

## Opokan Max 15 mg, 10 tabletek



Cena: 12,99 PLN

### Opis słownikowy

Producent / Marka	Aflofarm
Substancja czynna	Meloxicamum
Typ produktu	

### Opis produktu

## Lek wydawany bez recepty

### Opokan Max, 10 tabletek

(Meloxicamum)

Lek Opokan max zawiera substancję czynną meloksykam. **Meloksykam należy do grupy tak zwanych niesteroidowych leków przeciwzapalnych (NLPZ)**, które są stosowane w celu zmniejszenia stanu zapalnego i bólu stawów oraz mięśni. Lek ma działanie przeciwzapalne, przeciwbólowe i przeciwgorączkowe.

### Skład:

**Substancją czynną jest:** meloksykam

**substancje pomocnicze:** laktoza jednowodna, celuloza mikrokryształiczna, skrobia żelowana, skrobia kukurydziana, sodu cytrynian, krzemionka koloidalna bezwodna, magnezu stearynian.

Każda tabletkę zawiera 15 mg meloksykamu.

### Wskazania:

Lek stosuje się u osób dorosłych, w przypadku gdy zastosowana dawka 7,5 mg meloksykamu była niewystarczająco skuteczna, w krótkotrwałym leczeniu 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

Nie stosować dłużej niż 7 dni bez konsultacji z lekarzem.

## 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.

Lek Opokan max może być przyjmowany jedynie przez pacjentów, u których stosowana w przeszłości dawka 7,5 mg meloksykamu nie przyniosła oczekiwanego rezultatu w łagodzeniu bólu.

- **Dorośli w razie konieczności:** 1 tabletkę (15 mg meloksykamu) 1 raz na dobę. Maksymalna zalecana dawka leku to 1 tabletkę 1 raz na dobę.
- **Osoby w podeszłym wieku i pacjenci ze zwiększonym ryzykiem wystąpienia działań niepożądanych:** Należy zachować szczególną ostrożność podczas stosowania leku Opokan max u osób w podeszłym wieku i osób ze zwiększonym ryzykiem wystąpienia działań niepożądanych. Zalecana jest konsultacja z lekarzem. W przypadku, gdy o zastosowaniu leczenia farmakologicznego decyduje lekarz, może on zalecić dawkę leku 7,5 mg. W zależności od skuteczności i tolerancji leku, lekarz może zwiększyć dawkę do 15 mg meloksykamu.
- **Zaburzenia czynności nerek:** pacjenci dializowani z ciężką niewydolnością nerek nie powinni stosować dawki wyższej niż 7,5 mg meloksykamu na dobę.
- **Zaburzenia czynności wątroby:** zmniejszenie dawki leku nie jest konieczne u pacjentów z łagodnymi lub umiarkowanymi zaburzeniami czynności wątroby.
- **Stosowanie u dzieci i młodzieży:** nie należy stosować leku Opokan max u dzieci i młodzieży w wieku poniżej 18 lat.
- Jeśli po zastosowaniu leku Opokan max objawy nie ustąpią po 3 dniach stosowania lub gdy mimo przyjęcia leku objawy nasilają się, pacjent niezwłocznie powinien udać się do lekarza.
- Nie stosować dłużej niż 7 dni bez konsultacji z lekarzem.
- Jeśli pacjent uważa, że działanie leku Opokan max jest zbyt silne lub za słabe, lub jeśli po 3 dniach nie czuje jakiegokolwiek poprawy, należy się skontaktować z lekarzem lub farmaceutą.

## 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, bledź, 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 Sp. z o.o., Partyzancka 133/151, 95-200 Pabianice.

## Dodatkowe informacje:

To jest lek. Dla bezpieczeństwa stosuj go zgodnie z ulotką dołączoną do opakowania i tylko wtedy, gdy jest to konieczne. Zwróć uwagę na przeciwwskazania. Nie przekraczaj maksymalnej dawki leku. W przypadku wątpliwości skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą.