

Folheto informativo: Informação para o doente

Etoricoxib TAD 30 mg comprimidos revestidos por película
Etoricoxib TAD 60 mg comprimidos revestidos por película
Etoricoxib TAD 90 mg comprimidos revestidos por película
Etoricoxib TAD 120 mg comprimidos revestidos por película

etoricoxib

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento pois contém informação importante para si.

ConsERVE este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.

Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.

Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

1. O que é Etoricoxib TAD e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de tomar Etoricoxib TAD
3. Como tomar Etoricoxib TAD
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Etoricoxib TAD
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Etoricoxib TAD e para que é utilizado

O que é Etoricoxib TAD

Etoricoxib TAD contém a substância ativa etoricoxib. Etoricoxib TAD é um medicamento do grupo de medicamentos chamados inibidores seletivos da COX-2. Estes pertencem a uma família de medicamentos chamados anti-inflamatórios não esteroides (AINEs).

Para que é utilizado Etoricoxib TAD

Etoricoxib TAD ajuda a reduzir a dor e inchaço (inflamação) nas articulações e músculos de pessoas com 16 anos ou mais de idade com osteoartrose, artrite reumatoide, espondilite anquilosante e gota.

Etoricoxib TAD é também usado no tratamento de curta duração da dor moderada após cirurgia dentária de pessoas com 16 anos ou mais de idade.

O que é a osteoartrose?

A osteoartrose é uma doença das articulações. Resulta da degradação gradual da cartilagem que reveste as extremidades dos ossos. Provoca inchaço (inflamação), dor, sensibilidade, rigidez e incapacidade.

O que é a artrite reumatoide?

A artrite reumatoide é uma doença inflamatória de longa duração das articulações. Esta doença provoca dor, rigidez, inchaço e aumento da perda de movimento nas articulações afetadas. Também causa inflamação noutras áreas do corpo.

O que é a gota?

A gota é uma doença em que surgem crises súbitas e repetidas muito dolorosas de inflamação e vermelhidão nas articulações. É causada por depósitos de cristais minerais nas articulações.

O que é a espondilite anquilosante?

A espondilite anquilosante é uma doença inflamatória que afeta a coluna e as grandes articulações.

2. O que precisa de saber antes de tomar Etoricoxib TAD

Não tome Etoricoxib Krka:

se tem alergia ao etoricoxib ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6),

tem alergia aos medicamentos anti-inflamatórios não esteroides (AINEs) incluindo ácido acetilsalicílico e inibidores da COX-2 (ver Efeitos indesejáveis possíveis, secção 4),

tem atualmente uma úlcera no estômago ou hemorragia no estômago ou nos intestinos,

tem doença grave do fígado,

tem doença grave dos rins,

está grávida, suspeita que está grávida ou está a amamentar (veja "Gravidez, amamentação e fertilidade"),

tem menos de 16 anos de idade,

tem doença inflamatória do intestino, tal como Doença de Crohn, Colite Ulcerosa ou Colite,

se tem hipertensão que não está controlada por tratamento (pergunte ao seu médico ou enfermeiro se não tiver a certeza de que a sua pressão arterial está devidamente controlada),

o seu médico lhe diagnosticou problemas cardíacos incluindo insuficiência cardíaca (do tipo moderado ou grave), angina de peito (dor no peito),

se teve um ataque cardíaco, uma cirurgia de bypass, arteriopatia periférica (problema de circulação nas pernas e pés em consequência de ter as artérias estreitas ou bloqueadas),

se teve qualquer tipo de acidente vascular cerebral - AVC (incluindo mini AVC, AVC transitório, acidente isquémico transitório - AIT). O etoricoxib pode aumentar-lhe ligeiramente o risco de ataque cardíaco ou de AVC e é por isso que não deve ser utilizado por pessoas que já tiveram problemas cardíacos ou AVC.

Se pensa que alguma destas situações se aplica a si, não tome os comprimidos até consultar o seu médico.

Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar Etoricoxib TAD se:

Tem história de úlcera ou hemorragia do estômago.

Está desidratado em consequência, por exemplo, de vômitos ou diarreia prolongados.

Tem inchaço devido a retenção de líquidos.

Tem história de insuficiência cardíaca ou de alguma outra forma de doença cardíaca.

Tem história de pressão arterial elevada. Em algumas pessoas o Etoricoxib TAD, especialmente em doses elevadas, pode aumentar a pressão arterial por isso o seu médico irá verificar a sua pressão arterial regularmente.

Tem história de doença do fígado ou dos rins.

Está a ser tratado para uma infeção. O Etoricoxib TAD pode mascarar ou esconder a febre, que é um sinal de infeção.

Tem diabetes, colesterol elevado, ou é fumador. Estas situações podem aumentar o seu risco de doença cardíaca.

É uma mulher a tentar engravidar.

Tem mais de 65 anos de idade.

Se não tem a certeza se alguma das situações anteriores se aplica a si, fale com o seu médico antes de tomar Etoricoxib TAD para ver se este medicamento é adequado para si.

O Etoricoxib TAD atua igualmente bem em doentes adultos jovens e idosos. Se tem mais de 65 anos de idade, o seu médico poderá querer vê-lo(a) regularmente. Não é necessário qualquer ajustamento da dose em doentes com mais de 65 anos de idade.

Crianças e adolescentes

Não administre este medicamento a crianças e adolescentes com menos de 16 anos de idade.

Outros medicamentos e Etoricoxib TAD

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, ou tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos.

Ao iniciar o tratamento com Etoricoxib TAD, o seu médico pode querer certificar-se de que os medicamentos que já está a tomar estão a atuar de forma conveniente, em particular se toma:

medicamentos que diluem o seu sangue (anticoagulantes), tais como a varfarina, rifampicina (um antibiótico), metotrexato (medicamento usado para a supressão do sistema imunitário e normalmente usado na artrite reumatoide), ciclosporina ou tacrolímus (medicamentos usados para a supressão do sistema imunitário), lítio (um medicamento usado para tratar alguns tipos de depressão), medicamentos usados para ajudar a controlar a pressão arterial elevada e a insuficiência cardíaca, chamados inibidores ECA e bloqueadores dos recetores da angiotensina, exemplos incluem o enalapril e o ramipril, e o losartan e o valsartan, diuréticos (medicamentos para urinar), digoxina (um medicamento para a insuficiência cardíaca e ritmo cardíaco irregular), minoxidil (um medicamento usado para tratar a pressão arterial elevada), salbutamol em comprimidos ou em solução oral (um medicamento para a asma), pílulas anticoncecionais (a combinação pode aumentar o risco de efeitos indesejáveis), terapêutica hormonal de substituição (a combinação pode aumentar o risco de efeitos indesejáveis), ácido acetilsalicílico, o risco de úlceras do estômago é maior se tomar Etoricoxib TAD com ácido acetilsalicílico,

ácido acetilsalicílico para a prevenção de ataques cardíacos ou acidente vascular cerebral,

Etoricoxib TAD pode ser tomado com uma dose baixa de ácido acetilsalicílico. Se está atualmente a tomar uma dose baixa de ácido acetilsalicílico para prevenir ataques cardíacos ou acidente vascular cerebral, não deve parar de tomar ácido acetilsalicílico até falar com o seu médico,

ácido acetilsalicílico ou outros medicamentos anti-inflamatórios não esteroides (AINEs):

não tome doses elevadas de ácido acetilsalicílico ou outros medicamentos anti-inflamatórios enquanto estiver a tomar Etoricoxib TAD.

Etoricoxib TAD com alimentos e bebidas

O início do efeito do medicamento pode ser mais rápido quando Etoricoxib Krka é administrado sem alimentos.

Gravidez, amamentação e fertilidade

Gravidez

Os comprimidos de Etoricoxib TAD não podem ser tomados durante a gravidez. Se está ou pensa que está grávida, ou se planeia engravidar, não tome os comprimidos. Se ficar grávida, pare de tomar os comprimidos e consulte o seu médico. Consulte o seu médico se tiver dúvidas ou precisar de mais conselhos.

Amamentação

Não se sabe se Etoricoxib TAD passa para o leite materno. Se está a amamentar ou planeia amamentar, consulte o seu médico antes de tomar Etoricoxib TAD. Se está a tomar Etoricoxib Krka, não pode amamentar.

Fertilidade

Etoricoxib TAD não é recomendado em mulheres que pretendam engravidar.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Em alguns doentes a tomar Etoricoxib TAD foram notificadas tonturas e sonolência.

Não conduza se sentir tonturas ou sonolência.

Não utilize quaisquer ferramentas ou máquinas se sentir tonturas ou sonolência.

Etoricoxib TAD contém sódio

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por comprimido, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

3. Como tomar Etoricoxib TAD

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

Não tome mais que a dose recomendada para a sua doença. O seu médico irá avaliar o seu tratamento periodicamente. É importante que utilize a dose mais baixa que controla a sua dor e que não tome Etoricoxib TAD durante mais tempo do que o

necessário. Isto porque, o risco de ataque cardíaco ou de acidente vascular cerebral pode aumentar após tratamento prolongado, especialmente com doses elevadas.

Existem diferentes dosagens disponíveis para este medicamento e, dependendo da sua doença o seu médico irá prescrever a dosagem do comprimido que é adequada para si.

A dose recomendada é:

Osteoartrose

A dose recomendada é de 30 mg uma vez por dia, se necessário pode ser aumentada para um máximo de 60 mg uma vez por dia.

Artrite reumatoide

A dose recomendada é de 60 mg uma vez por dia. A dose pode ser aumentada para um máximo de 90 mg.

Espondilite anquilosante

A dose recomendada é de 60 mg uma vez por dia. Se necessário, a dose pode ser aumentada para um máximo de 90 mg uma vez por dia.

Tratamento de situações de dor aguda

Etoricoxib deve ser usado apenas no período de dor aguda.

Gota

A dose recomendada é de 120 mg uma vez por dia, que deverá ser usada apenas no período de dor aguda, limitada a um máximo de 8 dias de tratamento.

Dor pós-operatória na cirurgia dentária

A dose recomendada é de 90 mg uma vez por dia, limitada a um máximo de 3 dias de tratamento.

Pessoas com problemas de fígado

Se tem doença ligeira do fígado, não deverá tomar mais de 60 mg por dia.

Se tem doença moderada do fígado, não deverá tomar mais de 30 mg por dia.

Utilização em crianças e adolescentes

Etoricoxib TAD não deve ser tomado por crianças ou adolescentes com menos de 16 anos de idade.

Idosos

Não é necessário um ajuste da dose em doentes idosos. Tal como outros medicamentos, recomenda-se precaução em doentes idosos.

Modo de administração

Etoricoxib TAD é para uso oral. Tome os comprimidos uma vez por dia. Etoricoxib TAD pode ser tomado com ou sem alimentos.

Se tomar mais Etoricoxib TAD do que deveria

Nunca deve tomar mais comprimidos do que os recomendados pelo seu médico. Se tomar muitos comprimidos de Etoricoxib TAD, contacte imediatamente o seu médico.

Caso se tenha esquecido de tomar Etoricoxib TAD

É importante que tome Etoricoxib TAD tal como lhe foi receitado pelo seu médico. Se se esquecer de tomar uma dose, retome o horário de toma usual no dia seguinte. Não tome uma dose a dobrar para compensar a dose que se esqueceu de tomar.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Se desenvolver algum destes sinais deve parar de tomar Etoricoxib TAD e falar com o seu médico imediatamente (ver O que precisa de saber antes de tomar Etoricoxib TAD secção 2):

surgir ou piorar falta de ar, dores no peito ou inchaço no tornozelo, olhos e pele amarelados (icterícia) – que são sinais de problemas no fígado, dor abdominal forte ou persistente ou se as fezes se tornarem negras, uma reação alérgica – que pode incluir problemas na pele tais como úlceras ou vesículas ou inchaço da face, lábios, língua ou garganta que podem causar dificuldade a respirar.

Outros efeitos indesejáveis podem ocorrer durante o tratamento com Etoricoxib TAD:

Muito frequentes (podem afetar mais de 1 em 10 pessoas)
dor no estômago.

Frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas)
inflamação do alvéolo (inflamação e dor após extração dentária),
inchaço das pernas e/ou pés devido a retenção de líquidos (edema),
tonturas, dor de cabeça,
palpitações (batimento cardíaco rápido ou irregular), ritmo cardíaco irregular (arritmia),
pressão arterial elevada,
respiração ruidosa ou dificuldade em respirar (broncospasmo),
obstipação, gases intestinais (gás excessivo), gastrite (inflamação do revestimento do estômago), azia, diarreia, indigestão (dispepsia)/desconforto do estômago, náuseas, enjoos (vómitos), inflamação do esófago, úlceras na boca, alterações nas análises ao sangue relacionadas com o seu fígado, nódoas negras, fraqueza e fadiga, doença semelhante a gripe.

Pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas)
gastroenterite (inflamação do trato gastrointestinal que reveste tanto o estômago como o intestino delgado/gripe gástrica), infeção das vias respiratórias superiores, infeção do trato urinário, alterações nos valores laboratoriais (diminuição do número de glóbulos vermelhos, diminuição do número de glóbulos brancos, diminuição das plaquetas), hipersensibilidade (uma reação alérgica incluindo urticária que pode ser suficientemente grave para necessitar de tratamento médico imediato),

aumento ou diminuição do apetite, aumento de peso, ansiedade, depressão, diminuição da perspicácia mental, ver, sentir ou ouvir coisas que não estão presentes (alucinações), alteração do paladar, dificuldade em adormecer, adormecimento ou formigueiro, sonolência, visão turva, irritação e vermelhidão ocular, zumbidos nos ouvidos, vertigens (sensação de cabeça a andar à roda enquanto está parado), ritmo cardíaco alterado (fibrilhação auricular), frequência cardíaca rápida, insuficiência cardíaca, sensação de tensão, pressão ou aperto no peito (angina de peito), ataque cardíaco, afrontamento, acidente vascular cerebral, mini-AVC (acidente isquémico transitório), aumento grave da pressão arterial. Inflamação dos vasos sanguíneos, tosse, dificuldade em respirar, hemorragia nasal, distensão ao nível do estômago ou intestino, alteração nos seus hábitos intestinais, boca seca, úlceras gástricas, inflamação do revestimento do estômago que se pode tornar grave e originar hemorragias, síndrome do cólon irritável, inflamação do pâncreas, inchaço da face, irritação ou comichão na pele, vermelhidão da pele, câibras/espasmos musculares, rigidez/dor muscular, níveis de potássio elevados no seu sangue, alterações nas análises ao sangue ou à urina relacionadas com os seus rins, problemas renais graves, dor no peito.

Raros (podem afetar até 1 em 1. 000 pessoas)

angioedema (uma reação alérgica com inchaço da face, lábios, língua e/ou garganta que pode causar dificuldade em respirar ou engolir e que pode ser suficientemente grave de forma a necessitar de tratamento médico imediato) / reações anafiláticas/anafilactoides incluindo choque (uma reação alérgica grave que necessita de tratamento médico imediato), confusão, agitação, alterações no fígado (hepatite), níveis baixos de sódio no sangue, insuficiência hepática, amarelecimento da pele e/ou olhos (icterícia), reações graves da pele.

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente ao INFARMED, I.P. através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>

(preferencialmente) ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

5. Como conservar Etoricoxib TAD

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior após VAL. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Etoricoxib TAD

A substância ativa é etoricoxib.

Cada comprimido revestido por película contém 30 mg, 60 mg, 90 mg ou 120 mg de etoricoxib.

Os outros componentes são celulose microcristalina, hidrogenofosfato de cálcio, croscarmelose sódica, fumarato sódico de estearilo e sílica coloidal anidra no núcleo do comprimido e álcool polivinílico, dióxido de titânio (E171), macrogol 3000, talco, óxido de ferro amarelo (E172) (nos comprimidos revestidos por película de Etoricoxib TAD 60 mg) e óxido de ferro vermelho (E172) (nos comprimidos revestidos por película de Etoricoxib TAD 90 mg e 120 mg) no revestimento por película. Ver secção 2 " TAD contém sódio".

Qual o aspeto de Etoricoxib TAD e conteúdo da embalagem

Etoricoxib TAD comprimidos revestidos por película está disponível em 4 dosagens: Etoricoxib TAD 30 mg comprimidos revestidos por película são comprimidos revestidos por película brancos ou quase brancos, redondos (diâmetro: 6 mm), ligeiramente biconvexos com arestas biseladas.

Etoricoxib TAD 60 mg comprimidos revestidos por película são comprimidos revestidos por película ligeiramente amarelo acastanhados, redondos (diâmetro: 8 mm), biconvexos, com arestas biseladas e a marcação "60" numa das faces do comprimido.

Etoricoxib TAD 90 mg comprimidos revestidos por película são comprimidos revestidos por película cor-de-rosa, redondos (diâmetro: 9 mm), biconvexos, com arestas biseladas e a marcação "90" numa das faces do comprimido.

Etoricoxib TAD 120 mg comprimidos revestidos por película são comprimidos revestidos por película vermelhos acastanhados, redondos (diâmetro: 10 mm), ligeiramente biconvexos, com arestas biseladas e ranhura numa das faces do comprimido. A ranhura do comprimido não se destina à sua divisão.

Etoricoxib TAD 30 mg comprimidos revestidos por película:

Estão disponíveis caixas de 7, 14, 28, 30, 56, 60, 84, 98 ou 100 comprimidos em blister.

Etoricoxib TAD 60 mg comprimidos revestidos por película:

Estão disponíveis caixas de 7, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 98 ou 100 comprimidos em blister.

Etoricoxib TAD 90 mg comprimidos revestidos por película:

Estão disponíveis caixas de 5, 7, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 98 ou 100 comprimidos em blister.

Etoricoxib TAD 120 mg comprimidos revestidos por película:

Estão disponíveis caixas de 5, 7, 14, 20, 28, 30, 56, 60, 84, 98 ou 100 comprimidos em blister.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

TAD Pharma GmbH
Heinz-Lohmann-Straße 5
27472 Cuxhaven
Alemanha

Fabricantes

Krka, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Eslovénia

TAD Pharma GmbH
Heinz-Lohmann-Straße 5
27472 Cuxhaven
Alemanha

Este medicamento encontra-se autorizado nos Estados Membros do Espaço Económico Europeu e do Reino Unido (Irlanda do Norte) com os seguintes nomes:

Nome do Estado Membro	Nome do medicamento
Alemanha	Etoriax 30 mg Filmlipletten Etoriax 60 mg Filmlipletten Etoriax 90 mg Filmlipletten Etoriax 120 mg Filmlipletten
Bélgica	Etoricoxib Krka 30 mg filmomhulde tablelten Etoricoxib Krka 60 mg filmomhulde tablelten Etoricoxib Krka 90 mg filmomhulde tablelten Etoricoxib Krka 120 mg filmomhulde tablelten
Bulgária	Ротикокс 30 mg филмирани таблеткн Ротикокс 60 mg филмирани таблеткн Ротикокс 90 mg филмирани таблеткн Ротикокс 120 mg филмирани таблеткн Roticox 30 mg film-coated tablelts Roticox 60 mg film-coated tablelts Roticox 90 mg film-coated tablelts Roticox 120 mg film-coated tablelts
Crócia	Etoxib 30 mg filmom obložene tablele

	Etoxib 60 mg filmom obložene tablete Etoxib 90 mg filmom obložene tablete Etoxib 120 mg filmom obložene tablete
Dinamarca	Etoricoxib Krka 30 mg Etoricoxib Krka 60 mg Etoricoxib Krka 90 mg Etoricoxib Krka 120 mg
Eslováquia	Roticox 30 mg Roticox 60 mg Roticox 90 mg Roticox 120 mg
Eslovénia	Roticox 30 mg filmsko obložene tablete Roticox 60 mg filmsko obložene tablete Roticox 90 mg filmsko obložene tablete Roticox 120 mg filmsko obložene tablete
Espanha	Etoricoxib Krka 30 mg comprimidos recubiertos con película Etoricoxib Krka 60 mg comprimidos recubiertos con película Etoricoxib Krka 90 mg comprimidos recubiertos con película Etoricoxib Krka 120 mg comprimidos recubiertos con Película
Estónia	Etoxib
Finlândia	Etoricoxib Krka 30 mg kalvopäällysteinen tabletti Etoricoxib Krka 60 mg kalvopäällysteinen tabletti Etoricoxib Krka 90 mg kalvopäällysteinen tabletti Etoricoxib Krka 120 mg kalvopäällysteinen tabletti
Hungria	Roticox 30 mg Roticox 60 mg Roticox 90 mg Roticox 120 mg
Irlanda	Etoricoxib Krka 30 mg film-coated tablets Etoricoxib Krka 60 mg film-coated tablets Etoricoxib Krka 90 mg film-coated tablets Etoricoxib Krka 120 mg film-coated tablets
Islândia	Etoricoxib Krka 30 mg Etoricoxib Krka 60 mg Etoricoxib Krka 90 mg Etoricoxib Krka 120 mg
Letónia	Itoroxx 30 mg apvalkotās tabletes Itoroxx 60 mg apvalkotās tabletes

	Itoroxx 90 mg apvalkotās tabletes Itoroxx 120 mg apvalkotās tabletes
Lituānia	Etecox 30 mg plēvele dengtos tabletēs Etecox 60 mg plēvele dengtos tabletēs Etecox 90 mg plēvele dengtos tabletēs Etecox 120 mg plēvele dengtos tabletēs
Noruega	Etoricoxib Krka
Polónia	Roticox
Portugal	Etoricoxib TAD
Reino Unido (Irlanda do Norte)	Etoricoxib Krka 30 mg film-coated tablets Etoricoxib Krka 60 mg film-coated tablets Etoricoxib Krka 90 mg film-coated tablets Etoricoxib Krka 120 mg film-coated tablets
Republica Checa	Roticox 30 mg Roticox 60 mg Roticox 90 mg Roticox 120 mg
Roménia	Roticox 30 mg comprimate filmate Roticox 60 mg comprimate filmate Roticox 90 mg comprimate filmate Roticox 120 mg comprimate filmate
Suécia	Etoricoxib Krka 30 mg filmdragerade tabletter Etoricoxib Krka 60 mg filmdragerade tabletter Etoricoxib Krka 90 mg filmdragerade tabletter Etoricoxib Krka 120 mg filmdragerade tabletter

Este folheto foi revisto pela última vez em