

## Clopigamma® 75 mg Filmtabletten

**Wirkstoff:** Clopidogrel **Zusammensetzung:** *Arzneil. wirksame Bestandt.:* Eine Filmtablette enthält 75 mg Clopidogrel. *Sonst. Bestandt.:* Mannitol (Ph. Eur.); Wasserfreie Lactose (Ph. Eur.); hochdisperses Siliciumdioxid; Butylhydroxyanisol (Ph. Eur.); vorverkleisterte Stärke (Mais); Hypromellose; Ascorbinsäure; hydriertes Rizinusöl; Hyprollose; Hypromellose; Macrogol 8000; Titandioxid (E 171); Eisenoxid(III)-oxid (E 172) **Anwendungsgebiete:** B. Erwachs. indiziert zur Prävention atherothrombotischer Ereign. b. Patienten mit Herzinfarkt (wenige Tage bis 35 Tage zurückl.), m. ischäm. Schlaganfall (7 Tage bis 6 Monate zurücklieg.) o. mit nachgewies. peripherer arterieller Verschlusskrankh. **Gegenanzeigen:** Überempfindl. geg. d. Wirkstoff o. einen d. sonst. Bestandteile; schw. Leberfunktionsstörungen; akute pathologische Blutung, wie b. Magen-Darm-Geschwüren o. intrakraniellen Blutungen **Nebenwirkungen:** *Häufig (≥ 1/100 bis < 1/10):* Hämatome, Epistaxis, gastrointestinale Blutungen, Durchfall, Bauchschm., Dyspepsie; Bluterguss; Blutung an Punktionsstellen. *Gelegentlich (≥ 1/1.000 bis < 1/100):* Thrombozytopenie, Leukopenie, Eosinophilie; intrakranielle Blutung (einige Fälle mit tödlich. Ausgang), Kopfschm., Parästhesien, Schwindel/Benommenheit; Augenblutungen (konjunktival, okular, retinal); Ulcus ventriculi und Ulcus duodeni, Gastritis, Erbrechen, Übelkeit, Verstopfung, Flatulenz; Ausschlag, Juckreiz, Blutungen der Haut (Purpura); Hämaturie; Blutungszeit verlängert, Neutrophilenzahl vermindert, Thrombozytenzahl vermindert. *Selten (≥ 1/10.000 bis < 1/1.000):* Neutropenie, inkl. schw. Neutropenie; Vertigo; retroperitoneale Blutungen; *Sehr selten (< 1/10.000), nicht bekannt:* Thrombotisch-thrombozytopenische Purpura; aplastische Anämie, Panzytopenie, Agranulozytose, schw. Thrombozytopenie, Granulozytopenie, Anämie; Serumkrankh., anaphylaktische Reaktionen; Halluzinationen, Verwirrtheit; Geschmacksstör.; schwere Blutung., Blutung. operat. Wunden, Vaskulitis, Hypotonie; Atemwegsblut. (Hämoptyse, Lungenblut.), Bronchospasmen, interstitielle Pneumonie; gastrointestinale u. retroperitoneale Blutung. mit tödlich. Ausgang, Pankreatitis, Colitis (einschl. ulceröser u. lymphozytärer Colitis), Stomatitis; akutes Lebervers., Hepatitis, Leberwerte außerhalb der Norm; bullöse Dermatitis (toxische epidermale Nekrolyse, Stevens-Johnson-Syndrom, Erythema multiforme), Angioödem, erythematöses Exanthem, Urtikaria, Ekzem, Lichen planus; Blutungen i. Muskel- bzw. Skelettbereich (Hämarthrose), Arthritis, Arthralgie, Myalgie; Glomerulonephritis, Anstieg d. Serumkreatinins; Fieber. Nähere Informationen s. Fachinfo!

**Verschreibungspflichtig! Wörwag Pharma GmbH & Co KG, 71034 Böblingen**

Stand: Oktober 2009