

**Sandoz® Ticlopidine**

Chlorhydrate de ticlopidine

Comprimés de 250 mg

**Inhibiteur de la fonction plaquettaire**

On prescrit habituellement Sandoz Ticlopidine à des patients qui ont déjà eu un accident cérébro-vasculaire ou qui ont connu des signes avant-coureurs indiquant un risque accru d'accident cérébro-vasculaire, comme une ischémie cérébrale transitoire, des changements neurologiques secondaires à une ischémie ou des accidents cérébro-vasculaires mineurs. Au cours des essais cliniques, la ticlopidine a démontré pouvoir abaisser à la fois le taux de mortalité due à un accident cérébro-vasculaire et la survenue d'un premier accident cérébro-vasculaire ou d'accidents cérébro-vasculaires répétés chez de tels patients.

Sandoz Ticlopidine renferme du chlorhydrate de ticlopidine, un médicament qui réduit la capacité des plaquettes sanguines à se coller les unes aux autres ou contre les parois des vaisseaux sanguins. Cette action atténue la tendance du sang à coaguler dans des endroits non désirés comme des vaisseaux sanguins dont le calibre a diminué.

On vous a prescrit Sandoz Ticlopidine, et vous devez vous conformer rigoureusement **aux directives de votre médecin**. Comme certains effets secondaires risquent de se produire chez certains patients (voir ci-après), votre médecin devra vous surveiller de près afin d'en déceler les signes et les symptômes, surtout durant les trois premiers mois du traitement avec Sandoz Ticlopidine. **Vous devrez aussi subir un test sanguin** (afin de mesurer votre nombre de globules sanguins et certains indicateurs biochimiques) **avant le début du traitement et ensuite toutes les deux semaines pendant les trois premiers mois du traitement avec Sandoz Ticlopidine**. Si vous cessez de prendre Sandoz Ticlopidine pour quelque raison que ce soit au cours des trois premiers mois, vous devrez quand même subir un test sanguin additionnel dans les deux semaines suivant l'arrêt de votre traitement avec Sandoz Ticlopidine. Également, il est très important de signaler immédiatement à votre médecin l'apparition de :

- **tout signe d'infection** tel que : fièvre, frissons, mal de gorge, ulcérations dans la bouche, etc.;
- **toute ecchymose ou tout saignement anormal**;
- tout signe de **jaunisse** (yeux ou peau jaunes, urine foncée ou selles de couleur claire);
- **éruption cutanée**;
- **diarrhée** persistante.

Si vous ne pouvez consulter immédiatement le médecin, cessez de prendre le médicament jusqu'à votre prochain rendez-vous.

De plus, **demandez l'avis de votre médecin avant de prendre tout autre médicament** dont l'emploi vous serait nécessaire (on sait que la ticlopidine peut entraver l'action d'autres médicaments).

Si vous devez subir une intervention chirurgicale ou dentaire, avisez le chirurgien ou le dentiste que vous prenez du Sandoz Ticlopidine, un médicament qui peut provoquer un saignement prolongé.

**RÉACTIONS INDÉSIRABLES**

Environ 20 % des patients auront des effets secondaires occasionnés par l'emploi de la ticlopidine. La plupart des effets secondaires surviennent pendant les trois premiers mois de traitement et disparaîtront habituellement une à deux semaines après que le patient aura cessé de prendre de la ticlopidine. Les effets secondaires qui pourraient être plus sérieux sont :

- Une baisse du nombre de globules blancs qui se produit chez environ 2 % des patients traités avec de la ticlopidine. Cet état entraînera une moins grande résistance à l'infection. Des tests sanguins réguliers sont nécessaires pour déceler cet effet secondaire le plus tôt possible et cesser la médication. Chez moins de 1 % des patients, le nombre de globules blancs peut chuter radicalement à des concentrations très faibles, mais l'arrêt du traitement avec de la ticlopidine se termine presque toujours par un rétablissement complet.

- Une tendance accrue au saignement qui se manifeste par un saignement prolongé à la suite d'un traumatisme ou d'une plaie chirurgicale, de contusions, de saignements dans le tube digestif (présence de selles noires), etc. survient très rarement, dans moins de 1 % des cas, mais on doit en surveiller l'apparition surtout si vous avez des antécédents de troubles hémorragiques, d'ulcères gastro-duodénaux, etc. (parlez à votre médecin de vos antécédents) ou si vous êtes sur le point de subir une intervention chirurgicale (n'oubliez pas d'informer le chirurgien ou le dentiste de votre traitement avec Sandoz Ticlopidine).
- Exceptionnellement, une jaunisse ou une insuffisance hépatique, habituellement réversibles dès l'abandon du traitement avec de la ticlopidine, ont été signalées.

Les effets secondaires les plus courants sont des maux d'estomac, des diarrhées et des éruptions cutanées. Pour minimiser les maux d'estomac, **prenez toujours le Sandoz Ticlopidine aux repas**.

Comme pour tout médicament, on ne peut écarter la possibilité que survienne un effet secondaire inattendu, auparavant inconnu, et potentiellement sérieux.

Si vous ne comprenez pas l'information qui précède dans son ensemble ou en partie, parlez-en à votre médecin.

**ENTREPOSAGE**

Conservé entre 15 et 30 °C. Protéger de la lumière.

**MISES EN GARDE**

Employer tel que prescrit. Garder hors de la portée des enfants.

**INGRÉDIENTS NON MÉDICINAUX**

Cellulose microcristalline, amidon, povidone, dioxyde de silice colloïdal, stéarate de magnésium et opadry blanc.

® Marque de commerce déposée utilisée sous licence par Sandoz Canada Inc.



Sandoz Canada Inc.  
Qc, Canada J4B 7K8  
medinfo@sandoz.com

**1 800 361-3062**

Révisé : mars 2006