

# Мелоксикам ампулы

## Форма выпуска

Раствор для внутримышечного введения.

## Состав

*Действующее вещество:* мелоксикам 15 мг;

*Вспомогательные вещества:* глицин (аминоуксусная кислота), макрогол (полиэтиленгликоль 400), меглумин (N-метил-D-глюкамин), повидон-К 17 (пласдон С-15 или коллидон 17 F), 1.2 — пропиленгликоль, натрия гидроксид, вода для инъекций.

## Упаковка

3 ампулы.

## Фармакологическое действие

Мелоксикам - обезболивающее, жаропонижающее, противовоспалительное.

## Показания

- Ревматоидный артрит;
- остеоартроз;
- анкилозирующий спондилоартрит (болезнь Бехтерева) и другие воспалительные и дегенеративные заболевания суставов, сопровождающиеся болевым синдромом.
- Предназначен для симптоматической терапии, уменьшения боли и воспаления на момент использования; на прогрессирование заболевания влияния не оказывает.

## Противопоказания

Гиперчувствительность (в т.ч. к другим НПВС), «аспириновая» триада (сочетание бронхиальной астмы, рецидивирующего полипоза носа и околоносовых пазух и непереносимости ацетилсалициловой кислоты и ЛС пиразолонового ряда), язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в стадии обострения; желудочно-кишечное, цереброваскулярное или иное кровотечение; тяжелая сердечная недостаточность, тяжелая печеночная недостаточность, тяжелая почечная недостаточность (если не проводится гемодиализ), беременность, кормление грудью, возраст до 15 лет.

## Способ применения и дозы

Внутримышечное введение Мелоксикама целесообразно в течение первых 2-3 дней лечения. В дальнейшем следует переходить на прием препарата внутрь.

Максимальная рекомендуемая суточная доза не должна превышать 15 мг.

## Побочные действия

*Со стороны органов ЖКТ:* диспепсия, тошнота, рвота, боль в животе, запор/диарея, метеоризм; стоматит, транзиторные изменения показателей функции печени (повышение уровня трансаминаз или билирубина), отрыжка, эзофагит, язва желудка и двенадцатиперстной кишки, скрытое или макроскопически видимое желудочно-кишечное кровотечение;

*Со стороны нервной системы и органов чувств:* головная боль, головокружение; вертиго, сонливость, шум в ушах;

*Со стороны сердечно-сосудистой системы и крови (кроветворение, гемостаз):* отеки, анемия; повышение АД, сердцебиение, приливы крови к лицу, изменения гемограммы, в т.ч. изменение количества отдельных типов лейкоцитов, лейкопения, тромбоцитопения.

*Со стороны респираторной системы:* обострение бронхиальной астмы, кашель.

*Со стороны мочеполовой системы:* изменение показателей функции почек (повышение уровня креатинина и/или мочевины крови);

*Со стороны кожных покровов:* кожная сыпь, зуд; крапивница;

### **Особые указания**

При возникновении пептических язв или желудочно-кишечного кровотечения, развитии побочных эффектов со стороны кожи и слизистых оболочек препарат следует отменить.

У больных с уменьшенным ОЦК и сниженной клубочковой фильтрацией (дегидратация, ХСН, цирроз печени, нефротический синдром, клинически выраженные заболевания почек, прием диуретиков, обезвоживание после больших хирургических операций) возможно появление клинически выраженной ХПН, которая полностью обратима после отмены препарата (у таких пациентов в начале лечения следует мониторировать суточный диурез и функцию почек). При стойком и существенном повышении трансаминаз и изменении др. показателей функции печени препарат следует отменить и провести контрольные тесты.

У больных с повышенным риском побочных эффектов лечение начинают с дозы 7.5 мг. В терминальной стадии ХПН у пациентов, находящихся на диализе, доза не должна превышать 7.5 мг/сут. В период лечения необходимо соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами и занятии др. потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (при появлении головокружений и сонливости). Для снижения риска развития нежелательных явлений со стороны ЖКТ следует использовать минимальную эффективную дозу минимально возможным коротким курсом.

### **Лекарственное взаимодействие**

При одновременном приеме с др. НПВП повышается риск развития язвенных поражений ЖКТ и желудочно-кишечного кровотечения;

повышает концентрацию Li<sup>+</sup> в плазме при одновременном применении с препаратами Li<sup>+</sup>; снижает эффективность ВМК, гипотензивных ЛС;

непрямые антикоагулянты, тиклопидин, гепарин, тромболитики повышают риск кровотечений;

метотрексат усиливает миелодепрессивное действие;

диуретики повышают риск развития нарушений функции почек;

циклоспорин усиливает нефротоксическое действие; колестирамин ускоряет выведение.

Миелотоксичные ЛС усиливают проявления гематотоксичности препарата.

### **Условия хранения**

В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °С.

### **Срок годности**

3 года