

Pakendi infoleht: teave patsiendile

Recoxa, 7,5 mg tabletid

Recoxa, 15 mg tabletid

meloksikaam

Enne ravimi võtmist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Recoxa ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Recoxa võtmist
3. Kuidas Recoxa't võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Recoxa't säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Recoxa ja milleks seda kasutatakse

Recoxa sisaldab toimeainena meloksikaami. Meloksikaam kuulub ravimite gruppi, mida nimetatakse mittesteroidseteks põletikuvastasteks aineteks (MSPVA-d), mida kasutatakse põletiku ja valu vähendamiseks liigestes ning lihastes.

Recoxa tabletid on näidustatud täiskasvanutele ja vähemalt 16-aastastele noorukitele.

Recoxa't kasutatakse

- osteoartroosi ägenemiste lühiajaliseks raviks,
- reumatoidartriidi pika-ajaliseks raviks,
- anküloseeriva spondüliidi pikaajaliseks raviks

2. Mida on vaja teada enne Recoxa võtmist

Recoxa't ei tohi võtta

- kui olete meloksikaami või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.
- kui olete allergiline atsetüülsalitsüülhappe või teiste mittesteroidsete põletikuvastaste ravimite suhtes.
- kui teil on kunagi esinenud atsetüülsalitsüülhappe või teiste põletikuvastaste ravimite võtmise järel kähisev hingamine, pinguloleku tunne rinnus, astma (hingamisraskused), ninapolüübid (ninahingamise takistus, mis on seotud ninalimaskesta tursega) koos nohuga, ootamatu naha või limaskestade turse, nt silmaümbruse, näo, huulte, suu või kõri turse, mis võib hingamist raskendada (angioneurootiline turse), nõgestõbi.
- kui teil on või on olnud enam kui kaks korda seedetrakti haavandit (mao või soolte haavand) või verejooksu maost või sooltest (selle tunnuseks võib olla näiteks must väljaheide).
- kui teil on elus kunagi olnud seedetrakti verejooksu või mulgustumist seoses varasema MSPVA-raviga.
- kui teil on olnud ajuveresoonekonna verejooks (veritsus ajus olevatest veresoontest) või muid veritsusseisundeid.
- kui teil on raske maksahaigus.
- kui teil on raske neeruhaigus ja te ei saa dialüüsravi.

- kui teil on raske südamepuudulikkus.
- kui te olete viimased 3 kuud rase.

Recoxa't ei tohi võtta lapsed ja alla 16-aastased noorukid.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Recoxa võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Hoiatused

Ravimid nagu Recoxa võivad olla seotud südamelihase infarkti (müokardiinfarkt)või insuldi veidi kõrgenenud riskiga. Igasugune risk on tõenäolisem suurte annuste võtmisel ja pikaajalisel kasutamisel. Ärge ületage ravimi soovitatavat annust ega ravi kestust (vt lõik 3 "Kuidas Recoxa't võtta").

Lõpetage ravi Recoxa'ga otsekohe, kui märkate endal seedetrakti veritsust (põhjustab tõrvavärvi väljaheidet) või haavandumist (põhjustab kõhuvalu).

Kui teil on probleeme südamega, kui teil on olnud hiljuti insult või kui te arvate, et teil esineb risk selliste seisundite tekkimiseks, peate oma ravi arutama oma arsti või apteekriga. Näiteks:

- kui teil on kõrge vererõhk (hüpertensioon)
- kui teil on kõrge veresuhkru tase (suhkurtõbi)
- kui teil on kõrge kolesterooli tase veres (hüperkolesteroleemia)
- kui te suitsetate.

Meloksikaami kasutamisel on esinenud potentsiaalselt eluohtlikke nahareaktsioone (Stevensi-Johnsoni sündroom, toksiline epidermise nekrolüüs), mis algselt tekivad punakate märklauakujuliste täppide või ümarate laikudena kehatüvel, sageli võivad keskosas olla villid.

Lisaks võivad esineda suu, neelu, nina, genitaalide ja silma (punased ja turses silmad) limaskestadel haavandid.

Sellise võimaliku eluohtliku nahalööbega kaasnevad sageli gripile sarnased sümptomid. Lööve võib progresseeruda, põhjustades laialdaselt villide tekke või naha irdumist.

Raskekujuliste nahareaktsioonide kõrgeim tekkerisk on ravi esimestel nädalatel.

Kui teil on tekkinud meloksikaami kasutamisel Stevensi-Johnsoni sündroom või toksiline epidermise nekrolüüs, ei tohi te enam kunagi meloksikaami kasutada.

Kui teil tekib lööve või eelnimetatud sümptomid nahal, lõpetage meloksikaami võtmine, võtke kohe ühendust arstiga ja andke talle teada, et võtate seda ravimit.

Kui teil on kunagi varem tekkinud pärast meloksikaami või teiste oksikaamide (nt piroksikaam) võtmist fikseerunud ravimlööve (ümarad või ovaalsed, punetavad ja turses laigud nahal, mis tekivad reeglina sama(de)s koh(t)a(de)s, villid, nõgestõbi ja sügelus).

Ägedast valust kiireks vabanemiseks Recoxa ei sobi.

Recoxa võib varjata nakkushaiguse sümptomeid (nt palavik). Kui te arvate, et teil võib olla infektsioon, siis peate konsulteerima oma arstiga.

Ettevaatusabinõud kasutamisel

Kuna võib ilmned vajadus ravi kohandamiseks, on oluline, et enne Recoxa võtmist konsulteeriksite oma arstiga:

- kui teil on esinenud söögitorupõletik (ösofagiit), mao limaskesta põletik (gastriit) või mõni muu seedetrakti haigus, nagu Crohni tõbi või haavandiline jämesoole põletik,
- kui teil on kõrge vererõhk (hüpertensioon),
- kui olete vanemas eas,
- kui teil on vähenenud vereruumala (hüpovoleemia), mis võib esineda pärast rasket verekaotust, põletust, kirurgilist operatsiooni või vähest vedeliku tarbimist,
- kui te põete südame-, maksa- või neeruhaigust,
- kui teil on kõrge veresuhkru tase (suhkurtõbi),
- kui arst on teil eelnevalt diagnoosinud kaaliumi kõrge taseme veres,

Arst peab teie ravi kulgu jälgima.

Muud ravimid ja Recoxa

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate, olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid.

Eriti oluline on oma arsti või apteekrit teavitada, kui te võtate/olete võtnud või kasutate mõnda järgmistest ravimitest:

- teised põletikuvastased ravimid, sh atsetüülsalitsüülhape;
- kortikosteroidid (nt kasutatakse põletiku või allergiliste reaktsioonide raviks);
- ravimid, mis takistavad verehüübimist, nt varfariin või mis lõhustavad verehüübeid (trombolüütikumid);
- kaaliumisoolad – kasutatakse vere madala kaaliumisisalduse profülaktikaks või raviks;
- trimetoprim – kasutatakse kuseteede infektsioonide raviks;
- selektiivsed serotoniini tagasihaarde inhibiitorid (SSRI, ravimid, mida kasutatakse depressiooni ja teiste psüühikahäirete raviks);
- kõrge vererõhu ravi kasutatavad ravimid (nt beetablokaatorid) ja kõik diureetikumid (“veetabletid”). Kui te võtate diureetikume, võib teie arst jälgida teie neerufunktsiooni;
- kaltsineuriini inhibiitorid, nt tsüklosporiin, takroliimus – ravimid, mida kasutatakse sageli pärast organi siirdamist, või mingi raske nahaprobleemi, reumatoidartriidi või nefrootilise sündroomi korral;
- deferasiroks – ravim, mida kasutatakse üleliigse raua eemaldamiseks organismist;
- liitium – ravim, mida kasutatakse meeleoluhäirete raviks;
- metotreksaat – ravim, mida kasutatakse peamiselt kasvajate või raskete, ravile allumatute nahahaiguste ja aktiivse reumatoidartriidi korral;
- pemetrekseed – kasvajateravis kasutatav ravim;
- kolestüramiin – kasutatakse peamiselt kolesteroolisisalduse langetamiseks;
- suukaudsed veresuhkru sisaldust alandavad ravimid (sulfonüüluuread, nategliniid) – kasutatakse suhkurtõve raviks. Arst jälgib hoolikalt teie veresuhkru taset, et vältida madala veresuhkru taseme (hüpoglükeemia) teket.

Rasedus, imetamine ja viljakus

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Rasedus

Ärge võtke Recoxa't, kui olete viimaseid kuid rase (viimased 3 kuud), kuna see võib kahjustada teie sündimata last või põhjustada probleeme sünnitusel. See võib teie sündimata lapsel põhjustada neeru- ja südameprobleeme. See võib mõjutada teie ja teie lapse kalduvust veritsustele ja põhjustada sünnituse oodatust hilisemat aega või pikemat kulgu. Ärge võtke Recoxa't raseduse esimese 6 kuu jooksul, välja arvatud juhul, kui see on hädavajalik ja teie arst on seda soovitanud. Kui vajate ravi sel perioodil või kui te üritate rasestuda, tuleb kasutada väikseimat annust võimalikult lühikese aja jooksul. Kui alates 20ndast rasedusnädalast võetakse Recoxa't rohkem kui paar päeva, võib see põhjustada teie sündimata lapsel neeruprobleeme, mis võivad põhjustada last ümbritseva lootevedeliku vähesust (oligohüdrarnion) või veresoone (*ductus arteriosus* ehk arterioosjuha) ahenemist lapse südames. Kui vajate ravi kauem kui paar päeva, võib arst soovitada täiendavat jälgimist.

Kui te olete raseduse ajal seda ravimit võtnud, peate sellest kohe oma arstile/ ämmaemandale rääkima, et teid vajadusel hoolikalt jälgida.

Imetamine

Seda ravimit ei soovitata imetamise ajal kasutada.

Viljakus

Recoxa võib muuta rasestumise raskemaks.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Selle ravimi kasutamise ajal võivad tekkida nägemishäired (sh hägune nägemine), pearinglus, unisus, peapööritus või muud kesknärvisüsteemi häired. Kui see puudutab teid, siis ärge juhtige autot ega käsitsege masinaid.

Recoxa sisaldab laktoosmonohüdraati ja naatriumi

Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne selle ravimi kasutamist konsulteerima oma arstiga.

Ravim sisaldab vähem kui 1 mmol (23 mg) naatriumi ühes tablettis, see tähendab põhimõtteliselt „naatriumivaba“.

3. Kuidas Recoxa't võtta

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

7,5 mg annuse jaoks võtke üks Recoxa 7,5 mg tablett või pool Recoxa 15 mg tablettist. Recoxa 15 mg tableti saab jagada kaheks võrdseks annuseks.

Soovitatav annus täiskasvanutele ja üle 16-aastastele noorukitele:

Osteoartroosi ägenemine:

7,5 mg ööpäevas, kuid vajadusel võib annust suurendada kuni 15 mg-ni ööpäevas.

Reumatoidartriit:

15 mg ööpäevas, kuid vajadusel võib annust vähendada kuni 7,5 mg-ni ööpäevas.

Anküloseeriv spondüliit:

15 mg ööpäevas, kuid vajadusel võib annust vähendada kuni 7,5 mg-ni ööpäevas.

Patsientide erigrupid

Kui te olete eakas, teil on maksa- või neerude töö häiritud või te olete kõrvaltoimete tekkeks suurendatud riskiga (kui ükskõik milline seisund, mis on loetletud lõigus „Hoiatused ja ettevaatusabinõud“, kehtib teie kohta) võib arst vähendada teie annuse 7,5 mg-ni, võetuna üks kord ööpäevas.

Kasutamine lastel ja noorukitel

Recoxa't ei tohi anda lastele ja alla 16-aastastele noorukitele.

ÄRGE ÜLETAGE MAKSIMAALSET ANNUST 15 MG ÖÖPÄEVAS.

Kogu ööpäevane annus tuleb manustada ühekordse annusena.

Võtke tablett söögi ajal ja neelake alla koos vee või mõne muu vedelikuga.

Kui teil on tunne, et Recoxa toime on liiga tugev või liiga nõrk või te ei tunne ennast paremini pärast mitmepäevast ravi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Kui te võtate Recoxa't rohkem kui ette nähtud

Kui te olete võtnud Recoxa't rohkem kui ette nähtud, võtke otsekohe arstiga ühendust.

Üleannustamise sümptomid on: energia puudus (letargia), uimasus, iiveldus, oksendamine, valu mao piirkonnas.

Need sümptomid leevenevad tavaliselt ravi katkestamisel Recoxa'ga. Teil võib esineda mao või soolte verejooks (gastrointestinaalne verejooks).

Raske mürgistus võib põhjustada vererõhu tõusu (hüpertensioon), ägedat neerupuudulikkust, maksafunktsiooni kahjustust, hingamisraskust, teadvuse kaotust (kooma), krampe (krambihood),

vereringe seiskust (kardiovaskulaarne kollaps), südameseiskust, kiiret tüüpi allergilisi (ülitundlikkus) reaktsioone, sh minestamist, õhupuudust ja nahareaktsioone.

Kui te unustate Recoxa't võtta

Ärge muretsege ununenud annuse pärast. Jätke ununenud annus vahele ja võtke järgmine annus õigel ajal vastavalt raviskeemile.

Ärge võtke kahekordset annust, kui ravim jäi eelmisel korral võtmata.

Kui te lõpetate Recoxa võtmise

Ravi enneaegne katkestamine võib lõppeda ravitava haiguse/sümptomite halvenemise või uuesti tekkega.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Lõpetage otsekohe ravimi võtmine ja otsige meditsiinilist esmaabi kui teil esineb

Mõni allergiline (ülitundlikkus) reaktsioon, mille sümptomiteks võivad olla:

- nahareaktsioonid, nagu sügelus (pruritus), naha villid või mahakoorumine, mis võib olla potentsiaalselt eluohtlik nahalööve (Stevensi-Johnsoni sündroom, toksiline epidermaalne nekrolüüs), pehmete kudede (limaskestade) kahjustused või multiformne erüteem (vt lõik 2). Multiformne erüteem on raske allergiline nahareaktsioon, mis põhjustab laike, punaseid vermeid või punakaslillasid või villilisi piirkondi. See võib kahjustada ka suud, silmi ja muid niiskeid kehapiindu.
- naha või limaskestade turse, nt silmaümbruse, näo, huulte, suu või kõri turse, millega võib kaasneda raskendatud hingamine, pahklude või säärite turse (alajäsemete turse).
- õhupuudus või astmahoog.
- maksapõletik (hepatiit). Selle sümptomiteks võivad olla:
 - naha või silmavalgete kollasus (kollatõbi).
 - kõhuvalu.
 - isutus.

Mõni seedetrakti kõrvaltoime, eriti:

- verejooks (põhjustab tõrvavärvi väljaheidet);
- seedetrakti haavandid (põhjustab kõhuvalu).

Seedetrakti (mao ja soolestiku) verejooks, seedetrakti haavandumine või mulgustumine (perforatsioon) võib vahel olla tõsine ja potentsiaalselt surmaga lõppev, eriti eakatel.

Kui teil on kunagi esinenud mingeid seedetrakti sümptomeid seoses MSPVA-de pikaajalise kasutamisega, konsulteerige otsekohe arstiga, eriti, kui olete eakas. Arst võib ravi ajal teid jälgida.

Mittesteroidsete põletikuvastaste ainete (MSPVA-d) üldised kõrvaltoimed

Mõnede mittesteroidsete põletikuvastaste ainete (MSPVA-d) kasutamisega võib kaasneda arterite topistuste (arteriaalsed tromboosid), nt südameataki (südamelihase infarkti) või insuldi riski väike suurenemine, eriti suurte annuste ja pikaajalise ravi korral.

Seoses MSPVA-raviga on esinenud vedeliku peetust (tursed), kõrget vererõhku (hüpertensioon) ja südamepuudulikkust.

Kõige sagedamini täheldatud kõrvaltoimed mõjustavad seedetrakti (mao ja soolestiku kõrvaltoimed):

- mao ja peensoole ülemise osa haavandid (peptilised/kaksteistsõrmiksoole haavandid),
- soole seina mulgustumine (perforatsioon) või seedetrakti verejooks (vahel surmaga lõppev, eriti eakatel).

Pärast MSPVA-de manustamist on täheldatud järgmisi kõrvaltoimeid:

- iiveldus ja oksendamine,
 - kõhulahtisus,
 - kõhupuhitus,
 - kõhukinnisus,
 - seedehäired (düspepsia),
 - kõhuvalu,
 - tõrvavärvi väljaheide, mis on tingitud seedetrakti verejooksust (meleena),
 - veriokse (hematemees),
 - haavandiline suu limaskesta põletik (haavandiline stomatiit),
 - seedetrakti põletiku halvenemine (nt jämesoolepõletiku või Crohni tõve ägenemine).
- Harvemini on täheldatud mao limaskesta põletikku (gastriit).

Meloksikaami (Recoxa toimeaine) kõrvaltoimed

Väga sage: võib esineda rohkem kui 1 inimesel 10-st

- seedetrakti kõrvaltoimed, nagu seedehäired (düspepsia), iiveldus ja oksendamine, kõhuvalu, kõhukinnisus, kõhupuhitus, kõhulahtisus (diarröa).

Sage: võib esineda kuni 1 inimesel 10-st

- peavalu.

Aeg-ajalt: võib esineda kuni 1 inimesel 100-st

- pearinglus
- peapöörituse või keerlemise tunne (vertiigo)
- unisus
- aneemia (vere punase pigmendi hemoglobiini kontsentratsiooni vähenemine)
- vererõhu tõus (hüpertensioon)
- nahaõhetus (näo ja kaela ajutine punetus)
- naatriumi ja vee peetus
- kaaliumi kontsentratsiooni tõus veres (hüperkaleemia). See võib põhjustada järgmisi sümptomeid:
 - südamerütmi häired (arütmia)
 - südamepekslemine (tunnete tavalisest rohkem oma südamelööke)
 - lihasnõrkus
- rõhitud
- mao limaskesta põletik (gastriit)
- seedetrakti verejooks
- suu limaskesta põletik (stomatiit)
- kiiret tüüpi allergiline (ülitundlikkus) reaktsioon
- sügelus (pruritus)
- nahalööve
- vedeliku peetusest tingitud tursed (ödeem), sh tursed pahklupiirkonnad/jalasääred (alajäsemete ödeem)
- ootamatu naha või limaskestade turse, nt silmaümbruse, näo, huulte, suu või kõri turse, mis võib raskendada hingamist (angioneurootiline ödeem)
- kiiresti mööduv maksafunktsiooni testide kõrvalekalle (nt maksaensüümide, nagu transaminaaside, aktiivsuse tõus või sapipigmenti bilirubiini kontsentratsiooni tõus). Teie arst saab neid vereanalüüside abil tuvastada
- laboratoorsete neerufunktsiooni testide kõrvalekalle (nt kreatiniini või urea kontsentratsiooni tõus).

Harv: võib esineda kuni 1 inimesel 1000-st

- meeleolu häired
- luupainajad
- vere vormelementide arvu kõrvalekalle, sh:

- ebanormaalne vere vormelementide arv
- vere valgeliblede arvu vähenemine (leukopeenia)
- vereliistakute arvu vähenemine (trombotsütopeenia)

Need kõrvaltoimed võivad põhjustada infektsiooniriski suurenemist ja selliseid sümptomeid, nagu verevalumid või ninaverejooksud

- helin kõrvus (tinnitus)
- oma südamelöökide tajumine (südamepekslemine)
- mao või peensoole ülemise osa haavandid (peptilised/kaksteistsõrmiksoole haavandid)
- söögitorupõletik (ösofagiit)
- astmahoogude tekkimine (on täheldatud aspiriini või teiste MSPVA-de suhtes allergilistel inimestel)
- naha raskekujuline villistumine või mahakoordumine (Stevensi-Johnsoni sündroom ja toksiline epidermaalne nekrolüüs)
- nõgestõbi (urtikaaria)
- nägemishäired, sh:
 - hägune nägemine
 - silma sidekesta põletik (konjunktiviit)
- jämesoolepõletik (koliit).

Väga harv: võib esineda vähem kui 1 inimesel 10 000-st

- naha villilised (bulloossed) reaktsioonid ja multiformne erüteem. Multiformne erüteem on raske allergiline nahareaktsioon, mis põhjustab laike, punaseid vermeid või punakaslillasid või villilisi piirkondi. See võib kahjustada ka suud, silmi ja muid niiskeid kehapiindu
- maksapõletik (hepatiit). See võib põhjustada järgmisi sümptomeid:
 - naha või silmavalgete kollasus (kollatõbi)
 - kõhuvalu
 - isutus
- äge neerupuudulikkus, eriti riskifaktoritega, nagu südamehaigus, suhkurtõbi või neeruhaigus, patsientidel
- soole seina mulgustumine (perforatsioon).

Teadmata: esinemissagedust ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel

- segasusseisund
- desorientatsioon
- õhupuudus ja nahareaktsioonid (anafülaktilised/anafülaktoidsed reaktsioonid), päikesevalgusest tingitud nahareaktsioonid (valgustundlikkusreaktsioon)
- seoses MSPVA-raviga on täheldatud südamepuudulikkust
- teatavate spetsiifilist tüüpi vere valgeliblede täielik kadumine (agranulotsütoos), eriti patsientidel, kes kasutavad Recoxa't koos ravimitega, mis võivad luuüdi funktsiooni pärssida või takistada (müelotoksilised ravimid). Selle tulemuseks võib olla:
 - järsk palaviku tõus
 - kurguvalu
 - infektsioonid
- pankreatiit (kõhunäärepõletik)
- naistel viljatus, ovulatsiooni hilinemine.
- spetsiifiline allergiline reaktsioon nahal, mida nimetatakse fikseerunud ravimlööbeks, mis tekib ravimi uuesti kasutamisel tavaliselt sama(de)s koh(t)a(de)s ja mis võib avalduda ümarate või ovalsete, punetavate ja turses laikudena nahal, villidena (nõgestõbi), sügelusena.

Kõrvaltoimed, mida põhjustavad mittesteroidsed põletikuvastased ained (MSPVA-d), kuid mida ei ole veel täheldatud pärast Recoxa kasutamist

Neerustruktuuri muutused, mille tagajärjeks on äge neerupuudulikkus:

- väga harvad neerupõletiku juhtumid (interstitsiaalne nefriit)
- mõnede neerurakkude surm (äge tubulaarne või papillinekroos)
- valk uriinis (proteinuuriaga nefrootiline sündroom).

Kõrvaltoimetest teatamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada www.ravimiamet.ee kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Recoxa't säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbile. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel eritingimusi.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Recoxa sisaldab

- Toimeaine on meloksikaam.

Recoxa 7,5 – üks tablett sisaldab 7,5 mg meloksikaami.

Recoxa 15 – üks tablett sisaldab 15 mg meloksikaami.

- Abiained on laktoosmonohüdraat, mikrokristalliline tselluloos, kolloidne veevaba ränidioksiid, magneesiumstearaat, naatriumtsitraatdihüdraat, krospovidoon (tüüp A).

Kuidas Recoxa välja näeb ja pakendi sisu

Recoxa 7,5 mg tabletid on helekollased, ümmargused, kaksikkumerad, viltuste servadega, neil on tableti ühel poolel üksteise kohal reljeefselt kujutatud "B" ja "18", teine pool on sile. Tabletid on pakendatud 10 kaupa blistrisse.

Recoxa 15 mg tabletid on helekollased, ümmargused, kaksikkumerad, viltuste servadega, poolitusjoonega, neil on ülalpool poolitusjoont reljeefselt kujutatud „B” ja allpool poolitusjoont „19”, teine pool on sile.

Tableti saab jagada võrdseteks annusteks. Tabletid on pakendatud 10 kaupa blistritesse.

Pakendi suurused:

Recoxa 7,5 mg: 10, 20, 30, 60 ja 100 tabletti

Recoxa 15 mg: 10, 20, 30, 60 ja 100 tabletti

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloa hoidja ja tootja

Zentiva k.s.,

U kabelovny 130

102 37 Praha 10

Dolní Měcholupy

Tšehhi

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

Zentiva Group, a.s. Eesti Filiaal

Info.Estonia@zentiva.com

Infoleht on viimati uuendatud augustis 2023.