

Bipacksedel: Information till användaren

Meloxicam Bluefish 7,5 mg tabletter

Meloxicam Bluefish 15 mg tabletter

meloxicam

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna bipacksedel, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Meloxicam Bluefish är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Meloxicam Bluefish
3. Hur du tar Meloxicam Bluefish
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Meloxicam Bluefish ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Meloxicam Bluefish är och vad det används för

Meloxicam Bluefish är ett inflammationshämmande läkemedel med smärtstillande och febernedsättande egenskaper. Meloxicam tillhör en grupp läkemedel som kallas icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID).

Meloxicam Bluefish tabletter är avsedda för vuxna och barn från 16 år och uppåt.

Meloxicam Bluefish används vid:

- korttidsbehandling av symtom vid försämring av ledförslitning (artros)
- långtidsbehandling av symtom vid ledgångsreumatism (reumatoid artrit, kronisk inflammatorisk ledsjukdom) eller ankyloserande spondylit (kronisk inflammation i ryggraden).

Meloxicam som finns i Meloxicam Bluefish kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Meloxicam Bluefish

Använd inte Meloxicam Bluefish

- om du är allergisk mot meloxicam eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du är allergisk (överkänslig) mot något annat läkemedel med liknande inflammationshämmande effekt (t.ex. acetylsalicylsyra).

- om du har något av följande symtom efter behandling med acetylsalicylsyra eller andra NSAID: pipande andning, tryck över bröstet, andnöd (astma), nästäppa på grund av svullnader i näsans slemhinna (näspolyper).
- om du tidigare fått symtom av plötslig hud- och slemhinnesvullnad, som svullnad runt ögonen, ansiktet, läpparna, munnen eller halsen, vilket kan göra det svårt att andas (angioödem) eller hudutslag/nässelutslag (urtikaria) efter behandling med acetylsalicylsyra eller andra antiinflammatoriska läkemedel.
- om du efter tidigare behandling med NSAID har fått
 - o blödningar i magen eller tarmarna
 - o hål (perforationer) i magen eller tarmarna
- om du är barn eller ungdom under 16 år
- om du har magsår, brukar få återkommande magsår eller nyligen/tidigare har haft sår eller blödningar i magtarmkanalen (sår eller blödningar som har inträffat minst två gånger)
- om du har kraftigt nedsatt leverfunktion
- om du har kraftigt nedsatt njurfunktion som inte dialysbehandlas
- om du har mag-tarmblödning, hjärnblödning eller andra blödningsrubbnings
- om du har svår hjärtsvikt
- under de tre sista månaderna av en graviditet, eller under någon del av graviditeten utan att rådgöra med läkare. Se avsnittet Graviditet.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Meloxicam Bluefish.

Varningar

Läkemedel som Meloxicam Bluefish kan vara förknippade med en liten ökad risk för hjärtinfarkt eller stroke (slaganfall). Risken är större vid höga doser och långvarig behandling. Ta inte mer än den rekommenderade dosen. Ta inte Meloxicam Bluefish längre än vad din läkare har ordinerat (se avsnitt 3 ”Hur du tar Meloxicam Bluefish”).

Om du har hjärtproblem, tidigare stroke eller tror att du kan vara i riskzonen för dessa tillstånd, ska du diskutera din behandling med din läkare eller apotekspersonal. Till exempel om du

- har högt blodtryck
- har höga nivåer av socker i blodet (diabetes)
- har höga kolesterolnivåer i blodet (hyperkolesterolemi)
- är rökare

Avbryt omedelbart din behandling med Meloxicam Bluefish om du upptäcker blödning (som orsakar svartfärgad avföring) eller sårbildning i magtarmkanalen (som orsakar magsmärtor).

Hudreaktioner, som kan vara livshotande (Stevens-Johnsons syndrom, toxisk epidermal nekrolys) har rapporterats vid användning av Meloxicam Bluefish. Utslagen börjar på bålarna med rödaktiga måltavleliknande eller runda fläckar, ofta med blåsbildning i mitten. Ytterligare tecken att uppmärksamma är sår i munnen, halsen, näsan, könsorganen och ögoninflammation (röda och svullna ögon).

Hudreaktionerna, som kan vara livshotande, följs ofta av influensaliknande symtom. Utslaget kan utvecklas till stora områden av blåsor eller hudavlossning. Risken för allvarliga hudreaktioner är störst under de första veckorna av behandlingen. Om du har utvecklat Stevens-Johnsons syndrom eller toxisk epidermal nekrolys vid användning av Meloxicam Bluefish, får du aldrig använda Meloxicam Bluefish igen.

Om du utvecklar ett utslag eller dessa hudsymtom, sluta ta Meloxicam Bluefish, kontakta omedelbart läkare och berätta att du tar detta läkemedel.

Meloxicam är inte lämpligt om du behöver omedelbar lindring från akut smärta.

Meloxicam kan dölja symtom på infektion (t. ex. feber). Kontakta därför din läkare om du tror att du har en infektion.

Försiktighet vid användning

Eftersom det kan vara nödvändigt att justera behandlingen, är det viktigt att rådfråga din läkare innan du tar Meloxicam Bluefish i följande fall:

- Magtarmkanalen: om du tidigare haft inflammation i matstrupen (esofagit), inflammation i magen (gastrit) och/eller magsår, eller om du har eller tidigare haft någon mag-tarmsjukdom (ulcerös kolit, Crohns sjukdom)
- om du har eller har haft astma
- om du är äldre
- om du har nedsatt njur- eller leverfunktion
- höga nivåer av socker i blodet (diabetes)
- Effekter på hjärta och kärl samt kärl i hjärnan:
 - o om du har hjärtsjukdom
 - o om du har högt blodtryck
 - o om du har minskad blodvolym (hypovolemi) som kan uppstå vid allvarlig blodförlust, brännskada, operation eller lågt vätskeintag.
- om du har höga nivåer av kalium i blodet fastställt av läkare

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Meloxicam Bluefish, särskilt om du får:

- Hudreaktioner: om du någon gång har utvecklat ett fixt läkemedelsutslag (runda eller ovala fläckvisa rodnader och svullnader på huden som kommer tillbaka på samma ställe, blåsor, nässelutslag eller kliande utslag) efter att du tagit meloxicam eller någon annan oxikam (t.ex. piroxikam).

Din läkare kommer att behöva kontrollera behandlingens effekt under behandlingen.

Meloxicam Bluefish kan såsom andra NSAID dölja symtom på en pågående infektion.

För värktabletter gäller generellt att högre doser än rekommenderade kan medföra allvarliga risker. Överskrid därför inte den rekommenderade dygnsdosen och använd inte andra sorters smärtstillande läkemedel samtidigt utan läkares ordination.

Meloxicam Bluefish, liksom andra läkemedel som hämmar cyklooxygenas/prostaglandinsyntesen, kan försvåra möjligheten att bli gravid. Informera din läkare om du planerar graviditet eller om du har problem att bli gravid.

Andra läkemedel och Meloxicam Bluefish

Eftersom Meloxicam Bluefish kan påverka eller påverkas av andra läkemedel, tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Berätta i synnerhet för din läkare eller apotekspersonal om du tar/har tagit eller använder något av följande:

- andra liknande inflammationshämmande läkemedel (s.k. NSAID-preparat, salicylater inklusive acetylsalicylsyra). Samtidigt intag kan öka risken för magsår och blödningar.
- kaliumsalter – används för att förebygga eller behandla låga kaliumnivåer i blodet
- takrolimus – används efter organtransplantationer
- trimetoprim – används vid behandling av urinvägsinfektioner
- läkemedel som påverkar koagulationen av blodet (blodförtunnande läkemedel). Samtidig användning kan öka blödningsrisken
- läkemedel som löser upp blodproppar
- läkemedel för behandling av hjärt- och njursjukdomar
- kortisonprodukter (mot inflammation). Ökad risk för magtarmbiverkningar.
- ciklosporin (immundämpande läkemedel, som hämmar kroppens immunförsvar). Samtidigt användning ökar risken för njurpåverkan. Det används vid svåra hudsjukdomar, reumatoid artrit.
- deferasirox – används för att behandla kroniskt järnöverskott orsakat av upprepade blodtransfusioner
- vätskedrivande läkemedel (diuretika). Din läkare kan övervaka din njurfunktion om du tar vätskedrivande läkemedel.
- läkemedel för behandling av högt blodtryck (t ex. betablockerare)
- litium (används vid vissa psykiatriska tillstånd). Effekten av litium kan öka.
- selektiva serotoninåterupptagshämmare, SSRI (mot depression)
- metotrexat (används för att bland annat behandla tumörer eller svåra, okontrollerade hudsjukdomar och aktiv reumatoid artrit).
- pemetrexed – används vid behandling av cancer
- kolestyramin (mot förhöjt kolesterol)
- läkemedel (sulfonureider, nateglinid) som används vid behandling av diabetes och som tas via munnen. Din läkare ska noggrant kontrollera dina blodsockernivåer för hypoglykemi.
- vissa blodtryckssänkande medel. Samtidig behandling kan minska den blodtryckssänkande effekten och i vissa fall även öka risken för njurpåverkan.
- Intrauterina preventivmedel (p-spiraler). Effekten av dessa kan minska.

Meloxicam Bluefish med mat och dryck

Meloxicam Bluefish ska sväljas med vätska i samband med måltid.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Graviditet

Ta inte Meloxicam Bluefish under graviditetens 3 sista månader eftersom det kan skada ditt ofödda barn eller orsaka problem vid förlossningen. Det kan orsaka njur- och hjärtproblem hos ditt ofödda barn. Det kan påverka din och ditt barns benägenhet att blöda och göra att förlossningen sker senare eller tar längre tid än förväntat.

Du ska inte ta Meloxicam Bluefish under graviditetens 6 första månader om det inte är absolut nödvändigt och sker på din läkares inrådan. Om du behöver behandling under denna period eller medan du försöker bli gravid ska lägsta möjliga dos användas under kortast möjliga tid. Från och med 20:e graviditetsveckan kan Meloxicam Bluefish orsaka njurproblem hos ditt ofödda barn om det tas under längre tid än några dagar, vilket kan leda till låga nivåer av fostervatten (oligohydramnios) eller slutning av ett blodkärl (ductus arteriosus) i barnets hjärta. Om du behöver längre behandling än några dagar kan din läkare

rekommendera ytterligare övervakning. Om du har tagit detta läkemedel under graviditeten, måste du omedelbart kontakta din läkare/barnmorska så att lämpliga kontroller övervägs.

Amning

Även om det inte finns någon specifik erfarenhet för meloxicam så är NSAID kända för att passera över till modersmjölken. Meloxicam har påträffats i mjölken hos diande djur. Meloxicam Bluefish rekommenderas därför inte till kvinnor som ammar.

Fertilitet

Detta läkemedel kan göra det svårare att bli gravid. Du ska informera din läkare om du planerar att bli gravid eller om du har problem med att bli gravid.

Körförmåga och användning av maskiner

Meloxicam Bluefish kan ge synstörningar, inklusive dimsyn, svindel, trötthet eller yrsel. Även andra störningar i centrala nervsystemet kan förekomma med detta läkemedel. Om någon av dessa biverkningar uppkommer bör man avstå från att köra bil eller använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Meloxicam Bluefish innehåller laktos

Meloxicam Bluefish innehåller laktos, som är en typ av socker. Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

Meloxicam Bluefish innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per 7,5 mg och 15 mg tabletter, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du tar Meloxicam Bluefish

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Dosering

Vid försämring av ledförslitning (artros):

Vanlig dos för vuxna är 7,5 mg en gång per dag. I vissa fall kan dosen behöva ökas till 15 mg per dag.

Vid ledgångsreumatism (reumatoid artrit) eller ankyloserande spondylit:

Vanlig dos för vuxna är 15 mg en gång per dag.

Överskrid inte den rekommenderade maximala dosen på 15 mg per dag.

Om något av påståendena under rubriken "Varning och försiktighet" stämmer in på dig, kan din läkare sänka din dos till 7,5 mg en gång om dagen.

Äldre patienter och patienter med förhöjd risk för biverkningar

Rekommenderad dos för långtidsbehandling av reumatoid artrit och ankyloserande spondylit hos äldre patienter är 7,5 mg en gång per dag. Patienter med ökad risk för biverkningar bör starta behandling med 7,5 mg per dag.

Nedsatt njurfunktion

För dialyspatienter med allvarlig njurinsufficiens bör dosen ej överskrida 7,5 mg/dag. Dosreduktion krävs ej för patienter med mild till måttlig njurfunktionsnedsättning (t.ex. patienter med ett kreatininclearance >25 ml/min).

Meloxicam Bluefish rekommenderas ej till patienter med allvarlig njurfunktionsnedsättning som inte får dialys.

Nedsatt leverfunktion

Ingen dosreduktion är nödvändig för patienter med mild till måttligt nedsatt leverfunktion.

Användning för barn och ungdomar

Meloxicam Bluefish 7,5 mg och 15 mg ska ej användas till barn under 16 år.

Om du känner att effekten av Meloxicam Bluefish är för stark eller för svag, eller om du efter flera dagar inte känner någon förbättring av ditt tillstånd, tala med läkare eller apotekspersonal.

Administreringssätt

Sväljes.

Den totala dagliga mängden ska tas en gång om dagen, med vatten eller annan vätska, i samband med måltid. Ta inte mer än 15 mg Meloxicam Bluefish per dag.

Om du har tagit för stor mängd av Meloxicam Bluefish

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Symtomen som följer efter en akut NSAID överdos är vanligtvis begränsade till:

Slöhet (brist på energi), sömnighet, illamående, kräkningar och magsmärta. Dessa symtom är i allmänhet övergående när du slutar ta Meloxicam Bluefish. Du kan få blödningar från mage eller tarm (gastrointestinal blödning).

Svår förgiftning kan orsaka allvarliga biverkningar (se avsnitt 4)

- förhöjt blodtryck (hypertension),
- akut njursvikt,
- nedsatt leverfunktion,
- svagare andning eller andningsstopp,
- medvetslöshet (koma),
- kramper,
- kollaps av blodcirkulationen (kardiovaskulär kollaps och hjärtstopp).
- omedelbara allergiska (överkänslighets-) reaktioner, inklusive svimning, andnöd, hudreaktioner har rapporterats med terapeutiska doser av NSAID och kan uppstå till följd av en överdosering.

Om du har glömt att ta Meloxicam Bluefish

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Ta nästa dos vid den vanliga tiden. Om du har ytterligare frågor om användningen av detta läkemedel, tala med läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

Sluta ta Meloxicam Bluefish och kontakta omedelbart läkare eller närmaste sjukhus om du märker:

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

Allergiska (överkänslighets-) reaktioner som kan uppträda i form av:

- hudreaktioner, såsom klåda (pruritus), blåsor eller hudavlossning, som kan vara livshotande (Stevens-Johnsons syndrom, toxisk epidermal nekrolys), skador på mjuk vävnad (slemhinneskador) eller erythema multiforme (se avsnitt 2). Erythema multiforme är en allvarlig allergisk hudreaktion som orsakar fläckar, röda eller lila utslag eller hudområden med blåsor. Det kan också påverka munnen, ögonen och andra fuktiga kroppsytor.
- svullnad av hud eller slemhinnor, såsom svullnad runt ögonen, ansiktet och läpparna, munnen eller halsen, vilket kan göra det svårt att andas (angioödem), svullna vrister eller ben (ödem i benen)
- blödning i magtarmkanalen (orsakar svartfärgad avföring)

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare):

- andnöd eller astmaanfall (ses hos personer som är allergiska mot acetylsalicylsyra och NSAID)
- sårbildning i magtarmkanalen (orsakar buksmärta)

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare):

- inflammation i levern (hepatit). Detta kan orsaka symtom som:
 - o gulfärgning av huden eller ögonvitorna (gulsot)
 - o smärta i magen
 - o aptitlöshet

Blödning i magtarmkanalen och bildning av sår eller hål i magtarmkanalen kan ibland vara allvarliga och livshotande, särskilt hos äldre.

Om du tidigare har haft några symtom från magtarmkanalen på grund av långvarig användning av antiinflammatoriska läkemedel (NSAID), kontakta omedelbart läkare, särskilt om du är äldre. Läkaren kan övervaka behandlingens effekt under behandlingens gång.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

Läkemedel som meloxicam kan medföra en liten ökad risk för hjärtinfarkt eller stroke.

Om du påverkas av synstörningar, undvik att köra bil eller hantera maskiner.

Allmänna biverkningar av icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID)

Användningen av vissa icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID) kan vara förknippad med en liten ökad risk för proppar i arteriella blodkärl, särskilt vid höga doser och långvarig behandling.

Följande biverkningar har rapporterats efter NSAID-behandling:

- blodiga kräkningar
- försämring av inflammation i magtarmkanalen (t. ex. förvärring av kolit eller Crohns sjukdom)

Biverkningar av meloxicam – den aktiva substansen i Meloxicam Bluefish

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare):

Magtarmbiverkningar: matsmältningsrubbningar (dyspepsi), illamående, kräkningar, magsmärtor, förstoppning, gasbildning, diarré.

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):
huvudvärk.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

- blodbrist (minskad koncentration av det röda blodpigmentet hemoglobin),
- svindel eller yrsel,
- dåsigheit (trötthet),
- allergiska reaktioner,
- blodtryckshöjning,
- blodvallningar (tillfällig rodnad i ansikte och nacke),
- natrium- och vätskeansamling,
- förhöjda nivåer av kalium i blodet (hyperkalemi). Detta kan leda till symtom såsom förändringar i hjärtslag (arytmier), hjärtklappning (när du känner ditt hjärtslag mer än vanligt), muskelsvaghet, rapningar,
- inflammation i magen (gastrit),
- inflammation i munslemhinnan,
- omedelbar allergisk (överkänslighets-) reaktion,
- tillfällig störning av leverfunktionstester (t.ex. förhöjda leverenzymmer såsom transaminaser eller förhöjning av gallpigmentet bilirubin). Läkare kan upptäcka dessa med ett blodprov.
- störning av laboratorietester som undersöker njurfunktion (t.ex. förhöjt kreatinin eller urea).
- blödning i mag-tarmkanalen, från svalg till ändtarm, rapningar.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare):

- humörförändringar,
- mardrömmar/sömnlöshet,
- avvikande blodvärde, inklusive:
 - o avvikande sammansättning av vita blodkroppar i blodet
 - o minskat antal vita blodkroppar (leukocytopeni)
 - o minskat antal blodplättar (trombocytopeni)Dessa biverkningar kan leda till ökad risk för infektion och symtom som blåmärken och näsblod.
- öronsusningar (tinnitus),
- hjärtklappningar,
- inflammation i matstrupen (esofagit),
- nässelutslag (urtikaria)
- synstörningar, inklusive:
 - o dimsyn,
 - o konjunktivit (inflammation i ögongloben eller ögonlocken)
- inflammation i tjocktarmen

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare):

- akut njursvikt, särskilt hos patienter med riskfaktorer såsom hjärtsjukdom, diabetes eller njursjukdom.
- hål i gallblåsan.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- förvirring,
- desorientering,
- andningssvårigheter och hudreaktioner (anafylaktiska/anafylaktoida reaktioner), hudutslag orsakade av solljus (fotosensivitetsreaktioner),
- hjärtsvikt har rapporterats i samband med NSAID-behandling,
- total förlust av specifika typer av vita blodkroppar (agranulocytos), särskilt hos patienter som tar Meloxicam Bluefish tillsammans med andra läkemedel som kan påverka benmärgen negativt (myelotoxiska läkemedel). Detta kan orsaka:
 - o plötslig feber
 - o halsont
 - o infektioner
- inflammation i bukspottkörteln (pankreatit),
- infertilitet hos kvinnor, försenad ägglossning.

En karakteristisk allergisk hudreaktion som kallas fixt läkemedelsutslag, som vanligtvis återkommer på samma ställe varje gång patienten exponeras för läkemedlet och kan se ut som runda eller ovala fläckvisa rodnader och svullnader på huden, blåsor (nässelutslag) eller kliande utslag.

Meloxicam Bluefish kan i mycket sällsynta fall påverka de vita blodkropparna så att infektionsförsvaret försämras. Om du får en infektion med symtom såsom feber med kraftigt försämrat allmäntillstånd eller feber med lokala infektionssymtom såsom exempelvis ont i halsen/svalget/munnen eller vattenkastningsbesvär, ska du snarast uppsöka läkare så att man via blodprov kan utesluta en brist på vita blodkroppar (agranulocytos). Det är viktigt att du då informerar om din medicinering.

Biverkningar av icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID), som ännu inte observerats efter intag av Meloxicam Bluefish

Förändringar i njurens struktur som leder till akut njursvikt:

- mycket sällsynta fall av njurinflammation.
- vävnadsdöd i vissa delar av njuren.
- protein i urinen.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se.

5. Hur Meloxicam Bluefish ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är meloxicam 7,5 mg respektive 15 mg
- Övriga innehållsämnen är mikrokristallin cellulosa, pregelatiniserad stärkelse, majsstärkelse, natriumcitrat, kolloidal vattenfri kiseldioxid, magnesiumstearat och laktosmonohydrat.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

7,5 mg: gulfärgad, rund tablett med fasad kant, brytskåra på ena sidan och plan på den andra. Skåran är inte till för att dela tablett i lika stora delar utan bara för att underlätta nedsväljning.

15 mg: gulfärgad, rund tablett med fasad kant, brytskåra på ena sidan och plan på den andra. Tabletten kan delas i lika stora doser.

Blister (PVC/PVDC/Al)

Förpackningsstorlek: 10, 20, 30 och 100 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Bluefish Pharmaceuticals AB

P.O. Box 49013

100 28 Stockholm

Sverige

Tillverkare

Bluefish Pharmaceuticals AB

Gävlegatan 22

113 30 Stockholm

Sverige

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Danmark: Meloxicam Bluefish

Norge: Meloxicam Bluefish 7,5 mg tabletter
Meloxicam Bluefish 15 mg tabletter

Sverige: Meloxicam Bluefish 7,5 mg tabletter
Meloxicam Bluefish 15 mg tabletter

Denna bipacksedel ändrades senast 2025-05-18