



Ticagrélor

BRILIQUE®

FICHE
CONSEIL
Professionnel

Présentation et caractéristiques

BRILIQUE est un **antiagrégant plaquettaire et antithrombotique**. Il empêche la formation de caillots. Il agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang. L'effet persiste quelques jours après arrêt du médicament

Dosage	Présentation
Brilique® 90 mg	Comprimé pelliculé. Boîte de 60. Boîte de 100 modèle hospitalier.
Brilique® 90 mg	Comprimé orodispersible. Boîte de 60 modèle hospitalier

Indications

Brilique, en association avec l'acide acétylsalicylique (AAS), est indiqué dans **la prévention des événements athérothrombotiques chez les patients adultes ayant un syndrome coronaire aigu (SCA) ou des antécédents d'infarctus du myocarde (IdM) et à haut risque de développer un événement athérothrombotique**

Posologie et mode d'administration

Indications	Posologie
Syndrome coronaire aigu	Dose de charge unique de 180 mg (deux comprimés de 90 mg) puis poursuivi à la dose de 90 mg deux fois par jour . Recommandé pendant 12 mois chez les patients ayant présenté un SCA à moins que son arrêt soit cliniquement indiqué
Antécédents d'Infarctus du myocarde	<p>Brilique 60 mg (ce dosage n'est pas commercialisé en France) administré deux fois par jour est la dose recommandée lorsque la prolongation du traitement est nécessaire chez les patients ayant des antécédents d'infarctus du myocarde datant d'au moins un an et à haut risque de développer un événement athérothrombotique</p> <p>Le traitement peut être initié sans interruption en continuité du traitement initial d'un an par Brilique 90 mg ou par un autre inhibiteur du récepteur de l'adénosine diphosphate (ADP) chez les patients ayant un SCA avec un haut risque de développer un événement athérothrombotique. Le traitement peut également être initié jusqu'à 2 ans après l'infarctus du myocarde ou dans l'année suivant l'arrêt du traitement précédent par un inhibiteur de l'ADP. Les données sur l'efficacité et la sécurité d'emploi du ticagrélor au-delà d'une prolongation du traitement de 3 ans sont limitées.</p> <p>Si un changement de traitement est nécessaire, la première dose de Brilique doit être administrée dans les 24 heures suivant la dernière dose de l'autre antiagrégant plaquettaire.</p>

-Sujets âgés : aucun ajustement posologique n'est nécessaire

-Insuffisance rénale : aucun ajustement posologique n'est nécessaire

-Insuffisance hépatique : aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour légère et modérée.

Mais l'utilisation de Brilique® est contre-indiquée chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère



Principaux effets indésirables

Effets secondaires	Prévention et conduite à tenir
Saignement	Dire au patient d'appeler le médecin en cas de saignements Apparition de saignements même mineurs : -saignement de nez ou gencives -hématomes -hémorragie digestive -saignement au point d'injection en cas de piqûre -saignement oculaire, cérébral, pulmonaire ou articulaire -saignement dans les urines
Troubles digestifs	Manger lentement. Faire des petits repas. Boire entre les repas. Eviter les aliments épicés.
Hypersensibilité	Signes d'une allergie : urticaires, œdèmes, asthme

Interactions médicamenteuses

Brilique® interagit avec **les autres anti-coagulants, AINS et antiagrégants plaquettaires.**

Il ne faut pas prendre Brilique® avec de puissants inhibiteurs du CYP3A4

Liste non exhaustive. Pour voir la liste complète, regarder le Vidal

Grossesse

Il n'est pas recommandé de prendre Brilique® au cours de la grossesse et pendant l'allaitement.

Une contraception efficace est nécessaire pendant le traitement.

Conseils à donner aux patients

- ⚠ Surveiller étroitement le risque de saignement. Utiliser une brosse à dent souple pour éviter les saignements.
- ⚠ Ce médicament peut interagir avec d'autres médicaments, plantes ou tisanes. Le patient doit préciser à son médecin, **la liste de ces médicaments avec ou sans ordonnance**
- ⚠ Ne pas jeter les emballages ni les comprimés à la poubelle. Les rapporter au pharmacien
- ⚠ Le comprimé pelliculé **peut être écrasé** en poudre fine, puis mélangé dans un verre d'eau. Le comprimé orodispersible doit être placé sur la langue, puis avalé avec ou sans eau
- ⚠ **Si oubli d'une prise : ne rattrapez pas votre dose oubliée.** Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne pas doubler la dose pour compenser
- ⚠ Contacter rapidement le médecin en cas de :
 - Signes hémorragiques
 - Signes d'allergie

Contre-indications

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients
- Saignement pathologique en cours.
- Antécédent d'hémorragie intracrânienne
- Insuffisance hépatique sévère
- L'administration concomitante de ticagrélol avec de puissants inhibiteurs du CYP3A4 (par exemple kétoconazole, clarithromycine, néfazodone, ritonavir et atazanavir), en raison du fait qu'elle peut entraîner une augmentation substantielle de l'exposition au ticagrélol