

Opokan 7,5mg lek ból zapalenie 30 tabletek



Cena: 18,70 PLN

Opis słownikowy

Producent / Marka	Aflofarm
Substancja czynna	Meloxicamum
Typ produktu	

Opis produktu

Lek wydawany bez recepty

Opokan - 30 tabletek

(Meloxicamum 7,5 mg)

Opis produktu:

Lek Opokan posiada działanie przeciwzapalne, przeciwbólowe i przeciwgorączkowe

Skład:

Substancją czynną jest:

- meloksykam

substancje pomocnicze:

- celuloza mikrokryształiczna, laktoza jednowodna, skrobia żelowana, skrobia kukurydziana, sodu cytrynian, krzemionka koloidalna bezwodna, magnezu stearynian

Jedna tabletkę zawiera 7,5 mg meloksykamu

Wskazania:

Krótkotrwałe leczenie zaostrzeń objawów chorób reumatoidalnych, takich jak:

- reumatoidalne zapalenie stawów (choroba reumatyczna o podłożu immunologicznym)
- młodzieńcze reumatoidalne zapalenie stawów
- zeszywniające zapalenie stawów kręgosłupa
- w bólach kostno-stawowych i mięśniowych (np. bóle kręgosłupa, pleców, kolan) w przebiegu chorób reumatoidalnych i zwyrodnieniowych stawów

Działanie:

- przeciwbólowe
- przeciwzapalne
- przeciwgorączkowe

Dawkowanie:

Lek należy zawsze przyjmować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Zazwyczaj stosowana dawka, to:

- 1 tabletkę (7,5 mg) na dobę

Pacjenci w podeszłym wieku:

- 1 tabletkę (7,5 mg) na dobę

Pacjenci z niewydolnością nerek:

- nie należy przekraczać dawki 7,5 mg na dobę.

Pacjenci z chorobami wątroby:

- nie należy przekraczać dawki 7,5 mg na dobę

Lek należy przyjmować podczas posiłku, popijając wodą lub innym płynem

Jeśli objawy nasilą się lub nie ustąpią po 7 dniach, należy skontaktować się z lekarzem

Przeciwwskazania:

Nie należy stosować leku w przypadku nadwrażliwości na substancję czynną lub na którykolwiek składnik produktu leczniczego

- jeśli u pacjenta stwierdzono uczulenie (nadwrażliwość) na substancję czynną lub którykolwiek z pozostałych składników leku
- jeśli u pacjenta występuje nadwrażliwość na inny lek należący do niesteroidowych leków przeciwzapalnych (NLPZ), np. kwas

acetylosalicylowy

- jeśli podczas przyjmowania innych niesteroidowych leków przeciwzapalnych (np. kwasu acetylosalicylowego) wystąpiły napady duszności bądź astmy, pokrzywka, polipy nosa lub obrzęk naczynioruchowy
- jeśli u pacjenta występuje ciężka niewydolność wątroby.
- jeśli u pacjenta występuje ciężka niewydolność nerek i pacjent nie jest leczony dializami
- jeśli u pacjenta występuje czynna lub nawracająca choroba wrzodowa żołądka i (lub) dwunastnicy (u którego wystąpiły co najmniej dwa epizody potwierdzonego owrzodzenia lub krwawienia)
- jeśli pacjent miał wylew krwi do mózgu lub inne krwawienia np. z przewodu pokarmowego
- jeśli pacjent ma ciężką niewydolność serca

Działania niepożądane:

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią

Często występujące działania niepożądane (u 1 do 10 na 100 osób):

- nudności, wymioty, bóle brzucha, wzdęcia
- zaparcia, biegunka
- niedokrwistość
- uczucie pustki w głowie
- bóle głowy
- wysypka (swędzące, czerwone grudki na skórze)
- obrzęki, również w okolicy kostek

Niezbyt często występujące działania niepożądane (u 1 do 100 na 1 000 osób):

- krwawienie z przewodu pokarmowego (wymioty zawierające krew lub fusowatą treść - podobną do fusów z kawy, czarny stolec lub krew w stolcu)
- choroba wrzodowa żołądka i (lub) dwunastnicy
- zapalenie błony śluzowej przetyku
- zapalenie błony śluzowej jamy ustnej
- przemijające zaburzenia czynności wątroby
- zmniejszenie liczby białych krwinek
- zmniejszenie liczby płytek krwi (może zwiększyć się ryzyko krwawienia i powstawania siniaków)
- zmniejszenie liczby granulocytów (rodzaj białych krwinek, co może spowodować zmniejszenie odporności)
- zawroty głowy, szумы w uszach

- senność
- uczucie szybkiego bicia serca,
- zwiększenie ciśnienia tętniczego krwi
- zaczerwienienie twarzy z uczuciem gorąca
- pokrzywka (jasnoróżowe, swędzące bąble na skórze)
- zaburzenia czynności nerek (np. zwiększone stężenie kreatyniny lub mocznika we krwi)

Rzadko występujące działania niepożądane (u 1 do 1 000 na 10 000 osób):

- zapalenie błony śluzowej żołądka
- wrzodziejące zapalenie okrężnicy
- zapalenie wątroby
- reakcja uczuleniowa występująca do 20 minut od przyjęcia leku (wysypka, silne puchnięcie twarzy, ust lub gardła, trudności w oddychaniu, mówieniu lub przełykaniu, gwałtowne zmniejszenie ciśnienia krwi, wolne lub szybkie tętno, błądność, niepokój, pocenie się, zawroty głowy, utrata przytomności, zatrzymanie oddechu i pracy serca)
- zmiany nastroju
- bezsenność, koszmary nocne
- zaburzenia orientacji (dezorientacja)
- zaburzenia widzenia (np. niewyraźne widzenie)
- napady astmy (świszczący oddech, kaszel, trudności w oddychaniu)
- występowanie na skórze i (lub) błonach śluzowych pęcherzy, które po pęknięciu tworzą bolesne rany, często równocześnie występuje gorączka, ból mięśni i stawów (jest to tzw. zespół Stevensa-Johnsona)
- złuszczenie się dużych powierzchni naskórka i jego martwica,
- rumień wielopostaciowy (sino-czerwone plamy na skórze, niekiedy z pęcherzami)
- nadwrażliwość na światło
- reakcja uczuleniowa powodująca obrzęk twarzy, gardła i kończyn (tzw. obrzęk naczynioworuchowy)
- niewydolność nerek (objawiająca się zmniejszeniem ilości wydalanego moczu, krwią w moczu, zmętnieniem moczu, obrzękami kostek, nudnościami, wymiotami)

Interakcje:

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje przyjmować, w tym również o tych, które wydawane są bez recepty.

Ostrzeżenia i środki ostrożności:

- lek zawiera laktozę. Jeżeli stwierdzono wcześniej u pacjenta nietolerancję niektórych cukrów, pacjent powinien skontaktować się

z lekarzem przed przyjęciem leku

Ciąża i karmienie piersią:

- jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku

Przechowywanie:

- lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci
- przechowywać w oryginalnym opakowaniu, z dala od źródeł światła
- przechowywać w temperaturze poniżej 25oC.
- nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na pudełku. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca
- leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko

Podmiot odpowiedzialny:

- Aflofarm Farmacja Polska

Dodatkowe informacje:

Przed użyciem zapoznaj się z ulotką, która zawiera wskazania, przeciwwskazania, dane dotyczące działań niepożądanych, dawkowanie oraz informacje dotyczące stosowania produktu leczniczego bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.

Staramy się, aby zdjęcie i opis oferowanych produktów były aktualne, w pełni prawidłowe oraz kompletne. Jeśli widzisz błąd, poinformuj nas o tym.