

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

XEFO RAPID - οδηγίες από THERAPIA.GR

Φύλλο οδηγιών χρήσης: Πληροφορίες για τον χρήστη

Xefo Rapid 8 mg επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο

Λορνοξικάμη

Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης προτού αρχίσετε να παίρνετε αυτό το φάρμακο, διότι περιλαμβάνει σημαντικές πληροφορίες για σας.

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ίσως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Εάν έχετε περαιτέρω απορίες, ρωτήστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας.
- Η συνταγή για αυτό το φάρμακο χορηγήθηκε αποκλειστικά για σας. Δεν πρέπει να δώσετε το φάρμακο σε άλλους. Μπορεί να τους προκαλέσει βλάβη, ακόμα και όταν τα σημεία της ασθένειάς τους είναι ίδια με τα δικά σας.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Βλέπε παράγραφο 4.

Τι περιέχει το παρόν φύλλο οδηγιών

1. Τι είναι το Xefo Rapid και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε προτού πάρετε το Xefo Rapid
3. Πώς να πάρετε το Xefo Rapid
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσεται το Xefo Rapid
6. Περιεχόμενο της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

1. Τι είναι το Xefo Rapid και ποια είναι η χρήση του

Το Xefo Rapid είναι μη στεροειδές αντιφλεγμονώδες φάρμακο (ΜΣΑΦ) και αντιρευματικό φάρμακο της κατηγορίας των οξικαμών. Προορίζεται για χρήση σε ενήλικες για:

- βραχυχρόνια συμπτωματική αντιμετώπιση του οξέος πόνου ήπιας έως μέτριας έντασης.

2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν να πάρετε το Xefo Rapid

Μην πάρετε το Xefo Rapid:

- εάν έχετε αλλεργία στη λορνοξικάμη ή σε οποιοδήποτε άλλο από τα συστατικά αυτού του φαρμάκου (αναφέρονται στην παράγραφο 6).
- εάν έχετε υπερευαισθησία σε άλλα ΜΣΑΦ περιλαμβανομένου και του ακετυλοσαλικυλικού οξέος (για παράδειγμα ασπιρίνη).
- εάν πάσχετε από θρομβοπενία (χαμηλό αριθμό αιμοπεταλίων στο αίμα που αυξάνει τον κίνδυνο αιμορραγίας ή μώλωπα).
- εάν πάσχετε από σοβαρή καρδιακή ανεπάρκεια.
- σε περίπτωση αιμορραγίας του γαστρεντερικού σωλήνα, ρήξης και αιμορραγίας αιμοφόρου αγγείου του εγκεφάλου ή άλλων αιμορραγικών διαταραχών.
- εάν έχετε ιστορικό αιμορραγίας ή διάτρησης του γαστρεντερικού σωλήνα, σχετιζόμενο με προηγούμενη θεραπεία με ΜΣΑΦ.
- εάν έχετε ενεργό πεπτικό έλκος ή ιστορικό υποτροπιάζοντος πεπτικού έλκους.
- εάν έχετε σοβαρή ηπατική δυσλειτουργία.
- εάν έχετε σοβαρή νεφρική δυσλειτουργία.
- εάν είστε στους τελευταίους τρεις μήνες της εγκυμοσύνης σας.

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Απευθυνθείτε στον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας προτού πάρετε το Xefo Rapid. Αυτό είναι ιδιαίτερα σημαντικό:

- εάν έχετε νεφρική δυσλειτουργία.

- εάν έχετε ιστορικό υψηλής αρτηριακής πίεσης και/ή καρδιακής ανεπάρκειας.
- εάν πάσχετε από ελκώδη κολίτιδα ή νόσο του Crohn.
- εάν έχετε ιστορικό αιμορραγικής διάθεσης.
- εάν έχετε ιστορικό άσθματος.
- εάν πάσχετε από ΣΕΛ (ερυθηματώδη λύκο, μία σπάνια ανοσολογική πάθηση).

Ο γιατρός σας μπορεί να πρέπει να σας παρακολουθεί με εργαστηριακές εξετάσεις σε συχνή βάση εάν

- πάσχετε από διαταραχές της πήξης του αίματος
- έχετε ηπατική δυσλειτουργία
- είστε ηλικιωμένος/η
- ή θα υποβληθείτε σε θεραπεία με Xefo Rapid για περισσότερο από 3 μήνες.

Πρέπει να ενημερώσετε το γιατρό σας εάν πρόκειται να υποβληθείτε σε θεραπεία με **ηπαρίνη** ή **τακρόλιμους**, ενώ ταυτόχρονα λαμβάνετε Xefo Rapid.

Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε ασυνήθιστα κοιλιακά συμπτώματα όπως κοιλιακή αιμορραγία, δερματικές αντιδράσεις όπως δερματικό εξάνθημα, βλάβη στα εσωτερικά τοιχώματα των ρουθουνιών, στο στόμα, στα βλέφαρα, στα αυτιά, στα γεννητικά όργανα ή στον πρωκτό ή άλλα σημεία υπερευαισθησίας, πρέπει να **διακόψετε τη λήψη του Xefo Rapid και να επικοινωνήσετε με το γιατρό σας αμέσως**.

Φάρμακα όπως το Xefo Rapid μπορεί να σχετίζονται με μικρή αύξηση του κινδύνου **καρδιακής προσβολής** («εμφράγμα του μυοκαρδίου») ή **εγκεφαλικού επεισοδίου**. Ο όποιος κίνδυνος είναι περισσότερο πιθανός με αυξημένες δόσεις και παρατεταμένη θεραπεία. **Μην υπερβαίνετε τη συνιστώμενη δόση ή τη διάρκεια της θεραπείας**.

Πρέπει να συζητήσετε τη θεραπεία σας με το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας εάν

- έχετε καρδιακά προβλήματα,
- είχατε στο παρελθόν εγκεφαλικό επεισόδιο,
- ή πιστεύετε ότι μπορεί να κινδυνεύετε να αναπτύξετε αυτές τις καταστάσεις (για παράδειγμα, εάν έχετε υψηλή αρτηριακή πίεση, διαβήτη ή υψηλή χοληστερόλη ή είστε καπνιστής/ρια).

Αποφύγετε τη χρήση του Xefo Rapid κατά τη διάρκεια ανεμοβλογιάς.

Άλλα φάρμακα και Xefo Rapid

Ενημερώστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας εάν παίρνετε, έχετε πρόσφατα πάρει ή μπορεί να πάρετε **άλλα φάρμακα**, ακόμα και αυτά που δεν σας έχουν χορηγηθεί με συνταγή.

Θα πρέπει να αποφύγετε τη χρήση του Xefo Rapid εάν παίρνετε άλλα ΜΣΑΦ όπως **ακετυλοσαλικυλικό οξύ** (για παράδειγμα, ασπιρίνη), **ιβουπροφαίνη** και **αναστολείς COX-2**.

Το Xefo Rapid μπορεί να αλληλεπιδράσει με άλλα φάρμακα. Προσέξτε ιδιαίτερα εάν λαμβάνετε οποιαδήποτε από τις ακόλουθες ουσίες:

- Σιμετιδίνη – χρησιμοποιείται για την αντιμετώπιση αισθήματος καύσου και πεπτικών ελκών
- Αντιπηκτικά, όπως βαρβαρίνη, ηπαρίνη ή φαινοπροκουμόνη – χρησιμοποιούνται για την πρόληψη του σχηματισμού θρόμβων αίματος
- Κορτικοστεροειδή
- Μεθοτρεξάτη – χρησιμοποιείται για την αντιμετώπιση καρκίνου και ανοσολογικών παθήσεων
- Λίθιο
- Ανοσοκατασταλτικούς παράγοντες, όπως κυκλοσπορίνη ή τακρόλιμους
- Φάρμακα του καρδιαγγειακού, όπως διγοξίνη, αναστολείς ΜΕΑ, β-αδρενεργικούς αναστολείς
- Διουρητικά
- Αντιβιοτικά της κατηγορίας των κινολονών (π.χ. λεβοφλοξασίνη, οφλοξασίνη)
- Αντιαμοπεταλιακούς παράγοντες (π.χ. κλοπιδογρέλη) – φάρμακα που χρησιμοποιούνται για την πρόληψη καρδιακών προσβολών και εγκεφαλικών επεισοδίων

- Εκλεκτικούς αναστολείς της επαναπρόσληψης της σεροτονίνης (SSRIs) – χρησιμοποιούνται για την αντιμετώπιση της κατάθλιψης
- Σουλφονυλουρίες, για παράδειγμα γλιβενκλαμίδα – χρησιμοποιούνται για την αντιμετώπιση του διαβήτη
- Επαγωγείς και αναστολείς των ισοενζύμων CYP2C9 (όπως το αντιβιοτικό ριφαμπικίνη ή το αντιμυκητιασικό φάρμακο φλουκοναζόλη), επειδή μπορούν να έχουν επίδραση στον τρόπο με τον οποίο το σώμα σας διασπά το Xefo Rapid.
- Ανταγωνιστή των υποδοχέων της αγγειοτασίνης II – χρησιμοποιείται για την αντιμετώπιση υψηλής αρτηριακής πίεσης, νεφρικής βλάβης λόγω διαβήτη και συμφορητικής καρδιακής ανεπάρκειας
- Πεμετρεξέδη – χρησιμοποιείται για την αντιμετώπιση μερικών μορφών καρκίνου του πνεύμονα.

Το Xefo Rapid με τροφές και ποτά

Τα επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία Xefo Rapid προορίζονται για από του στόματος χρήση. Λαμβάνετε αυτό το φάρμακο πριν τα γεύματα μαζί με επαρκή ποσότητα υγρού.

Η λήψη αυτού του φαρμάκου με φαγητό δεν συνιστάται επειδή μπορεί να μειώσει την αποτελεσματικότητά του.

Κύηση, θηλασμός και γονιμότητα

Εάν είστε έγκυος ή θηλάζετε, νομίζετε ότι μπορεί να είστε έγκυος ή σχεδιάζετε να αποκτήσετε παιδί, ζητήστε τη συμβουλή του γιατρού ή του φαρμακοποιού σας προτού πάρετε αυτό το φάρμακο.

Γονιμότητα

Η χρήση του Xefo Rapid μπορεί να βλάψει τη γονιμότητα και δεν συνιστάται για γυναίκες που προσπαθούν να μείνουν έγκυες. Γυναίκες που δυσκολεύονται να μείνουν έγκυες ή που υποβάλλονται σε διερεύνηση υπογονιμότητας, πρέπει να ζητήσουν τη συμβουλή γιατρού και να εξετάσουν το ενδεχόμενο διακοπής της θεραπείας με Xefo Rapid.

Εγκυμοσύνη

Μην πάρετε το Xefo Rapid εάν βρίσκεστε στους τελευταίους 3 μήνες της εγκυμοσύνης, καθώς μπορεί να βλάψει το αγέννητο παιδί σας ή να προκαλέσει προβλήματα κατά τον τοκετό. Μπορεί να προκαλέσει προβλήματα στα νεφρά και την καρδιά στο αγέννητο μωρό σας. Μπορεί να επηρεάσει την τάση σας και του μωρού σας για αιμορραγία και να καθυστερήσει τον τοκετό σας ή να προκαλέσει τοκετό μεγαλύτερης διάρκειας από το αναμενόμενο. Δεν πρέπει να παίρνετε το Xefo Rapid κατά τους πρώτους 6 μήνες της εγκυμοσύνης εκτός εάν είναι απολύτως απαραίτητο και συνιστάται από τον γιατρό σας. Εάν χρειάζεστε θεραπεία κατά τη διάρκεια αυτής της περιόδου ή ενώ προσπαθείτε να μείνετε έγκυος, θα πρέπει να χρησιμοποιήσετε τη χαμηλότερη δόση για το συντομότερο δυνατό χρονικό διάστημα. Εάν ληφθεί για περισσότερες από μερικές ημέρες από την 20η εβδομάδα της εγκυμοσύνης και μετά, το Xefo Rapid μπορεί να προκαλέσει προβλήματα στα νεφρά στο αγέννητο μωρό σας που μπορεί να οδηγήσει σε χαμηλά επίπεδα αμνιακού υγρού που περιβάλλει το μωρό (ολιγοϋδράμνιο) ή στένωση ενός αιμοφόρου αγγείου (αρτηριακός πόρος) στην καρδιά του μωρού. Εάν χρειάζεστε θεραπεία για περισσότερο από μερικές ημέρες, ο γιατρός σας μπορεί να συστήσει πρόσθετη παρακολούθηση.

Θηλασμός

Εάν θηλάζετε η θεραπεία με Xefo Rapid δεν συνιστάται, εάν δεν σας έχει συμβουλευτεί ρητά ο γιατρός σας.

Οδήγηση και χειρισμός μηχανών

Το Xefo Rapid έχει αμελητέα ή καμία επίδραση στην ικανότητα οδήγησης ή χειρισμού μηχανημάτων.

3. Πώς να πάρετε το Xefo Rapid

Πάντοτε να παίρνετε το φάρμακο αυτό αυστηρά σύμφωνα με τις οδηγίες του γιατρού σας. Εάν έχετε αμφιβολίες, ρωτήστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας.

Η **συνήθης δόση για ενήλικες** είναι 8-16 mg διαιρεμένα σε δόσεις των 8 mg: 8 mg λαμβανόμενα δύο φορές την ημέρα ή 16 mg λαμβανόμενα μία φορά την ημέρα.

Την πρώτη ημέρα που λαμβάνετε Xefo Rapid η δόση μπορεί να είναι 16 mg ακολουθούμενη από 8 mg 12 ώρες αργότερα.

Μετά την πρώτη ημέρα μην λαμβάνετε περισσότερο από 16 mg ημερησίως.

Τα δισκία Xefo Rapid πρέπει να καταπίνονται μαζί με επαρκείς ποσότητες υγρού. **Μην πάρετε το Xefo Rapid μαζί με γεύμα, επειδή οι τροφές μπορούν να μειώσουν την αποτελεσματικότητα του Xefo Rapid.**

Το Xefo Rapid δεν συνιστάται για παιδιά και εφήβους κάτω των 18 ετών λόγω έλλειψης δεδομένων.

Εάν πάρετε μεγαλύτερη δόση Xefo Rapid από την κανονική

Παρακαλείσθε να επικοινωνήσετε με το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας εάν έχετε πάρει μεγαλύτερη δόση Xefo Rapid από τη συνταγογραφηθείσα.

Σε περίπτωση υπερδοσολογίας μπορεί να αναμένετε τα ακόλουθα συμπτώματα: ναυτία, έμετο, συμπτώματα σχετιζόμενα με το κεντρικό νευρικό σύστημα (όπως ζάλη ή διαταραχές στην όραση). Μπορεί να εμφανιστούν σοβαρά συμπτώματα όπως αταξία (εξελισσόμενη σε κόμα και κράμπες), ηπατική και νεφρική βλάβη και ενδεχομένως διαταραχές πηκτικότητας.

Εάν ξεχάσετε να πάρετε το Xefo Rapid

Μην πάρετε διπλή δόση για να αναπληρώσετε το δισκίο που ξεχάσατε.

Εάν έχετε περισσότερες ερωτήσεις σχετικά με την χρήση αυτού του προϊόντος, ρωτήστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας.

4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες

Όπως όλα τα φάρμακα, έτσι και αυτό το φάρμακο μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους τους ανθρώπους.

Φάρμακα όπως το Xefo Rapid μπορεί να σχετίζονται με μικρή αύξηση του κινδύνου **καρδιακής προσβολής ή εγκεφαλικού επεισοδίου.**

Εάν παρουσιάσετε οποιαδήποτε ασυνήθιστα κοιλιακά συμπτώματα όπως κοιλιακή αιμορραγία, δερματικές αντιδράσεις όπως δερματικό εξάνθημα, βλάβη στα εσωτερικά τοιχώματα των ρουθουνιών, στο στόμα, στα βλέφαρα, στα αυτιά, στα γεννητικά όργανα ή στον πρωκτό ή άλλα σημεία υπερευαισθησίας, πρέπει **να σταματήσετε να παίρνετε το Xefo και να επικοινωνήσετε με το γιατρό σας αμέσως.**

Εάν εμφανίσετε οποιαδήποτε από τις ακόλουθες ανεπιθύμητες ενέργειες, **σταματήστε να παίρνετε αυτό το φάρμακο και ενημερώστε το γιατρό σας αμέσως ή επικοινωνήστε με το τμήμα επείγοντων περιστατικών** του πλησιέστερου προς εσάς νοσοκομείου:

- δύσπνοια, πόνους στο θώρακα ή οίδημα αστραγάλου ή επιδείνωση αυτών
- βαρύ ή συνεχή πόνο στο στομάχι ή μαύρα κόπρανα
- κιτρίνισμα του δέρματος και των ματιών (ίκτερο) – αυτά είναι σημεία ηπατικών προβλημάτων
- αλλεργική αντίδραση – η οποία μπορεί να περιλαμβάνει δερματικά προβλήματα όπως έλκη ή φλύκταινες ή οίδημα του προσώπου, των χειλιών, της γλώσσας ή του λαιμού που μπορούν να προκαλέσουν δυσκολία στην αναπνοή
- πυρετό, φλυκταινώδες εξάνθημα ή φλεγμονή ιδιαίτερα στα χέρια και στα πόδια ή στην

- περιοχή του στόματος (σύνδρομο Stevens-Johnson)
- σοβαρές λοιμώξεις του δέρματος σε περίπτωση ανεμοβλογιάς, κατ' εξαίρεση.

Οι ανεπιθύμητες ενέργειες που σχετίζονται με τη χρήση του Xefo Rapid παρατίθενται παρακάτω:

Συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες (μπορεί να επηρεάζονται μέχρι 1 στα 10 άτομα)

- ήπιος και παροδικός πονοκέφαλος και ζάλη
- ναυτία, κοιλιακός πόνος, δυσπεψία, διάρροια και έμετος.

Όχι συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες (μπορεί να επηρεάζονται μέχρι 1 στα 100 άτομα)

- απώλεια βάρους (ανορεξία), αδυναμία του ασθενούς να κοιμηθεί (αϋπνία), κατάθλιψη
- εκκρίματα των ματιών (επιπεφυκίτιδα)
- αίσθημα ζάλης, κουδούνισμα στα αυτιά (εμβοές)
- καρδιακή ανεπάρκεια, ακανόνιστος καρδιακός παλμός, ταχύς καρδιακός ρυθμός, αίσθημα ερυθρότητας
- δυσκοιλιότητα, υπερβολικά αέρια (μετεωρισμός), ρέψιμο, ξηροστομία, γαστρίτιδα, πεπτικό έλκος, πόνος στην άνω κοιλιακή χώρα, δωδεκαδακτυλικό έλκος, έλκη του στόματος
- αύξηση των τιμών στις δοκιμασίες ηπατικής λειτουργίας (παρατηρούμενη με εξετάσεις αίματος) και αίσθημα αδιαθεσίας (αίσθημα κακουχίας)
- εξάνθημα, κνησμός, αυξημένη εφίδρωση, κοκκίνισμα του δέρματος (ερύθημα), αγγειοοίδημα (ταχύ οίδημα των βαθύτερων στρωμάτων του δέρματος, συνήθως του προσώπου), κνίδωση, οίδημα, βουλωμένη μύτη ως αποτέλεσμα αλλεργίας (ρινίτιδα)
- απώλεια μαλλιών (αλωπεκία)
- πόνος στις αρθρώσεις (αρθραλγία).

Σπάνιες ανεπιθύμητες ενέργειες (μπορεί να επηρεάζονται μέχρι 1 στα 1.000 άτομα)

- πονόλαιμος
- αναιμία, μείωση του αριθμού των κυττάρων του αίματος (θρομβοπενία και λευκοπενία), αδυναμία
- υπερευαισθησία, συμπεριλαμβανομένης αναφυλακτοειδούς αντίδρασης και αναφυλαξίας (αντίδρασης του οργανισμού που χαρακτηρίζεται συνήθως από οίδημα προσώπου, έξαψη, δυσκολίες στην αναπνοή και ζαλάδα)
- σύγχυση, νευρική κατάσταση, διέγερση, υπνηλία, παραισθησία (αίσθημα μυρμηκίασης), μη φυσιολογική αίσθηση γεύσης, τρόμος, ημικρανία, οπτικές διαταραχές
- αυξημένα επίπεδα αρτηριακής πίεσης, εξάνθημα
- αιμορραγία, αιμάτωμα (μώλωπας), παρατεταμένος χρόνος ροής
- δυσκολία στην αναπνοή (δύσπνοια), βήχας, βρογχόσπασμος
- διατηρηθέν έλκος, αιματέμεση, αιμορραγία του γαστρεντερικού σωλήνα, μαύρα πισσώδη κόπρανα
- φλεγμονή του στόματος, οισοφαγίτιδα (φλεγμονή του οισοφάγου), γαστροοισοφαγική παλινδρόμηση, δυσκολία στην κατάποση, αφθώδης στοματίτιδα (έλκη), φλεγμονή της γλώσσας
- μη φυσιολογική ηπατική λειτουργία
- δερματικά προβλήματα, όπως έκζεμα, εξάνθημα
- οστικός πόνος, μυϊκή κράμπα, μυϊκός πόνος
- προβλήματα διούρησης, όπως ανάγκη ξυπνήματος και διούρησης κατά τη διάρκεια της νύκτας (νυκτουρία) ή αύξηση των επιπέδων ουρίας και κρεατινίνης στο αίμα.

Πολύ σπάνιες ανεπιθύμητες ενέργειες (μπορεί να επηρεάζονται μέχρι 1 στα 10.000 άτομα)

- ηπατική βλάβη, ηπατίτιδα (φλεγμονή του ήπατος), ίκτερος, χολόσταση (διακεκομμένη ροή χολής από το ήπαρ)
- μώλωπας, οίδημα, σοβαρή διαταραχή του δέρματος (σύνδρομο Stevens-Johnson, τοξική επιδερμική νεκρόλυση)
- άσηπτη μηνιγγίτιδα
- ανεπιθύμητες ενέργειες της κατηγορίας των ΜΣΑΦ: ουδετεροπενία, ακοκκιοκυτταραιμία,

απλαστική αναιμία, αιμολυτική αναιμία, τοξικότητα στους νεφρούς.

Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης.

Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες απευθείας, μέσω του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων, Μεσογείων 284, GR-15562 Χολαργός, Αθήνα, τηλ: + 30 213 2040380/337, φαξ: + 30 210 6549585, ιστότοπος: <http://www.eof.gr>. Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών μπορείτε να βοηθήσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου.

5. Πώς να φυλάσσεται το Xefo Rapid

Να φυλάσσεται σε μέρη που δεν το βλέπουν και δεν το φθάνουν τα παιδιά.

Μη φυλάσσετε σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 3°C.

Να μη χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στο κουτί ή στη φιάλη μετά το «ΛΗΞΗ». Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία ημέρα του μήνα που αναφέρεται.

Μην πετάτε φάρμακα στο νερό της αποχέτευσης ή στα σκουπίδια. Ρωτήστε το φαρμακοποιό σας για το πώς να πετάξετε τα φάρμακα που δεν χρησιμοποιείτε πια. Αυτά τα μέτρα θα βοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος.

6. Περιεχόμενο της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

Τι περιέχει το Xefo Rapid

- Η δραστική ουσία είναι η λορνοξικάμη.
- Ένα επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει 8 mg λορνοξικάμης.
- Τα άλλα συστατικά είναι:
Κυτταρίνη μικροκρυσταλλική, Νάτριο ανθρακικό όξινο, Ασβέστιο φωσφορικό όξινο, άνυδρο, Υδροξυπροπυλοκυτταρίνη χαμηλής υποκατάστασης, Υδροξυπροπυλοκυτταρίνη, Ασβέστιο στεατικό (στον πυρήνα)
Τιτανίου διοξείδιο (E171), Τάλκης, Προπυλενογλυκόλη, Υπρομελλόζη (στο υμένιο).

Εμφάνιση του Xefo Rapid και περιεχόμενο της συσκευασίας

Το επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο Xefo Rapid 8 mg είναι λευκό προς κιτρινωπό, στρογγυλό, αμφίκυρτο, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο.

Το Xefo Rapid διανέμεται σε συσκευασίες των 6, 10, 20, 30, 50, 100 και 250 επικαλυμμένων με λεπτό υμένιο δισκίων. Μπορεί να μη κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Συσκευασία που κυκλοφορεί στην ελληνική αγορά:

Συσκευασία των 30 επικαλυμμένων με λεπτό υμένιο δισκίων

Κάτοχος αδείας κυκλοφορίας και παραγωγός

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

TAKEDA ΕΛΛΑΣ Α.Ε.

Αγίου Κωνσταντίνου 59-61

151 24 Μαρούσι Αττικής

Τηλ.: 210 6387800

Fax: 210 6387801

Παραγωγός:
Takeda GmbH
Plant Oranienburg
Lehnitzstrasse 70-98
DE-16515 Oranienburg
Γερμανία

ή

Delpharm Novara S.r.l.
Via Crosa, 86
28065 Cerano (NO)
Ιταλία

Αυτό το φάρμακο έχει εγκριθεί στα Κράτη Μέλη του Ευρωπαϊκού Οικονομικού Χώρου (ΕΟΧ) με τις ακόλουθες ονομασίες:

Αυστρία	Xefo Rapid 8 mg - Filmdabletten
Βουλγαρία	Ксефо Рαпид
Δημοκρατία της Τσεχίας	Xefo Rapid 8 mg
Δανία	Xefo Rapid
Ελλάδα	Xefo Rapid 8 mg επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο
Ουγγαρία	Xefo Rapid 8 mg filmdabletta
Λιθουανία	Xefo Rapid 8 mg pėvele dengtos tabletes
Λετονία	Xefo Rapid 8 mg apvalkotā tablete
Πολωνία	Xefo Rapid
Ρουμανία	Xefo Rapid 8 mg
Σλοβακία	Xefo Rapid filmom obalené tablety 8 mg

Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης αναθεωρήθηκε για τελευταία φορά τον 10/2021.

XEFO RAPID - οδηγίες από THERAPIA.GR