

El meloxicam es un antiinflamatorio no esteroide con acción antiflogística, analgésica y antirreumática. Actúa inhibiendo la síntesis de las prostaglandinas en forma más selectiva en los sitios de la inflamación que sobre las prostaglandinas de la mucosa gastrointestinal y de los riñones, donde dichas sustancias ejercen una función protectora. El mecanismo de acción del meloxicam se basa en una inhibición preferencial de la enzima ciclooxigenasa-2 sobre la zona inflamada con respecto a la ciclooxigenasa-1, que es la responsable de los efectos adversos.

Este fármaco está indicado en el tratamiento de las afecciones que requieren una actividad antiinflamatoria, analgésica o ambas, como la artritis reumatoidea, la osteoartritis (artrosis o enfermedad articular degenerativa) y estados inflamatorios y edematosos post-traumáticos.

Se presenta en comprimidos, comprimidos recubiertos, cápsulas blandas e inyectable.



Dosis y Administración:

Comprimidos: la dosis a administrar debe ser de 1 comprimido de 7.5 o 15 mg una vez por día, según la severidad de la patología y de las afecciones que presente el paciente.

Los pacientes deberán recibir la menor dosis posible que permita lograr una respuesta terapéutica satisfactoria.

Dosis mínima recomendada es de 7.5 mg/día

Dosis máxima recomendada es de 15 mg/día

Los comprimidos deberán ingerirse enteros con agua antes, durante o después de las comidas

Inyectable: la administración intramuscular de meloxicam solo debe usarse durante los primeros días del tratamiento. Luego se debe continuar con la administración por vía oral.

Reacciones adversas:

El meloxicam, como todo antiinflamatorio no esteroide, puede causar efectos adversos, por ejemplo:

A nivel del aparato digestivo algunos pacientes pueden presentar ocasionalmente dolor abdominal y otras alteraciones gastrointestinales como náuseas, vómitos, diarrea, calambres abdominales, dispepsia, flatulencia y/o anorexia. Raras veces este fármaco puede producir aumento de las transaminasas u otras alteraciones hepáticas como hiperbilirrubinemia, esofagitis, úlcera gastroduodenal, hemorragia gastrointestinal oculta o macroscópica.

A nivel del sistema nervioso central se pueden presentar en ocasiones cefaleas, mareos o vértigo y raras veces somnolencia o zumbidos. A nivel del aparato genitourinario, muy pocas pacientes presentaron alteraciones del funcionamiento renal como hematuria y/o proteinuria.

A nivel dermatológico se puede observar ocasionalmente exantema y prurito. Muy raras veces, estomatitis o urticaria y en casos excepcionales, fotosensibilización.

Precauciones y advertencias:

Se advierte que el meloxicam se debe administrar con precaución en los pacientes con antecedentes de úlcera péptica y en aquellos en tratamiento con anticoagulantes.

Se aconseja controlar periódicamente los valores sanguíneos en los tratamientos prolongados con este fármaco.

Se debe tener especial precaución en los pacientes con insuficiencia renal, cardíaca, hipovolemia y en aquellos tratados con diuréticos debido a la acción antiprostaglandina que presenta el meloxicam sobre el flujo renal.

La dosis de meloxicam en pacientes con insuficiencia renal terminal en hemodiálisis no debe superar los 7.5 mg.

Se debe tener en cuenta que en los pacientes con insuficiencia renal leve, así como en los pacientes con cirrosis hepática clínicamente evolutiva no debe disminuirse la dosis de meloxicam.

Se aconseja utilizar este fármaco con cautela cuando se lo deba administrar en pacientes con porfiria hepática, ya que el meloxicam puede desencadenar un ataque de la misma.

El meloxicam no debe ser administrado ni durante el embarazo ni durante la lactancia.

Este medicamento no debe ser utilizado en niños y adolescentes menores de 15 años.

Se recomienda usar la dosis mínima efectiva de meloxicam en los pacientes de edad avanzada, delicados o muy delgados.

Interacciones:

No se debe asociar meloxicam con aspirina o administrarlos simultáneamente con otros antiinflamatorios no esteroides porque hay sinergismo entre ellos y por lo tanto estas asociaciones concomitantes aumentan la posibilidad de tener efectos adversos.

El uso simultáneo de meloxican y anticoagulantes orales, ticlopidina, heparina o trombolíticos aumenta el riesgo de hemorragia, de ahí que sea necesario controlar los efectos del meloxicam.

La administración concomitante de meloxicam y metrotexato puede potenciar la toxicidad hematológica de este último fármaco, de ahí que sea necesario realizar controles hematológicos rigurosos en estos pacientes.

Los pacientes tratados simultáneamente con meloxicam y diuréticos deben estar adecuadamente hidratados y controlar su función renal

antes de empezar el tratamiento conjunto, ya que en los pacientes deshidratados la terapéutica con meloxicam aumenta el riesgo potencial de insuficiencia renal aguda.

El empleo de meloxicam en pacientes tratados con antihipertensivos, como los betabloqueantes, los vasodilatadores, los inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina, etc., produce una disminución de la eficacia antihipertensiva de estos fármacos debido a la inhibición de las prostaglandinas vasodilatadores durante la terapéutica simultánea con el meloxicam.

En aquellos pacientes tratados con litio, el uso de meloxicam puede aumentar la absorción del litio, por lo tanto hay que controlar los niveles plasmáticos del litio durante la administración de meloxicam.

La colestiramina se une al meloxicam en el tracto gastrointestinal causando una eliminación más rápida de este último fármaco.

El meloxicam puede producir ocasionalmente reacciones de hipersensibilidad cruzada con ácido acetilsalicílico u otros antiinflamatorios no esteroides.

Contraindicaciones:

No administrar en los pacientes con hipersensibilidad conocida al meloxicam o a los excipientes.

Al igual que otros antiinflamatorios no esteroides, el meloxicam está contraindicado en los pacientes con antecedentes de broncoespasmo, pólipos nasales, angioedema o urticaria ocasionados por la administración de ácido acetilsalicílico u otros antiinflamatorios no esteroides.

Está contraindicada su administración en los pacientes con úlcera gástrica o duodenal activa, con insuficiencia hepática grave y/o con insuficiencia renal grave (no tratada con diálisis).

No utilizar durante el embarazo y la lactancia.

Está contraindicado su uso en niños y adolescentes menores de 15 años.

Sobredosificación:

Si bien no se han notificado casos de sobredosis con meloxicam, no existe antídoto específico.

Los síntomas de sobredosis pueden manifestarse como vómitos, náuseas, dolor de estómago y/o falta de energía entre otros.

Ante una eventual sobredosificación con este medicamento se debe concurrir al centro asistencial más cercano o comunicarse con los centros de toxicología.

NOMBRE	PRINCIPIO ACTIVO	PRESENTACION	LABORATORIO
ALDORON M	Meloxicam	Comprimido	Ivax Arg.
BRONAX CB	Meloxicam	Capsulas Blandas	Roemmers
BRONAX	Meloxicam	Inyectable	Roemmers
BRONAX	Meloxicam	Comprimido	Roemmers
DOMINADOL	Meloxicam	Comprimido	Craveri
FADA MELOXICAM	Meloxicam	Comprimido	Fada Pharma
FLEXIDOL	Meloxicam	Comprimido	Raffo
LABSYCAM	Meloxicam	Comprimido	Labsa
LOXITENK	Meloxicam	Comprimido	Biotenk
MELORAC	Meloxicam	Comprimido	Fada Pharma
MELOXICAM DENVER FARMA	Meloxicam	Comprimido	Denver Farma
MELOXICAM NORTHIA	Meloxicam	Comprimido Rec.	Northia
MEXTRAN	Meloxicam	Comprimido	Phoenix
MIOLOX	Meloxicam	Comprimido	Baliarda
MOBIC	Meloxicam	Comprimido	Boehringer Ingelheim
TENARON	Meloxicam	Comprimido	Investi
VIROBRON	Meloxicam	Comprimido	Temis-Lostaló

www.cofa.org.ar









