

Farcet® 75 mg tablete

Farmakoterapijska skupina:

ATK klasifikacija: B01AC04, inhibitori agregacije trombocita

Terapijske indikacije:

Klopidogrel je indiciran za prevenciju aterotrombotskih događanja kod:

- pacijenata koji su preboljeli infarkt miokarda (od nekoliko dana do maksimalno 35 dana nakon infarkta), ishemični moždani udar (od 7. dana do 6 mjeseci nakon događaja) ili u pacijenata koji boluju od utvrđene periferne arterijske bolesti
- pacijenata koji boluju od akutnog koronarnog sindroma:
 - bez ST elevacije (nestabilna angina pectoris, ne-Q infarkt miokarda), uključujući pacijente koji su ugradili stent perkutanom koronarnom intervencijom, u kombinaciji s acetilsalicilnom kiselinom (ASK)
 - akutnog infarkta miokarda sa ST elevacijom u kombinaciji s acetilsalicilnom kiselinom (ASK) i trombolitičkom terapijom ako je prihvatljiva za pacijente

Doziranje i način primjene:

Odrasli i stariji pacijenti:

Uobičajena doza Farceta je jedna tableta od 75 mg dnevno uz obrok ili neovisno o jelu.

U pacijenata s akutnim koronarnim sindromom:

- bez ST elevacije (nestabilna angina pectoris ili ne-Q infarkt miokarda): početna preporučena udarna doza klopidogrela je 300 mg, a nakon toga se nastavlja sa 75 mg klopidogrela jednom dnevno (s acetilsalicilnom kiselinom od 300 mg).
- akutni infarkt miokarda sa ST elevacijom: nakon udarne doze, treba nastaviti s 1 tabletom Farceta 75 mg na dan u kombinaciji s acetilsalicilnom kiselinom (ASK), sa ili bez trombolitičke terapije. Za pacijente starije od 75 godina klopidogrel treba dati bez udarne doze. Kombinirana terapija se treba započeti što prije nakon pojave simptoma i trajati barem 4 tjedna.

Kontraindikacije:

- preosjetljivost na aktivnu tvar ili druge sastojke lijeka
- teško jetreno oštećenje
- aktivno patološko krvarenje poput peptičkog ulkusa ili intrakranijalnog krvarenja
- dojenje

Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi:

Ako se tokom liječenja pojave klinički simptomi koji upućuju na krvarenje, treba odmah razmotriti određivanje crvene krvne slike i/ili drugih laboratorijskih parametara s obzirom na rizik krvarenja i hematološke nuspojave. Ako pacijentu predstoji operativni zahvat, a antitrombotični učinak nije potreban, klopidogrel se prestaje koristiti 7 dana prije planiranog zahvata. Klopidogrel produžuje vrijeme krvarenja, te je potreban oprez u pacijenata s ozljedama koji imaju sklonost krvarenju (posebno gastrointestinalno i intraokularno krvarenje). Pacijente treba

upozoriti da krvarenje može biti produženo kod uzimanja klopidogrela (pogotovo ako uzimaju i acetilsalicilnu kiselinu), te da moraju obavijestiti svoga liječnika ako primijete bilo kakvo krvarenje (mjesto krvarenja i dužinu trajanja). Pacijenti moraju obavijestiti svoga liječnika i stomatologa da primaju klopidogrel prije bilo kakvog zahvata ili uvođenja novog lijeka u terapiju. Klopidogrel se ne smije primjenjivati u pacijenata s akutnim ishemičnim moždanim udarom (unutar 7 dana). Kod bolesnika s bubrežnom insuficijencijom i bolesnika s umjereno teškim bolestima jetre s hemoragičnom dijatezom, klopidogrel treba davati sa oprezom. Pacijenti koji imaju rijetke nasljedne poremećaje poput intolerancije galaktoze, manjak Lapp-laktaze ili glukoza-galaktoza malapsorciju, ne smiju koristiti ovaj lijek.

Interakcije s drugim lijekovima ili drugi oblici interakcija:

Istodobna primjena klopidogrela i varfarina se ne preporučuje zbog povećanog rizika krvarenja. Klopidogrel treba s oprezom davati pacijentima kod kojih postoji rizik od krvarenja zbog traume, operativnog zahvata, drugih patoloških stanja te u pacijenata koji koriste acetilsalicilnu kiselinu, nesteroidne protuupalne lijekove, heparin, inhibitore glikoproteina IIb/IIIa ili trombolitike.

Trudnoća i dojenje:

Klopidogrel se ne preporučuje u trudnoći kao ni za vrijeme dojenja.

Nuspojave:

Češće nuspojave pojavljuju se na gastrointestinalnom sustavu, a manifestiraju se kao: dispepsija, bol u trbuhu i diareja. Manje česte nuspojave su vrtoglavica, omaglica, glavobolja, parestezije, svrbež i kožni osip, eozinofilija, trombocitopenija, neutropenija, leukopenija i produženo vrijeme krvarenja. Najčešća nuspojava klopidogrela je krvarenje koje se može javiti u vidu hematoma, hematurije, krvarenja iz nosa, konjunktivalnih krvarenja, ali i purpura, krvarenja u mišićno-koštanim i respiratornom sustavu, te krvarenja iz postoperativne rane.

Farmakodinamička svojstva:

Klopidogrel selektivno inhibira vezanje adenozin difosfata (ADP) za receptore na površini trombocita i posljedično ADP aktivaciju kompleksa glikoproteina GP IIb/IIIa, te na taj način inhibira agregaciju trombocita.

Sastav:

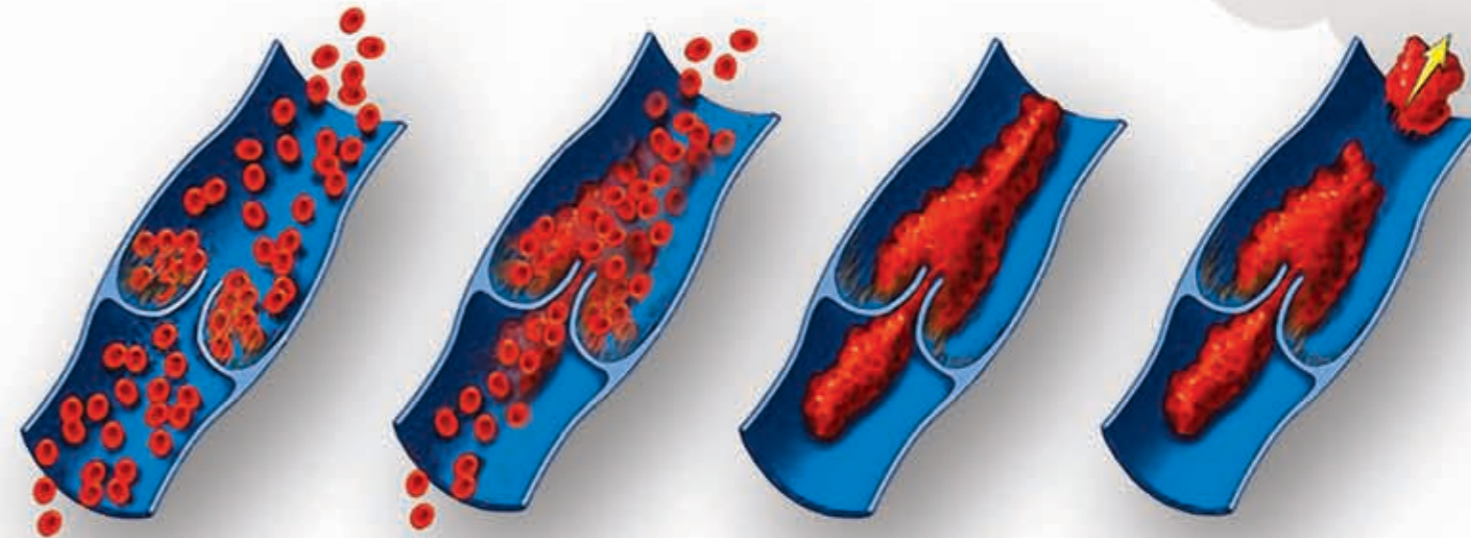
1 filmom obložena tableta sadržava 75 mg klopidogrela u obliku klopidogrelhidrogensulfata.

Vrsta i sadržaj unutarnjeg pakiranja

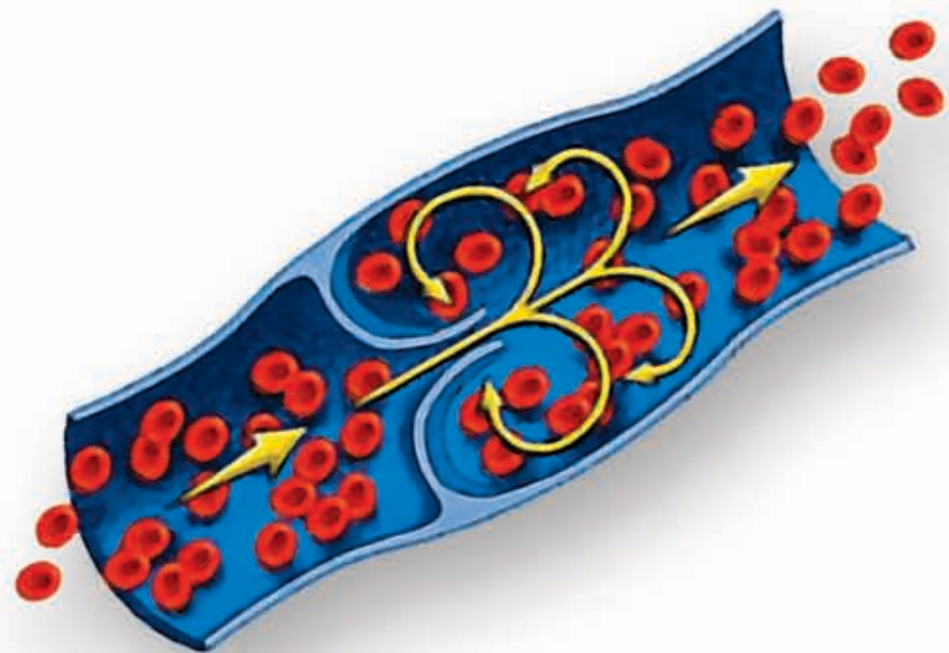
28 (2x14) tableta u blisteru

Prije propisivanja lijeka molimo pročitajte cijeli sažetak opisa svojstava lijeka.

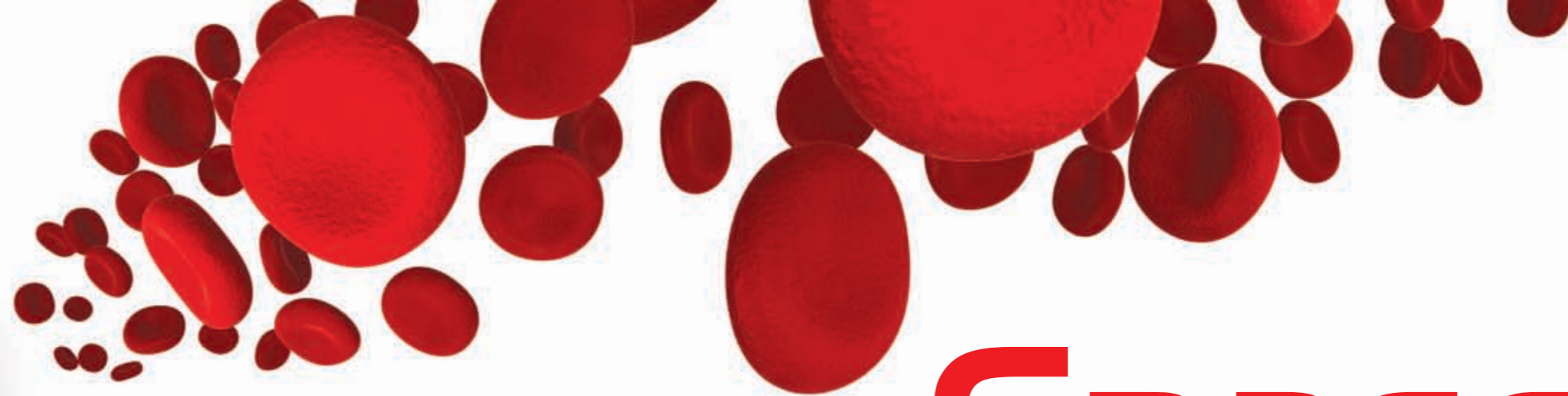
Aterotrombotska zbivanja kod visokorizičnih pacijenata?



Djelujte **pravovremeno** ...



... uz **inhibitor agregacije** trombocita



Farcet[®]
klopidogrel

 **FARMAL**

Tbl. 28 x 75 mg