sau lezate.

Cu toate acestea, plachetele pot forma cheaguri și în interiorul vaselor de sânge afectate de boală din inimă și creier. Acest lucru poate fi foarte periculos deoarece:

- cheagul poate opri complet aportul de sânge – acest lucru poate provoca un atac de cord (infarct miocardic) sau un accident vascular cerebral, sau
- cheagul poate bloca parțial vasele de sânge care irigă inima – aceasta reduce fluxul de sânge către inimă și poate provoca durere toracică care apare și dispare (denumită “angină pectorală instabilă”).

Kogavant ajută la oprirea agregării trombocitelor. Acest lucru scade riscul formării unui cheag de sânge care poate reduce fluxul de sânge.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Kogavant

Nu luați Kogavant

- dacă sunteți alergic la ticagrelor sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).
- Sângerați în prezent.
- Ați avut accident vascular cerebral cauzat de o hemoragie la nivelul creierului.
- Aveți o afecțiune severă a ficatului.
- Luați oricare dintre următoarele medicamente:
 - ketoconazol (utilizat pentru tratamentul infecțiilor fungice)
 - claritromicină (utilizată pentru tratamentul infecțiilor cauzate de bacterii)
 - nefazodonă (un antidepresiv)
 - ritonavir și atazanavir (utilizate pentru tratamentul infecției cu HIV și SIDA).

Nu luați Kogavant dacă oricare dintre cele de mai sus este valabilă în cazul dumneavoastră. Dacă nu sunteți sigur, discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte să luați acest medicament.

Atenționări și precauții

Discutați cu medicul dumneavoastră sau farmacistul înainte să luați Kogavant dacă:

- Aveți un risc crescut de sângerare ca urmare:
 - a unei leziuni recente grave
 - a unei intervenții chirurgicale recente (inclusiv intervenții stomatologice, discutați cu medicul stomatolog)
 - a unei boli care vă afectează coagularea sângelui
 - a unei sângerări recente de la nivelul stomacului sau intestinului (cum ar fi un ulcer gastric sau “polipi” la nivelul colonului)
- Sunteți programat pentru o intervenție chirurgicală (incluzând intervenții stomatologice) în orice moment în timpul administrării Kogavant. Aceasta din cauza riscului crescut de sângerare. Este posibil ca medicul dumneavoastră să dorească să întrerueți administrarea acestui medicament cu 5 zile înaintea intervenției chirurgicale.
- Frecvența bătailor inimii dumneavoastră este anormal de scăzută (de regulă sub 60 de băți pe minut) și nu aveți implantat un dispozitiv care stimulează inima (pacemaker).
- Aveți astm bronșic sau altă afecțiune a plămânilor sau dificultăți de respirație.
- Dezvoltați tipare de respirație neregulate, cum ar fi accelerarea, încetinirea sau scurte pauze în respirație. Medicul dumneavoastră va decide dacă aveți nevoie de evaluări suplimentare.
- Ați avut boli probleme cu ficatul sau o boală care ar fi putut să afecteze ficatul.
- Dacă v-ați făcut analize de sânge care au indicat o cantitate mai mare decât cea normală de acid uric.

Dacă oricare dintre cele de mai sus este valabilă în cazul dumneavoastră (sau dacă nu sunteți sigur), discutați cu medicul dumneavoastră sau farmacistul înainte să luați acest medicament.

Dacă luați atât Kogavant, cât și heparină:

- Medicul dumneavoastră vă poate solicita o probă de sânge pentru teste de diagnosticare, dacă acesta suspectează o boală rară a celulelor roșii cauzată de heparină. Este important să vă informați medicul că luați atât Kogavant, cât și heparină, deoarece Kogavant ar putea influența testul de diagnosticare.

Copii și adolescenți

Kogavant nu este recomandat la copiii și adolescenții cu vârsta sub 18 ani.

Kogavant împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente. Aceasta deoarece Kogavant poate influența modul în care acționează anumite medicamente, iar anumite medicamente pot influența efectul Kogavant.

Spuneți medicului sau farmacistului dacă luați oricare dintre următoarele medicamente:

- rosuvastatină (un medicament folosit pentru a trata colesterolul crescut)

- mai mult de 40 mg pe zi de simvastatină sau lovastatină (medicamente folosite pentru a trata colesterolul crescut)
- rifampicină (un antibiotic)
- fenitoină, carbamazepină și fenobarbital (utilizate pentru a controla convulsiile)
- digoxină (utilizată pentru tratamentul insuficienței cardiace)
- ciclosporină (folosită pentru a scădea apărarea organismului dumneavoastră)
- chinidină și diltiazem (utilizate pentru tratamentul tulburărilor de ritm cardiac)
- beta-blocante și verapamil (folosite pentru tratamentul tensiunii arteriale crescute)
- morfină și alte opioide (utilizate pentru tratarea durerii severe)

În special, spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați oricare dintre următoarele medicamente care vă cresc riscul de sângerare:

- “anticoagulante orale” denumite frecvent “medicamente care subțiază sângele”, care includ warfarina.
- medicamentele antiinflamatoare nesteroidiene (abreviate ca AINS) administrate frecvent ca medicamente pentru calmarea durerii, cum sunt ibuprofenul și naproxenul.
- Inhibitori selectivi ai recaptării serotoninei (abreviat ISRS) utilizate ca antidepresive, cum sunt paroxetina, sertralina și citalopramul.
- alte medicamente cum sunt ketoconazol (utilizat pentru tratamentul infecțiilor fungice), claritromicină (utilizată pentru tratamentul infecțiilor cauzate de bacterii), nefazodonă (un antidepresiv), ritonavir și atazanavir (administrare pentru tratamentul infecției cu HIV și SIDA), cisapridă (utilizată pentru tratamentul arsurilor în capul pieptului), alcaloizi de ergot (utilizați pentru tratamentul migrenelor și durerilor de cap).

De asemenea, spuneți medicului dumneavoastră că luați Kogavant, deoarece este posibil să aveți un risc crescut de sângerare dacă medicul dumneavoastră vă administrează fibrinolitice, denumite deseori “medicamente care dizolvă cheagul de sânge”, cum sunt streptokinaza sau alteplaza.

Sarcina și alăptarea

Nu se recomandă utilizarea Kogavant dacă sunteți gravidă sau puteți rămâne gravidă.

Femeile trebuie să utilizeze metode contraceptive corespunzătoare pentru evitarea sarcinii în timpul administrării acestui medicament.

Discutați cu medicul dumneavoastră înainte să luați acest medicament dacă alăptați. Medicul dumneavoastră va discuta cu dumneavoastră despre beneficiile și riscurile administrării Kogavant în această perioadă.

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Este puțin probabil ca Kogavant să vă afecteze capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje. Dacă vă simțiți amețit sau confuz în timpul tratamentului cu acest medicament, fiți atent când conduceți vehicule sau folosiți utilaje.

Kogavant conține sodiu

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per doză, adică practic „nu conține sodiu”.

3. Cum să luați Kogavant

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Cât de mult să luați

Atac de cord (infarct miocardic)

- Doza obișnuită este 60 mg de două ori pe zi. Continuați să luați Kogavant cât timp vă spune medicul. Comprimatul de 60 mg disponibil pe piață trebuie utilizat pentru tratamentul de întreținere, deoarece comprimatul de 90 mg nu poate fi divizat în jumătăți egale.

Angină instabilă (sindrom coronarian acut)

- Doza inițială este de 180 mg o dată pe zi, ca doză unică (doză de încărcare). Această doză vă va fi administrată de obicei în spital.
- După această doză inițială, doza uzuală este de un comprimat de 90 mg de două ori pe zi până la 12 luni.
- Luați acest medicament aproximativ la aceeași oră în fiecare zi (de exemplu un comprimat dimineața și unul seara).

Utilizarea Kogavant împreună cu alte medicamente pentru coagularea sângelui

Medicul dumneavoastră vă va spune, de asemenea, să luați acid acetilsalicilic. Acesta este o substanță prezentă în multe medicamente utilizate pentru a preveni formarea de cheaguri de sânge. Medicul dumneavoastră vă va spune cât de mult să luați (de regulă între 75-150 mg zilnic).

Cum să luați Kogavant

- Puteți să luați comprimatul cu sau fără alimente.
- Puteți să verificați când ați luat ultimul comprimat Kogavant uitându-vă pe blister. Sunt desenate un soare (pentru dimineața) și o lună (pentru seară). Aceste semne vă vor indica dacă ați luat doza.

Dacă aveți dificultăți la înghițirea comprimatelor

Dacă aveți dificultăți la înghițirea comprimatului, îl puteți zdrobi și amesteca cu apă, cum este descris mai jos:

- Zdrobiți comprimatul până obțineți o pulbere fină.
- Puneți pulberea în jumătate de pahar cu apă.
- Amestecați și beți imediat.
- Pentru a fi siguri că nu a rămas medicament neadministrat, clătiți paharul gol cu încă o jumătate de pahar cu apă și beți conținutul.

Dacă sunteți în spital, vi s-ar putea administra acest comprimat amestecat cu apă, printr-un tub introdus în nas (tub nazogastric).

Dacă luați mai mult Kogavant decât trebuie

Dacă luați mai mult Kogavant decât trebuie, discutați cu un medic sau mergeți imediat la spital. Luați cu dumneavoastră ambalajul medicamentului. Puteți avea un risc crescut de sângerare.

Dacă uitați să luați Kogavant

- Dacă ați uitat să luați o doză, luați următoarea doză ca de obicei.
- Nu luați o doză dublă (două doze în același timp) pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să luați Kogavant

Nu întrerupeți administrarea Kogavant fără să discutați cu medicul dumneavoastră. Luați acest medicament în mod regulat cât timp vi-l prescrie medicul dumneavoastră. Dacă opriți administrarea Kogavant, acest lucru poate să vă crească riscul de a avea un alt infarct miocardic sau de a deceda datorită unei boli a inimii sau vaselor de sânge.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele. Următoarele reacții adverse pot să apară în cazul acestui medicament:

Kogavant afectează coagularea sângelui, astfel, cele mai multe reacții adverse sunt legate de sângerare. Pot să apară sângeri în orice parte a corpului. Unele sângeri sunt frecvente (cum sunt apariția vânătăilor și sângeri nazale). Sângerările severe sunt mai puțin frecvente dar pot pune viața în pericol.

Mergeți imediat la medic dacă observați oricare dintre următoarele – puteți avea nevoie de tratament medical de urgență:

- **Hemoragiile la nivelul creierului sau în interiorul craniului sunt reacții adverse mai puțin frecvente și pot cauza semne de accident vascular cerebral, cum sunt:**
 - amorțeală sau slăbiciune bruscă la nivelul brațului, piciorului sau feței, în special dacă apar numai pe o singură parte a corpului
 - apariția bruscă a confuziei, dificultății de vorbire sau în a-i înțelege pe ceilalți
 - apariția bruscă de dificultăți la mers sau pierderea echilibrului sau a coordonării
 - apariția bruscă a senzației de amețelă sau apariția bruscă a durerii de cap severe, fără cauză cunoscută
- **Semne de hemoragie, cum sunt:**
 - sângerare abundentă sau pe care nu o puteți controla
 - sângerare neașteptată sau care durează mult
 - urină de culoare roz, roșie sau maro
 - vărsături cu sânge roșu sau care seamănă cu ‘zațul de cafea’
 - scaune de culoare roșie sau negre (seamănă cu smoala)
 - tuse sau vărsături cu cheaguri de sânge
- **Leșin (sincopă)**
 - pierdere temporară a conștienței din cauza scăderii bruște a fluxului de sânge în creier (frecvent)
- **Semne ale unei probleme de coagulare a sângelui numită purpură trombotică trombocitopenică (PTT), cum sunt:**
 - febră și pete purpurii (numite purpură) pe piele sau în gură, cu sau fără îngălbenirea pielii sau a ochilor (icter), oboseală extremă inexplicabilă sau confuzie

Discutați cu medicul dumneavoastră dacă observați oricare dintre următoarele:

- **Senzație de lipsă de aer – aceasta este foarte frecventă.** Poate fi din cauza bolii de inimă pe care o aveți sau din altă cauză, sau poate reprezenta o reacție adversă la Kogavant. Senzația de lipsă de aer asociată cu Kogavant este în general ușoară și se caracterizează printr-o senzație bruscă și neașteptată de sete de aer, care apare în repaus și poate să apară în primele săptămâni de tratament iar în multe cazuri poate să dispară. Dacă senzația de lipsă de aer se agravează sau durează mult, spuneți medicului dumneavoastră. Medicul dumneavoastră va decide dacă este necesar tratament sau sunt necesare investigații suplimentare.

Alte reacții adverse posibile

Foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 persoană din 10)

- Valori crescute de acid uric în sânge (observate la analize)
- Sângeri cauzate de boli ale sângelui

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- Vânătăi
- Durere de cap
- Senzație de amețelă sau ca și cum se învârtește camera
- Diaree sau indigestie
- Senzație de rău (greață)
- Constipație

- Erupție trecătoare pe piele
- Mâncărime
- Durere severă și umflarea articulațiilor – acestea sunt semne de gută
- Senzație de amețală sau leșin sau vedere încețoșată – acestea sunt semne de tensiune arterială scăzută
- Sângerare nazală
- Sângerare după intervenții chirurgicale sau ca urmare a tăieturilor (de exemplu, când vă bărbieriți) și rănilor, mai abundentă decât în mod normal
- Sângerare din mucoasa stomacului (ulcer)
- Sângerare a gingiilor

Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

- Reacție alergică – erupția trecătoare pe piele, mâncărimile sau umflarea feței sau buzelor/limbii pot fi semne ale unei reacții alergice
- Confuzie
- Tulburări de vedere cauzate de sângerări în ochi
- Sângerare vaginală mai abundentă sau care survine în alte perioade față de perioada normală (menstruație)
- Sângerare în articulații și mușchi, cu umflare dureroasă
- Sângerare în ureche
- Sângerare internă, care poate cauza amețeli și leșin

Cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile)

- Frecvență cardiacă anormal de scăzută (de obicei mai mică de 60 de bătăi pe minut).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agencia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Mr. Ștefan Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro.

Website: www.anm.ro.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Kogavant

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe etichetă și pe cutie după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Kogavant

- Substanța activă este ticagrelor. Fiecare comprimat filmat conține ticagrelor 90 mg.
- Celelalte componente sunt:

Nucleul tabletei: manitol, celuloză microcristalină tip 102, povidonă K-25, croscarmeloză sodică, stearat de magneziu.

Filmul comprimatului: hipromeloză 6 mPas (E 464), dioxid de titan (E 171), macrogol 400 (E 1521), oxid galben de fer (E 172), talc (E 553b).

Cum arată Kogavant și conținutul ambalajului

Comprimate filmate rotunde, biconvexe, de culoare galbenă, cu diametrul de aproximativ 9,5 mm și inscripționate cu „D5” pe o parte și netede pe cealaltă.

Kogavant este disponibil în:

- Blistere incolore din PVC-PVDC/Al (cu simboluri soare/lună) a câte 10 comprimate filmate; cutii cu 60 comprimate filmate (6 blistere) și 120 comprimate filmate (12 blistere).
- Blistere perforate pentru eliberarea unei unități dozate, incolore din PVC-PVDC/Al (cu simboluri soare/lună) a câte 10 comprimate filmate; cutii cu 60 comprimate filmate (6 blistere) și 120 comprimate filmate (12 blistere).
- Blistere tip calendar, incolore din PVC-PVDC/Al (cu simboluri soare/lună) a câte 14 comprimate filmate; cutii cu 56 comprimate filmate (4 blistere), 112 comprimate filmate (8 blistere) și 168 comprimate filmate (12 blistere).
- Blistere perforate pentru eliberarea unei unități dozate, tip calendar, incolore din PVC-PVDC/Al (cu simboluri soare/lună) a câte 14 comprimate filmate; cutii cu 56 comprimate filmate (4 blistere), 112 comprimate filmate (8 blistere) și 168 comprimate filmate (12 blistere).

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Gedeon Richter România S.A.
Str. Cuza Vodă Nr. 99-105
540306 Târgu-Mureș
România

Fabricantul

GEDEON RICHTER POLSKA Sp. z o.o.
ul. Ks. J. Poniatowskiego 5
05-825 Grodzisk Mazowiecki
Polonia

Acest medicament este autorizat în statele membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:

Bulgaria: KOGAVANT 90 mg филмирани таблетки
Estonia: KOGAVANT
Lituania: KOGAVANT 90 mg plėvele dengtos tabletės
Polonia: KOGAVANT
Republica Cehă: KOGAVANT
Republica Slovacă: KOGAVANT 90 mg filmom obalené tablety
România: KOGAVANT 90 mg comprimate filmate
Ungaria: KOGAVANT 90 mg filmtabletta

Acest prospect a fost revizuit în Mai 2023.