

# ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

## Ревиянокс (Revianox)

**Торговое название:** Ревиянокс (Revianox).

**Международное непатентованное название:** Теноксикам.  
Лекарственная форма: таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

**Состав:** одна таблетка содержит: **Активное вещество:** Теноксикам - 20 мг.

**Вспомогательные вещества:** крахмал кукурузный, микрокристаллическая целлюлоза, кремния диоксид коллоидный, кроскармеллоза натрия, PVP K-30, бензоат натрия, тальк очищенный, стеарат магния, железа оксид желтый, гипромеллоза.

**Код АТХ:** M01AC02.

**Фармакотерапевтическая группа:**

Нестероидный противовоспалительный препарат (НПВП).  
Оксикамы.

**Фармакологическое действие:**

**Фармакодинамика:** Теноксикам является нестероидным противовоспалительным препаратом, он оказывает мощное противовоспалительное и болеутоляющее действие, жаропонижающий эффект выражен менее отчетливо, а также предупреждает агрегацию тромбоцитов. В основе механизма действия лежит угнетение активности изоферментов циклооксигеназы-1 и циклооксигеназы-2, в результате чего снижается синтез простагландинов в очаге воспаления, а также в других тканях организма. Кроме того, теноксикам снижает накопление лейкоцитов в очаге воспаления. Противовоспалительный эффект обуславливается снижением проводимости капилляров (ограничивает экссудацию), подавляя синтез лизосомальных мембран (подавляя высвобождение лизосомальных ферментов, повреждающих ткани), подавляя синтез медиаторов воспаления (простагландинов, гистамина, брадикинина, лимфокинов, факторов комплемента). Препарат снижает количество свободных радикалов в очагах воспаления, снижает хемотаксис и фагоцитоз;

Тормозит развитие пролиферативной фазы воспаления; Уменьшает склероз тканей посттравматическими; Характеризуется хондропротекторным действием.

Препарат подавляет или уменьшает болевой синдром любой этиологии, снижает утреннюю скованность, увеличивает объем движений поврежденных суставов. При длительном применении оказывает десенсибилизирующее действие.

**Фармакокинетика:** Абсорбция - быстрая и полная. Биодоступность - 100%. Максимальная концентрация отмечается через 2 часа. Отличительной особенностью теноксикама является большая продолжительность действия и длительный период полувыведения - 72 часа. Препарат на 99% связывается с белками плазмы. Теноксикам хорошо проникает в синовиальную жидкость. Легко проникает через гистогематические барьеры. Метаболизируется в печени путем гидроксилирования с образованием 5-гидрокситеноксикама. 1/3 выделяется с желчью, 2/3 с мочой в виде неактивных метаболитов.

**Показания к применению:**

Воспалительные и дегенеративные заболевания опорно-двигательного аппарата, сопровождающиеся болевым синдромом:

- суставной синдром при подагре, ревматоидный артрит, остеоартроз, анкилозирующий спондилит, остеохондроз;
- тендинит, бурсит, миозит;
- боль в позвоночнике, невралгия, миалгия, травмы.

**Способ применения и дозы**

Внутрь.

Препарат назначают 20 мг в сутки, в одно и тоже время. Внутрь. По 20 мг (1 таблетка) 1 раз в сутки, после еды, желательно в одно и то же время.

При острых приступах подагры - по 40 мг 1 раз в сутки в течение первых 2 дней, затем переходят на 20 мг 1 раз в сутки в течение 5 дней.

**Противопоказания:**

- повышенная чувствительность к теноксикаму, ацетилсалициловой кислоте или другим НПВП;
- эрозивно-язвенные поражения ЖКТ;
- желудочно-кишечные кровотечения:
- тяжелый гастрит;
- выраженные нарушения функции печени и почек;
- сердечная недостаточность, отеки, артериальная гипертензия;
- беременность и период лактации.

**Побочные действия:**

*Со стороны пищеварительной системы:* диспепсия (тошнота, рвота, изжога, диарея, метеоризм), НПВП-гастропатия, боль в животе, стоматит, снижение аппетита, нарушение функции печени. При длительном применении в

больших дозах - изъязвление слизистой оболочки ЖКТ, кровотечения (желудочно-кишечное, десневое, маточное, геморроидальное), перфорация стенок кишечника.  
*Со стороны нервной системы:* головная боль, головокружение, сонливость, депрессия, возбуждение, снижение слуха, шум в ушах, раздражение глаз, нарушение зрения.

*Аллергические реакции:* кожная сыпь, зуд, крапивница, ангионевротический отек, злокачественная экссудативная эритема (синдром Стивенса-Джонсона), токсический эпидермальный некролиз (синдром Лайелла).

*Прочие:* бронхоспазм, нарушение функции почек, усиление потоотделения, отечный синдром (в т.ч. периорбитальные отеки).

**Меры предосторожности:**

*С осторожностью* - пожилой возраст, при применении диуретиков, нефротоксичных препаратов и во время хирургических вмешательств. За несколько дней до хирургического вмешательства отменяют препарат.

Во время длительного лечения необходимо контроль картины периферической крови и функционального состояния печени и почек, протромбинового индекса (на фоне непрямого антикоагулянтов), концентрации глюкозы в крови (на фоне пероральных гипогликемических ЛС).

На фоне лечения при возникновении нежелательных явлений со стороны ЖКТ следует отменить препарат и назначить соответствующее лечение.

**Применение при беременности и кормлении грудью**

Теноксикам противопоказан к применению при беременности и в период лактации.

Теноксикам и его метаболиты проникают в грудное молоко, поэтому во время лактации применение препарата не рекомендовано.

**Применение в педиатрии**

Безопасность применения в педиатрии не изучено.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Теноксикам снижает эффективность урикозурических ЛС, усиливает действие антикоагулянтов, антиагрегантов, фибринолитиков, побочные эффекты МКС и ГКС, эстрогенов; снижает эффективность гипотензивных ЛС и диуретиков; усиливает гипогликемический эффект производных сульфонилмочевины. Увеличивает концентрацию в крови препаратов Li<sup>+</sup>, метотрексата. Индукторы микросомального окисления в печени (фенитон, этанол, барбитураты, рифампицин, фенилбутазон, трициклические антидепрессанты) увеличивают продукцию гидроксилированных активных метаболитов. Антациды и колестирамин снижают абсорбцию. Др. НПВП - риск развития побочных эффектов, особенно со стороны ЖКТ. Миглоксикачные ЛС усиливают проявления гематотоксичности препарата.

**Передозировка:**

Симптомы: усиление проявлений описанных побочных действий.

Лечение: при передозировке препарата необходимо симптоматическое лечение.

**Упаковка**

Таблетки с оболочкой. 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из ПВХ пленки и алюминиевой фольги (блистер). 1 блистер в картонной коробке вместе с инструкцией.

**Условия хранения**

Хранить в сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25°С. Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

3 года.

**Условия отпуска**

III группа фармацевтических продуктов (отпускается без рецепта врача).

**Производитель**

ООО «Биополлюс», Грузия.

**Произведено для:**  
LADY HEALTHCARE LLP  
Лондон, Великобритания

