



**AUPREL 90mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS**  
**Ticagrelor**

**Composición:** Cada comprimido recubierto contiene: Ticagrelor 90,00mg y Excipientes c.s.p.

**Indicaciones:** Prevención de eventos trombóticos (Accidente cerebrovascular, infarto agudo de miocardio, muerte cardiovascular), en pacientes con angina de pecho inestable, infarto agudo de miocardio con y/o sin elevación del segmento ST, síndrome coronario agudo, incluyendo pacientes tratados médicamente o aquellos tratados con stent coronario u otra intervención coronaria percutánea como injerto de bypass arterial coronario.

**Posología (Dosis recomendada):** Adultos: Dos (02) comprimidos recubiertos al inicio y continuar con un (01) comprimido recubierto cada doce (12) horas.

**Dosis máxima:** La dosis señalada. El uso de dosis mayores no genera beneficios terapéuticos adicionales y, por el contrario, podría ocasionar la aparición de efectos adversos.

**Dosificación en pacientes especiales:**

**Ancianos:** No se requieren ajustes de dosificación.

**Insuficiencia hepática leve a moderada:** No se requieren ajustes de dosificación.

**Insuficiencia renal:** No se requieren ajustes de dosificación.

**Advertencias:** Producto de uso delicado que sólo debe ser administrado bajo estricta vigilancia médica. No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia, ni durante la lactancia, a menos que por criterio médico el balance beneficio/riesgo sea favorable. En caso de ser imprescindible su uso por no existir otra alternativa terapéutica, suspéndase temporalmente la lactancia materna mientras dure



el tratamiento. No exceda la dosis prescrita. Manténgase fuera del alcance de los niños.

**Precauciones:** Pacientes con bloqueo auriculoventricular de 2° o 3° grado, cirugía o traumatismo reciente, enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC), insuficiencia hepática leve a moderada, síncope debido a bradicardia, síndrome coronario agudo, síndrome del seno enfermo. Pacientes en tratamiento con anticoagulantes, antiinflamatorios no esteroideos, fibrinolíticos. En los casos en que por razones clínicas se requiera o justifique la interrupción del tratamiento, éste deberá reestablecerse tan pronto como sea posible. En aquellos pacientes que van a ser sometidos a algún procedimiento quirúrgico u odontológico, con riesgo elevado de sangrado, se deberá suspender el tratamiento por lo menos 5 días antes de la intervención. La eficacia y seguridad de este producto no se ha establecido en pacientes menores a 18 años.

**Contraindicaciones:** Alergia a los componentes de la fórmula. Pacientes con hemorragia activa clínicamente significativa (Hemorragia digestiva, hemorragia intracraneal), historial de hemorragia intracraneal, insuficiencia hepática grave.