

Celebrex® (σελεκοξίμπη, celecoxib) (Searle)

Καψάκια, Σκληρά 100mg

Σύνθεση: Δραστική ουσία: Celecoxib

Έκδοχα: Lactose monohydrate, sodium lauryl sulphate, povidone K30, croscarmellose sodium και magnesium stearate. Το περίβλημα των καψακίων περιέχει gelatin και titanium dioxide E 171. Το μελάνι περιέχει indigotine E 132.

Φαρμακοτεχνική μορφή: Καψάκια, σκληρά για λήψη από το στόμα.

Περιεκτικότητα σε δραστική ουσία:

Κάθε καψάκιο περιέχει 100 mg celecoxib.

Περιγραφή-Συσκευασία: Αδιαφανή, λευκά καψάκια με κυανή λωρίδα με τις ενδείξεις 7767 και 100. Τα καψάκια φέρονται σε κουτιά των 20 τεμαχίων

Φαρμακοθεραπευτική κατηγορία:

Αντιφλεγμονώδες και αναλγητικό.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: Pharmacia Hellas AE Καλαβρύτων 2, Νέα Κηφισιά 14564 Αθήνα,

Τηλ,: 010 819 9000

Παρασκευαστής: Searle & Co, Caguas, Puerto Rico, USA

Συσκευαστής: Searle Division of Monsanto plc, UK.

Γενικές πληροφορίες: Το CELEBREX είναι ένα αντιφλεγμονώδες φάρμακο, το οποίο ανήκει σε μια κατηγορία φαρμάκων που ονομάζονται εκλεκτικοί αναστολείς της COX-2. Βοηθά στην ανακούφιση του πόνου, του οιδήματος και του πυρετού, που προκαλούνται από την αρθρίτιδα,

Το CELEBREX δρα μέσω της μείωσης του επιπέδου των προσταγλανδινών, που παράγονται από τον οργανισμό και οι οποίες προκαλούν πόνο, οίδημα και πυρετό.

Ενδείξεις: Συμπτωματική ανακούφιση στη θεραπεία της οστεοαρθρίτιδας ή της ρευματοειδούς αρθρίτιδας.

Αντενδείξεις: Εγκυμοσύνη και γυναίκες που βρίσκονται σε αναπαραγωγική ηλικία εκτός και αν χρησιμοποιούν κάποια αποτελεσματική μέθοδο αντισύλληψης (βλέπε Ειδικές

Προφυλάξεις -Γενικά). **Θηλασμός.** Υπερευαισθησία στη δραστική ουσία ή σε οποιοδήποτε από τα έκδοχα του προϊόντος. Γνωστή υπερευαισθησία στις σουλφοναμίδες. Ενεργό πεπτικό έλκος ή γαστρεντερική αιμορραγία. Φλεγμονώδης νόσος του εντέρου. Βαριά συμφορητική καρδιακή ανεπάρκεια. Σοβαρή ηπατική νόσος. Το φάρμακο αντενδείκνυται επίσης σε ασθενείς που στο

παρελθόν εμφάνισαν άσθμα, οξεία ρινίτιδα, ρινικούς πολύποδες, αγγειονευρωτικό οίδημα, κνίδωση ή άλλες αντιδράσεις αλλεργικού τύπου μετά τη λήψη ακετυλοσαλικυλικού οξέος ή μη στεροειδών αντιφλεγμονωδών φαρμάκων (ΜΣΑΦ), καθώς και σε ασθενείς με υπολογισθείσα κάθαρση κρεατινίνης