

FOLHETO INFORMATIVO: INFORMAÇÃO PARA O UTILIZADOR

Meloxicam Dortex 7,5 mg Comprimido
Meloxicam

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 efeitos indesejáveis não mencionados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

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

1. O QUE É MELOXICAM DORTEX E PARA QUE É UTILIZADO

Meloxicam Dortex contém a substância ativa meloxicam. O meloxicam pertence a um grupo de medicamentos conhecidos como anti-inflamatório não esteroides (AINEs), que são utilizados para reduzir a inflamação e a dor nas articulações e músculos.

Meloxicam Dortex comprimidos estão indicados em adultos e crianças de idade igual ou superior a 16 anos.

Meloxicam Dortex está indicado:

- no tratamento sintomático de curta duração da osteoartrite;
- no tratamento sintomático a longo prazo de:
 - artrite reumatoide
 - espondilite anquilosante.

2. O QUE PRECISA SABER ANTES DE TOMAR MELOXICAM DORTEX

Não tome Meloxicam Dortex:

- Se tem alergia ao meloxicam ou a qualquer outro componente de Meloxicam Dortex comprimidos (indicados na secção 6).
- Durante os últimos três meses de gravidez
- Se tem idade inferior a 16 anos (crianças e adolescentes com idade inferior 16 anos)
- Se tiver tido qualquer um dos seguintes efeitos após tomar ácido acetilsalicílico ou outros AINEs:
 - pieira, aperto no peito, falta de ar (asma);

- obstrução nasal devido a tumefações no interior do nariz (pólipos nasais);
- erupções cutâneas / irritação cutânea (urticária)
- inchaço súbito da pele ou mucosas, incluindo na zona dos olhos, face, lábios, boca ou garganta, possivelmente dificultando a respiração (angioedema).
- Se tiver tido os seguintes efeitos após tratamento com AINEs ou história de:
 - hemorragia no estômago ou intestinos
 - buracos (perfurações) no estômago ou intestinos
 - úlcera ou hemorragia no estômago ou intestinos
 - história ou episódio recente de úlcera ou hemorragia péptica ou no estômago (pelo menos dois episódios de úlcera ou hemorragia)
 - hemorragia recente no cérebro (hemorragia cerebrovascular)
 - qualquer tipo de distúrbio hemorrágico
 - insuficiência hepática grave
 - insuficiência renal grave não submetida a diálise
 - insuficiência cardíaca grave
 - intolerância a alguns açúcares porque este produto contém lactose (ver também "Meloxicam Dortex contém açúcar do leite (lactose)")

Se não tiver a certeza se alguma das situações referidas acima se aplica a si, contacte por favor o seu médico.

Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar Meloxicam Dortex.

Advertências

Medicamentos como o Meloxicam Dortex poderão estar associados a um risco ligeiramente aumentado de ataque cardíaco (enfarte do miocárdio) ou acidente vascular cerebral (apoplexia). Qualquer risco é maior com doses elevadas e tratamentos prolongados. Não deverá exceder a dose recomendada. Não tome Meloxicam Dortex por um período superior ao prescrito (ver secção 3 "Como tomar Meloxicam Dortex").

Se tem problemas cardíacos, se teve um acidente vascular cerebral prévio ou pensa estar em risco de sofrer de uma destas condições deverá discutir o seu tratamento com o seu médico ou farmacêutico. Por exemplo, se:

- tem pressão arterial elevada (hipertensão)
- tem níveis elevados de açúcar no sangue (diabetes mellitus)
- tem níveis elevados de colesterol no sangue (hipercolesterolemia)
- se é fumador

Pare imediatamente o seu tratamento com Meloxicam Dortex se detetar hemorragia (que torna as fezes negras) ou ulceração do seu trato digestivo (que causa dor abdominal).

Foram reportadas reações cutâneas potencialmente fatais (síndrome de Stevens-Johnson, necrólise epidérmica tóxica) com o uso de Meloxicam Dortex, aparecendo inicialmente como manchas avermelhadas em forma de alvo ou manchas circulares frequentemente com bolhas no centro, no tronco. Outros sinais a ter em atenção incluem úlceras na boca, garganta, nariz, genitais e conjuntivite (olhos vermelhos e inchados). Estas erupções da pele potencialmente fatais são muitas vezes acompanhadas por sintomas de gripe. A erupção pode evoluir para uma difusão

generalizada das bolhas ou descamação da pele. O maior risco para a ocorrência de reações cutâneas graves ocorre durante as primeiras semanas de tratamento. Se desenvolveu síndrome de Stevens-Johnson ou necrólise epidérmica tóxica com o uso de Meloxicam Dortex, não poderá reiniciar Meloxicam Dortex.

Se desenvolver uma erupção cutânea ou estes sintomas cutâneos, pare de tomar Meloxicam Dortex, procure aconselhamento urgente de um médico e informe-o de que está a tomar este medicamento.

O Meloxicam Dortex não está indicado se necessitar de alívio imediato de dor aguda.

O Meloxicam Dortex pode mascarar os sintomas de infeção (por exemplo, febre). Se pensa que pode ter uma infeção deve consultar o seu médico.

Precauções especiais de utilização

Como será necessário ajustar o tratamento, é importante que se aconselhe com o seu médico, antes de tomar Meloxicam Dortex em caso de:

- história de inflamação do esófago (esofagite), inflamação do estômago (gastrite) ou de qualquer outra doença do trato digestivo, por exemplo, colite ulcerosa, doença de Crohn
- pressão arterial elevada (hipertensão)
- idade avançada
- doença do coração, do fígado ou dos rins
- níveis elevados de açúcar no sangue (diabetes mellitus)
- volume sanguíneo reduzido (hipovolemia) que pode ocorrer se tiver uma perda de sangue ou queimadura graves, cirurgia ou baixa ingestão de fluidos
- intolerância a alguns açúcares, diagnosticada pelo seu médico, uma vez que este medicamento contém lactose
- níveis elevados de potássio no sangue previamente diagnosticados pelo seu médico.

O seu médico terá necessidade de monitorizar a sua melhoria durante o tratamento.

Outros medicamentos e Meloxicam Dortex:

Como Meloxicam Dortex pode afetar ou ser afetado por outros medicamentos, informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente ou se vier a tomar outros medicamentos, incluindo medicamentos obtidos sem receita médica.

Particularmente, informe sempre o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, tiver tomado, ou se vier a tomar algum dos seguintes medicamentos:

- ácido acetilsalicílico (aspirina) ou outros anti-inflamatórios não esteroides
- sais de potássio - utilizados para prevenir ou tratar níveis baixos de potássio no sangue
- tacrolímus - utilizado após transplantes de órgãos
- trimetoprim - utilizado no tratamento de infeções do trato urinário
- medicamentos que evitam a formação de coágulos no sangue
- medicamentos que destroem coágulos sanguíneos (trombolíticos)
- medicamentos para tratar doenças do coração e dos rins
- corticosteroides (por exemplo, utilizados para tratar inflamação ou reações alérgicas)
- ciclosporina - utilizada após transplante de órgãos, ou para doenças de pele graves, artrite reumatoide ou síndrome nefrótica

- deferasirox - utilizado para tratar a sobrecarga crônica de ferro causada por transfusões sanguíneas frequentes
- qualquer medicamento diurético. O seu médico poderá monitorizar a sua função renal se estiver a tomar diuréticos.
- medicamentos para tratar a pressão arterial elevada (por exemplo, bloqueadores-beta)
- lítio - utilizado para tratar distúrbios de humor
- inibidores seletivos da recaptção da serotonina (ISRSs) - utilizados no tratamento da depressão
- metotrexato - utilizado no tratamento de tumores ou doenças de pele graves não controladas e artrite reumatoide ativa
- pemetrexedo - utilizado no tratamento de cancro
- colestiramina - utilizada para diminuir os níveis de colesterol
- antidiabéticos orais (sulfonilureias, nateglinida) - utilizadas no tratamento da diabetes.

O seu médico deverá monitorizar cuidadosamente os seus níveis de açúcar no sangue para hipoglicemia.

Gravidez, amamentação e fertilidade

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

Gravidez

Durante o primeiro e segundo trimestres de gravidez, o seu médico apenas irá prescrever este medicamento se claramente necessário devido ao potencial risco de aborto ou malformação. Neste caso, a dose deve ser a mais baixa possível e a duração do tratamento a mais curta possível

Durante os últimos três meses de gravidez, este medicamento é contra-indicado: NUNCA tome este medicamento, uma vez que poderá ter efeitos graves ou mesmo fatais no seu feto/bebé, especialmente no coração, pulmões e/ou rins, mesmo com uma única administração. Se tomou este medicamento enquanto estava grávida, fale imediatamente com o seu médico/parteira para que seja considerada monitorização adequada.

Amamentação

Não se recomenda a administração deste medicamento durante a amamentação.

Fertilidade

Este medicamento pode tornar mais difícil engravidar. Informe o seu médico se estiver a planejar engravidar ou se tem dificuldades em engravidar.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Podem ocorrer perturbações da visão, incluindo visão turva, tonturas, sonolência, vertigens ou outros distúrbios do sistema nervoso central durante a utilização deste medicamento. Se notar tais efeitos, não conduza ou utilize máquinas.

Informações importantes sobre alguns componentes de Meloxicam Dortex:
Este medicamento contém açúcar do leite (lactose monohidratada). Se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de tomar este medicamento.

3. COMO TOMAR MELOXICAM DORTEX

Tome este medicamento exatamente como descrito neste folheto, ou de acordo com as indicações do médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

A dose recomendada é:

Tratamento da osteoartrite:

7,5 mg (um comprimido) uma vez ao dia. A dose pode ser aumentada (após consulta com o seu médico) até 15 mg (dois comprimidos) uma vez ao dia.

Tratamento da artrite reumatoide

15 mg (dois comprimidos) uma vez ao dia. A dose pode ser reduzida para 7,5 mg (um comprimido) uma vez ao dia.

Tratamento da espondilite anquilosante:

15 mg (dois comprimidos) uma vez por dia. A dose pode ser reduzida para 7,5 mg (um comprimido) uma vez ao dia.

Não ultrapassar a posologia de 15 mg por dia.

Se alguma das situações descritas em "Advertências e precauções" se aplicar ao seu caso, o seu médico poderá restringir a sua dose a 7,5 mg (um comprimido) uma vez por dia.

Idosos

Se tem idade mais avançada, a dose recomendada para o tratamento de longa duração da artrite reumatoide e da espondilite anquilosante é de 7,5 mg por dia. Os doentes com risco elevado de reações adversas devem iniciar o tratamento com 7,5 mg (1 comprimido) por dia.

Doentes com risco agravado de reações adversas

Se tem risco aumentado para reações adversas, o seu médico começará o tratamento com a dose de 7,5 mg (um comprimido) por dia.

Insuficiência renal

Se tem insuficiência renal grave submetida a diálise, a sua dose não deve exceder 7,5 mg por dia (um comprimido).

Insuficiência hepática

Não é necessário reduzir a dose nos doentes com insuficiência hepática ligeira a moderada.

Crianças e adolescentes

Meloxicam Dortex comprimidos não deve ser administrado a crianças e adolescentes com idade inferior a 16 anos.

Se acha que o efeito de Meloxicam Dortex é demasiado forte ou demasiado fraco, ou se não sentir qualquer melhoria após vários dias, fale com o seu médico ou farmacêutico.

Modo de administração

Via oral

Os comprimidos devem ser engolidos com água ou outro líquido, durante uma refeição.

Se tomar mais Meloxicam Dortex do que deveria:

Caso tenha tomado demasiados comprimidos ou suspeite de uma sobredosagem, contacte o seu médico ou dirija-se ao hospital mais próximo imediatamente.

Os sintomas após sobredosagem aguda por AINEs são normalmente limitados a:

- falta de energia (letargia)
- sonolência
- má disposição (náuseas) e vômitos
- dor na zona do estômago (dor epigástrica)

Estes sintomas geralmente melhoram após a paragem do tratamento com Meloxicam Dortex.

Pode ter hemorragia do estômago ou intestinos (hemorragia gastrointestinal).

Uma sobredosagem grave, contudo, pode resultar em reações adversas graves (ver secção 4):

- pressão arterial elevada (hipertensão)
- insuficiência renal aguda (dos rins)
- disfunção hepática (do fígado)
- redução da amplitude/suspensão da respiração (depressão respiratória)
- perda de consciência (coma)
- ataques (convulsões)
- colapso da circulação sanguínea (colapso cardiovascular)
- paragem do coração (paragem cardíaca)
- reações alérgicas imediatas (hipersensibilidade), incluindo:
 - desmaio
 - dificuldade em respirar
 - reações cutâneas

Caso se tenha esquecido de tomar Meloxicam Dortex:

Não tome uma dose a dobrar para compensar um comprimido que se esqueceu de tomar. Tome apenas a dose seguinte à hora habitual.

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

4. EFEITOS INDESEJÁVEIS POSSÍVEIS

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

Pare o tratamento com Meloxicam Dortex e consulte imediatamente um médico ou hospital se sentir:

Quaisquer reações alérgicas (hipersensibilidade), que podem aparecer sob a forma de:

- reações cutâneas, tais como comichão (prurido), formação de bolhas ou descamação da pele, que podem ser erupções cutâneas potencialmente fatais (síndrome de Stevens- Johnson, necrólise epidérmica tóxica), lesões dos tecidos moles (lesões das mucosas) ou eritema multiforme (ver secção 2). O eritema multiforme é uma reação cutânea alérgica grave que causa manchas, marcas vermelhas ou zonas de cor púrpura ou com bolhas.

Também pode afetar a boca, os olhos e outras superfícies húmidas do corpo.

- inchaço da pele ou mucosas, tal como inchaço à volta dos olhos, face e lábios, boca ou garganta, possivelmente dificultando a respiração, inchaço dos tornozelos ou pernas (edema dos membros inferiores)

- dificuldade em respirar ou ataque de asma

- inflamação do fígado (hepatite). Esta pode causar sintomas tais como:

- coloração amarelada da pele ou dos olhos (icterícia)

- dor no abdómen

- perda de apetite

Quaisquer efeitos indesejáveis do trato digestivo, especialmente:

- hemorragia (que torna as fezes negras)

- ulceração do seu trato digestivo (que provoca dor abdominal)

As hemorragias do trato digestivo (hemorragia gastrointestinal), a formação de úlceras ou a formação de buracos no trato digestivo (perfuração) podem por vezes ser graves e potencialmente fatais, principalmente nos idosos.

Se já teve anteriormente quaisquer sintomas do trato digestivo devido à utilização prolongada de AINEs, procure aconselhamento médico imediatamente, principalmente se for idoso. O seu médico poderá monitorizar a sua melhoria durante o tratamento.

Se detetar alterações da visão, não conduza ou utilize máquinas.

Efeitos indesejáveis gerais dos anti-inflamatórios não esteroides (AINEs)

A utilização de alguns medicamentos anti-inflamatórios não esteroides (AINEs) pode estar associada a um pequeno aumento do risco de oclusão das artérias (eventos trombóticos arteriais), por exemplo ataque cardíaco (enfarte do miocárdio) ou acidente vascular cerebral (apoplexia), principalmente com doses elevadas e em tratamentos prolongados.

Foram comunicados casos de retenção de fluidos (edema), pressão arterial elevada (hipertensão) e insuficiência cardíaca durante o tratamento com AINEs.

Os efeitos indesejáveis mais frequentemente observados afetam o trato digestivo (efeitos gastrointestinais):

- úlceras no estômago e parte superior do intestino delgado (úlceras pépticas/gastroduodenais)

- um buraco na parede do intestino (perfuração) ou hemorragia do trato digestivo (por vezes fatal, principalmente no idoso)

Foram notificados os seguintes efeitos indesejáveis após administração de AINEs:

- má disposição (náuseas) e vômitos

- fezes moles (diarreia)

- flatulência
- prisão de ventre (obstipação)
- indigestão (dispepsia)
- dor abdominal
- fezes negras devido a hemorragia no trato digestivo (melena)
- vômito com sangue (hematemese)
- inflamação com formação de úlceras na boca (estomatite ulcerosa)
- agravamento de inflamação do trato digestivo (p. ex. exacerbação de colite ou da doença de Crohn)

Também foi observada, com menor frequência, inflamação do estômago (gastrite).

A lista abaixo inclui todos os efeitos indesejáveis conhecidos durante o tratamento com meloxicam, incluindo aqueles experimentados por pessoas tomando doses mais elevadas do que as recomendadas ou submetidas a tratamento a longo prazo.

Efeitos indesejáveis muito frequentes (pode afetar mais de 1 em 10 pessoas):

Efeitos adversos gastrointestinais como indigestão (dispepsia)

Má disposição (náuseas) e vômitos

Dor abdominal

Prisão de ventre (obstipação)

Flatulência

Fezes moles (diarreia).

Efeitos indesejáveis frequentes (pode afetar até 1 em 10 pessoas):

Dor de cabeça

Efeitos indesejáveis pouco frequentes (pode afetar até 1 em 100 pessoas):

Tonturas

Sensação de tontura ou cabeça à roda (vertigens)

Sonolência

Anemia (redução da concentração do pigmento vermelho do sangue, hemoglobina, das células sanguíneas)

Aumento da pressão arterial (hipertensão),

Ruborização (vermelhidão temporária da face e pescoço)

Retenção de água e sódio no corpo

Aumento dos níveis de potássio no sangue (hipercaliemia). Isto pode conduzir a sintomas tais como: alterações do batimento cardíaco (arritmias), palpitações (quando sente mais o seu batimento cardíaco que o habitual), fraqueza muscular.

Erução

Inflamação do estômago (gastrite)

Hemorragia do trato digestivo

Inflamação da boca (estomatite)

Reações alérgicas súbitas (hipersensibilidade)

Comichão (prurido)

Erupção cutânea

Inchaço provocado por retenção de fluidos (edema), incluindo tornozelos/pernas inchados (edema dos membros inferiores)

Inchaço súbito da pele ou mucosas, tal como inchaço à volta dos olhos, face, lábios, boca ou garganta, possivelmente dificultando a respiração (angioedema)

Distúrbio momentâneo dos testes de função hepática (por exemplo, aumento das

enzimas hepáticas como as transaminases, ou aumento do pigmento biliar (bilirrubina). O seu médico pode detetar estas alterações através de um teste sanguíneo.

Alteração dos testes laboratoriais de investigação da função renal (por exemplo, aumento da creatinina ou ureia)

Efeitos indesejáveis raros (pode afetar até 1 em 1000 pessoas):

Distúrbios de humor

Pesadelos

Alteração da contagem de células sanguíneas: contagem diferencial de células sanguíneas alterada, diminuição do número de glóbulos brancos (leucopenia), diminuição do número de plaquetas (trombocitopenia). Estes efeitos indesejáveis podem conduzir a um aumento do risco de infeção e sintomas como nódoas negras e sangramento nasal.

Zumbidos nos ouvidos (tinido)

Sentir o seu batimento cardíaco (palpitações)

Úlceras do estômago ou parte superior do intestino delgado (úlceras pépticas/gastroduodenais)

Inflamação do esófago (esofagite)

Início de crises de asma (em indivíduos alérgicos ao ácido acetilsalicílico ou a outros AINEs)

Formação de bolhas ou descamação de pele graves (síndrome de Stevens-Johnson, necrólise epidérmica tóxica)

Urticária

Alterações da visão, incluindo: visão turva, conjuntivite (inflamação do olho ou da pálpebra)

Inflamação do intestino grosso (colite)

Efeitos indesejáveis muito raros (pode afetar até 1 em 10000 pessoas):

Reações cutâneas com formação de bolhas (reações bolhosas) e eritema multiforme. O eritema multiforme é uma reação cutânea alérgica grave que causa manchas, marcas vermelhas ou zonas de cor púrpura ou com bolhas. Também pode afetar a boca, os olhos e outras superfícies húmidas do corpo.

Inflamação do fígado (hepatite). Esta pode causar sintomas tais como: coloração amarelada da pele ou dos olhos (icterícia), dor no abdómen, perda de apetite

Insuficiência renal aguda, principalmente em doentes com fatores de risco, tais como doença cardíaca, diabetes ou doença renal

Buraco na parede do intestino (perfuração)

Efeitos indesejáveis de frequência desconhecida (não pode ser calculado a partir dos dados disponíveis):

Confusão

Desorientação

Dificuldade em respirar e reações cutâneas (reações anafiláticas/anafilactóides), irritação cutânea devido a exposição solar (reações de fotossensibilidade)

Foram notificados casos de insuficiência cardíaca, associados ao tratamento com AINEs

Perda total de determinados tipos de glóbulos brancos (agranulocitose), principalmente em doentes que tomam meloxicam juntamente com outros medicamentos com ação potencialmente inibitória, depressora ou destrutiva de componentes da medula óssea (fármacos mielotóxicos). Esta ação pode causar:

- Febre súbita

- Garganta inflamada
 - Infecções
- Pancreatite (inflamação do pâncreas)
Infertilidade nas mulheres, atraso na ovulação

Efeitos indesejáveis causados por medicamentos anti-inflamatórios não esteróides (AINEs), mas ainda não notificados após toma de Meloxicam Dortex

Alterações na estrutura do rim, resultando em insuficiência renal aguda:

- casos muito raros de inflamação dos rins (nefrite intersticial)
- morte de algumas células renais (necrose tubular aguda ou necrose papilar)
- proteína na urina (síndrome nefrótico com proteinúria)

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico ou enfermeiro. 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 MELOXICAM DORTEX

Conservar na embalagem de origem para proteger da humidade.

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

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

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

6. CONTEÚDO DA EMBALAGEM E OUTRAS INFORMAÇÕES

Qual a composição de Meloxicam Dortex

- A substância ativa é o meloxicam.

Um comprimido contém 7,5mg de meloxicam.

- Os outros componentes é são celulose microcristalina, amido pré-gelatinizado, lactose mono-hidratada, amido de milho, citrato de sódio, sílica anidra coloidal, estearato de magnésio.

APROVADO EM 08-01-2021 INFARMED

Qual o aspeto de Meloxicam Dortex e conteúdo da embalagem
Embalagens de 10, 20, 30, 50, 60, 100, 300, 500 e 1000 comprimidos em blister de
PVC-PVDC/Alu.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

BLUEMED, Unipessoal Lda.
Rua Poeta Adriano Correia de Oliveira, 233
4510-698 Fânzeres
Tel: (+351)-223228492
E-mail: info@bluemed.pt

Fabricante:

Laboratórios Basi- Indústria Farmacêutica, S.A.
Rua do Padrão, 98
3000-312 Coimbra
Portugal
Tel.: +351 239 827 021
Fax: +351 239 492 845
E-mail: basi@basi.pt

Este folheto foi aprovado pela última vez em