

Ticlopidine Hexal® 250mg

Ticlopidine hydrochloride

Risalah Maklumat Ubat Pengguna

Baca seluruh risalah ini sebelum anda mula ambil ubat ini.

- Simpan risalah ini. Anda mungkin perlu membacanya lagi.
- Sekiranya anda perlu maklumat lanjut, sila rujuk doktor atau ahli farmasi anda.
- Ubat ini dipreskripsikan kepada anda. Jangan berikan kepada orang lain. Ini mungkin membahayakan kesihatan mereka walaupun tanda-tandanya adalah sama dengan anda.
- Sekiranya kesan sampingan menjadi serius, atau anda perhatikan sebarang kesan sampingan yang tidak disenaraikan dalam risalah ini, sila maklumkan doktor atau ahli farmasi anda.

APAKAH YANG ADA PADA RISALAH INI?

1. Apakah Kegunaan Ticlopidine
2. Bagaimana Ticlopidine berfungsi
3. Sebelum mengambil Ticlopidine
4. Cara menggunakan Ticlopidine
5. Kesan-kesan sampingan
6. Semasa menggunakan Ticlopidine
7. Cara penyimpanan Ticlopidine
8. Maklumat lanjut
9. Pemegang pendaftaran dan pengilang

1. APAKAH KEGUNAAN TICLOPIDINE

Ticlopidine Hexal digunakan untuk mencegah pembekuan darah. Ticlopidine digunakan untuk pesakit yang mempunyai risiko tinggi untuk mengalami strok, sedang menjalani hemodialisis jangka panjang atau untuk pesakit yang menjalani pembedahan *angioplasty*.

2. BAGAIMANA TICLOPIDINE BERFUNGSI

Ticlopidine Hexal mengandungi bahan aktif ticlopidine hydrochloride.

Ticlopidine adalah dari kumpulan ubat yang dikenali sebagai 'penghalang agregasi platelet'. Ia berfungsi dengan mengurangkan kebolehan sel pembekuan darah (platelet) untuk melekat sesama sendiri dan pada

dinding salur darah. Ini mengurangkan pembekuan darah di tempat yang tidak diingini seperti pada salur darah yang sempit.

3. SEBELUM MENGAMBIL TICLOPIDINE

Anda tidak boleh mengambil Ticlopidine Hexal sekiranya anda:

- Pernah mengalami alahan terhadap bahan aktif ticlopidine hydrochloride, atau kepada bahan-bahan lain dalam Ticlopidine,
- Mempunyai masalah hati yang serius atau penyakit lain yang mengganggu fungsi hati,
- Sebarang masalah pendarahan aktif seperti ulser perut atau pendarahan di dalam kepala (endarahan intracranial)
- Mempunyai sebarang jenis penyakit darah seperti sel darah putih rendah, tiada sel darah putih atau sel platelet rendah,

Dapatkan nasihat doktor sekiranya anda tidak pasti sama ada anda patut mengambil ubat ini.

Sebelum mula mengambil Ticlopidine:

Beritahu doktor anda sekiranya anda mengalami alahan terhadap ubat-ubatan lain, makanan, bahan pengawet atau bahan pewarna.

Beritahu doktor anda sekiranya anda:

- Telah mengandung, beranggapan anda mengandung atau bercadang untuk mengandung,
- Sedang menyusu atau bercadang untuk mula menyusu bayi,
- Mempunyai masalah hati,
- Mempunyai masalah ginjal,
- Menjalani pembedahan atau mengalami sebarang kecederaan baru-baru ini.

Jika mengambil ubat-ubat lain

Maklumkan kepada doktor atau ahli farmasi sekiranya anda ada mengambil sebarang ubat lain, termasuk ubat-ubat yang didapatkan tanpa preskripsi.

Ticlopidine mungkin berinteraksi dengan sesetengah ubat termasuk ubat-ubat berikut:

- Ubat untuk merawat arthritis, sakit dan keradangan seperti Aspirin dan Ubat Anti-inflamasi Tanpa Steroid (NSAID),
- Ubat lain untuk menghalang pembekuan darah seperti warfarin, dipyridamole atau clopidogrel,
- Ubat suntikan untuk menghalang pembekuan darah seperti heparin, enoxaparin, alteplase atau streptokinase,
- Theophylline, ubat untuk rawatan asma,
- Phenytoin dan Phenobarbital untuk rawatan epilepsi,
- Digoxin, ubat untuk rawatan kegagalan jantung,
- Antasid untuk gastrik, yang mengandungi aluminium dan magnesium,
- Cimetidine untuk pedih ulu hati dan ulser peptik,
- Propranolol, ubat untuk tekanan darah tinggi dari kumpulan *beta-blockers*.

Ticlopidine mungkin akan mengganggu atau menjejaskan keberkesanan ubat-ubat ini. Anda mungkin memerlukan kuantiti ubat yang lain atau mengambil ubat lain. Doktor atau ahli farmasi anda mempunyai maklumat yang lebih terperinci mengenai ubat-ubat yang anda perlu berhati-hati atau dielakkan semasa anda mengambil Ticlopidine.

Semasa Mengandung dan Menyusu Bayi

Beritahu doktor anda sekiranya anda mengandung, beranggapan anda telah mengandung atau bercadang untuk mengandung.

Doktor anda akan membincang risiko dan faedah pengambilan Ticlopidine semasa mengandung dan menyusu.

4. CARA MENGGUNAKAN TICLOPIDINE

Sentiasa ambil Ticlopidine sepertimana yang diarahkan oleh doktor atau ahli farmasi anda. Jika anda tidak pasti, tanya doktor atau ahli farmasi anda.

Ticlopidine Hexal® 250mg

Ticlopidine hydrochloride

Risalah Maklumat Ubat Pengguna

Arahan yang diberikan oleh doktor anda mungkin berlainan dengan risalah ini.

Berapa banyak harus diambil

Dos permulaan biasa adalah 1 biji tablet diambil 2 kali sehari bersama makanan.

Bila perlu diambil

Untuk kesan ubat yang terbaik, ambil Ticlopidine pada waktu yang sama setiap hari bersama makanan untuk mengurangkan ketidakselesaan perut.

Berapa lama perlu diambil

Teruskan pengambilan ubat ini selagi anda diarahkan oleh doktor.

Jika terlupa mengambil

Ambil dos yang seterusnya pada masa yang ditetapkan. Jangan ambil dos berganda untuk menggantikan dos yang anda lupa atau ambil lebih daripada 1 dos pada satu masa. Ini akan menyebabkan kesan sampingan yang tidak diinginkan.

Jika mengambil berlebihan (terlebih dos)

Jika anda, atau sesiapa telah mengambil ubat ini secara berlebihan, anda hendaklah segera pergi ke Bahagian Rawatan Kecemasan Hospital terdekat atau maklumkan kepada doktor anda. Ini perlu dilakukan walaupun tiada sebarang tanda ketidakselesaan atau keracunan. Bawa bersama bungkusan atau baki ubat biji yang selebihnya dengan anda.

Antara simptom terlebih dos termasuk pendarahan gastro-usus, sawan, hipotermia, kesukaran bernafas, hilang keseimbangan dan postur jalan yang tidak normal.

Tanya doktor atau ahli farmasi anda, sekiranya anda mempunyai sebarang pertanyaan lanjut mengenai penggunaan ubat ini.

5. SEMASA MENGGUNAKAN TICLOPIDINE

Perkara yang perlu dilakukan

- Sentiasa ikut arahan doktor anda.

- Beritahu doktor anda dengan segera sekiranya anda perhatikan sebarang tanda yang luar biasa.
- Jika anda akan mula mengambil ubat baru, ingatkan doktor dan ahli farmasi bahawa anda sedang mengambil Ticlopidine.
- Beritahu doktor anda dengan segera sekiranya anda telah mengandung, atau bercadang untuk mengandung semasa mengambil Ticlopidine.
- Maklumkan kepada doktor, doktor gigi dan ahli farmasi yang merawat anda bahawa anda sedang mengambil Ticlopidine.
- Sekiranya anda bercadang untuk menjalani pembedahan yang memerlukan ubat bius, beritahu doktor atau doktor gigi anda bahawa anda sedang mengambil Ticlopidine.
- Jika anda memerlukan pembedahan yang lain, termasuk cabut gigi, beritahu doktor dan doktor gigi anda bahawa anda sedang mengambil Ticlopidine. Ticlopidine mungkin memanjatkan tempoh pendarahan pada sesetengah pesakit.
- Pastikan anda hadir ke temu janji doktor anda agar kemajuan anda dapat ditentukan. Anda mungkin perlu menjalani ujian darah sebelum dan selepas anda mula mengambil Ticlopidine.

Perkara yang tidak boleh dilakukan

- Jangan berhenti mengambil atau menukar dos Ticlopidine tanpa kebenaran doktor anda.
- Jangan ambil Ticlopidine untuk merawat masalah kesihatan yang lain tanpa diarahkan oleh doktor anda.
- Jangan beri ubat ini kepada orang lain, walaupun mereka mempunyai masalah kesihatan yang sama dengan anda.

Perkara yang perlu diberi perhatian

Ticlopidine tidak akan mengganggu keupayaan anda untuk memandu atau menggunakan mesin.

6. KESAN-KESAN SAMPINGAN

Semua ubat mempunyai kesan sampingan. Ticlopidine mungkin menyebabkan kesan sampingan, yang tidak diinginkan tetapi, bukan setiap individu akan mengalaminya.

Beritahu doktor atau ahli farmasi anda sekiranya anda mengalami kesan-kesan sampingan yang merunsingkan anda seperti berikut:

- Gangguan gastro-usus (mual, cirit-birit)
- Ruam kulit dan kegatalan
- Peningkatan enzim hati
- Peningkatan paras kolesterol

Senarai di atas adalah antara kesan-kesan sampingan umum ubat ini.

Beritahu doktor segera atau pergi ke hospital terdekat sekiranya anda mengalami kesan-kesan sampingan berikut:

- Tanda-tanda pendarahan seperti berikut:
 - Lebih senang lebam atau berdarah daripada biasa,
 - Bintik biru-ungu di bawah kulit atau kuku,
 - Najis yang sangat gelap atau hitam.
- Tanda jangkitan seperti demam, menggigil, sakit tekak atau ulser mulut
- Reaksi alergi seperti:
 - Mengah (bunyi seperti bersiul semasa bernafas)
 - Kesukaran bernafas
 - Bengkak pada muka, bibir atau lidah
 - Ruam atau kegatalan (terutamanya melibatkan seluruh badan),
- Hepatitis atau jaundis.

Senarai di atas adalah antara kesan-kesan sampingan yang serius untuk ubat ini. Anda mungkin memerlukan perhatian perubatan segera atau hospitalisasi. Kesan-kesan sampingan ini jarang berlaku.

Beritahu doktor atau ahli farmasi anda sekiranya anda mengalami reaksi lain yang menyebabkan anda berasa tidak sihat. Kesan-kesan sampingan lain yang tidak disenaraikan mungkin juga akan dialami oleh sesetengah orang.

Ticlopidine Hexal® 250mg

Ticlopidine hydrochloride

Risalah Maklumat Ubat Pengguna

7. SELEPAS MENGGUNAKAN TICLOPIDINE

Penyimpanan

Simpan di tempat sejuk dan kering pada suhu di bawah 25°C. Simpan dalam bungkusan asal untuk melindungi daripada kepanasan kelembapan dan cahaya.

Jangan simpan Ticlopidine atau ubat-ubat lain di dalam tandas, berdekatan dengan sinki atau ditinggalkan di tepi tingkap atau di dalam kereta.

Jauhi daripada kanak-kanak.

Pelupusan

Jangan guna Ticlopidine yang melebihi tarikh luput yang dicetak pada kotak atau strip. Jika anda diarahkan oleh doktor untuk berhenti mengambil Ticlopidine atau ia telah melebihi tarikh luput, tanya ahli farmasi anda bagaimana untuk mengendalikan baki ubat tersebut.

8. MAKLUMAT LANJUT

Rupa dan kandungan Ticlopidine Hexal® 250mg.

Ticlopidine Hexal adalah tablet berwarna putih dan berbentuk bulat.

Bungkusan

Ticlopidine didapati dalam pek strip blister 30 dan 90 biji tablet sekotak.

Bahan kandungan

Bahan aktif: Setiap Ticlopidine Hexal 250mg tablet mengandungi 250mg ticlopidine hydrochloride.

Bahan-bahan lain:

Povidone, colloidal silica anhydrous, magnesium stearate, maize starch, microcrystalline cellulose, dan opadry white.

Nombor pendaftaran

MAL06041477A

9. PEMEGANG PENDAFTARAN DAN PENGILANG

Pengilang:

Salutas Pharma GmbH
Otto-Von-Guericke-Allee 1,
D-39179, Barleben, Germany

Pemegang Pendaftaran Produk:

IMEKS Pharma Sdn. Bhd.
No. 1 & 2, Jalan 6/33B,
MWE Commercial Park,
52000 Kuala Lumpur. Malaysia

Tarikh kemaskini: Ogos 2011