

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR / PACIENT

Meloxicam-BP 10 mg/ml 1,5 ml soluție injectabilă

Meloxicam

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct.4

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Meloxicam-BP și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Meloxicam-BP
3. Cum să utilizați Meloxicam-BP
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Meloxicam-BP
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Meloxicam-BP și pentru ce se utilizează

Meloxicam-BP conține ca substanță activă meloxicam. Meloxicamul aparține grupului de medicamente denumite antiinflamatoare nesteroidiene (AINS), care sunt utilizate pentru reducerea inflamației și a durerii de la nivelul articulațiilor și mușchilor.

Meloxicam-BP, soluție injectabilă este utilizat în tratamentul următoarelor afecțiuni:

- poliartrită reumatoidă;
- spondilită anchilozantă (cunoscută ca boala Bechterew)

atunci când nu este indicată administrarea de comprimate sau supozitoare.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Meloxicam-BP

NU UTILIZAȚI Meloxicam-BP ÎN URMĂTOARELE SITUAȚII:

- în perioada ultimelor trei luni de sarcină
- copii sau adolescenți cu vârsta sub 18 ani;
- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la meloxicam;
- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la aspirină sau la alte medicamente anti-inflamatoare (AINS);
- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6);
- dacă după utilizarea acidului acetilsalicilic sau a altor medicamente antiinflamatoare nesteroidiene ați avut vreunul dintre următoarele semne:
 - respirație șuierătoare, apăsare în piept, senzație de lipsă de aer (astm bronșic);
 - obstrucție la nivelul nasului datorită inflamației mucoasei nazale (polipi nazali);
 - erupții trecătoare pe piele sau urticarie;

- apariție bruscă a tumefacțiilor la nivelul pielii sau mucoaselor, cum este tumefacția din jurul ochilor, feței, buzelor, gurii și gâtului, putând determina dificultăți în respirație (edem angioneurotic);
 - dacă după un tratament anterior cu AINS sau dacă ați avut în trecut
 - sângerări la nivelul stomacului sau intestinului;
 - perforații la nivelul stomacului sau intestinului;
 - ulcer sau sângerări ale stomacului sau intestinelor;
 - dacă aveți sau ați avut recent ulcer peptic sau sângerări la nivelul stomacului sau intestinului (care să fi apărut de cel puțin două ori);
 - dacă aveți insuficiență hepatică gravă;
 - dacă aveți insuficiență renală gravă netratată prin dializă;
 - dacă aveți sângerări recente la nivelul creierului (sângerări cerebrovasculare);
 - dacă aveți orice alt tip de tulburări hemoragice;
 - dacă sunteți sub tratament cu anticoagulante (deoarece pot să apară hematoame intramusculare)
 - dacă aveți insuficiență cardiacă gravă.
- Vă rugăm să discutați cu medicul dumneavoastră dacă nu sunteți sigur că vreuna dintre aceste situații vi se potrivește dumneavoastră.

Atenționări și precauții

Atenționări

- Medicamente precum Meloxicam-BP se pot asocia cu un risc ușor crescut de apariție a atacului de cord („infarct miocardic”) sau a accidentului vascular cerebral (apoplexie). Riscurile de orice tip sunt mai probabile la doze mari și în cazul tratamentului de lungă durată. Nu luați Meloxicam-BP mai mult timp decât vă este recomandat (vezi pct. 3 “Cum să utilizați Meloxicam-BP”).
 - Dacă aveți probleme cardiace, accident vascular cerebral în antecedente sau considerați că ați putea fi în situație de risc din cauza acestor afecțiuni trebuie să discutați despre tratament cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul.
De exemplu, dacă dumneavoastră
 - aveți tensiune arterială mare (hipertensiune arterială),
 - valori crescute ale zahărului în sânge (diabet zaharat),
 - valori crescute ale colesterolului în sânge (hipercolesterolemie),
 - sunteți fumător.
 - Întrerupeți tratamentul cu Meloxicam-BP imediat ce observați sângerări (care determină scaune de culoare neagră) sau ulcerații la nivel digestiv (determinând dureri abdominale).
 - La administrarea de Meloxicam au fost raportate erupții cutanate (sindromul Stevens-Johnson, necroliză epidermică toxică) care pot pune viața în pericol, inițial sub forma apariției de pete-țintă roșii sau a apariției pe trunchi de pete circulare cu vezicule centrale. Apariția de ulcere/ulcerații în gură, în gât, nas în regiunea genitală sau de conjunctivite (ochi roșii și umflați) sunt semne suplimentare pentru includere. Aceste erupții cutanate care pot pune viața în pericol sunt adesea însoțite de simptome asemănătoare gripei. Erupția poate progresa până la apariția de vezicule pe scară largă sau descuamarea pielii. Cel mai mare risc de apariție a reacțiilor cutanate grave este în primele săptămâni de tratament. Dacă ați dezvoltat sindrom Stevens-Johnson sau necroliză epidermică toxică la utilizarea de Meloxicam, nu trebuie să reluați tratamentul cu Meloxicam în niciun caz.
- Dacă vă apare o erupție cutanată sau astfel de simptome cutanate, întrerupeți administrarea Meloxicam-BP, cereți urgent sfatul unui medic și spuneți-i că luați acest medicament.**

- Meloxicam-BP nu este indicat în calmarea imediată a durerilor acute.
- Meloxicam-BP poate masca simptomele unei infecții (de exemplu febra). Dacă aveți impresia că ați putea avea o infecție, trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră.

Precauții pentru utilizare

Deoarece este posibil să fie necesară ajustarea tratamentului, este important să cereți sfatul medicului dumneavoastră înainte de a utiliza Meloxicam-BP, soluție injectabilă:

- dacă ați avut vreo inflamație a faringelui (faringită), inflamații ale stomacului (gastrită) sau orice altă afecțiune a tractului digestiv în antecedente, de exemplu boala Chron sau colită ulcerativă.
- dacă aveți tensiune crescută (hipertensiune arterială)
- dacă sunteți în vârstă
- dacă aveți boli de inimă, ficat sau rinichi
- dacă aveți valori crescute ale zahărului în sânge (diabet zaharat)
- dacă aveți volumul sanguin redus (hipovolemie), situație care poate să apară dacă aveți o pierdere importantă de sânge, arsură, după o operație chirurgicală sau dacă nu consumați suficiente lichide;
- dacă aveți concentrații crescute ale potasiului în sânge, diagnosticate în prealabil de către medicul dumneavoastră.

Medicul dumneavoastră trebuie să urmărească evoluția dumneavoastră pe durata tratamentului.

Meloxicam-BP împreună cu alte medicamente

Deoarece Meloxicam-BP poate influența sau poate fi influențat de utilizarea altor medicamente, vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

În special, trebuie să-l informați pe medicul dumneavoastră sau pe farmacist dacă utilizați vreunul dintre următoarele medicamente:

- alte antiinflamatoare nesteroidiene (AINS);
- medicamente care previn formarea cheagurilor de sânge (anticoagulante);
- medicamente care dizolvă cheagurile de sânge (trombolitice);
- medicamente pentru tratamentul bolilor de inimă și rinichi;
- corticosteroizi (utilizați în tratamentul inflamațiilor sau reacțiilor alergice);
- ciclosporina - medicament utilizat după transplantul de organ sau pentru afecțiuni grave ale pielii, poliartrită reumatoidă sau sindrom nefrotic;
- oricare dintre medicamentele diuretice (“pastile de apă”);
Medicul dumneavoastră s-ar putea să vă efectueze teste pentru urmărirea funcției rinichiului în cazul în care utilizați diuretice.
- medicamente utilizate pentru tratamentul hipertensiunii arteriale (cum sunt beta-blocantele);
- litiu - medicament utilizat pentru tratamentul tulburărilor de dispoziție;
- inhibitori selectivi ai recaptării serotoninei (ISRS) - medicamente utilizate pentru tratamentul depresiei;
- metotrexat - medicament utilizat pentru tratamentul cancerului sau afecțiunilor severe ale pielii necontrolate terapeutic și acutizărilor poliartritei reumatoide;
- colestiramina - medicament utilizat pentru scăderea valorilor colesterolului din sânge;
- dacă sunteți o femeie care utilizează un dispozitiv anticoncepțional intrauterin (DIU), cunoscut ca sterilet.

Vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă aveți nelămuriri legate de utilizarea medicamentelor.

Sarcina

Dacă rămâneți gravidă în timp ce urmați tratament cu Meloxicam-BP trebuie să anunțați medicul. În primele 6 luni de sarcină medicul dumneavoastră vă poate prescrie anume acest medicament în cazul în care este necesar.

În timpul ultimelor trei luni de sarcină nu utilizați acest medicament deoarece Meloxicam-BP vă poate afecta grav copilul dumneavoastră mai ales la nivel cardio-pulmonar și renal, chiar și în cazul unei singure doze.

Alăptarea

Acest medicament nu este recomandat mamelor care alăptează.

Fertilitatea

Dacă intenționați să rămâneți gravidă, Meloxicam-BP poate împiedica aceasta. Trebuie să spuneți medicului dumneavoastră dacă intenționați să rămâneți gravidă sau aveți probleme în a rămâne gravidă. Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

În timpul tratamentului cu acest medicament pot să apară tulburări de vedere, inclusiv vedere încețoșată, amețeli, somnolență, vertij sau alte tulburări la nivelul sistemului nervos central. Dacă apar astfel de manifestări nu conduceți și nu folosiți utilaje.

3. Cum să utilizați Meloxicam-BP

- Utilizați întotdeauna Meloxicam-BP exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.
- Meloxicam-BP este numai pentru administrare intramusculară. Medicamentul trebuie să vi se administreze de către medicul dumneavoastră sau de către personalul medical specializat. Medicul dumneavoastră vă va injecta Meloxicam-BP în mușchi, de obicei în fesă. Dacă este necesară administrarea a mai mult decât o doză medicul dumneavoastră vă va injecta medicamentul alternativ în ambele fese. Dacă aveți șoldul protezat, medicul dumneavoastră vă va injecta medicamentul pe partea opusă. Dacă injecția este foarte dureroasă, medicul dumneavoastră va opri injectarea.
- **Doză:** Pentru inițierea tratamentului vi se va administra o singură injecție. Aceasta poate fi crescută până la o injecție pe zi pe o perioadă de 2-3 zile în cazuri excepționale (de exemplu atunci când nu este indicată administrarea de comprimate sau utilizarea supozitoarelor).

Nu trebuie să depășiți doza maximă recomandată de 15 mg pe zi.

Dacă vă încadrați în vreo situație menționată la capitolul “Atenționări și precauții” medicul dumneavoastră vă poate reduce doza la 7,5 mg meloxicam (jumătate din conținutul unei fiole de 1,5 ml) pe zi.

- Meloxicam-BP nu trebuie administrat copiilor și adolescenților cu vârsta sub 18 ani.
- Dacă aveți impresia că efectul Meloxicam-BP este prea puternic sau prea slab sau dacă după câteva zile nu simțiți nici o ameliorare a stării dumneavoastră, informați-l pe medicul dumneavoastră sau pe farmacist.

Dacă utilizați mai mult Meloxicam-BP decât trebuie

Dacă ați utilizat prea multe fiole sau dacă aveți impresia că vi s-a administrat mai mult decât trebuie din Meloxicam-BP, adresați-vă medicului dumneavoastră sau mergeți imediat la cel mai apropiat spital.

Simptomele după supradozajul acut cu AINS sunt în general limitate la:

- lipsă de energie (letargie);
- somnolență;
- senzație de rău (greață) și stare de rău (vărsături);
- durere în zona stomacului (durere epigastrică).

În general, aceste simptome sunt ameliorate dacă întrerupeți utilizarea Meloxicam-BP. Puteți avea sângerări la nivelul stomacului sau intestinelor (hemoragie gastro-intestinală).

Supradozajul grav poate determina reacții adverse grave (vezi pct. 4):

- creștere a tensiunii arteriale (hipertensiune arterială);
- insuficiență a rinichiului (renală) acută;
- insuficiență a ficatului (hepatică);
- reducere a amplitudinii respirației sau oprirea respirației (depresie respiratorie);
- pierdere a cunoștinței (comă);
- convulsii;
- colaps al circulației sanguine (colaps cardiovascular);
- oprire a inimii (stop cardiac);
- reacții alergice de tip imediat (de hipersensibilitate), incluzând: leșin, scurtare a respirației, reacții ale pielii.

Dacă uitați să utilizați Meloxicam-BP

Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată. Vi se va administra doza următoare ca de obicei. Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate determina reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Opriți utilizarea Meloxicam-BP și adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau mergeți imediat la cel mai apropiat spital dacă observați:

Orice formă de reacție alergică (de hipersensibilitate) care poate apare sub formă de:

- reacții pe piele, cum ar fi mâncărimi (prurit), veziculație sau descumare a pielii, care pot fi reacții cutanate care pot pune viața în pericol (sindrom Steven-Johnson, necroliză epidermică toxică), leziuni ale țesuturilor moi (leziuni ale mucoaselor) sau eritem multiform (vezi punctul 2). Eritemul polimorf este o reacție alergică care produce pete, urme roșii sau purpurii sau zone acoperite cu vezicule. Poate afecta și gura, ochii și alte suprafețe umede ale corpului.
- Tumefacție a pielii sau mucoaselor, cum ar fi tumefacții la nivelul ochilor, feței și buzelor, gurii sau gâtului cu posibilitate de a produce dificultăți în respirație; glezne și picioare umflate (edemul membrelor inferioare).
- Scurtare a amplitudinii respirației și atacuri de astm/crize de astm bronșic.

Inflamare a ficatului (hepatită). Aceasta poate produce simptome cum ar fi:

- îngălbenirea pielii sau a globilor oculari (icter)
- durere abdominală

– pierderea apetitului alimentar.

Orice alte reacții adverse la nivelul tubului digestiv, mai ales:

- sângerări (produc înnegrirea scaunelor)
- ulcerații ale tractului digestiv (produc durere abdominală).
- Sângerări ale tractului digestiv (hemoragie gastro-intestinală), formarea de ulcere sau formarea unui orificiu în peretele tubului digestiv (perforație) pot fi uneori grave și au potențial letal, în special la vârstnici.

Dacă ați suferit în trecut de oricare dintre simptomele tractului digestiv datorită utilizării îndelungate a AINS, adresați-vă medicului pentru recomandări, mai ales dacă sunteți în vârstă. Medicul dumneavoastră vă va urmări evoluția pe durata tratamentului.

Dacă aveți tulburări de vedere nu conduceți vehicule și nu manipulați utilaje.

Reacții adverse generale la medicamente anti-inflamatoare nesteroidiene

- Folosirea unor medicamente anti-inflamatoare nesteroidiene (AINS) poate fi asociată cu o creștere ușoară a riscului de obturare a arterelor (evenimente arteriale trombotice) de exemplu atac cardiac (infarct miocardic), sau atac/accident vascular cerebral (apoplexie), mai ales în cazul unor doze mari și în tratamentul pe termen lung.
- Retenția de lichide (edemul), tensiunea arterială crescută (hipotensiune arterială) și insuficiența cardiacă au fost raportate în asociere cu tratamentul cu AINS.
- Cele mai frecvent observate reacții adverse afectează tractul digestiv:
 - ulcerații ale stomacului sau ale părții superioare a intestinului subțire (ulcere peptice/ gastro-duodenale); orificiu în pereții intestinului (perforație) sau sângerarea tractului digestiv (uneori letală, în special la vârstnici).
- Următoarele reacții adverse au fost raportate după administrarea AINS:
 - senzație de rău (greață) și stare de rău (vărsături)
 - scaune moi (diaree)
 - flatulență
 - constipație
 - indigestie (dispepsie)
 - durere abdominală
 - înnegrire a scaunelor datorată unei sângerări a tubului digestiv (melenă)
 - vărsături cu sânge (hematemeză)
 - inflamare cu producere de ulcere în gură (stomatită ulcerativă)
 - agravarea/înrăutățirea inflamației tubului digestiv (de exemplu exacerbarea colitei sau exacerbarea bolii Crohn).

Mai puțin frecvent au fost observate inflamații ale stomacului (gastrită).

Reacții adverse la meloxicam

Foarte frecvente: afectează mai mult de 1 utilizator din 10

- reacții adverse gastro-intestinale ca de exemplu indigestie (dispepsie), senzație de rău (greață) și stare de rău (vărsături), durere abdominală, constipație, flatulență, pierdere de scaune (diaree)

Frecvente: afectează 1 până la 10 utilizatori din 100

- dureri de cap
- inflamare la locul injectării, durere la locul injectării

Mai puțin frecvente: afectează 1 până la 10 utilizatori din 1.000

- amețeală (senzație de cap ușor)
- senzație de amețeală sau învârtire (vertij)
- somnolență
- anemie (scăderea concentrației pigmentului celulelor roșii din sânge-hemoglobina)
- creșterea tensiunii arteriale (hipertensiune arterială)
- îmbujorare (înroșire temporară a feței și gâtului)
- retenție de apă și sodiu
- creșterea concentrațiilor sanguine de potasiu (hiperkaliemie). Aceasta poate conduce la simptome ca:
 - o modificări ale ritmului inimii (aritmii)
 - o palpitații (atunci când vă simțiți inima bătând mai mult decât de obicei)
 - o slăbiciune musculară
- eructații
- inflamări ale stomacului (gastrită)
- sângerări ale tractului digestiv
- inflamații ale gurii (stomatită)
- reacții alergice imediate (de hipersensibilitate)
- mâncărimi (prurit)
- erupții cutanate
- inflamații produse de retenția de lichide (edeme), inclusiv glezne/picioare umflate (edemul membrelor inferioare)
- tumefieri bruște ale pielii sau mucoaselor, de exemplu tumefieri în jurul ochilor, tumefierea feței, a buzelor, gurii sau faringelui, cu posibilitate de îngreunare a respirației (edem angioneurotic)
- tulburări trecătoare ale valorilor parametrilor funcției hepatice (creșterea valorilor sanguine ale enzimelor hepatice, cum sunt transaminazele sau creșterea valorii pigmentului din bilă, bilirubina). Medicul dumneavoastră poate observa aceste tulburări prin intermediul analizelor de sânge.
- modificări ale valorilor testelor de laborator care investighează funcția rinichilor (renală) (creșterea valorilor creatininei sau ureei sanguine).

Rare: afectează 1 până la 10 utilizatori din 10.000

- modificări ale dispoziției
- coșmaruri
- modificări ale numărului de celule sanguine, incluzând:
 - o modificări ale numărului diferitelor celulelor sanguine
 - o scăderea numărului globulelor albe (leucocitopenie)
 - o scăderea numărului plachetelor sanguine (trombocitopenie).
 Aceste reacții adverse pot duce la creșterea riscului de infecție și la simptome ca învinețire și sângerări nazale.
- sunete în ureche (tinitus)
- simțiți bătăile inimii mai puternic decât de obicei (palpitații)
- ulcere ale stomacului sau ale părților superioare ale intestinului subțire (ulcere peptice /gastro-duodenale)
- inflamații ale esofagului (esofagită)
- crize de astm bronșic (la persoane care sunt alergice la acid acetilsalicilic/spirină sau la alte AINS)
- leziuni severe ale pielii cu vezicule și descumări (sindrom Stevens-Johnson și necroliză epidermică toxică)
- urticarie

- tulburări de vedere, incluzând:
 - încețoșarea vederii
 - conjunctivite (inflamația globului ocular sau a pleoapelor)
- inflamarea intestinului gros (colită).

Foarte rare: afectează mai puțin de 1 din 10.000 utilizatori:

- reacții de acoperire cu vezicule a pielii (reacții buloase) și eritemul polimorf. Eritemul polimorf este o reacție alergică gravă a pielii care produce pete, urme roșii sau purpurii sau veziculare unor zone ale pielii. Poate afecta și gura, ochii și alte suprafețe umede ale corpului.
- inflamații ale ficatului (hepatită). Aceasta poate cauza simptome cum sunt:
 - îngălbenirea pielii sau a globilor oculari (icter)
 - dureri abdominale
 - pierderea apetitului alimentar
- insuficiență acută a rinichilor (insuficiență renală), în special la pacienții ce prezintă factori de risc ca bolile de inimă, diabetul sau bolile de rinichi
- un orificiu în peretele intestinului (perforație).

Cu frecvență necunoscută: care nu poate fi estimată din datele disponibile

- confuzie
- dezorientare
- șoc anafilactic
- dificultăți în respirație (scurtarea respirației) și reacții ale pielii (reacții anafilactice/anafilactoides), erupții produse de expunerea la lumină (reacții de fotosensibilitate)
- insuficiența inimii (insuficiență cardiacă) a fost raportată asociată tratamentului cu AINS
- dispariția completă a unor anumite tipuri de celule albe (agranulocitoză), mai ales la pacienții care iau Meloxicam-BP împreună cu alte medicamente care au potențial inhibitor, depresant sau distructiv al unor componente ale măduvei osoase (medicamente mielotoxice). Aceasta poate provoca: febră bruscă, durere în gât, infecții.

Reacții adverse provocate de medicamente anti-inflamatoare nesteroidiene (AINS), dar care nu au fost observate după utilizarea meloxicamului.

Modificări ale structurii rinichiului care au ca rezultat instalarea insuficienței renale

- foarte rare cazuri de inflamare a rinichilor (nefrită interstițială)
- moartea unor celule din rinichi (necroză papilară sau tubulară acută)
- prezența proteinelor în urină (sindrom nefrotic cu proteinurie)

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe website-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amed.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Meloxicam-BP

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați nici un medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Meloxicam-BP

Substanța activă este meloxicam. Fiecare fiolă a 1,5 ml conține meloxicam 15 mg.

Celelalte componente sunt: meglumină, glicofurol, poloxamer 188, clorură de sodiu, glicină, hidroxid de sodiu, apă pentru preparate injectabile.

Cum arată Meloxicam-BP și conținutul ambalajului

Meloxicam-BP se prezintă sub formă de soluție limpede, de culoare galbenă sau galbenă cu tentă verde.

Meloxicam-BP este disponibil ca 1,5 ml soluție injectabilă în fiole din sticlă incoloră.

5 fiole sunt împachetate într-un aliniator din film PVC. 1 sau 2 aliniatoare, împreună cu prospectul pentru utilizator, sunt introduse într-o cutie de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

SC Balkan Pharmaceuticals SRL,

str. Industrială, 7/A, MD-2091, or. Sîngera, Republica Moldova

Acest prospect a fost revizuit în aprilie 2021

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>