

80 mm

NoPlag™

Ticagrelor BP Film Coated Tablet

DESCRIPTION

NoPlag™ is a preparation of Ticagrelor. Ticagrelor and its major metabolite reversibly interact with the platelet P2Y12 ADP-receptor to prevent signal transduction and platelet activation. Ticagrelor and its active metabolite are approximately equipotent.

INDICATIONS

Ticagrelor is indicated to reduce the rate of cardiovascular death, myocardial infarction, and stroke in patients with acute coronary syndrome (ACS) or a history of myocardial infarction (MI). For at least the first 12 months following ACS, it is superior to clopidogrel. Ticagrelor also reduces the rate of stent thrombosis in patients who have been stented for treatment of ACS.

DOSAGE AND ADMINISTRATION

- Initiate treatment with 180 mg oral loading dose following an ACS event. Continue treatment with 90 mg twice daily during the first year after an ACS event. After one year, administer 60 mg twice daily.
- Use Ticagrelor with a daily maintenance dose of aspirin of 75-100 mg.

CONTRAINDICATIONS

- History of intracranial hemorrhage
- Active pathological bleeding
- Hypersensitivity to ticagrelor or any component of the product

SIDE EFFECTS

- Bleeding
- Dyspnea

PRECAUTION AND WARNING

- Dyspnea was reported more frequently with Ticagrelor than with control agents in clinical trials. Dyspnea resulting from Ticagrelor is self-limiting.
- Severe Hepatic Impairment: Likely increase in exposure to ticagrelor.

DRUG INTERACTION

- Avoid use with strong CYP3A inhibitors or CYP3A inducers.
- Patients receiving more than 40 mg per day of simvastatin or lovastatin may be at increased risk of statin-related adverse effects.
- Monitor digoxin levels with initiation of or any change in Ticagrelor.

USE IN PREGNANCY AND LACTATION

Pregnancy Category C. There are no adequate and well-controlled studies of Ticagrelor use in pregnant women. In animal studies, Ticagrelor caused structural abnormalities at maternal doses about 5 to 7 times the maximum recommended human dose (MRHD) based on body surface area. Ticagrelor should be used during pregnancy only if the potential benefit justifies the potential risk to the fetus. It is not known whether Ticagrelor or its active metabolites are excreted in human milk. Ticagrelor is excreted in rat milk. Because many drugs are excreted in human milk, and because of the potential for serious adverse reactions in nursing infants from Ticagrelor, a decision should be made whether to discontinue nursing or to discontinue Ticagrelor.

STORAGE

Store below 30 °C temperature. Keep away from light and wet place. Keep out of reach of children.

PACKAGING**NoPlag™ Tablet:**

Box containing 1 strip of 10 tablets. Each film coated tablet contains Ticagrelor BP 90 mg.

SK•F

Manufactured by
ESKAYEF PHARMACEUTICALS LTD.
TONGI, GAZIPUR, BANGLADESH
TM TRADEMARK
PM09209 V01

নোপ্লাগ™

টিকাগ্রেলর বি.পি. পাতলা আবরণযুক্ত ট্যাবলেট

বর্ণনা

নোপ্লাগ™ টিকাগ্রেলরের একটি প্রস্তুতি। টিকাগ্রেলর এবং এর প্রধান মেটাবোলাইট সিগনাল ট্রান্সডাকশন এবং প্লাটিলেট সক্রিয়করণ রোধ করতে P2Y12 এডিপি-রিসেপ্টরের সাথে রিভারসিবলি সংযোগ করে। টিকাগ্রেলর এবং এর মেটাবোলাইট প্রায় সমতুল্য।

নির্দেশনা

সাময়িক করোনারি সিনড্রোম বা মায়োকার্ডিয়াল ইনফার্কশন আগে হয়েছে এমন রোগীদের কার্ডিওভাসকুলার জনিত মৃত্যু, মায়োকার্ডিয়াল ইনফার্কশন এবং স্ট্রোকের হার কমাতে টিকাগ্রেলর কাজ করে। একিউট করনারী সিনড্রোম এর পরে কমপক্ষে প্রথম ১২ মাসের জন্য টিকাগ্রেলর ক্লোপিডোগ্রেলের চেয়ে উচ্চতর। টিকাগ্রেলর একিউট করনারী সিনড্রোম চিকিৎসার জন্য স্টেন্ট করা রোগীদের স্টেন্ট থ্রম্বোসিসের হারও কমিয়ে দেয়।

সেবনবিধি

একিউট করনারী সিনড্রোম ইভেন্টের পরে ১৮০ মিলিগ্রাম ওরাল লোডিং ডোজ দিয়ে চিকিৎসা শুরু করুন। একিউট করনারী সিনড্রোম ইভেন্টের পর প্রথম বছরে প্রতিদিন ৯০ মিলিগ্রাম দিয়ে দুবেলা চিকিৎসা চালিয়ে যান। ১ বছর পর দিনে দুবেলা ৬০ মিলিগ্রাম ব্যবহার করুন। দৈনিক মেইটেনেন্স ডোজ হিসেবে ৭৫-১০০ মিলিগ্রাম অ্যাসপিরিনের সাথে টিকাগ্রেলর ব্যবহার করুন।

প্রতিনির্দেশনা

- ১। অন্তঃস্রব্ধের রক্তপাতের ইতিহাস
- ২। সক্রিয় প্যাথলজিক্যাল রক্তপাত
- ৩। টিকাগ্রেলরের বা এর কোনো উপাদানের প্রতি অতি সংবেদনশীলতা

পার্শ্বপ্রতিক্রিয়া

- ১। রক্তপাত
- ২। শ্বাসকষ্ট

সাবধানতা এবং সতর্কতা

ক্রিনিক্যাল ট্রায়ালে কন্ট্রোল এজেন্টদের তুলনায় টিকাগ্রেলরের সাথে শ্বাসকষ্ট বেশি রিপোর্ট করা হয়েছিল। টিকাগ্রেলর এর ফলে শ্বাসকষ্ট স্ব-সীমাবদ্ধ।
গুরুতর হেপাটিক প্রতিবন্ধকতা: টিকাগ্রেলরের কারণে বেড়ে যাওয়ার সম্ভাবনা বেশি।

ওষুধের মিথস্ক্রিয়া

- ১। শক্তিশালী CYP3A ইনহিবিটর বা CYP3A ইনডিউসার এর সাথে ব্যবহার এড়িয়ে চলুন।
- ২। সিমভাস্ট্যাটিন বা আইওভাস্ট্যাটিন প্রতিদিন ৪০ মিলিগ্রামের বেশি গ্রহণকারী রোগীদের স্ট্যাটিন সম্পর্কিত প্রতিকূল প্রভাবের ঝুঁকি বেড়ে যেতে পারে।
- ৩। টিকাগ্রেলরের ডোজের সূচনা বা ডোজের পরিবর্তনের সাথে ডিগক্সিন নামক ওষুধের মাত্রা পর্যবেক্ষণ করুন।

গর্ভাবস্থা এবং স্তন্যদানে ব্যবহার

গর্ভাবস্থা ক্যাটাগরি সি। গর্ভবতী মহিলাদের মধ্যে টিকাগ্রেলর ব্যবহারের পর্যাণ্ড এবং স্তন্যদানে কোনো ডাটা নেই। প্রাণী গবেষণায়, টিকাগ্রেলর শরীরের পৃষ্ঠের ক্ষেত্রফলের উপর ভিত্তি করে সর্বাধিক প্রস্তাবিত মানব ডোজ এর প্রায় ৫ থেকে ৭ গুণ বেশি মাত্র ডোজগুলিতে কাঠামোগত অস্বাভাবিকতা সৃষ্টি করে। টিকাগ্রেলর শুধুমাত্র গর্ভাবস্থায় ব্যবহার করা উচিত যদি সম্ভাব্য সুবিধা জন্মের সম্ভাব্য ঝুঁকিকে সমর্থন করে। টিকাগ্রেলর বা এর সক্রিয় মেটাবোলাইট মায়ের দুধে নির্গত হয় কিনা তা জানা যায়নি। টিকাগ্রেলর ইদুরের দুধে নিঃসৃত হয়। কারণ অনেক ওষুধ মায়ের দুধে নিঃসৃত হয় এবং টিকাগ্রেলর থেকে স্তন্যপান করানো শিশুদের ক্ষেত্রে গুরুতর বিরূপ প্রতিক্রিয়ার সম্ভাবনার কারণে, নার্সিং বন্ধ করা বা টিকাগ্রেলর বন্ধ করার সিদ্ধান্ত নেওয়া উচিত।

সংরক্ষণ

আলো এবং আর্দ্রতা থেকে দূরে, ৩০ °সে. তাপমাত্রার নিচে সংরক্ষণ করুন। শিশুদের নাগালের বাইরে রাখুন।

সরবরাহ**নোপ্লাগ™ ট্যাবলেট:**

প্রতিটি বক্সে রয়েছে ১০টি ট্যাবলেটের ১টি স্ট্রিপ। প্রতিটি পাতলা আবরণযুক্ত ট্যাবলেটে আছে টিকাগ্রেলর বি.পি. ৯০ মি.গ্রা.।

SK•F

প্রস্তুতকারক
এসকেএফ ফার্মাসিউটিক্যালস্ লি.
টঙ্গী, গাজীপুর, বাংলাদেশ
© রেজিস্টার্ড ট্রেডমার্ক

240 mm

PM Specification

Job Name	: NoPlag® Insert	Paper	: 60 gsm offset paper
Size	: L - 240 mm, W - 80 mm	Lamination	: N/A
Print	: 2 Colors	Loading Process	: N/A
Pantone Code:	■ PANTONE 419 C ■ PANTONE 185 C	Others	:

CSD 04