

Lietošanas instrukcija: informācija pacientam

Coxitor 60 mg apvalkotās tabletes

Coxitor 90 mg apvalkotās tabletes

Coxitor 120 mg apvalkotās tabletes

etoricoxibum

Pirms zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums rodas jebkādi jautājumi, vaicāiet ārstam vai farmaceitam.
- Šīs zāles ir parakstītas tikai Jums. Nedodiet tās citiem. Tās var nodarīt ļaunumu pat tad, ja šiem cilvēkiem ir līdzīgas slimības pazīmes.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.

Šajā instrukcijā varat uzzināt:

1. Kas ir Coxitor un kādam nolūkam to lieto
2. Kas Jums jāzina pirms Coxitor lietošanas
3. Kā lietot Coxitor
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Coxitor
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

1. Kas ir Coxitor un kādam nolūkam to lieto

Kas ir Coxitor?

- Coxitor satur aktīvo vielu etorikoksibu. Coxitor pieder pie zāļu grupas, ko sauc par selektīvajiem COX-2 inhibitoriem. Tie ir nesteroīdo pretiekaisuma līdzekļu (NPL) zāļu klases pārstāvji.

Kādam nolūkam Coxitor lieto?

- Coxitor palīdz mazināt sāpes un pietūkumu (iekaisumu) locītavās un muskuļos cilvēkiem no 16 gadu vecuma un vecākiem ar osteoartrītu, reimatoīdo artrītu, ankilizējošo spondilītu vai podagra.
- Coxitor lieto arī īslaicīgai vidēji stipru sāpju ārstēšanai pēc stomatoloģiskām ķirurģiskām manipulācijām cilvēkiem no 16 gadu vecuma un vecākiem.

Kas ir osteoartrīts?

Osteoartrīts ir locītavu slimība. To izraisa pakāpeniska skrimšļa noārdīšanās kaulu galos. Tādēļ rodas pietūkums (iekaisums), sāpes, jutīgums, stīvums un kustību traucējumi.

Kas ir reimatoīdais artrīts?

Reimatoīdais artrīts ir hroniska locītavu iekaisuma slimība. Tas izraisa sāpes, stīvumu, pietūkumu un progresējošu kustību zudumu slimības skartās locītavās. Tas var izraisīt iekaisumu arī citās ķermeņa daļās.

Kas ir ankilizējošais spondilīts?

Ankilizējošais spondilīts ir mugurkaulāja un lielo locītavu iekaisuma slimība.

Kas ir podagra?

Podagra ir slimība, kurai raksturīgas pēkšņas, atkārtotas ļoti sāpīga locītavu iekaisuma un apsārtuma lēkmes. To izraisa minerālvielu izgulsnēšanās locītavā.

2. Kas Jums jāzina pirms Coxitor lietošanas

Nelietojiet Coxitor šādos gadījumos:

- ja Jums ir alerģija pret etorikoksibu vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu;
- ja Jums ir alerģija pret nesteroīdiem pretiekaisuma līdzekļiem (NPL), arī acetilsalicilskābi un COX-2 inhibitoriem (skatīt 4. punktu "Iespējamās blakusparādības");
- ja Jums pašlaik ir kuņģa čūla vai asiņošana kuņģī vai zarnās;
- ja Jums ir nopietna aknu slimība;
- ja Jums ir nopietna nieru slimība;
- ja esat grūtniece vai domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība, vai barojat bērnu ar krūti (skatīt sadaļu "Grūtniecība un barošana ar krūti");
- ja esat jaunāks par 16 gadiem;
- ja Jums ir iekaisīga zarnas slimība, piemēram, Krona slimība, čūlainais kolīts vai kolīts;
- ja Jums ir augsts asinsspiediens, kas netiek kontrolēts ar ārstēšanu (ja neesat pārliecināts, ka Jūsu asinsspiediens tiek pietiekami kontrolēts, konsultējieties ar ārstu);
- ja ārsts Jums ir noteicis sirdsdarbības traucējumu, tai skaitā sirds mazspējas (vidēji smagas vai smagas) vai stenokardijas (sāpes krūškurvī), diagnozi vai Jums ir bijis miokarda infarkts, koronāro artēriju šuntēšanas operācija;
- ja Jums ir bijusi perifērisko artēriju slimība (vāja asinsrite kājās vai pēdās sašaurinātu vai nosprostotu artēriju dēļ);
- ja Jums ir bijis jebkāda veida insults (arī mikroinsults vai tranzitora išēmijas lēkme jeb TIL). Etorikoksibs var nedaudz palielināt miokarda infarkta un insulta risku, tāpēc šīs zāles nedrīkst lietot pacienti, kuriem jau ir bijuši sirds funkciju traucējumi vai insults.

Ja domājat, ka kāds no iepriekš minētajiem nosacījumiem attiecas uz Jums, nelietojiet šīs tabletes, iekams neesat konsultējies ar ārstu.

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Pirms Coxitor lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu, ja:

- Jums anamnēzē ir kuņģa asiņošana vai čūla.
- Jums ir dehidratācija, piemēram, ilgstošas vemšanas vai caurejas dēļ.
- Jums ir tūska šķidrums aiztures dēļ.
- Jums anamnēzē ir sirds mazspēja vai jebkāda cita sirds slimība.
- Jums anamnēzē ir augsts asinsspiediens. Coxitor īpaši lielā devā, dažiem cilvēkiem var paaugstināt asinsspiedienu, un Jūsu ārsts laiku pa laikam vēlēties pārbaudīt Jūsu asinsspiedienu.
- Jums anamnēzē ir aknu vai nieru slimība.
- Jums tiek ārstēta infekcija. Coxitor var maskēt vai slēpt drudzi, kas ir infekcijas pazīme.
- Jums ir cukura diabēts, augsts holesterīna līmenis vai esat smēķētājs. Šie faktori var palielināt sirds slimības risku.
- Jūs esat sievietē, kas cenšas panākt grūtniecības iestāšanos.
- Jums ir vairāk par 65 gadiem.

Ja neesat pārliecināts, ka kāds no iepriekš minētajiem nosacījumiem attiecas uz Jums, **pirms Coxitor lietošanas konsultējieties ar ārstu**, lai noskaidrotu, vai šīs zāles ir Jums piemērotas.

Coxitor vienlīdz labi darbojas gan gados vecākiem, gan jaunākiem pieaugušiem pacientiem. Ja Jums ir vairāk par 65 gadiem, ārsts vēlēties atbilstoši uzraudzīt Jūsu veselības stāvokli. Pacientiem vecākiem par 65 gadiem devas pielāgošana nav nepieciešama.

Bērni un pusaudži

Nedodiet šīs zāles bērniem un pusaudžiem līdz 16 gadu vecumam.

Citas zāles un Coxitor

Pastāstiet ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietojat pēdējā laikā, esat lietojis vai varētu lietot.

Sākot lietot Coxitor, ārsts var vēlēties uzraudzīt Jūsu veselības stāvokli, lai pārliecinātos, ka zāles darbojas, kā paredzēts, īpaši tad, ja lietojat kādas no turpmāk minētām zālēm:

- zāles asins šķīdināšanai (antikoagulantus), piemēram, varfarīnu;
- rifampicīnu (antibiotisku līdzekli);
- metotreksātu (zāles imūnsistēmas nomākšanai, kuras bieži lieto reimatoīdā artrīta ārstēšanā);
- ciklosporīnu vai takrolīmu (zāles imūnsistēmas nomākšanai, piemēram, pēc orgānu transplantācijas);
- litiju (zāles dažu depresijas formu ārstēšanai);
- zāles augsta asinsspiediena un sirds mazspējas ārstēšanai, un ko sauc par AKE inhibitoriem un angiotensīna receptoru blokatoriem, piemēram, enalaprilu, ramiprilu, losartānu vai valsartānu;
- diurētiskos (urīndzenošos) līdzekļus;
- digoksīnu (zāles sirds mazspējas un nevienmērīga sirds ritma ārstēšanai);
- minoksidilu (zāles augsta asinsspiediena ārstēšanai);
- salbutamola tabletes vai šķīdumu iekšķīgai lietošanai (zāles astmas ārstēšanai);
- kontraceptīvās tabletes (kombinācijā var palielināt nevēlamo blakusparādību risku);
- hormonu aizstājterapiju (kombinācijā var palielināt nevēlamo blakusparādību risku);
- acetilsalicilskābi, jo, Coxitor lietojot kombinācijā ar acetilsalicilskābi, ir lielāks kuņģa čūlas risks.
 - acetilsalicilskābe sirdslēkmju vai insulta, profilaksei:
Coxitor var lietot kopā ar acetilsalicilskābi **mazā devā**. Ja pašlaik lietojat acetilsalicilskābi nelielā devā miokarda infarkta vai insulta profilaksei, Jums nav jāpārtrauc acetilsalicilskābes lietošana, līdz neesat konsultējies ar ārstu;
 - acetilsalicilskābe un citi nesteroīdie pretiekaisuma līdzekļi (NPL):
Coxitor lietošanas laikā nelietojiet acetilsalicilskābi **lielā devā** vai citas zāles pret iekaisumu.

Grūtniecība, barošana ar krūti un fertilitāte

Grūtniecība

Coxitor nedrīkst lietot grūtniecības laikā. Ja Jūs esat grūtniece vai domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība, vai plānojat grūtniecību, nelietojiet šīs zāles. Ja Jums iestājas grūtniecība, pārtrauciet lietot Coxitor un konsultējieties ar ārstu. Ja neesat pārliecināta vai Jums vajadzīgi papildu ieteikumi, konsultējieties ar ārstu.

Barošana ar krūti

Nav zināms, vai etorikoksibs izdalās cilvēka pienā. Ja barojat bērnu ar krūti vai plānojat barot bērnu ar krūti, pirms Coxitor lietošanas konsultējieties ar ārstu. Ja lietojat Coxitor, Jūs nedrīkstat barot bērnu ar krūti.

Fertilitāte

Etorikoksibs var sarežģīt grūtniecības iestāšanos. Tāpēc Coxitor nav ieteicams lietot sievietēm, kuras plāno grūtniecību.

Ja plānojat grūtniecību vai Jums ir problēmas ar grūtniecības iestāšanos, Jums jāinformē ārsts.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Dažiem pacientiem Coxitor lietošanas laikā novērots reibonis un miegainība.

Ja Jums ir reibonis vai miegainība, nevadiet transportlīdzekli.

Ja Jums ir reibonis vai miegainība, neizmantojiet nekādus instrumentus vai mehānismus.

Coxitor satur laktozi un nātriju

Ja ārsts ir teicis, ka Jums ir kāda cukura nepanesība, pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu. Zāles satur mazāk par 1 mmol nātrija (23 mg) katrā apvalkotajā tabletē, - būtībā tās ir “nātriju nesaturošas”.

3. Kā lietot Coxitor

Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā ārsts vai farmaceits Jums teicis. Neskaidrību gadījumā vaicājiet ārstam vai farmaceitam.

Nedrīkst pārsniegt devu, kas ieteikta Jūsu slimības gadījumā. Ārsts laiku pa laikam vēlēsies apspriest terapijas gaitu. Ir svarīgi, lai Jūs lietotu mazāko devu sāpju kontrolei un lai Jūs nelietotu Coxitor ilgāk kā nepieciešams. Tas jādara tādēļ, ka, lietojot ilgstoši, var pieaugt infarkta un insulta risks, īpaši, lietojot lielas devas.

Šīm zālēm pieejami dažādi stiprumi, ārsts piemēros Jūsu ārstēšanai nepieciešamo devu atkarībā no Jūsu slimības.

Ieteicamā deva:

Osteoartrīts

Ieteicamā deva ir 30 mg vienu reizi dienā; ja nepieciešams, devu var palielināt maksimāli līdz 60 mg vienu reizi dienā.

Reimatoīdais artrīts

Ieteicamā deva ir 60 mg vienu reizi dienā; ja nepieciešams, devu var palielināt maksimāli līdz 90 mg vienu reizi dienā.

Ankilizējošais spondilīts

Ieteicamā deva ir 60 mg vienu reizi dienā; ja nepieciešams, devu var palielināt maksimāli līdz 90 mg vienu reizi dienā.

Akūtu sāpju stāvokļi

Etorikoksibu drīkst lietot tikai akūtu sāpju periodā.

- **Podagra**

Ieteicamā deva ir 120 mg vienu reizi dienā, kas jālieto tikai akūtu sāpju periodā, un lietošanas ilgums nedrīkst pārsniegt 8 dienas.

- **Sāpes pēc stomatoloģiskām ķirurģiskām manipulācijām**

Ieteicamā deva ir 90 mg vienu reizi dienā ne ilgāk par 3 dienām.

Gados vecāki cilvēki

Gados vecākiem pacientiem deva nav īpaši jāpielāgo. Tāpat kā lietojot citas zāles, gados vecākiem pacientiem jāievēro piesardzība.

Cilvēki ar aknu darbības traucējumiem

- Ja Jums ir viegla aknu slimība, Jūs nedrīkstat lietot vairāk par 60 mg dienā.
- Ja Jums ir vidēji smaga aknu slimība, Jūs nedrīkstat lietot vairāk par 30 mg dienā.

Lietošanas veids

Coxitor paredzēts iekšķīgai lietošanai. Lietojiet tabletes vienu reizi dienā. Coxitor var lietot ēdienreižu laikā vai neatkarīgi no tām. Lietojot tukšā dūšā, Coxitor var sākt darboties ātrāk.

Ja esat lietojis Coxitor vairāk nekā noteikts

Jūs nekādā gadījumā nedrīkstat lietot vairāk tablešu, nekā ieteicis ārsts. Ja esat lietojis pārāk daudz tablešu, Jums nekavējoties jāmeklē medicīniska palīdzība.

Ja esat aizmirsis lietot Coxitor

Ir svarīgi lietot Coxitor saskaņā ar ārsta norādījumiem. Ja esat izlaidis devu, vienkārši atgriezieties pie ierastās zāļu lietošanas shēmas nākamajā dienā. Nelietojiet dubultu devu, lai aizvietotu aizmirsto devu.

Ja Jums ir kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautājiēt ārstam vai farmaceitam.

4. Iespējamās blakusparādības

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Ja Jums rodas jebkura no šīm pazīmēm, nekavējoties pārtrauciet Coxitor lietošanu un konsultējieties ar ārstu:

- rodas vai pastiprinās elpas trūkums, sāpes krūškurvī vai potīšu tūska;
- ādas un acu dzelte — tās ir aknu darbības traucējumu pazīmes;
- stipras vai nerimstošas sāpes vēderā vai melnas fēces;
- alerģiska reakcija, kas var izpausties ar ādas bojājumiem, piemēram, čūlām vai tūlnām, vai sejas, lūpu, mēles vai rīkles tūska, kas var apgrūtināt elpošanu.

Coxitor lietošanas laikā var rasties turpmāk minētās blakusparādības:

Ļoti bieži (var rasties vairāk nekā 1 no 10 cilvēkiem):

- sāpes vēderā.

Bieži (var rasties līdz 1 no 10 cilvēkiem):

- zoba ligzdas sausums (iekaisums un sāpes pēc zoba ekstrakcijas);
- kāju un/vai pēdu pietūkums šķidrums aiztures dēļ (tūska);
- reibonis, galvassāpes;
- sirdsklauves, nevienmērīgs sirds ritms;
- paaugstināts asinsspiediens;
- sāpīga elpošana vai elpas trūkums (bronhospazmas);
- aizcietējums, meteorisms (pārmērīga gāzu veidošanās), kuņģa sienīgas iekaisums (gastrīts), grēmas, caureja, gremošanas traucējumi (dispepsija)/ diskomforta sajūta vēderā, slikta dūša, vemšana, barības vada iekaisums, čūlas mutes dobumā;
- izmaiņas ar aknām saistīto asins analīžu rezultātos;
- asinsizplūdumi zem ādas;
- vājums un nespēks, gripai līdzīga slimība.

Retāk (var rasties līdz 1 no 100 cilvēkiem):

- kuņģa un zarnu trakta iekaisums, kas skar gan kuņģi, gan tievo zarnu/ vēdera gripa (gastroenterīts);
- augšējo elpceļu infekcija, urīnceļu infekcija;
- eritrocītu skaita pazemināšanās, kas var izraisīt ādas bālumu un vājumu vai elpas trūkumu;
- samazināts leikocītu skaits;
- trombocītu skaita pazemināšanās, kas var palielināt asiņošanas un zilumu veidošanās risku;
- paaugstināta jutība (alerģiska reakcija, arī nātrene, kas var būt pietiekami nopietna, lai nekavējoties būtu nepieciešama medicīniska palīdzība);
- pastiprināta vai samazināta ēstgriba, ķermeņa masas palielināšanās;
- trauksme, depresija, samazināta prāta skaidrība; reāli nepastāvošu lietu redzēšana, jušana vai dzirdēšana (halucinācijas);
- garšas sajūtas pārmaiņas, grūtības gulēt, nejutība vai durstīšana, miegainība;
- redzes miglošanās, acu kairinājums un apsārtums;
- dzīkstēšana ausīs, vertigo (griešanās sajūta, lai gan ķermenis ir nekustīgs);
- patoloģisks sirds ritms (priekškambaru mirgošana), paātrināta sirdsdarbība, sirds mazspēja, saspīlējuma, spiediena vai smaguma sajūta krūškurvī (stenokardija), miokarda infarkts;
- pietvīkums, insults, mikroinsults (tranzitora išēmijas lēkme (TIL)), smaga asinsspiediena paaugstināšanās, asinsvadu iekaisums, bieži ar izsitumiem;

- klepus, elpas trūkums, deguna asiņošana;
- gāzu uzkrāšanās kuņģī vai zarnās, vēdera izejas pārmaiņas, sausa mute, čūla kuņģī vai tievajā zarnā, kuņģa sieniņas iekaisums, kas var kļūt nopietns un izraisīt asiņošanu, zarnu kairinājuma sindroms, aizkuņģa dziedzera iekaisums;
- sejas pietūkums, izsitumi uz ādas vai ādas nieze, ādas apsārtums;
- muskuļu krampji/ spazmas, sāpes muskuļos/ stīvums;
- augsts kālija līmenis asinīs, kas var izraisīt sirdsdarbības ritma traucējumus, izmaiņas ar nierēm saistīto urīna analīžu rezultātos; nopietni nieru darbības traucējumi;
- sāpes krūškurvī.

Reti (var rasties līdz 1 no 1000 cilvēkiem):

- smaga alerģiska reakcija ar sejas, lūpu, mēles un/vai rīkles pietūkšanu, kas var apgrūtināt elpošanu vai rīšanu (angioneirotiskā tūska)/anafilaktiskas/ pseidoanafilaktiskas reakcijas, arī šoks (nopietnas alerģiskas reakcijas, kuru gadījumā nekavējoties nepieciešama medicīniska palīdzība);
- apjukums, nemiers;
- aknu iekaisums (hepatīts), aknu mazspēja, ādas un/vai acu dzelte;
- zems nātrija līmenis asinīs, kas var izraisīt nogurumu un apjukumu, muskuļu spazmas, krampju lēkmes un komu;
- smagas ādas reakcijas.

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas ielā 15, Rīgā, LV 1003.

Tīmekļa vietne: www.zva.gov.lv. Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

5. Kā uzglabāt Coxitor

Uzglabāt šīs zāles bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz kastītes pēc "EXP". Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicājiert farmaceutam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

6. Iepakojuma saturs un cita informācija

Ko Coxitor satur

- Aktīvā viela ir etorikoksibs.
 - *Coxitor 60 mg*: katra apvalkotā tablete satur 60 mg etorikoksiba.
 - *Coxitor 90 mg*: katra apvalkotā tablete satur 90 mg etorikoksiba.
 - *Coxitor 120 mg*: katra apvalkotā tablete satur 120 mg etorikoksiba.
- Citas sastāvdaļas ir bezūdens kalcija hidroģēnfosfāts, mikrokristāliska celuloze, povidons K29-32, magnija stearāts, kroskarmelozes nātrija sāls, hipromeloze, laktozes monohidrāts, titāna dioksīds (E171), triacetīns.
Coxitor 60 mg un Coxitor 120 mg tabletes satur arī indigokarmīna alumīnija laku (E132) un dzelteno dzelzs oksīdu (E172).

Coxitor ārējais izskats un iepakojums

Coxitor apvalkotās tabletes ir pieejamas šādos stiprumos:

60 mg tabletes

Tumši zaļas, apaļas, abpusēji izliektas apvalkotās tabletes.

90 mg tabletes

Baltas, apaļas abpusēji izliektas apvalkotās tabletes.

120 mg tabletes

Bāli zaļas, apaļas, abpusēji izliektas apvalkotās tabletes.

Apvalkotās tabletes ir iepakotas blisteros vai tablešu trauciņos ar skrūvējamu vāciņu, kas satur desikantu (silikagels). Desikantu, ko izmanto, lai tabletes saglabātos sausas, nedrīkst norīt.

Iepakojuma lielumi:

60 mg

Blisteri:

7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 49, 50, 56, 60, 84, 90, 98, 100 apvalkotās tabletes.

Pudeles:

5, 7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 49, 50, 56, 60, 84, 90, 98, 100 apvalkotās tabletes.

90 mg un 120 mg

Blisteri un pudeles:

5, 7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 49, 50, 56, 60, 84, 90, 98, 100 apvalkotās tabletes.

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks

Sandoz d.d.

Verovškova 57

SI-1000 Ljubljana

Slovēnija

Ražotājs

Salutas Pharma GmbH

Otto-von-Guericke-Allee 1

39179 Barleben

Vācija

Delorbis Pharmaceuticals Ltd

17 Athinon Street, Ergates Industrial Area

2643 Ergates, Lefkosia

Kipra

Šīs zāles Eiropas ekonomikas zonas (EEA) dalībvalstīs ir reģistrētas ar šādiem nosaukumiem:

Austrija	Etoricoxib Sandoz 30 mg, 60 mg, 90 mg, 120 mg – Filmtabletten
Bulgārija	KOSTAROX 30 mg, 60 mg, 90 mg, 120 mg филмирани таблетки
Horvātija	KOSTAROX 60 mg, 90 mg filmom obložene tablete
Beļģija	Etoricoxib Sandoz 30 mg, 60 mg, 90 mg, 120 mg filmomhulde tabletten
Igaunija	Coxitor
Somija	Etoricoxib Sandoz 30 mg, 60 mg, 90 mg, 120 mg tabletti, kalvopäällysteinen
Francija	Etoricoxib Sandoz 30 mg, 60 mg comprimé pelliculé
Vācija	Etoricoxib – 1 A Pharma 30 mg, 60 mg, 90 mg, 120 mg Filmtabletten
Īrija	Etoricoxib 30 mg, 60 mg, 90 mg, 120 mg Film-coated tablets
Latvija	Coxitor 60 mg, 90 mg, 120 mg apvalkotās tabletes

Polija	KOSTAROX
Nīderlande	Etoricoxib Sandoz 30 mg, 60 mg, 90 mg, 120 mg filmomhulde tabletten
Rumānija	KOSTAROX 60 mg, 90 mg, 120 mg comprimate filmate
Spānija	Etoricoxib Sandoz 60 mg, 90 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Zviedrija	Etoricoxib Sandoz 30 mg, 60 mg, 90 mg, 120 mg filmdragerad tablet

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta 12/2023