

Gebrauchsinformation: Information für Anwender



MEMBER OF KRAKA GROUP

Clopidogrel TAD® 75 mg Filmtabletten

Clopidogrel

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

- Haben Sie die Packungsbeilage auf. Viele Leute möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich 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

1. Was ist Clopidogrel TAD und wofür wird es angewendet?

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Clopidogrel TAD beachten?

3. Wie ist Clopidogrel TAD einzunehmen?

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

5. Wie ist Clopidogrel TAD aufzubewahren?

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Clopidogrel TAD und wofür wird es angewendet?

Clopidogrel TAD enthält Clopidogrel und gehört zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die als Plättchenhemmer bezeichnet werden. Blutplättchen sind sehr kleine Blutzellen, die sich während der Bildung eines Blutgefäßes zusammenklumpen. Plättchenhemmer verhindern dieses Zusammensklumpen und verringern auf diese Weise das Risiko der Entstehung von Blutgerinnseln (ein Vorgang, der Thrombose genannt wird).

Clopidogrel TAD wird von Erwachsenen eingenommen, um die Bildung von Blutgerinnseln (Thromben) in „verkalkten“ Blutgefäßen (Arterien) zu verhindern, ein Vorgang, der Atherosklerose genannt wird und zu atherosklerotischen Ereignissen, wie beispielsweise Schlaganfall, Herzinfarkt oder Tod, führen kann.

Sie haben Clopidogrel TAD zur Verhinderung des Risikos für das Auftreten dieser schweren Ereignisse aus folgenden Gründen verschrieben bekommen:

- Sie haben verkalkte Arterien (bekannt als Anteiosklerose), und
- Sie haben einen Herzinfarkt oder einen Schlaganfall erlitten bzw. leiden unter einer Krankheit, die als peripherie arterielle Verschlusskrankheit bezeichnet wird, oder

- Sie hatten eine Episode mit starkem Brustschmerz, bekannt als „instabile Angina“ oder Herzinfarkt. Um dies zu behandeln, kann Ihnen Ihr Arzt eine Gefäßstütze (Stent) in die verschlossene Arterie einsetzen und wiederherzustellen. Sie sollten zusätzlich Arztsalicylsäure (ein Wirkstoff, der in vielen Arzneimitteln sowohl als Schmerzstiller als auch zur Verhinderung von Blutgerinnseln enthalten ist) von Ihrem Arzt verschrieben bekommen haben.

- Sie haben einen unregelmäßigen Herzschlag, eine Krankheit, die man Vorhofflimmern nennt, und können keine Arzneimittel einnehmen, die man als „orale Antikoagulantien“ (Vitamin-K-Antagonisten) bezeichnet, die verhindern, dass sich neue Blutgerinnsel bilden und bestehende Blutgerinnsel wachsen. Sie sollten darauf hingewiesen worden sein, dass bei dieser Krankheit „orale Antikoagulantien“ wirksamer sind als ASS oder eine Kombination von ASS und Clopidogrel TAD. Ihr Arzt sollte Ihnen Clopidogrel TAD plus ASS verschrieben haben, wenn Sie keine „orale Antikoagulantien“ einnehmen können und kein Risiko für schwere Blutungen haben.

- Sie haben eine akute Blutung (beispielsweise ein Magengeschwür), verursacht durch ein Magengeschwür oder eine Hirnblutung. Wenn Sie an einer schweren Lebererkrankung leiden.

Falls Sie glauben, dass einer dieser Zustände bei Ihnen vorliegen könnte, oder falls Sie diesbezüglich unsicher sind, suchen Sie bitte Ihren Arzt auf, bevor Sie mit der Einnahme von Clopidogrel TAD beginnen.

Warmhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Wenn einer der folgenden Punkte auf Sie zutrifft, müssen Sie unverzüglich Ihren Arzt informieren, bevor Sie Clopidogrel TAD einnehmen:

- wenn Sie ein erhöhtes Risiko für Blutungen haben, dies kann sein:
 - eine Krankheit, aufgrund derer Sie ein erhöhtes Risiko für Blutungen haben (beispielsweise ein Magengeschwür),
 - eine Bluterinnerungsstörung, die Sie anfällig für innere Blutungen macht (d. h. für Blutungen in Gewebe, Organen oder Gelenken Ihres Körpers),
- wenn Sie vor kurzem eine schwere Verletzung hatten,
- wenn Sie sich vor kurzem einer Operation unterzogen haben (einschließlich zahnärztlicher Eingriffe),
- wenn Sie sich innerhalb der nächsten sieben Tage einer Operation (einschließlich zahnärztlicher Eingriffe) unterziehen müssen,

• wenn sich bei Ihnen in den letzten sieben Tagen ein Blutgerinnsel in einer Hirnarterie gebildet hat (ischämischer Schlaganfall),

• wenn Sie eine Nieren- oder Lebererkrankung haben, Arzneimittel hatten, das zur Behandlung Ihrer Erkrankung angewendet wird.

Während der Einnahme von Clopidogrel TAD:

- Sie sollten Ihrem Arzt mitteilen, wenn bei Ihnen ein Chirurgischer bzw. zahnärztlicher Eingriff geplant ist.
- Außerdem sollten Sie Ihrem Arzt unverzüglich mitteilen, wenn Sie ein Krankheitsbild entwickeln (auch als thrombotisch-thrombozytopenische Purpura oder TTP bekannt), das die Fieber beinhaltet und Blutungen unter der Haut, die wie kleine rote Pünktchen aussehen. Dies kann mit einer unerklärlichen, ausgeprägten Müdigkeit, Verirrtheit und einer Gelbsucht der Haut oder der Augen (Gelbsucht, siehe Abschnitt 4. „Welche Nebenwirkungen sind möglich?“) verbunden sein.

• Wenn Sie sich schneiden oder verletzen, kann die Blutung eventuell länger als sonst andauern. Dies hängt mit der Wirkung Ihres Arzneimittels zusammen, da es die Gerinnung des Blutes hemmt. Kleine Schnitte und Verletzungen, wie sie z. B. wenn Sie sich schneiden oder beim Rasieren auftreten können, sind in der Regel ohne Bedeutung. Wenn Sie trotzdem aufgrund der Blutung besorgt sind, sollten Sie sich mit Ihrem behandelnden Arzt unverzüglich in Verbindung setzen (siehe Abschnitt 4. „Welche Nebenwirkungen sind möglich?“).

• Ihr Arzt kann Bluttests anordnen.

Kinder und Jugendliche

Geben Sie Kindern dieses Arzneimittel nicht, da die Wirksamkeit klinisch nicht belegt werden konnte.

Einnahme von Clopidogrel TAD zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Manche Arzneimittel können die Anwendung von Clopidogrel TAD beeinflussen, und umgekehrt kann Clopidogrel TAD die Wirkung von anderen Arzneimitteln beeinflussen.

Insgesamt sollten Sie Ihrem Arzt mitteilen, wenn Sie folgende Arzneimittel einnehmen;

- Arzneimittel, die Ihr Blutungsrisiko erhöhen können, wie:
 - Antikoagulantien zum Einnehmen, Arzneimittel, die die Bildung von Blutgerinnseln verhindern,
 - nichtsteroidale Antiphlogistika, die normalerweise zur Behandlung von Schmerzhaften und/oder entzündlichen Zuständen von Muskeln und Gelenken angewendet werden,
 - Heparin oder andere Arzneimittel in Spritzen, die die Bildung von Blutgerinnseln verhindern,
 - Ticlopidin, anderes Arzneimittel zur Verhinderung des Zusammenklumpens von Blutplättchen,
 - selektive Serotonin-Wiederaufnahmehemmer (einschließlich, aber nicht beschränkt auf Fluoxetin oder Fluvoxamin). Arzneimittel, die üblicherweise zur Behandlung einer Depression eingesetzt werden,
 - Omeprazol oder Esomeprazol, Arzneimittel zur Behandlung von Magenbeschwerden,
 - Fluconazol oder Voriconazol, Arzneimittel zur Behandlung von Pilzinfektionen,
 - Efavirenz oder andere antiretrovirale Arzneimittel (zur Behandlung von HIV-Infektionen),
 - Carbamazepin, ein Arzneimittel zur Behandlung einiger Epilepsiformen,
 - Moclobemid, Arzneimittel zur Behandlung einer Depression,
 - Repaglinid, Arzneimittel zur Behandlung von Diabetes,
 - Pletalaxetil, Arzneimittel zur Behandlung von Krebskrankheiten,
 - Opioide: Während der Behandlung mit Clopidogrel sollten Sie Ihren Arzt informieren, bevor Ihnen ein Opioid (zur Behandlung starker Schmerzen) verschrieben wird.

Wenn Sie unter starkem Brustschmerz (instabiles Angina oder Herzinfarkt) leiden, kann Ihnen Clopidogrel TAD in Kombination mit Acetylsalicylsäure, einem schmerzstillenden und febersenkenden Mittel, das in vielen Arzneimitteln enthalten ist, verschrieben worden sein. Eine gelegentliche Einnahme von Acetylsalicylsäure (nicht mehr als 1.000 mg innerhalb eines Zeitraumes von 24 Stunden) ist im Allgemeinen unbedenklich. Eine langfristige Einnahme von Acetylsalicylsäure aus anderen Gründen sollte jedoch mit Ihrem Arzt besprochen werden.

Einnahme von Clopidogrel TAD zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Clopidogrel TAD kann unabhängig von den Mahlzeiten eingenommen werden.

Schwangerschaft und Stillzeit

Dieses Arzneimittel sollte während der Schwangerschaft nicht eingenommen werden.

Sollten Sie schwanger sein oder sollte der Verdacht auf eine Schwangerschaft bestehen, fragen Sie vor der Einnahme von Clopidogrel TAD Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Falls Sie während der Einnahme von Clopidogrel TAD schwanger werden, teilen Sie dies Ihrem Arzt unverzüglich mit, da die Einnahme von Clopidogrel TAD während der Schwangerschaft nicht empfohlen wird.

Wenn Sie dieses Arzneimittel einnehmen, sollten Sie nicht stillen.

Fragen Sie Ihren Arzt um Rat, bevor Sie dieses Arzneimittel einnehmen, wenn Sie stillen oder vorhaben zu stillen.

Fragen Sie vor der Einnahme von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es gibt keine Anhaltspunkte, dass sich Clopidogrel TAD ungünstig auf Ihre Fahrtüchtigkeit oder auf Ihre Fähigkeit, Maschinen zu bedienen, auswirkt.

3. Wie ist Clopidogrel TAD einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie sie über die Dosis, einschließlich für Patienten mit einer Krankheit genannt „Vorhofflimmern“ (ein unregelmäßiger Herzschlag), ist einmal täglich eine 75 mg-Tablette Clopidogrel TAD, die täglich zur gleichen Zeit unabhängig von den Mahlzeiten eingenommen wird.

Wenn Sie eine Episode mit starkem Brustschmerz hatten (instabile Angina pectoris oder Herzinfarkt), kann Ihnen Ihr Arzt 300 mg Clopidogrel TAD (4 Tabletten mit 75 mg) einmal zu Behandlungsbeginn geben.
Anschließend ist die empfohlene Dosis einmal täglich eine 75 mg-Tablette Clopidogrel TAD, wie oben beschrieben.
Sie müssen Clopidogrel TAD so lange einnehmen, wie es Ihnen Ihr Arzt verordnet.

Wenn Sie eine größere Menge von Clopidogrel TAD eingenommen haben, als Sie sollten

Informieren Sie umgehend Ihren Arzt, oder nehmen Sie Kontakt mit der Notaufnahme des nächstgelegenen Krankenhauses auf wegen des erhöhten Risikos für Blutungen.

Wenn Sie die Einnahme von Clopidogrel TAD vergessen haben

Falls Sie die Einnahme von Clopidogrel TAD einmal vergessen haben und dies innerhalb der nächsten 12 Stunden merken, sollten Sie die Einnahme sofort nachholen und die nächste Tablette dann zur gewohnten Zeit einnehmen.

Wenn Sie die Einnahme um mehr als 12 Stunden vergessen haben, nehmen Sie einfach die nächste Tablette zum vorgesehenen nächsten Einnahmetermin ein. Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie die Behandlung nicht ab, solange Ihr Arzt es nicht anordnet, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker, bevor Sie die Behandlung beenden.

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.

Wenden Sie sich unverzüglich an Ihren Arzt, wenn Sie Folgendes bei sich bemerken:

- Fieber, Anzeichen einer Infektion oder ausgeprägte Müdigkeit. Dies kann auf einer selten auftretenden Veränderung bestimmter Blutzellen beruhen.
- Anzeichen von Leberproblemen, wie Gelbfärbung der Haut und/oder der Augen (Gelbsucht), eventuell im Zusammenhang mit Blutungen aus dem Pünktchen unter der Haut erscheinen, und/oder Verwirrtheit (siehe Abschnitt 2 „Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen“).
- Schwelungen im Mundbereich oder Erkrankungen der Haut wie Hautausschläge und Juckreiz, Blasenbildung der Haut. Diese können Anzeichen einer allergischen Reaktion sein.

Die häufigsten Nebenwirkungen sind Blutungen.

Blutungen können als Magen- oder Darmblutungen auftreten sowie als blaue Flecken und Hämorrhöe unter der Haut, Nasenbluten oder Blut im Urin. In wenigen Fällen sind Blutungen aus Gefäßen im Auge, im Inneren des Kopfes, in der Lunge oder in Gelenken berichtet worden.

Wenn Sie Ihnen während der Einnahme von Clopidogrel TAD Blutungen länger anhalten

Wenn Sie sich Schneiden oder verletzen, kann die Blutung eventuell länger als sonst andauern. Dies hängt mit der Wirkung Ihres Arzneimittels zusammen, da es die Gerinnung des Blutes hemmt. Kleinere Schnitte und Verletzungen, wie sie z. B. beim Rasieren, oder wenn Sie sich schneiden auftreten können, sind in der Regel ohne Behandlung. Wenn Sie trotzdem verunsichert sind, sollten Sie sich mit Ihrem behandelnden Arzt unverzüglich in Verbindung setzen (siehe Abschnitt 2 „Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen“).

Andere Nebenwirkungen sind:

Häufige Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen): Durchfall, Bauchschmerzen, Verdauungsstörungen oder Sodbrennen.

Gelegentliche Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen): Kopfschmerzen, Magengeschwür, Erbrechen, Übelkeit, Verstopfung, starke Blähungen, Hautausschläge, Juckreiz, Benommenheit, Schwindel, Kribbeln und Taubheitsempfinden.

Seltene Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen): Schwindel/Gleichgewichtsstörungen, Vergrößerung der Brustdrüsen bei Männern.

Sehr seltene Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen):
Gebläuse, starke Bauchschmerzen mit oder ohne Rückenschmerzen, Fieber, Atembeschwerden, mitunter verbunden mit Husten, allgemeine allergische Reaktionen (z. B. allgemeines Hitzgefühl mit plötzlichem allgemeinem Unwohlsein bis hin zur Ohnmacht), Schwelungen im Mundbereich, Blässebildung der Haut, allergische Hautreaktionen, Entzündung der Mundschleimhaut (Stomatitis), niedriger Blutdruck, Verirrtheitszustände, Halluzinationen, Gelenkschmerzen, Muskelzuckern, Geschmacksveränderungen oder Geschmacksvorlust. Nebenwirkungen mit nicht bekannter Häufigkeit (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar).
Überempfindlichkeitsreaktionen mit Brust- oder Bauchschmerzen, Anzeichen eines anhaltenden niedrigen Blutzuckers.

Zusätzlich kann Ihr Arzt Veränderungen in Ihrem Blutbild oder bei Urintests feststellen.

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

5. Wie ist Clopidogrel TAD aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.
Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umskarton und der Blisterpackung nach „verwendbar bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.
In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit und Licht zu schützen.
Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. 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 Clopidogrel TAD enthält

- Der Wirkstoff ist: Clopidogrel. Jede Filmtabletten enthält 75 mg Clopidogrel (als Hydrochlorid).

Die sonstigen Bestandteile sind:

- Tablettenern: mikrokristalline Cellulose, hochdisperses Siliciumdioxid, Crospovidon (Typ A), Macroglol 6000, hydriertes Rizinusöl
- Filmüberzug: Polyvinylalkohol, Titandioxid (E171), Eisen(III)-oxyd (E172), Eisen(III)-hydrat-oxyd x H₂O (E172), Talkum und Macrogol 3000.

Wie Clopidogrel TAD aussieht und Inhalt der Packung

Die Filmtabletten sind rosafarben, rund und leicht nach außen gewölbt. Clopidogrel ist erhältlich in Faltschachteln mit: 7, 14, 28, 30, 50, 56, 84, 90 und 100 Filmtabletten in Blisterpackungen.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5,

27472 Cuxhaven, Deutschland

Hersteller

KRKA, d.d., Novo mesto, Slowenien

8501 Novo mesto, Slowenien
Falls Sie weitere Informationen über das Arzneimittel wünschen, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen Unternehmers in Verbindung.

België/Belgien

KRKA Belgium, SA.
Tel./Fax: + 32 (0) 487 50 73 62

Estland

KPKA Eesti EOOD
Tel.: + 359 (02) 962 34 50

Ceská republika

KRKA ČR, s.r.o.
Tel.: + 420 (0) 221 115 150

Danmark

KRKA Sverige AB
Tel.: + 46 (0) 8 643 67 66 (SE)

Deutschland

TAD Pharma GmbH
Tel.: + 49 (0) 4721 606-0

Eesti

KRKA, d.d., Novo mesto Esti filial
Tel.: + 372 (0) 671 658

Espanja

QUALIA PHARMA S.A.
Tfn: + 34 91 61 03 81

France

KRKA France Eur!
Tel.: + 33 1 57 408 225

Ireland

Clonmel Healthcare Ltd.
Tel.: + 353 52 61 7778

Island

KRKA Sverige AB
Simi: + 46 (0) 8 643 67 66 (SE)

Italia

KRKA Farmaceutici Milano, S.r.l.
Tel.: + 39 02 3300 8841

Kroatien

KRKA – FARMADA d.o.o.
Tel.: + 385 1 6312 100

Niederland

KRKA Nederland
Tel.: + 31 02 310 66 05

Norwegen

KRKA Sverige AB
Tel.: + 46 (0) 8 643 67 66 (SE)

Österreich

KRKA Austria, d.o.o.
Tel.: + 43 (0) 1 66 24 300

Polska

KRKA-POLSKA Sp. z o.o.
Tel.: + 48 (0) 22 573 7500

Rumänia

KRKA Romania S.R.L., Bucharest
Tel.: + 386 (0) 1 47 51 100

Slovenija

KRKA, d.d., Novo mesto
Tel.: + 386 (0) 1 47 51 100

Portugal

KRKA Farmacéutica, S.L.
Sociedade Unipessoal Lda.
Tel.: + 351 (0) 21 46 43 650

Szlovénia

KRKA Slovensko s.r.o.
Tel.: + 421 2 571 04 501

Spanien

KRKA Farmacéutica S.L.
Sociedad Unipessoal Lda.
Tel.: + 34 91 61 03 81

Italien

KRKA Farmaceutici Milano, S.r.l.
Tel.: + 39 02 3300 8841

Kroatien

KI PA, (PHARMACAL) LIMITED
Tfn: + 386 (0) 24 661 882 (CY)

Latvia

KRKA Latvija SIA
Tel.: + 371 6733 86 10

United Kingdom

KRKA UK Ltd.
Tel.: + 44 (0) 207 400 3352

Die Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im März 2020.

Aufführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur <http://www.ema.europa.eu/> verfügbar.

