



Аркоксия®

(эторикоксиб)

АРКОКСИЯ® ДЕЙСТВУЕТ ТАМ, ГДЕ БОЛИТ

Более чем

85 стран мира уже используют Аркоксию¹

Более чем

26 000 пациентов получали Аркоксию

в клинических исследованиях¹

Более чем

94 540 000 рецептов Аркоксии выписано с 2002 года
на 6 континентах¹

Аркоксия®

(эторикоксиб)

10 ЛЕТ МИРОВОГО ОПЫТА*¹

Аркоксия® — краткая информация по безопасности препарата**2

Р.с. № UA/10704/01/01, UA/10704/01/02, UA/10704/01/03, UA/10704/01/04 от 22.03.2013 г. Состав: 1 таблетка содержит 30 мг, 60 мг, 90 мг, 120 мг эторикоксиба. Фармакотерапевтическая группа. Нестероидные противовоспалительные и противоревматические препараты (НПВП). Коксибы. Код АТС. M01A H05. Характеристика. Аркоксия® — это НПВП — селективный ингибитор циклооксигеназы (ЦОГ)-2 в рамках клинического диапазона доз. Показания. Симптоматическое лечение остеоартрита (ОА), ревматоидного артрита (РА), анкилозирующего спондилита (АС); боль и воспалительная симптоматика, связанная с острым подагрическим артритом. Непрерывное лечение при умеренной и острой послеоперационной боли, связанной со стоматологическими и абдоминальными гинекологическими операциями. Противопоказания. При гиперчувствительности к любому из компонентов препарата и сульфаниламидов. Аллергические реакции на применение ацетилсалициловой кислоты или НПВП в анамнезе, активная язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, желудочно-кишечное кровотечение, воспалительные заболевания кишечника, период беременности и кормления грудью, дети и подростки в возрасте до 16 лет, тяжелые нарушения функции печени, клиренс креатинина <30 мл/мин, стойкая сердечная недостаточность (NYHA II-IV), неконтролируемая артериальная гипертензия (АГ) с показателями >140/90 мм рт. ст., диагностированная ишемическая болезнь сердца, заболевания периферических артерий и/или сердечно-сосудистые заболевания. Побочные реакции. Безопасность применения Аркоксии оценивали в клинических исследованиях при участии 7152 пациентов, включая 4614 пациентов с ОА, РА и хронической болью в нижней части спины. Профиль нежелательных явлений был одинаковым у пациентов с ОА или РА, применявших Аркоксию в течение ≥1 года. Передозировка. В клинических исследованиях применение разовой дозы эторикоксиба до 500 мг или многократный прием до 150 мг/сут в течение 21 дня не вызвали существенных токсических эффектов. Не проводились исследования относительно влияния эторикоксиба на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами. Особенности применения. Клинические исследования указывают на то, что применение селективных ингибиторов ЦОГ-2 может быть связано с риском возникновения тромботических осложнений (особенно инфаркта миокарда и инсульта) по сравнению с плацебо и некоторыми НПВП. Также, как и при применении других препаратов, которые ингибируют синтез простагландинов, задержку жидкости, отеки и АГ отмечали у пациентов, принимавших эторикоксиб. Следует обеспечить соответствующее медицинское наблюдение при применении эторикоксиба у пациентов пожилого возраста с нарушением функций почек, печени или сердца. О серьезных реакциях гиперчувствительности (а именно анафилаксии и/или ангионевротического отека) сообщалось у лиц, применяющих эторикоксиб. Препарат Аркоксия® в таблетках содержит лактозу. Пациенты с редкой наследственной непереносимостью лактозы, недостаточностью лактазы или синдромом глюкозо-галактозной мальабсорбции не должны применять этот препарат. *Препарат впервые зарегистрирован в 2002 г., по состоянию на 2012 г. зарегистрирован и применяется в более чем 85 странах мира. **Перед назначением препарата, пожалуйста, ознакомьтесь с полной версией инструкции по его медицинскому применению. Аркоксия® — торговая марка компании «Merck Sharp & Dohme Corp.» Данный материал предназначен только для специалистов здравоохранения для распространения в ходе специализированных мероприятий или публикации в специализированных изданиях.

Список литературы 1. Внутренние данные компании MSD. 2. Инструкция по медицинскому применению препарата, Авторские права © ООО «МСД Украина», 2014.

Производитель: Фросс Иберика, S.A., Испания / Frosst Iberica, S.A., Spain; Мерк Шарп и Доум Б.В., Нидерланды / Merck Sharp & Dohme B.V., the Netherlands; Мерк Шарп и Доум Корп., США / Merck Sharp & Dohme Corp., USA. Местонахождение: Виа Комплютенсе, 140, 28805 Алабиде де Енарес, Мадрид, Испания / Via Complutense, 140, 28805 Alcala de Henares, Madrid, Spain; Ваардервег 39, 2031 БН Хаарлем, Нидерланды / Waarderweg 39, 2031 BN Haarlem, the Netherlands; 2778 Саус Ист Сайд Хайвей, Елктон, штат Вирджиния, VA 22827 США / 2778 South East Side Highway, Elktion, Virginia, VA 22827, USA.

Материал создан в марте 2014 г. Материал годен до марта 2016 г. MUSC-1061473-0012.

Дополнительную информацию можно получить в ООО «МСД Украина» по адресу: бизнес-центр «Горизонт Парк», 03038, Украина, Киев, ул. Амосова, 12, 3-й этаж, тел.: (044) 393-74-80. В случае возникновения вопросов по препаратам MSD, обращайтесь: medinfo@merck.com, http://medical-msd.com

