

Remolexam, 7,5 mg, tabletki, 10 tabletek

Cena: 7,35 zł



Opis słownikowy

Dla kogo	Dla kobiet, Dla mężczyzn
Opakowanie	10 tabletek
Postać	Tabletki
Producent	FARMAK INTERNATIONAL SP. Z O.O.
Przeznaczenie	Przeciwbólowe
Rodzaj produktu	Lek bez recepty
Wiek	Dla dorosłych

Opis produktu

Opis

Lek **Remolexam** jest następstwem leczenia choroby zaostrzenia choroby zwyrodnieniowej stawów

Wskazania

Lek Remolexam jest stosowany w celu krótkotrwałego leczenia objawów związanych z zaostrzeniem choroby zwyrodnieniowej stawów, takiej jak reumatoidalne 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.

Dawkowanie

Zalecana dawka to jedna tabletkę leku Remolexam 7,5 mg.

Skład

- Substancją czynną jest meloksykam.

Każda tabletkę zawiera 7,5 mg meloksykamu odpowiadającego 100% substancji bezwodnej.

- Pozostałe składniki to: laktoza jednowodna, celuloza mikrokrystaliczna, powidon K-17, sodu cytrynian, krospowidon (typ B), krzemionka koloidalna bezwodna, magnezu stearynian.

Przeciwwskazania

Kiedy nie stosować leku Remolexam:

- jeśli pacjent ma uczulenie na meloksykam lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku;
- jeśli pacjent ma uczulenie na kwas acetylosalicylowy lub inne niesteroidowe leki przeciwzapalne (NLPZ), to znaczy jeśli u pacjenta kiedykolwiek pojawiły się jakiegokolwiek z poniższych objawów po przyjęciu tych leków:
- jeśli u pacjenta po wcześniejszej terapii NLPZ wystąpiły krwawienia z żołądka lub jelit lub perforacja żołądka lub jelit;
- jeśli pacjent ma obecnie (lub miał dwa lub więcej epizodów) chorobę wrzodową (wrzód żołądka lub jelit) lub krwawienie z przewodu pokarmowego;
- jeśli pacjent ma ciężkie zaburzenia czynności wątroby;
- jeśli pacjent ma ciężką chorobę nerek niewymagającą dializy; jeśli u pacjenta ostatnio wystąpiły krwawienia w obrębie mózgu; jeśli u pacjenta wystąpiły jakiegokolwiek inne krwawienia;
- jeśli u pacjenta występuje ciężka choroba serca;
- u pacjentek w ostatnich trzech miesiącach ciąży;
- u dzieci i młodzieży w wieku poniżej 16 lat.

Działania niepożądane

- 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 70 na 1000 pacjentów: zawroty głowy (uczucie pustki w głowie), uczucie zawrotów głowy lub wirowania, senność, niedokrwistość (zmniejszona ilość czerwonych krwinek, co może powodować bladość skóry, osłabienie i zmęczenie), wzrost ciśnienia krwi (nadciśnienie tętnicze), zaczerwienienie (tymczasowe zaczerwienienie twarzy i szyi), zatrzymanie sodu i wody, zwiększone stężenie potasu (hiperkaliemia), 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).
- Częstość nieznana: 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).

Ostrzeżenia

- Lek Remolexam zawiera laktozę. Jeżeli stwierdzono wcześniej u pacjenta nietolerancję niektórych cukrów, pacjent powinien skontaktować się z lekarzem przed przyjęciem leku.
- Przechowywać w temperaturze pokojowej.
- Chronić od światła i wilgoci.
- Przechowywać w sposób niedostępny dla małych dzieci.

Producent
FARMAK