

## REMOLEXAM 7,5 mg 30 tabletek

Cena: 11,95 PLN



### Opis słownikowy

Dawka	7,5 mg
Opakowanie	30 tabl.
Postać	tabl.
Producent	FARMAK INTERNATIONAL SP. Z O.O.
Rodzaj rejestracji	Lek
Substancja czynna	Meloxicamum

### Opis produktu

**Wskazania**Lek Remolexam jest stosowany w celu krótkotrwałego leczenia objawów związanych z zaostrzeniem choroby zwyrodnieniowej stawów, takiej jak reumatoidane zapalenie stawów lub zesztywniające zapalenie stawów kręgosłupa znanym również jako choroba Bechterewa (rodzaj zapalenia stawów, które powoduje ból i sztywność okolic kręgosłupa).**Działanie**Lek Remolexam zawiera substancję czynną meloksykam. Meloksykam należy do grupy leków zwanej niesteroidowymi lekami przeciwzapalnymi (NLPZ). Meloksykam jest stosowany w celu zmniejszenia stanu zapalnego i bólu stawów oraz mięśni.**Sposób użycia**Ten lek należy zawsze stosować zgodnie z zaleceniami lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty. Tabletkę należy połknąć, popijając wodą lub innym płynem podczas posiłku. Zalecana dawka to jedna tabletkę leku Remolexam 7,5 mg. Nie należy przekraczać maksymalnej dawki 7,5 mg na dobę. Jeśli po upływie 7 dni nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem. Pacjenci w podeszłym wieku Zalecana dawka to 7,5 mg na dobę. Pacjenci z zaburzeniami czynności nerek i wątroby Zalecana dawka to 7,5 mg na dobę. Stosowanie u dzieci i młodzieży Lek Remolexam nie jest zalecany dla dzieci i młodzieży w wieku poniżej 16 lat. Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Remolexam W przypadku przyjęcia większej niż zalecana dawki leku Remolexam należy niezwłocznie zwrócić się do lekarza lub udać się do najbliższego szpitala. Objawami przedawkowania mogą być: osłabienie (uczucie braku energii), senność, nudności oraz wymioty, ból brzucha, krwawienie z żołądka lub jelit. W przypadku ciężkiego zatrucia mogą wystąpić następujące objawy: wysokie ciśnienie krwi, ostra niewydolność nerek, zaburzenie czynności wątroby, powolny lub słaby oddech, utrata przytomności (śpiączka), drgawki, niewydolność krążenia krwi, nagłe zatrzymanie efektywnego krążenia krwi, natychmiastowe reakcje uczuleniowe, w tym omdlenia, duszności oraz reakcje skórne. Pomińcie zastosowania leku Remolexam W przypadku pominięcia dawki, należy przyjąć kolejną dawkę o zwykłej porze. Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki. W przypadku jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem leku należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.**Ważne**Możliwe działania niepożądane Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią. Należy przerwać stosowanie leku Remolexam i niezwłocznie skonsultować się z lekarzem lub najbliższym szpitalem w przypadku wystąpienia: • Jakichkolwiek reakcji alergicznych, które mogą objawiać się w następujący sposób: reakcje skórne, takie jak świąd, pęcherze lub złuszczenie się skóry, które mogą być potencjalnie zagrażającymi życiu wysypkami skórnymi (zespół Stevensa-Johnsona, martwica toksyczno-rozplywna naskórka), uszkodzenia tkanek miękkich (zmiany na błonach śluzowych) lub rumień wielopostaciowy; patrz punkt "Ostrzeżenia i środki ostrożności"; obrzęk skóry lub błon śluzowych, taki jak obrzęk wokół oczu, twarzy i warg, jamy ustnej lub gardła, mogący utrudniać oddychanie, obrzęk kostek lub nóg; duszność lub atak astmy. • Jakichkolwiek objawów zapalenia wątroby, w szczególności: zażółcenie skóry lub gałek ocznych (żółtaczka); ból brzucha; utrata apetytu. • Jakichkolwiek objawów

niepożądanych ze strony przewodu pokarmowego, w szczególności: krwawienia (powodującego smółkate stolce lub wymioty krwią); owrzodzenia przewodu pokarmowego (powodującego ból brzucha). Krwawienie z przewodu pokarmowego, owrzodzenia lub perforacja przewodu pokarmowego może mieć czasem ciężki przebieg i potencjalnie może być śmiertelne, zwłaszcza u osób w podeszłym wieku. Bardzo częste działania niepożądane: występujące częściej niż u 1 na 10 pacjentów • niestrawność, • nudności, wymioty, • ból brzucha, • zaparcia, • wzdęcia, • luźne stolce. Częste działania niepożądane: występujące u 1 do 10 na 100 pacjentów • bóle głowy. Niezbyt częste działania niepożądane: występujące u 1 do 10 na 1 000 pacjentów • zawroty głowy (uczucie pustki w głowie), • uczucie zawrotów głowy lub wirowania, • senność, • niedokrwistość (zmniejszona ilość czerwonych krwinek, co może powodować błądliwość skóry, osłabienie i zmęczenie), • wzrost ciśnienia krwi (nadciśnienie tętnicze), • zaczerwienienie (tymczasowe zaczerwienienie twarzy i szyi), • zatrzymanie sodu i wody, • zwiększone stężenie potasu (hiperkaliemia). Może to prowadzić do wystąpienia objawów takich jak: zaburzenia rytmu serca (arytmie), kołatanie serca (kiedy pacjent czuje bicie serca bardziej niż zwykle), osłabienie mięśni, • zapalenie żołądka, • krwawienie z przewodu pokarmowego, • zapalenie jamy ustnej, • odbijanie, • natychmiastowe reakcje uczuleniowe, • świąd, • wysypka skórna, • obrzęk spowodowany zatrzymaniem płynów, w tym obrzęk kostek/nóg, • nagły obrzęk skóry lub błon śluzowych, taki jak obrzęk wokół oczu, twarzy, warg, jamy ustnej lub gardła, mogący utrudniać oddychanie (obrzęk naczynioruchowy), • nieprawidłowe wyniki testów czynnościowych nerek lub wątroby (np. zwiększenie aktywności enzymów wątrobowych, zwiększenie stężenia bilirubiny, kreatyniny, mocznika). Rzadkie działania niepożądane: występujące u 1 do 10 na 10 000 pacjentów • zaburzenia nastroju, • koszmary sennie, • zaburzenia morfologii krwi, w tym: nieprawidłowy rozmaz krwi, zmniejszenie liczby białych krwinek (leukocytopenia), zmniejszenie liczby płytek krwi (trombocytopenia); te działania niepożądane mogą prowadzić do zwiększonego ryzyka zakażenia, siniaków lub krwawień z nosa, • dzwonienie w uszach (szumy uszne), • uczucie bicia serca (kołatanie serca), • choroba wrzodowa żołądka lub dwunastnicy, • zapalenie przełyku, • pojawienie się napadów astmy (u osób uczulonych na aspirynę lub inne NLPZ), • ciężkie powstawanie pęcherzy na skórze lub złuszczenie naskórka (zespół Stevensa-Johnsona i martwica toksyczo rozpląwna naskórka), • pokrzywka, • zaburzenia widzenia, w tym: niewyraźne widzenie, zapalenie gałki ocznej lub powiek (zapalenie spojówek), • zapalenie jelita grubego. Bardzo rzadkie działania niepożądane: występujące u mniej niż 1 na 10 000 pacjentów • skórne reakcje pęcherzowe i rumień wielopostaciowy. Rumień wielopostaciowy jest ciężką reakcją alergiczną skóry powodującą plamy, czerwone lub fioletowe pręgi lub pęcherze na skórze. Może również występować na ustach, oczach i innych wilgotnych częściach ciała, • zapalenie wątroby, • ostra niewydolność nerek, w szczególności u pacjentów z czynnikami ryzyka, takimi jak choroba serca, cukrzyca lub choroba nerek, • perforacja ściany jelita. Częstość nieznaną: częstość nie może być określona na podstawie dostępnych danych • stan splątania, • dezorientacja, • duszność i reakcje skórne (reakcje anafilaktyczne/anafilaktoidalne), • wysypki spowodowane narażeniem na działanie promieni słonecznych (reakcje nadwrażliwości na światło), • niewydolność serca, • całkowita utrata określonych rodzajów białych krwinek (agranulocytoza), zwłaszcza u pacjentów, którzy stosują leki, które potencjalnie wykazują działanie hamujące lub niszczące szpik kostny (leki mielotoksyczne). Może to spowodować: • nagłą gorączkę, • ból gardła, • zakażenia, • zapalenie trzustki. Stosowanie leków takich jak Remolexam może być związane z niewielkim wzrostem ryzyka ataku serca (zawał serca), lub udaru mózgu, szczególnie w przypadku stosowania leku w dużych dawkach i leczenia długotrwałego (patrz punkt "Ostrzeżenia i środki ostrożności"). Działania niepożądane powodowane przez inne podobne leki (NLPZ), ale jeszcze nieodnotowane po zastosowaniu meloksykamu: zapalenie nerek (śródmiąższowe zapalenie nerek) obumarcie niektórych komórek w obrębie nerek (ostra martwica kłębuszków lub brodawek nerkowych) obecność białka w moczu (zespół nercycowy z białkomoczem). **Skład** Substancją czynną jest meloksykam. Każda tabletkę zawiera 7,5 mg meloksykamu odpowiadającego 100% substancji bezwodnej. Pozostałe składniki to: laktoza jednowodna, celuloza mikrokryształiczna, powidon K-17, sodu cytrynian, krospowidon (typ B), krzemionka koloidalna bezwodna, magnezu stearynian.