



IRC : 3848949363167052

GTIN : 6260336200343

Batch No : Embossed

EXP : Embossed

Price : Embossed

سلکوکسیب سلکوکسیب سلکوکسیب

مقدار تجویز این دارو در شرایط مختلف و بیماری های آرتربیت - روماتوئیدی، التهابی و سایر شرایط دردناک متفاوت است ولی مقدار تجویز معمول این دارو به شرح زیر است:

بزرگسالان: از ۲۰۰ میلی گرم تا ۴۵۰ میلی گرم روزانه در دوز منقسم.

کودکان: بر حسب دستور پزشک.

عوارض جانبی:

بطور کلی تمام داروها به موازات اثرات درمانی، دارای برخی عوارض ناخواسته هستند. اگرچه همیشه و تمام عوارض ذکر شده برای این دارو بروز نمیکند، لیکن در صورت بروز هر یک از آنها با پزشک یا داروساز خود مشورت کنید. مهمترین این عوارض عبارتند از:

- ۱- عوارضی که نیاز به مراقبت های پزشکی دارد: شایع: سرفه، تب، راش پوستی، عطسه، گلو درد. شیوع کم: تغییر غیر عادی در اندازه سینه ها، درد در ناحیه آرنج و پشت و فک، تاری دید، سوزش پوست، لرز، گیجی، اسهال، خشکی دهان، درد گوش، تهوع، سوزش سر دل، احساس گرسنگی و تشنجی بیش از حد، وجود درد یا تاول های پوستی، افزایش تعریق، ضعف و خستگی.
- ۲- عوارضی که تنها در صورت ادامه یافتن نیاز به مراقبت های پزشکی دارد: شایع: درد پشت، سرگیجه، سر درد، اختلال خواب، تهوع، سوزش گلو، آبریزش بینی.

سمومیت با دوز های بیش از اندازه:

در صورت مصرف اتفاقی بیش از مقادیر توصیه شده و بروز سمومیت، فوراً با پزشک تماس گرفته و یا بیمار را به یک واحد درمانی برسانید.

شكل عرضه:

کپسول ۲۰۰ میلی گرم، به صورت ۳ بلیستر ۱ عددی در یک جعبه، همراه با بروشور.

شرایط نگهداری:

دارو را در دمای کمتر از ۳۰ درجه سانتیگراد و در بسته بندی اصلی نگهداری کنید.

از مصرف داروهای تاریخ گذشته جدا خودداری کنید.

ساخت شرکت داروسازی مرهم دارو تهران-ایران

واحد پاسخگویی به سوالات علمی

شرکت مرهم دارو

تلفن تماس ۰۹۱۲۵۰۳۵۷۰

Email: PMQC@marhamdaruco.ir

سلکوکسیب

کپسول

این دارو برای درمان بیماری فعلی شما تجویز شده است، لذا از مصرف آن در موارد مشابه و یا توصیه به دیگران خودداری کنید.

راهنمایی های عمومی:

- دارو را دور از دسترس کودکان نگهداری کنید.
- دوره درمان را کامل کنید.
- مصرف این دارو تنها با نظر پزشک مجاز است.
- چنانچه سوال یا نکته مبهمی در مورد مصرف این دارو به نظرتان رسید با پزشک خود و یا داروساز تماس بگیرید.
- در صورت سابقه حساسیت به داروها، غذاها، مواد محافظ و رنگ ها پزشک خود را مطلع کنید.

صرف در دوران بارداری و شیردهی:

(گروه C) - مصرف این دارو تنها در حالتی در بارداری و شیردهی مجاز است که فواید استفاده از آن نسبت به خطرات ناشی از مصرف آن برتری داشته باشد.

هشدار ها:

- قبل از مصرف این دارو در صورت وجود مشکلات ذیل پزشک خود را مطلع سازید:
۱- سوء مصرف الكل، خونریزی، وجود زخم های گوارشی یا مشکلاتی نظیر آن، مصرف سیگار، آنمی، آسم، کم آبی بدن، احتباس مایعات، مشکلات قلبی و عروقی، مشکلات کبدی و کلیوی.

- در صورتیکه مدت زمان طولانی از این دارو استفاده می کنید، معاینات دوره ای و منظم توسط پزشک الزامی است.

- در صورت مصرف همزمان وارفارین، داروهای ضد التهاب غیر استروئیدی و استروئیدها با این دارو، پزشک خود را مطلع سازید.

- در طول مصرف این دارو اگر دچار مشکلات ذیل شدید بلافاصله مصرف دارو را قطع کرده و هرچه سریعتر به پزشک مراجعه کنید:

۱- تورم در ناحیه شکم، مدفوع سیاه، استفراغ خونی، افزایش غیرطبیعی وزن، راش پوستی، علائم مشکلات حاد قلبی از جمله درد قفسه سینه، ضربان تند و نامنظم قلبی، گر گرفتگی غیر معمول پوست.

- مصرف این دارو به ندرت در بیمارانی که به آسپیرین یا سایر NSAID ها حساسیت دارند ممکن است باعث بروز شوک آنافیلاکسی شود.

مقدار و نحوه مصرف:

این دارو را دقیقاً مطابق دستور پزشک مصرف کنید.
مقدار مصرف هر دارو را پزشک تعیین می کند.



Celecoxib Celecoxib Celecoxib Celecoxib Celecoxib

CELECOXIB

Capsules

Category:

Antirheumatic (nonsteroidal anti-inflammatory).

Indications:

Rheumatoid arthritis or osteoarthritis.

Pharmacology/Pharmacokinetics:

Celecoxib absorption is rapid orally. Administration of celecoxib with a high fat meal resulted in a 1 to 2 hours delay in the peak plasma concentration level and a 10 to 20% increase in the area under the plasma concentration-time curve. Celecoxib may be co-administered with meals without altering the dosing schedule based on the timing of meals. Celecoxib biotransformation is hepatic via cytochrome P450 C9 enzymes to inactive metabolites. Approximately 57% and 27% of dose is eliminated in the feces and urine, respectively. Less than 3% is excreted in the feces and urine unchanged. The primary metabolite in the feces and urine is carboxylic acid metabolite (73% of dose).

Pregnancy & Breast-feeding:

FDA Pregnancy Category C. Celecoxib may cause premature closure of the ductus arteriosus. Therefore, use of celecoxib is not recommended during late pregnancy. It is not known whether celecoxib is distributed into human breast milk. However, celecoxib may potentially cause serious adverse effects in the nursing infants.

Drug interactions and/or related problems:

The following drug interactions and/or related problems have been selected on the basis of their potential clinical significance.

Angiotensin converting enzyme (ACE) inhibitors, aluminum or magnesium containing Antacids, Aspirin, Thiazide or Furosemide Diuretics, Fluconazole, Lithium, Warfarin.

Medical considerations/Contraindications:

The medical considerations/contraindications included have been selected on the basis of their potential clinical significance. Severe allergic reaction such as anaphylaxis or angioedema induced by aspirin, other NSAIDs or sulfonamide derived medications, aspirin induced nasal polyps associated with bronchospasm.

Risk-benefit should be considered when the following medical problems exist:

Anemia, pre-existing asthma, alcoholism, active gastrointestinal bleeding or prior history of, active or pre-existing peptic ulcer disease, tobacco use, conditions predisposing to and/or exacerbated by fluid retention, such as compromised cardiac heart function, congestive heart disease, pre-existing edema, hypertension, extracellular volume depletion, especially associated with pre-existing renal disease, hepatic function impairment, renal function impairment, sensitivity to celecoxib.

Side/Adverse Effects:

Those indicating need for medical attention
Incidence more frequent: Edema; skin rash; upper respiratory tract infection.

Incidence less frequent or rare: Bronchitis; dyspnea; gastritis; gastroenteritis; gastrointestinal bleeding or ulceration; influenza like symptom tachycardia; unusual weight gain.

Those indicating need for medical attention only if they continue or are bothersome

Incidence more frequent: Back pain; diarrhea dizziness; dyspepsia; flatulence; headache; insomnia; nausea; pharyngitis; rhinitis; sinusitis; stomach pain.

Overdose:

For more information on the management of overdose or unintentional ingestion, contact a Poison Control Center.

Dosing:

Usual adult dose

Rheumatoid arthritis: 100 to 200 mg twice a day. Osteoarthritis: 200 mg daily as a single dose or 100 mg twice a day.

Usual pediatric dose

Safety and efficacy have not been established.

How supplied:

200 mg celecoxib capsules; 3 blisters of 10's in a folding box with leaflet.

storage:

Store below 30°C, protect from direct sunlight and moisture.



Manufactured by Marham Daru Co.
Tehran-IRAN



MARHAM DARU CO.



MARHAM DARU CO.



MARHAM DARU CO.



MARHAM DARU CO.



MARHAM DARU CO.



MARHAM DARU CO.