

Příbalová informace: informace pro uživatele

Ticagrelor Viatris 60 mg potahované tablety

Ticagrelor Viatris 90 mg potahované tablety

tikagrelor

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků v závažné míře, prosím, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je Ticagrelor Viatris a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Ticagrelor Viatris používat
3. Jak se Ticagrelor Viatris užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak Ticagrelor Viatris uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je Ticagrelor Viatris a k čemu se používá

Co je Ticagrelor Viatris

Přípravek Ticagrelor Viatris obsahuje léčivou látku nazývanou tikagrelor. Tikagrelor patří do skupiny léčiv označovaných jako protideštičkové léčivé látky.

K čemu se Ticagrelor Viatris používá

Ticagrelor Viatris 60 mg potahované tablety:

Přípravek Ticagrelor Viatris je v kombinaci s kyselinou acetylsalicylovou (další protideštičková látka) určen k léčbě dospělých pacientů. Tento léčivý přípravek Vám byl předepsán, neboť jste měl(a):

- Infarkt myokardu déle než před rokem.
- Snižuje pravděpodobnost, že dostanete další srdeční infarkt/infarkt myokardu) nebo cévní mozkovou příhodu nebo že zemřete na komplikace spojené s poškozením srdce nebo krevních cév.

Ticagrelor Viatris 90 mg potahované tablety:

Přípravek Ticagrelor Viatris je v kombinaci s kyselinou acetylsalicylovou (další protideštičková látka) určen k léčbě dospělých pacientů. Tento léčivý přípravek Vám byl předepsán, neboť jste měl(a):

- infarkt myokardu, nebo
- nestabilní angina pectoris (angina nebo bolest na prsou, která není dobře kontrolována).

Snižuje pravděpodobnost, že dostanete další srdeční infarkt/infarkt myokardu) nebo cévní mozkovou příhodu nebo že zemřete na komplikace spojené s poškozením srdce nebo krevních cév.

Jak Ticagrelor Viatris účinkuje

Přípravek Ticagrelor Viatris působí na buňky označované jako krevní destičky (také označované trombocyty). Tyto velmi malé krevní buňky pomáhají zastavovat krvácení tím, že se shlukují dohromady a vyplní otvor v krevní cévě způsobený pořezáním nebo jiným poraněním.

Krevní destičky se však mohou shlukovat i uvnitř nemocných krevních cév v srdci a mozku. To může být velmi nebezpečné, neboť:

- Tyto shluky/sraženiny mohou zcela zastavit průtok krve, což vyvolá srdeční infarkt (infarkt myokardu) nebo cévní mozkovou příhodu, nebo
- Tyto shluky/sraženiny mohou částečně zastavit průtok krve do srdce, což sníží zásobení srdce krví a může vyvolat bolest na hrudi, která se čas od času vrací (nestabilní angina pectoris).

Přípravek Ticagrelor Viatris zabraňuje vzniku shluků krevních destiček. Tím se snižuje možnost, že dojde ke vzniku krevní sraženiny, která může snížit průtok krve.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Ticagrelor Viatris užívat.

Neužívejte Ticagrelor Viatris:

- Jestliže jste alergický(á) na tikagrelor nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).
- Jestliže nyní krvácíte.
- Měl(a) jste cévní mozkovou příhodu způsobenou krvácením do mozku.
- Máte závažnou poruchu funkce jater.
- Užíváte některý z následujících léků:
 - ketokonazol (používaný k léčbě plísňových infekcí),
 - klaritromycin (používaný k léčbě bakteriálních infekcí),
 - nefazodon (antidepresivum)
 - ritonavir a atazanavir (používané k léčbě infekce HIV a AIDS).

Neužívejte přípravek Ticagrelor Viatris, pokud se některá z výše uvedených informací vztahuje právě na Vás. Pokud si nejste jistý(á) poraďte se s lékařem nebo lékárníkem předtím, než začnete tento léčivý přípravek užívat.

Upozornění a opatření

Poradte se s lékařem, nebo lékárníkem předtím, než začnete užívat přípravek Ticagrelor Viatris:

- Jestliže máte zvýšené riziko krvácení v důsledku:
 - nedávného závažného poranění
 - nedávného operačního výkonu (včetně zubního zákroku, poraďte se o tom se zubním lékařem)
 - komplikací, které ovlivňují srážení krve
 - nedávného krvácení do žaludku nebo střeva (např. žaludeční vřed nebo střevní „polypy“)
- Jestliže se chystáte na operační výkon (včetně výkonů u zubaře) kdykoliv v průběhu léčby přípravkem Ticagrelor Viatris. Je to dáno tím, že riziko krvácení je zvýšené. Lékař Vám může říct, abyste 5 dnů před chirurgickým zákrokem přerušil(a) léčbu tímto léčivým přípravkem.
- Jestliže máte pomalou srdeční frekvenci (obvykle méně než 60 tepů za minutu) a nemáte voperován přístroj, který řídí srdeční akci (kardiostimulátor).
- Jestliže máte astma nebo jiné plicní onemocnění nebo dýchací obtíže.
- Jestliže jste někdy měl(a) poruchu funkce jater nebo prodělal(a) nemoc, která mohla

mít vliv na Vaše játra.

- Jestliže při vyšetření Vaší krve bylo zjištěno, že máte neobvyklé množství kyseliny močové v krvi.

Pokud se výše uvedené informace vztahují právě na Vás, nebo si nejste jistý(á), poraďte se s lékařem, nebo lékárníkem předtím, než začnete tento léčivý přípravek užívat.

Jestliže užíváte přípravek Ticagrelor Viatris a heparin:

- Lékař může vyžadovat vzorek Vaší krve pro diagnostické testy, jestliže má podezření na vzácnou poruchu krevních destiček vyvolanou heparinem. Je důležité informovat svého lékaře, že užíváte přípravek Ticagrelor Viatris a heparin, protože přípravek Ticagrelor Viatris může ovlivnit diagnostický test.

Děti a dospívající

Přípravek Ticagrelor Viatris se nedoporučuje podávat dětem a dospívajícím do 18 let.

Další léčivé přípravky a Ticagrelor Viatris

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat. Důvodem je skutečnost, že přípravek Ticagrelor Viatris může ovlivňovat účinek jiných léčiv a jiná léčiva mohou ovlivňovat přípravek Ticagrelor Viatris.

Informujte lékaře nebo lékárníka, jestliže užíváte některý z následujících léků:

- rosuvastatin (lék k léčbě vysokého cholesterolu)
- simvastatin nebo lovastatin v dávce vyšší než 40 mg denně (léky k léčbě vysoké hladiny cholesterolu)
- rifampicin (antibiotikum),
- fenytoin, karbamazepin a fenobarbital (léky k léčbě křečí),
- digoxin (k léčbě srdečního selhání),
- cyklosporin (k potlačení vlastní imunity),
- chinidin a diltiazem (k léčbě poruch srdečního rytmu),
- betablokátory a verapamil (k léčbě vysokého krevního tlaku).
- morfin a jiné opioidy (k léčbě silné bolesti).

Nezapomeňte informovat lékaře nebo lékárníka zejména o užívání následujících léků, které zvyšují riziko krvácení:

- „léky tlumící krevní srážlivost podávané ústy“ často označované jako léky na ředění krve zahrnující warfarin.
- nesteroidní protizánětlivé léky (ve zkratce NSAID) často užívané k odstranění bolesti, např. ibuprofen a naproxen.
- selektivní blokátory zpětného vychytávání serotoninu (ve zkratce SSRI) užívané k léčbě deprese, např. paroxetin, sertralin a citalopram.
- jiné léky, např. ketokonazol (používaný k léčbě plísňových infekcí), klaritromycin (používaný k léčbě bakteriálních infekcí), nefazodon (antidepresivum), ritonavir a atazanavir (používané k léčbě infekce HIV a AIDS), cisaprid (používaný k léčbě pálení žáhy), námelové alkaloidy (používané k léčbě migrény a bolesti hlavy).

Informujte svého lékaře o tom, že užíváte přípravek Ticagrelor Viatris, a máte tedy zvýšené riziko krvácení, pokud Vám lékař předepíše fibrinolytika, léky, které rozpouštějí krevní sraženiny, např. streptokináza nebo altepláza.

Těhotenství a kojení

Přípravek Ticagrelor Viatris nemá užívat v průběhu těhotenství nebo v době, kdy můžete být těhotná. V průběhu užívání přípravku Ticagrelor Viatris ženy mají používat vhodnou

antikoncepci k vyloučení těhotenství.

Poradte se se svým lékařem dříve, než začnete užívat tento léčivý přípravek, pokud kojíte. Lékař zváží prospěch z léčby a možná rizika při užívání přípravku Ticagrelor Viatris v tomto období.

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poradte se se svým lékařem dříve, než začnete tento přípravek užívat

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Přípravek Ticagrelor Viatris pravděpodobně neovlivňuje Vaši schopnost řídit a obsluhovat stroje. Buďte opatrní při řízení nebo obsluze strojů, pokud při užívání tohoto léčivého přípravku pociťujete závrať nebo zmatenost.

Ticagrelor Viatris obsahuje sodík

Přípravek Ticagrelor Viatris obsahuje méně než 1 mmol sodíku (23 mg) v jedné dávce, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“.

3. Jak se Ticagrelor Viatris užívá

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Kolik tablet užívat

Ticagrelor Viatris 60 mg potahované tablety:

- Běžná dávka je jedna tableta 60 mg dvakrát denně. Pokračujte v užívání přípravku Ticagrelor Viatris dle rady Vašeho lékaře.
- Tento léčivý přípravek užívejte přibližně ve stejnou denní dobu (např. jednu tabletu ráno a jednu večer).

Ticagrelor Viatris 90 mg potahované tablety:

- Počáteční dávka jsou dvě tablety ve stejnou dobu (narázová dávka 180 mg). Tuto dávku obvykle dostanete v nemocnici.
- Po této počáteční dávce je obvyklá dávka jedna tableta 90 mg dvakrát denně po dobu až 12 měsíců, pokud Vám lékař neřekne jinak.
- Užívejte tento přípravek přibližně ve stejnou denní dobu (např. jednu tabletu ráno a jednu tabletu večer).

Užívání přípravku Ticagrelor Viatris s dalším léčivým přípravkem proti srážení krve

Váš lékař Vám obvykle řekne, abyste užíval(a) kyselinu acetylsalicylovou. Tato léčivá látka je obsažena v mnoha lécích určených k prevenci krevního srážení. Váš lékař Vám řekne, jakou dávku máte užívat (obvykle mezi 75-150 mg denně).

Jak užívat Ticagrelor Viatris

- Tablety můžete užívat spolu s jídlem nebo bez něj.
- Na blistru si můžete zkontrolovat, kdy jste užil(a) poslední tabletu. Na blistru je vyznačeno slunce (ranní dávka) a měsíc (večerní dávka). Tak si připomenete, kdy jste užil(a) poslední dávku.

Jestliže máte problém s polykáním tablety

Jestliže máte problém s polykáním tablety, můžete ji rozdrtit a smísit s vodou následujícím způsobem:

- Rozdrťte tabletu na jemný prášek

- Nasypte prášek do sklenice naplněné do poloviny vodou
- Zamíchejte a ihned vypijte
- Naplňte sklenici ještě jednou do poloviny vodou a vypijte, abyste užil(a) veškerý léčivý přípravek

Pokud jste v nemocnici, může být tableta smíchána s trochou vody a podána trubičkou vedenou přes nos do žaludku (nazogastriická sonda).

Jestliže jste užil(a) více Ticagrelor Viatris než jste měl(a)

Jestliže jste užil(a) více přípravku Ticagrelor Viatris než Vám bylo předepsáno, obraťte se na lékaře nebo jděte přímo do nemocnice. V tomto případě si vezměte přípravek Ticagrelor Viatris s sebou. Riziko krvácení může být zvýšené.

Jestliže jste zapomněl(a) užít Ticagrelor Viatris

- Jestliže jste zapomněl(a) užít pravidelnou dávku, užijte až další dávku.
- Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku.

Jestliže jste přestal(a) užívat Ticagrelor Viatris

Nepřestávejte užívat přípravek Ticagrelor Viatris bez vědomí lékaře. Užívejte tento léčivý přípravek pravidelně po celou dobu, kdy Vám lékař bude přípravek Ticagrelor Viatris předepisovat. Pokud přestanete užívat přípravek Ticagrelor Viatris, může se zvýšit riziko dalšího srdečního infarktu nebo cévní mozkové příhody nebo smrti v důsledku onemocnění srdce nebo cév.

Máte-li jakékoli další otázky, týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky, může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého. U tohoto přípravku se mohou objevit následující nežádoucí účinky.

Ticagrelor ovlivňuje srážení krve, takže většina nežádoucích účinků souvisí s krvácením. Krvácení se může objevit v kterékoli části těla. Některá krvácení jsou běžná (jako je tvorba modřin nebo krvácení z nosu). Závažná krvácení nejsou běžná, ale mohou být život ohrožující

Navštivte ihned lékaře, pokud se objeví následující nežádoucí účinky – můžete potřebovat rychlou lékařskou pomoc:

- **Krvácení do mozku nebo nitrolební krvácení je méně častým nežádoucím účinkem a může se projevovat známkami cévní mozkové příhody (mrtvice), např.:**
 - náhlá necitlivost nebo slabost v pažích, nohách nebo obličeji, zvláště pokud je postižena pouze polovina těla
 - náhlá zmatenost, obtíže při mluvení nebo porozumění jiným lidem
 - náhlé obtíže při chůzi nebo ztráta rovnováhy nebo koordinace
 - náhlý pocit závratí nebo náhlá silná bolest hlavy z neznámých příčin
- **Známky krvácení jako je:**
 - silné krvácení nebo krvácení, které nemůžete zvládnout
 - neočekávané krvácení nebo krvácení, které trvá dlouho
 - růžová, červená nebo hnědá moč
 - zvracení červené krve nebo zvratky, které se podobají „kávové sedlině“
 - červená nebo černá stolice (vypadá jako tmavá mazlavá hmota)
 - vykašlávání krve nebo zvracení krevní sraženiny

- **Mdloba (synkopa)**
 - dočasná ztráta vědomí v důsledku náhlého poklesu toku krve do mozku (časté)
- **Známky problematického srážení krve označované jako trombotická trombocytopenická purpura (TTP) jako např.:**
 - horečka a červeno-fialové skvrny (známé jako purpura) na kůži nebo v ústech a se současným zežloutnutím kůže nebo očí či bez tohoto zežloutnutí (žloutenka), nevysvětlitelná extrémní únava nebo zmatenost

Poradte se se svým lékařem, pokud máte:

- **Pocit dušnosti** – tento nežádoucí účinek je velmi častý. Může to být v důsledku onemocnění Vašeho srdce nebo z jiných příčin, nebo může jít o nežádoucí účinek přípravku Ticagrelor Viatris. Dušnost v důsledku užívání přípravku Ticagrelor Viatris je obecně mírná a lze ji charakterizovat jako náhlý, neočekávaný nedostatek vzduchu, který se obvykle objeví v klidu a může se objevit v prvních týdnech léčby a u mnohých pacientů zcela vymizí. Pokud se dušnost zhoršuje nebo trvá delší dobu, řekněte to Vašemu lékaři. Lékař rozhodne o tom, zda je třeba dušnost léčit nebo provede potřebná vyšetření.

Další možné nežádoucí účinky

Velmi časté (mohou postihnout více než 1 z 10 pacientů)

- Vysoká hladina kyseliny močové ve Vaší krvi (prokázána při vyšetření)
- Krvácení způsobené poruchou krve

Časté (mohou postihnout až 1 z 10 pacientů)

- Tvorba modřin
- Bolest hlavy
- Pocit závratě nebo pocit točícího se prostoru
- Průjem nebo nechutenství
- Pocit na zvracení (nauzea)
- Zácpa
- Vyrážka na kůži
- Svědění kůže
- Silná bolest a otok kloubů – to jsou známky dny
- Pocit závratě nebo oblužení, nebo neostré vidění – to jsou známky nízkého krevního tlaku
- Krvácení z nosu
- Krvácení po chirurgickém výkonu nebo z řezných ran (např. při holení) či poranění je větší než obvykle
- Krvácení ze žaludeční sliznice (vřed)
- Krvácení z dásní

Méně časté (mohou postihnout až 1 ze 100 pacientů)

- Alergická reakce – možnými známkami alergické reakce mohou být vyrážka, svědění kůže nebo otok obličeje nebo rtů/jazyka
- Zmatenost
- Problémy s viděním v důsledku krve ve Vašem oku
- Krvácení z pochvy, které je silnější, nebo se dostaví v jinou než obvyklou dobu pro menstruační krvácení
- Krvácení do kloubů a svalů, které způsobuje bolestivé otoky
- Krvácení do ucha

- Vnitřní krvácení, které může vyvolat závrať nebo pocit točící se hlavy

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

webové stránky: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak Ticagrelor Viatris uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti, uvedené na blistru nebo krabičce za EXP (zkratka používaná pro dobu použitelnosti). Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Co Ticagrelor Viatris obsahuje

- Léčivou látkou je tikagrelor.
Ticagrelor Viatris 60 mg potahované tablety:
Jedna potahovaná tableta obsahuje 60 mg tikagreloru.

Ticagrelor Viatris 90 mg potahované tablety:
Jedna potahovaná tableta obsahuje 90 mg tikagreloru.

- Dalšími složkami jsou:
Jádro tablety: mannitol (E421), dihydrát hydrogenfosforečnanu vápenatého, kukuřičný škrob, předbobtnalý kukuřičný škrob, mastek (E553b), natrium-stearyl-fumarát.

Ticagrelor Viatris 60 mg potahované tablety:
Potah tablety: polyvinylalkohol (E1203), mastek (E553b), oxid titaničitý (E171), glycerol-monooctanodekanoát, natrium-lauryl-sulfát, červený oxid železitý (E172), černý oxid železitý (E172).

Ticagrelor Viatris 90 mg potahované tablety:
Potah tablety: polyvinylalkohol (E1203), mastek (E553b), oxid titaničitý (E171), glycerol-monooctanodekanoát, natrium-lauryl-sulfát, žlutý oxid železitý (E172)

Jak Ticagrelor Viatris vypadá a co obsahuje toto balení

Ticagrelor Viatris 60 mg potahované tablety:

Potahovaná tableta (tableta): kulaté, bikonvexní, růžové tablety označené '60' na jedné straně a bez označení na druhé straně, s průměrem 8,6 mm ± 5 %.

Ticagrelor Viatris 90 mg potahované tablety:

Potahovaná tableta (tableta): kulaté, bikonvexní, žluté tablety označené '90' na jedné straně a bez označení na druhé straně, s průměrem 9,6 mm ± 5 %.

60 mg:

Ticagrelor Viatris je k dispozici v:

- kalendářním blistru (se symboly slunce/měsíce) v krabičkách po 14 a 56 tabletách
- standardním blistru (se symboly slunce/měsíce) v krabičkách po 60 tabletách
- vícečetném balení obsahujícím 168 (3 balení po 56) tablet v kalendářním blistru (se symboly slunce/měsíce)
- vícečetném balení obsahujícím 180 (3 balení po 60) tablet ve standardním blistru (se symboly slunce/měsíce)
- perforovaném jednodávkovém blistru v krabičkách po 14x1, 56x1 a 60x1 tabletě
- vícečetném balení obsahujícím 168x1 (3 balení po 56x1) tabletu v perforovaných jednodávkových blistrech
- lahvičkách po 30 tabletách

90 mg:

Ticagrelor Viatris je k dispozici v:

- kalendářním blistru (se symboly slunce/měsíce) v krabičkách po 14 a 56 tabletách
- standardním blistru (se symboly slunce/měsíce) v krabičkách po 60 tabletách
- vícečetném balení obsahujícím 168 (3 balení po 56) tablet v kalendářním blistru (se symboly slunce/měsíce)
- vícečetném balení obsahujícím 180 (3 balení po 60) tablet ve standardním blistru (se symboly slunce/měsíce)
- perforovaném jednodávkovém blistru v krabičkách po 14x1, 56x1, 60x1 a 100x1 tabletě
- vícečetném balení obsahujícím 168x1 (3 balení po 56x1) tabletu v perforovaných jednodávkových blistrech
- lahvičkách po 30 tabletách

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Držitel rozhodnutí o registraci

Viatris Limited
Damastown Industrial Park
Mulhuddart, Dublin 15
Dublin, Irsko

Výrobce

PharOS MT Ltd.
HF 62X Hal Far Industrial Estate
Birzebbugia. BBG 3000
Malta

Tento léčivý přípravek je v členských státech Evropského hospodářského prostoru a ve Spojeném království (Severním Irsku) registrován pod těmito názvy:

Belgie	Ticagrelor Viatris 60, 90 mg, filmomhulde tabletten
Česká republika	Ticagrelor Viatris
Dánsko	Ticagrelor Viatris
Estonsko	Ticagrelor Viatris
Francie	Ticagrelor Viatris 90 mg, comprimés pelliculés

Irsko	Ticagrelor Viatris 60 mg, 90 mg film-coated tablets
Island	Ticagrelor Viatris 60 mg, 90 mg filmuhúðaðar töflur
Itálie	Ticagrelor Mylan
Kypr	Ticagrelor Mylan 60 mg, 90 mg film-coated tablets
Lotyšsko	Ticagrelor Viatris 90 mg apvalkotās tableti
Lucembursko	Ticagrelor Viatris 60 mg, 90 mg comprimés pelliculés
Německo	Ticagrelor Viatris 60 mg, 90 mg Filmtabletten
Nizozemsko	Ticagrelor Viatris 60 mg, 90 mg, filmomhulde tabletten
Norsko	Ticagrelor Viatris 60 mg, 90 mg film-coated tablets
Portugalsko	Ticagrelor Mylan
Rakousko	Ticagrelor Viatris
Řecko	Ticagrelor/Mylan F.C.TAB 60 mg/TAB
	Ticagrelor/Mylan F.C.TAB 90 mg/TAB
Spojené království (Severní Irsko)	Ticagrelor 60 mg, 90 mg film-coated tablets
Španělsko	Ticagrelor Viatris 60 mg, 90 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Tato příbalová informace byla naposledy revidována 21. 3. 2024