

Flexicam® SL

No contiene
azúcar ni gluten.

CLASE FARMACOLÓGICA.

Meloxicam. Código ATC: M01AC06

COMPOSICIÓN.

Cada comprimido SL (sublingual) contiene meloxicam 15 mg, excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Comprimido sublingual.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antiinflamatorio, analgésico, antirreumático.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Sublingual.

PROPIEDADES.

Meloxicam es un antiinflamatorio no esteroideo (AINE), que inhibe de forma preferencial la enzima ciclooxigenasa-2. Presenta mínima acción sobre la ciclooxigenasa-1, produciendo menores efectos secundarios a nivel gastrointestinal y renal. El comprimido sublingual se absorbe rápidamente, otorgando una acción analgésica y antiinflamatoria selectiva en el sitio de la inflamación.

La tecnología Pharmaburst utilizada en el comprimido de Flexicam®SL asegura el tiempo de desintegración de 30 segundos, garantizando una acción más rápida. Cuenta con excelentes propiedades organolépticas en cuanto a la sensación bucal, ayudando a mejorar el sabor.

INDICACIONES.

Flexicam®SL está indicado para el tratamiento de afecciones musculares y traumáticas, así como en procesos inflamatorios de tejidos blandos, vías aéreas y dismenorrea primaria. Artritis reumatoidea, osteoartritis dolorosa, artrosis, espondilitis anquilosante.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología de orientación se aconseja 1 comprimido sublingual cada 24 horas. Mantener el comprimido debajo de la lengua hasta que se disuelva por completo.

No exceder la dosis de 15 mg/día. No administrar en menores de 15 años.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Meloxicam es generalmente bien tolerado. Dolor abdominal, náuseas, vómitos, diarrea, calambres abdominales, dispepsia, flatulencia, anorexia. Ocasionalmente, cefalea, mareos o vértigo, erupciones cutáneas, aumento de los niveles plasmáticos de creatinina y urea, elevación de las aminotransferasas séricas. Raras veces, urticaria, estomatitis, anemia. Hematuria, proteinuria.

SOBREDOSIS.

En caso de presentarse se debe realizar lavado gástrico y medidas de protección general.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad. Úlcera gástrica o duodenal activa. Insuficiencia hepática severa e insuficiencia renal severa no dializada. Historia de hipersensibilidad a ASA o a otros AINEs. Tratamiento del dolor perioperatorio en cirugías de revascularización.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia, salvo criterio médico.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Meloxicam puede aumentar el efecto de anticoagulantes orales y heparina, la toxicidad hematológica de metotrexato, el efecto hipoglucemiante de sulfonilúreas, la concentración plasmática de digoxina y/o litio, la nefrotoxicidad de ciclosporina y el uso simultáneo con ASA reduce recíprocamente la biodisponibilidad.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Pacientes con antecedentes de úlcera gastroduodenal, colitis ulcerosa o enfermedad de Crohn. Las afecciones hematológicas y los problemas de coagulación requieren supervisión constante. Especial precaución en pacientes con insuficiencia renal, cardíaca, hipovolemia y en aquellos tratados con diuréticos. En pacientes de edad avanzada, delicados o muy delgados, se recomienda utilizar la dosis mínima efectiva. Con meloxicam al igual que con otros AINEs, puede presentarse una elevación de una o más enzimas hepáticas.

En pacientes con porfiria hepática puede desencadenar un ataque.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C en el envase original.

Mantener fuera del alcance de los niños.

No usar después de la fecha de vencimiento.

Venta bajo receta médica.

No contiene gluten. No contiene azúcar.

“Consulte con su médico periódicamente para revisiones preventivas”

Contáctenos a través de las líneas gratuitas:

Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222

Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

PRESENTACIÓN.

Estuche x 30 comprimidos SL



SCIENCE. LIFE. HOPE.

GMP
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Fardoquímica S.A. calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolivia Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (GMP), Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operador Económico Autorizado (OEA). Laboratorio de Control de Calidad acreditado según NB-ISO/IEC 17025:2018 (DTA-CET-178). Operaciones Bioseguras. Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519.

Somos una empresa socialmente comprometida, promovemos la seguridad y salud en el trabajo, el cuidado del medio ambiente y la bioseguridad.



breskotpharma.com

