

## **Prospect: Informații pentru consumator/pacient**

**KOXIKEA 60 mg comprimate filmate**  
**KOXIKEA 90 mg comprimate filmate**  
**KOXIKEA 120 mg comprimate filmate**  
*Etoricoxib*

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

### **Ce găsiți în acest prospect:**

1. Ce este Koxikea și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Koxikea
3. Cum să luați Koxikea
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Koxikea
6. Conținutul ambalajului și alte informații

### **1. Ce este Koxikea și pentru ce se utilizează**

#### **Ce este Koxikea?**

Koxikea conține substanța activă etoricoxib. Koxikea face parte dintr-un grup de medicamente denumite inhibitori selectivi de COX-2. Acestea aparțin unei clase de medicamente denumite medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS).

#### **Pentru ce se utilizează Koxikea?**

Koxikea ajută la reducerea durerii și tumefacției (inflamației) de la nivelul articulațiilor și mușchilor la persoane cu vârsta de 16 ani și peste, cu osteoartroză, poliartrită reumatoidă, spondilită anchilozantă și gută.

Koxikea este utilizată și pentru tratamentul de scurtă durată al durerii de intensitate moderată apărută după intervențiile chirurgicale dentare, la persoane cu vârsta de 16 ani și peste.

#### **Ce este osteoartroza?**

Osteoartroza este o boală a articulațiilor. Ea este determinată de distrugerea treptată a cartilajelor care protejează extremitățile oaselor. Aceasta produce tumefacție (inflamație), durere, sensibilitate, blocare articulară și impotență funcțională.

### **Ce este poliartrita reumatoidă?**

Poliartrita reumatoidă este o boală inflamatoare pe termen lung a articulațiilor. Aceasta produce durere, blocare articulară, tumefacție, cu reducerea progresivă a mișcării în articulațiile pe care le afectează. Ea poate produce, de asemenea, inflamație la nivelul altor zone ale corpului.

### **Ce este guta?**

Guta este o boală caracterizată prin accese bruște, recurente de inflamație foarte dureroasă și roșeață la nivelul articulațiilor. Ea este provocată de depozitarea de cristale minerale în articulație.

### **Ce este spondilita anchilozantă?**

Spondilita anchilozantă este o afecțiune inflamatoare la nivelul coloanei vertebrale și articulațiilor mari.

## **2. Ce trebuie să știți înainte să luați Koxikea**

### **Nu luați Koxikea:**

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la etoricoxib sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6);
- dacă sunteți alergic la medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS), inclusiv acid acetilsalicilic și inhibitori de COX-2 (vezi *Reacții adverse posibile*, punctul 4);
- dacă aveți în prezent un ulcer gastric sau sângerări gastrice sau intestinale;
- dacă aveți boală gravă a ficatului;
- dacă aveți boală gravă a rinichilor;
- dacă sunteți sau ați putea fi gravidă sau dacă alăptați (vezi „*Sarcina, alăptarea și fertilitatea*”);
- dacă aveți vârsta sub 16 ani;
- dacă aveți boală inflamatoare intestinală, cum este boala Crohn, colita ulcerativă sau colita;
- dacă aveți hipertensiune arterială care nu este controlată prin tratament (verificați împreună cu medicul dumneavoastră sau asistenta în cazul, în care nu sunteți sigur dacă tensiunea dumneavoastră arterială este controlată adecvat);
- dacă medicul dumneavoastră v-a diagnosticat cu tulburări ale inimii, inclusiv insuficiență cardiacă (formă moderată sau severă), angină pectorală (durere în piept);
- dacă ați avut în trecut infarct miocardic, bypass chirurgical, boală arterială periferică (circulație deficitară la nivelul gambelor sau picioarelor din cauza arterelor îngustate sau blocate);
- dacă ați avut în trecut orice fel de accident vascular cerebral (inclusiv accident vascular cerebral minor, accident ischemic tranzitoriu sau AIT). Etoricoxib poate crește ușor riscul dumneavoastră de infarct miocardic și accident vascular cerebral și, de aceea, nu trebuie utilizat la cei care au avut deja tulburări cardiace sau accident vascular cerebral.

Dacă credeți că oricare dintre aceste situații este valabilă în cazul dumneavoastră, nu utilizați acest medicament până nu discutați cu medicul dumneavoastră.

### **Atenționări și precauții**

Înainte să luați Koxikea, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă:

- aveți istoric de hemoragie gastrică sau de ulcere;
- sunteți deshidratat, de exemplu datorită unui acces prelungit de vărsături sau diaree;
- prezentați edeme datorită retenției de lichide;
- aveți istoric de insuficiență cardiacă sau orice altă formă de boală cardiacă;
- aveți istoric de hipertensiune arterială. Koxikea, în special în doze mari, poate crește tensiunea arterială la unii pacienți, iar, din când în când, medicul dumneavoastră va dori să vă verifice tensiunea arterială;
- aveți istoric de boală a ficatului sau rinichilor;
- sunteți în tratament pentru o infecție. Koxikea poate masca sau ascunde febra, care este un semn al infecției;
- aveți diabet zaharat, colesterol crescut sau sunteți fumător. Acestea pot crește riscul dumneavoastră de boală cardiacă;
- sunteți o femeie care încearcă să rămână gravidă;
- aveți vârsta peste 65 ani.

În cazul în care nu sunteți sigur dacă oricare dintre situațiile de mai sus este valabilă în cazul dumneavoastră, adresați-vă medicului dumneavoastră înainte de a lua Koxikea pentru a vedea dacă acest medicament este potrivit pentru dumneavoastră.

Koxikea este la fel de eficace atât la pacienții vârstnici, cât și la adulții mai tineri. Dacă aveți vârsta peste 65 ani, medicul dumneavoastră va dori să vă urmărească corespunzător. Nu este necesară ajustarea dozei la pacienții cu vârsta peste 65 ani.

### **Copii și adolescenți**

Nu administrați acest medicament copiilor și adolescenților cu vârsta sub 16 ani.

### **Koxikea împreună cu alte medicamente**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

După ce începeți să utilizați Koxikea, este posibil ca medicul dumneavoastră să dorească să vă urmărească îndeaproape pentru a verifica dacă medicamentele pe care le luați acționează adecvat, îndeosebi dacă luați vreunul dintre medicamentele enumerate mai jos:

- medicamente care vă subțiază sângele (anticoagulante), cum este warfarina;
- rifampicină (un antibiotic);
- metotrexat (un medicament utilizat pentru supresia sistemului imunitar, folosit adesea în poliartrita reumatoidă);
- ciclosporină sau tacrolimus (medicamente utilizate pentru supresia sistemului imun);
- litiu (un medicament utilizat pentru tratamentul anumitor tipuri de depresie);
- medicamente utilizate pentru controlul hipertensiunii arteriale și insuficienței cardiace denumite inhibitori ai enzimei de conversie a angiotensinei (ECA) și antagoniști ai receptorilor de angiotensină, exemplele incluzând enalapril și ramipril, losartan și valsartan;
- diuretice (medicamente care cresc diureza);
- digoxină (un medicament pentru tratamentul insuficienței cardiace și aritmiilor cardiace);
- minoxidil (un medicament utilizat pentru tratamentul hipertensiunii arteriale);

- comprimate sau soluție orală de salbutamol (un medicament pentru astmul bronșic);
- pilule contraceptive (combinația poate crește riscul dumneavoastră de reacții adverse);
- terapie de substituție hormonală (combinația poate crește riscul dumneavoastră de reacții adverse);
- acid acetilsalicilic, riscul de ulcere gastrice fiind mai mare dacă luați Koxikea împreună cu acid acetilsalicilic:
  - acid acetilsalicilic utilizat pentru prevenirea infarctului miocardic sau accidentului vascular cerebral: Koxikea poate fi luat împreună cu **doze mici** de acid acetilsalicilic. Dacă în prezent luați doze mici de acid acetilsalicilic pentru a preveni infarctul miocardic sau accidentul vascular cerebral, nu trebuie să opriți administrarea acestuia, fără să discutați în prealabil cu medicul dumneavoastră;
  - acid acetilsalicilic și alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS): nu utilizați **doze mari** de acid acetilsalicilic sau alte medicamente antiinflamatoare în timpul tratamentului cu Koxikea.

### **Koxikea împreună cu alimente și băuturi**

Efectul medicamentului poate avea un debut mai rapid atunci când Koxikea este administrat fără alimente.

### **Sarcina, alăptarea și fertilitatea**

#### *Sarcina*

Comprimatele de Koxikea nu trebuie administrate în timpul sarcinii. Nu luați acest medicament dacă sunteți gravidă sau credeți că ați putea fi gravidă, sau dacă intenționați să rămâneți gravidă. Dacă rămâneți gravidă, întrerupeți administrarea comprimatelor și informați medicul dumneavoastră. Adresați-vă medicului dumneavoastră dacă nu sunteți sigură sau dacă aveți nevoie de sfaturi suplimentare.

#### *Alăptarea*

Nu se cunoaște dacă Koxikea se excretă în laptele uman. Dacă alăptați sau intenționați să alăptați, informați medicul dumneavoastră înainte de a lua Koxikea. În cazul în care utilizați Koxikea, nu trebuie să alăptați.

#### *Fertilitatea*

Koxikea nu este recomandat la femeile care intenționează să rămână gravide.

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

La unii pacienți care utilizează Koxikea s-au raportat amețeli și somnolență.

În cazul în care prezentați amețeli sau somnolență, nu trebuie să conduceți vehicule.

În cazul în care prezentați amețeli sau somnolență, nu trebuie să folosiți niciun fel de unelte sau utilaje.

## **3. Cum să luați Koxikea**

Luăți întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Nu utilizați mai mult decât doza recomandată pentru afecțiunea dumneavoastră. Ocazional, medicul dumneavoastră va dori să discutați despre tratamentul efectuat. Este important să utilizați cea mai mică doză care să vă controleze durerea și nu trebuie să luați Koxikea mai mult timp decât este necesar.

Se recomandă aceasta, deoarece riscul de infarct miocardic și accident vascular cerebral poate să crească după tratament prelungit, în special cu doze mari.

Există diferite concentrații disponibile pentru acest medicament și, în funcție de boală, medicul dumneavoastră vă va prescrie comprimatul cu concentrația potrivită pentru dumneavoastră.

#### Doza recomandată :

##### *Osteoartroză*

Doza recomandată este de 30 mg o dată pe zi, crescând până la maxim 60 mg o dată pe zi, dacă este necesar.

##### *Poliartrită reumatoidă*

Doza recomandată este de 60 mg o dată pe zi, crescând până la maxim 90 mg o dată pe zi, dacă este necesar.

##### *Spondilită anchilozantă*

Doza recomandată este de 60 mg o dată pe zi, crescând până la maxim 90 mg o dată pe zi, dacă este necesar.

##### *Afecțiuni dureroase acute*

Etoricoxib trebuie utilizat doar pentru perioada dureroasă acută.

##### *Gută*

Doza recomandată este de 120 mg o dată pe zi, care trebuie administrată doar în perioada dureroasă acută, limitată la o perioadă maximă de 8 zile de tratament.

##### *Dureri după intervenții chirurgicale dentare*

Doza recomandată este de 90 mg o dată pe zi, limitată la o perioadă maximă de 3 zile de tratament.

#### **Persoane cu afecțiuni hepatice**

Dacă aveți o boală hepatică ușoară, nu trebuie să utilizați mai mult de 60 mg pe zi.

Dacă aveți o boală hepatică **moderată**, nu trebuie să utilizați mai mult de **30 mg pe zi**.

#### **Utilizarea la copii și adolescenți**

Comprimatele de Koxikea nu trebuie utilizate de către copii sau adolescenți cu vârsta sub 16 ani.

#### **Vârstnici**

Nu este necesară ajustarea dozei la pacienții vârstnici. Ca și în cazul altor medicamente, este necesară prudență la pacienții vârstnici.

#### Mod de administrare

Koxikea se administrează pe cale orală. Luați comprimatele o dată pe zi. Koxikea poate fi utilizat cu sau fără alimente.

#### **Dacă luați mai mult Koxikea decât trebuie**

Nu trebuie să luați niciodată mai multe comprimate decât vă recomandă medicul. În cazul în care luați prea multe comprimate de Koxikea, trebuie să vă prezentați imediat pentru consult medical.

#### **Dacă uitați să luați Koxikea**

Este important să luați Koxikea așa cum v-a prescris medicul dumneavoastră. Dacă uitați să luați o doză, urmați tratamentul în continuare conform schemei recomandate. Nu luați o doză dublă pentru a compensa comprimatul uitat.

#### **Dacă încetați să luați Koxikea**

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

#### **4. Reacții adverse posibile**

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

**Dacă prezentați oricare dintre aceste semne, trebuie să opriți administrarea Koxikea și să discutați imediat cu medicul dumneavoastră (vezi pct. 2 Ce trebuie să știți înainte să luați Koxikea):**

- apar sau se agravează dificultăți la respirație, dureri în piept sau umflare a gleznelor;
- colorare în galben a pielii și a albului ochilor (icter) - acestea sunt semne ale afecțiunilor ficatului;
- dureri de stomac severe sau continue sau scaunele dumneavoastră devin de culoare neagră;
- reacție alergică - care poate include afecțiuni ale pielii cum sunt ulcerații sau vezicule, sau umflarea feței, buzelor, limbii sau gâtului care poate determina dificultăți la respirație.

Următoarele reacții adverse pot să apară în timpul tratamentului cu Koxikea:

***Foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane):***

- dureri la nivelul stomacului.

***Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane):***

- alveolită uscată (inflamație și durere după extracție dentară);
- tumefacția picioarelor și/sau a gambelor datorată retenției de lichide (edeme);
- amețeli, cefalee;
- palpitații (bătăi rapide sau neregulate ale inimii), ritm cardiac neregulat (aritmii);
- creșterea tensiunii arteriale;

- respirație șuierătoare sau dificultăți de respirație (bronhospasm);
- constipație, flatulență (gaze intestinale în exces), gastrită (inflamație a mucoasei gastrice), arsuri în capul pieptului, diaree, indigestie (dispepsie)/disconfort la nivelul stomacului, greață, stare de rău (vărsături), inflamația esofagului, ulceratii bucale;
- modificări ale testelor sanguine legate de starea ficatului;
- vânătaii;
- stare de slăbiciune și oboseală, simptome asemănătoare gripei.

***Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane):***

- gastroenterită (inflamația tractului gastrointestinal care afectează atât stomacul cât și intestinul subțire/probleme la nivelul stomacului), infecții la nivelul căilor respiratorii superioare, infecții ale tractului urinar;
- modificări ale valorilor de laborator (scăderea numărului de celule sanguine roșii, scăderea numărului de celule sanguine albe, scăderea numărului de trombocite);
- hipersensibilitate (o reacție alergică incluzând blânde care pot fi atât de severe încât să necesite asistență medicală de urgență);
- creșteri sau scăderi ale poftei de mâncare, creștere în greutate;
- anxietate, depresie, scăderea acuității mentale; senzația de a vedea, simți sau auzi lucruri care nu sunt acolo (halucinații);
- modificarea gustului, insomnie, senzație de amorțeală sau furnicături, somnolență;
- vedere încețoșată, iritație și înroșire oculară;
- senzație de țuituri în urechi, amețeală (senzație de rotire în timp ce stai nemișcat);
- ritm cardiac anormal (fibrilație atrială), frecvență cardiacă rapidă, insuficiență cardiacă, senzație de apăsare, presiune sau greutate în piept (angină pectorală), infarct miocardic;
- congestie trecătoare la nivelul pielii, accident vascular cerebral, accident vascular cerebral minor (atac ischemic tranzitoriu), creștere severă a tensiunii arteriale, inflamație a vaselor de sânge;
- tuse, dificultate în respirație, sângerare nazală;
- balonare la nivelul stomacului sau intestinului, modificări ale peristaltismului intestinal, senzație de gură uscată, ulcer gastric, inflamație a mucoasei gastrice care se poate agrava și poate determina sângerare, sindrom de colon iritabil, inflamație a pancreasului;
- umflarea feței, erupție trecătoare pe piele sau senzație de mâncărime la nivelul pielii, înroșirea pielii;
- crampe/spasme musculare, dureri/rigiditate musculară;
- valori crescute ale potasiului în sânge, modificări în sânge sau urină ale testelor legate de starea rinichilor, afecțiuni renale grave;
- dureri în piept.

***Rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane):***

- angioedem (o reacție alergică constând în umflarea feței, buzelor, limbii și/sau a gâtului care poate determina dificultăți în respirație sau la înghițire, și care poate fi atât de severă încât să necesite asistență medicală de urgență)/reacție anafilactică/anafilactoidă inclusiv șoc (o reacție alergică gravă ce necesită asistență medicală de urgență);
- confuzie, agitație;
- probleme cu ficatul (hepatită);
- valori scăzute ale sodiului în sânge;

- insuficiență hepatică, colorare în galben a pielii și/sau a albului ochilor (icter);
- reacții cutanate severe.

### **Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale la următoarea adresă web: [www.amdm.gov.md](http://www.amdm.gov.md) sau e-mail: [farmacovigilenta@amdm.gov.md](mailto:farmacovigilenta@amdm.gov.md).

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

### **5. Cum se păstrează Koxikea**

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25 °C, în ambalajul original.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

### **6. Conținutul ambalajului și alte informații**

#### **Ce conține Koxikea**

*Substanța activă este etoricoxibul.*

1 comprimat filmat conține etoricoxib 60 mg, 90 mg sau 120 mg.

*Celelalte componente sunt:*

*Nucleu:* hidrogenofosfat de calciu, croscarmeloză sodică, stearat de magneziu, celuloză microcristalină.

*Film:* dioxid de titan, laurilsulfat de sodiu, talc, glicerol monostearat, alcool polivinilic.

Comprimatele de 60 mg și 120 mg conțin, de asemenea, oxid galben de fer (E172) și indigocarmin lac (E132).

#### **Cum arată Koxikea și conținutul ambalajului**

Koxikea 60 mg: comprimate filmate biconvexe, de forma unui măr, de culoare verde închis, marcate pe una dintre fețe cu „60”.

Koxikea 90 mg: comprimate filmate biconvexe, de forma unui măr, de culoare albă, marcate pe una dintre fețe cu „90”.

Koxikea 120 mg: comprimate filmate biconvexe, de forma unui măr, de culoare verde deschis, marcate pe una dintre fețe cu „120”.

Koxikea 60 mg și Koxikea 90 mg sunt disponibile în cutii cu 4 blistere câte 7 comprimate filmate.

Koxikea 120 mg este disponibil în cutii cu 1 blister câte 7 comprimate filmate.

### **Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul**

#### **Deținătorul certificatului de înregistrare**

GM Pharmaceuticals Ltd.,  
Rustavi Highway 52, Tbilisi, 0114, Georgia.

#### **Fabricantul**

Rontis Hellas Medical and Pharmaceutical Products S.A.  
Larissa Industrial Area, P.O. Box 3012, Larissa, 41 500, Grecia.

**Acest prospect a fost revizuit în Martie 2026.**

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>