

Journal für Kardiologie

Austrian Journal of Cardiology

Österreichische Zeitschrift für Herz-Kreislaferkrankungen

**Brilique(TM) - Zulassung durch
Europäische Kommission**

*Journal für Kardiologie - Austrian
Journal of Cardiology 2011; 18
(3-4), 114*

Homepage:

www.kup.at/kardiologie

Online-Datenbank
mit Autoren-
und Stichwortsuche



ÖKG
Österreichische
Kardiologische
Gesellschaft

Offizielles
Partnerjournal der ÖKG



EUROPEAN
SOCIETY OF
CARDIOLOGY®

Member of the ESC-Editor's Club



Offizielles Organ des
Österreichischen Herzfonds



ACVC
Association for
Acute CardioVascular Care

In Kooperation
mit der ACVC

Indexed in ESCI
part of Web of Science

Indexed in EMBASE

Veranstaltungskalender

Hybrid-Veranstaltungen der Herausgeber des **Journals für Kardiologie**

Finden Sie alle laufend aktualisierten Termine
auf einem Blick unter

www.kup.at/images/ads/kongress.pdf

Brilique™ – Zulassung durch Europäische Kommission

Durch die Marktzulassung der Europäischen Kommission von Brilique™ (Ticagrelor-Tabletten) zur Prävention atherothrombotischer Ereignisse bei Erwachsenen mit akutem Koronarsyndrom (ACS) ist das Medikament nun in allen 27 Mitgliedsstaaten sowie den 3 am Europäischen Wirtschaftsraum beteiligten Nicht-EU-Staaten zugelassen.

Brilique™ erhielt im vergangenen Sommer in den überarbeiteten „Richtlinien für koronare Revaskularisierung“ der „Europäischen Gesellschaft für Kardiologie“ (European Society of Cardiology; ESC) und der „Europäischen Gesellschaft für Herz-Thoraxchirurgie“ (European Society for Cardio-Thoracic Surgery; EACT) eine Empfehlung der Klasse 1B.

In der neuen Version der Richtlinien ist Brilique™ als Plättchenaggregationshemmer bei koronarer Revaskularisierung von ACS-Patienten nach Myokardinfarkt mit ST-Hebung (STEMI) und ohne ST-Hebung (NSTEMI) vertreten. Derzeit befindet sich Ticagrelor in weltweit 18 Staaten in der behördlichen Begutachtungsphase.

Brilique™ (Ticagrelor) ist ein direkt wirkender Antagonist des P2Y₁₂-Rezeptors und gehört zur chemischen Substanzklasse der Cyclo-Pentyl-Triazol-Pyrimidine (CPTP). Ticagrelor ist der erste reversibel bindende orale ADP-Rezeptor-Antagonist. Brilique™, ein rezeptpflichtiger oral einzunehmender Plättchenaggregationshemmer, der zusammen mit Acetylsalicylsäure (ASS; z. B. Aspirin) eingenommen wird, ist für die Vorbeugung atherothrombotischer Ereignisse bei erwachsenen Patienten mit akutem Koronarsyndrom (instabile Angina pectoris, NSTEMI, STEMI) indiziert, sowohl bei medizinisch betreuten Patienten als auch bei Patienten, die sich einer perkutanen Koronarangioplastie oder einer Koronararterien-Bypass-Operation unterziehen.

Die Zulassung von Brilique™ beruht auf klinischen Studien mit Ticagrelor, vor allem den Ergebnissen der PLATO-Studie (PLATelet Inhibition and Patient Outcomes), in der die Überlegenheit von Ticagrelor gegenüber Clopidogrel nachgewiesen wurde. Die Studie zeigte, dass die Behandlung von 54 ACS-Patienten mit Ticagrelor statt mit Clopidogrel über ein Jahr ein atherothrombotisches Ereignis verhinderte und die Behandlung von 91 Patienten einen kar-

diovaskulären Todesfall – ohne dass ein Anstieg schwerer oder tödlicher Blutungen im Verlauf eines Therapiejahres zu beobachten war (11,6 % mit Brilique™ vs. 11,2 % mit Clopidogrel; $p = 0,43$).

Die für Brilique™ am häufigsten berichteten Nebenwirkungen waren Blutungen und Atemnot. Mit Brilique™ sind schwere Blutungen selten, schwächere Blutungen wie Hämatome oder Nasenbluten jedoch häufig. Wenn in der PLATO-Studie Atemnot auftrat, verschwand sie oft bei Fortdauer der Behandlung wieder; nur selten führte sie zum Absetzen von Brilique™.

Aufgrund von Preis- und Kassenverhandlungen wird die Markteinführung in den meisten EU-Staaten, in denen Brilique™ eingeführt wird, in der zweiten Jahreshälfte 2011 erfolgen.

Quellen:

1. Austria Codex Fachinformation
2. www.escardio.org/Guidelines, Dezember 2010
3. Wallentin L et al. NEJM 2009; 361: 1045–57.

Weitere Informationen:

AstraZeneca Österreich GmbH
A-1037 Wien, Schwarzenbergplatz 7
E-Mail: info@astrazeneca.com

Indikation von BRILIQUE®
BRILIQUE® ist zugelassen für Patienten mit akutem Koronarsyndrom (ACS): STEMI, NSTEMI und instabile Angina Pectoris in Kombination mit ASS.¹

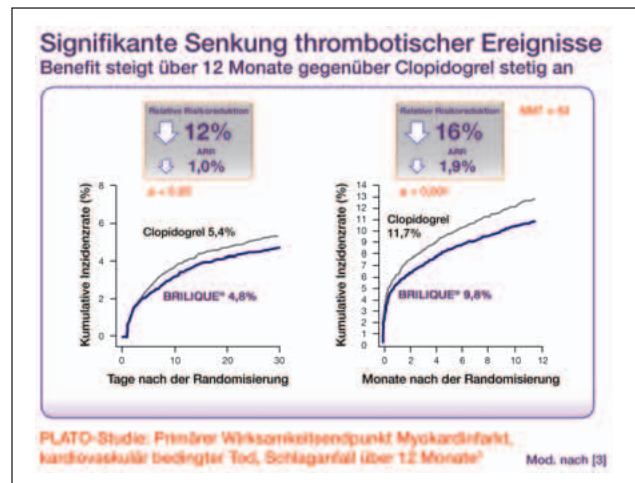


ESC Guidelines: 1B bei STEMI und NSTEMI^{1,2}

- Empfohlen bis zu 12 Monate¹
- Einnahme unabhängig von den Mahlzeiten¹
- Sollte mit Aspirin kombiniert werden¹

Der Wirkstoff Ticagrelor wird in Österreich produziert. 

ESC Guidelines on Myocardial Revascularisation



Mitteilungen aus der Redaktion

Besuchen Sie unsere Rubrik

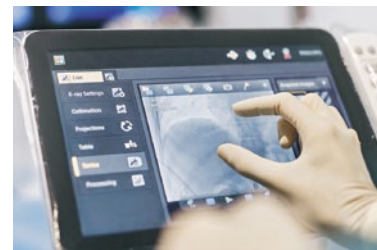
[Medizintechnik-Produkte](#)



Neues CRTD Implantat
Intica 7 HF-T QP von Biotronik



Artis pheno
Siemens Healthcare Diagnostics GmbH



Philips Azurion:
Innovative Bildgebungslösung

Aspirator 3
Labotect GmbH



InControl 1050
Labotect GmbH

e-Journal-Abo

Beziehen Sie die elektronischen Ausgaben dieser Zeitschrift hier.

Die Lieferung umfasst 4–5 Ausgaben pro Jahr zzgl. allfälliger Sonderhefte.

Unsere e-Journale stehen als PDF-Datei zur Verfügung und sind auf den meisten der marktüblichen e-Book-Readern, Tablets sowie auf iPad funktionsfähig.

[Bestellung e-Journal-Abo](#)

Haftungsausschluss

Die in unseren Webseiten publizierten Informationen richten sich **ausschließlich an geprüfte und autorisierte medizinische Berufsgruppen** und entbinden nicht von der ärztlichen Sorgfaltspflicht sowie von einer ausführlichen Patientenaufklärung über therapeutische Optionen und deren Wirkungen bzw. Nebenwirkungen. Die entsprechenden Angaben werden von den Autoren mit der größten Sorgfalt recherchiert und zusammengestellt. Die angegebenen Dosierungen sind im Einzelfall anhand der Fachinformationen zu überprüfen. Weder die Autoren, noch die tragenden Gesellschaften noch der Verlag übernehmen irgendwelche Haftungsansprüche.

Bitte beachten Sie auch diese Seiten:

[Impressum](#)

[Disclaimers & Copyright](#)

[Datenschutzerklärung](#)