

Navodilo za uporabo

Kostarox 30 mg filmsko obložene tablete
Kostarox 60 mg filmsko obložene tablete
Kostarox 90 mg filmsko obložene tablete
Kostarox 120 mg filmsko obložene tablete

etorikoksib

Pred začetkom uporabe zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni, podobne vašim.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

Kaj vsebuje navodilo

1. Kaj je zdravilo Kostarox in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Kostarox
3. Kako jemati zdravilo Kostarox
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Kostarox
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Kostarox in za kaj ga uporabljamo

Kaj je zdravilo Kostarox?

- Zdravilo Kostarox, ki vsebuje učinkovino etorikoksib, spada v skupino zdravil, imenovanih selektivni zaviralci COX-2. Ti spadajo v družino zdravil, ki jih imenujemo nesteroidna protivnetna zdravila (NSAID - non-steroidal anti-inflammatory drugs).

Za kaj uporabljamo zdravilo Kostarox?

- Zdravilo Kostarox pomaga ublažiti bolečino in otekanje (vnetje) sklepov in mišic pri bolnikih, starih 16 let in več, ki imajo osteoartrozo, revmatoidni artritis, ankilozirajoči spondilitis ali protin.
- Zdravilo Kostarox se uporablja tudi za kratkotrajno zdravljenje zmerne bolečine po kirurških posegih na zobeh pri bolnikih, starih 16 let in več.

Kaj je osteoartraza?

Osteoartraza je bolezen sklepov. Je posledica postopne obrabe hrustanca, ki prekriva končne dele kosti. To povzroči otekanje (vnetje), bolečino, občutljivost, okornost in neuporabnost sklepov.

Kaj je revmatoidni artritis?

Revmatoidni artritis je dolgotrajna vnetna bolezen sklepov. Povzroča bolečino, okornost, otekanje in vedno slabšo gibljivost sklepov. Povzroča lahko tudi vnetje v drugih delih telesa.

Kaj je ankilozirajoči spondilitis?

Ankilozirajoči spondilitis je vnetna bolezen hrbtenice in večjih sklepov.

Kaj je protin?

Protin je bolezen, za katero so značilni nenadni, ponavljajoči se napadi zelo bolečega vnetja sklepov in rdečina sklepov. Povzročajo jo kristali, ki se kopičijo v sklepih.

2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Kostarox

Ne uporabljajte zdravila Kostarox:

- če ste alergični na etorikoksib ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6).
- če ste alergični na nesteroidna protivnetna zdravila (NSAID), vključno z acetilsalicilno kislino in zaviralci COX-2 (glejte poglavje 4: Možni neželeni učinki).
- če ravno imate želodčno razjedo ali krvavitev v želodcu ali črevesu.
- če imate hudo bolezen jeter.
- če imate hudo bolezen ledvic.
- če ste ali bi lahko bili noseči ali če dojite (glejte poglavje 'Nosečnost, dojenje in plodnost').
- če ste mlajši od 16 let.
- če imate vnetno bolezen črevesa, kot so Crohnova bolezen, ulcerozni kolitis ali kolitis.
- če imate visok krvni tlak, ki kljub zdravljenju ni ustrezno nadzorovan (če niste prepričani, če je vaš tlak ustrezno nadzorovan, se posvetujte s svojim zdravnikom).
- če je zdravnik pri vas ugotovil bolezen srca, vključno s srčnim popuščanjem (zmerno ali hudo obliko), angino pektoris (bolečina v prsnem košu), ali če ste kdaj imeli srčni infarkt, obvodno operacijo koronarnih arterij ("bypass").
- če imate bolezen perifernih arterij (slaba prekrvavitev v nogah ali stopalih zaradi zožanih ali zamašenih arterij).
- če ste kdaj imeli možgansko kap (vključno z malo možgansko kapjo ali tranzitorno ishemično atako (TIA)). Etorikoksib lahko rahlo poveča tveganje za pojav srčnega napada in možganske kapi, zato ga bolniki, ki so že imeli težave s srcem ali doživeli možgansko kap, ne smejo uporabljati.

Če menite, da kar koli od navedenega velja za vas, ne jemljite tega zdravila, ne da bi se prej posvetovali z zdravnikom.

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom jemanja zdravila Kostarox se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, če:

- ste kdaj imeli krvavitve ali razjede v želodcu.
- ste dehidrirani, na primer zaradi dolgotrajnega bruhanja ali driske.
- imate težave z oteklinaami zaradi zadrževanja tekočine v telesu.
- ste kdaj imeli srčno popuščanje ali katerokoli drugo bolezen srca.
- ste kdaj imeli visok krvni tlak. Zdravilo Kostarox lahko pri nekaterih ljudeh poviša krvni tlak, še posebej pri zdravljenju z velikimi odmerki. Zato vam bo zdravnik občasno želel preveriti krvni tlak.
- ste kdaj imeli katerokoli bolezen jeter ali ledvic.
- se zdravite zaradi okužbe. Zdravilo Kostarox lahko prikrije zvišano telesno temperaturo, ki je znak okužbe.
- imate sladkorno bolezen, povišan holesterol ali kadite. Ti dejavniki lahko povečajo tveganje za bolezen srca.
- ste ženska, ki namerava zanositi.
- ste starejši od 65 let.

Če niste prepričani, ali kaj od naštetega velja za vas, **se, preden začnete jemati zdravilo Kostarox, posvetujte z zdravnikom**, da se prepričate, če je zdravilo primerno za vas.

Pri starejših odraslih bolnikih je zdravilo Kostarox enako učinkovito kot pri mlajših odraslih bolnikih. Če ste starejši od 65 let, vas bo zdravnik temu primerno nadzoroval. Pri bolnikih, starejših od 65 let, odmerkov ni treba prilagoditi.

Otroci in mladostniki

Tega zdravila ne dajte otrokom in mladostnikom, mlajšim od 16 let.

Druga zdravila in zdravilo Kostarox

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo.

Še posebej če jemljete katero od spodaj navedenih zdravil, bo zdravnik po začetku zdravljenja z zdravilom Kostarox morda želel vaše zdravstveno stanje spremljati, da bi ugotovil, če zdravila pravilno delujejo:

- zdravila za redčenje krvi (antikoagulanti), kot je varfarin,
- rifampicin (antibiotik),
- metotreksat (zdravilo za zaviranje imunskega sistema, ki se pogosto uporablja pri zdravljenju revmatoidnega artritis),
- ciklosporin ali takrolimus (zdravila za zaviranje imunskega sistema, uporabljeni npr. pri presaditvi organov),
- litij (zdravilo za zdravljenje nekaterih oblik depresije),
- zdravila za zdravljenje visokega krvnega tlaka in srčnega popuščenja, imenovana zaviralci ACE in antagonisti receptorjev angiotenzina, na primer enalapril in ramipril ter losartan in valsartan,
- diuretike (zdravila za odvajanje vode iz telesa),
- digoksin (zdravilo za zdravljenje srčnega popuščenja in motenj srčnega ritma),
- minoksidil (zdravilo za zdravljenje visokega krvnega tlaka),
- salbutamol v obliki tablet ali peroralne raztopine (zdravilo za zdravljenje astme),
- kontracepcijske tablete (kombinacija lahko poveča tveganje za neželene učinke),
- hormonsko nadomestno zdravljenje (kombinacija lahko poveča tveganje za neželene učinke),
- acetilsalicilno kislino; tveganje za želodčne razjede je večje, če jemljete zdravilo Kostarox skupaj z acetilsalicilno kislino.
 - acetilsalicilna kislina za preprečevanje srčne ali možganske kapi:
Zdravilo Kostarox lahko jemljete **z majhnimi odmerki** acetilsalicilne kisline. Če trenutno jemljete majhne odmerke acetilsalicilne kisline za preprečevanje srčne ali možganske kapi, s tem ne prekinite, ne da bi se prej posvetovali z zdravnikom.
 - acetilsalicilna kislina in druga nesteroidna protivnetna zdravila (NSAID)
Skupaj z zdravilom Kostarox ne smete jemati **večjih odmerkov** acetilsalicilne kisline ali drugih protivnetnih zdravil.

Nosečnost, dojenje in plodnost

Nosečnost

Zdravila Kostarox med nosečnostjo ne smete jemati. Če ste noseči, menite, da bi lahko bili noseči ali če načrtujete zanositev, ne jemljite tega zdravila. Če zanosite, prenehajte z jemanjem zdravila Kostarox in se posvetujte z zdravnikom. Če ste negotovi ali potrebujete dodaten nasvet, se posvetujte z zdravnikom.

Dojenje

Ni znano, ali se etorikoksib izloča v materino mleko. Če dojite ali nameravate dojiti, se pred začetkom jemanja zdravila Kostarox posvetujte z zdravnikom. Med jemanjem zdravila Kostarox ne smete dojiti.

Plodnost

Etorikoksib lahko oteži zanositev. Zato se zdravilo Kostarox ne priporoča ženskam, ki želijo zanositi. Obvestite svojega zdravnika, če nameravate zanositi ali če imate težave pri zanositvi.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Pri nekaterih bolnikih, ki so jemali zdravilo Kostarox, so poročali o omotici in dremavosti.

Če se pri vas pojavi omotica ali dremavost, ne smete voziti.

Če se pri vas pojavi omotica ali dremavost, ne delajte z orodji ali s stroji.

Zdravilo Kostarox vsebuje laktozo

Če vam je zdravnik povedal, da ne prenašate nekaterih sladkorjev, se pred uporabo tega zdravila posvetujte z zdravnikom.

3. Kako jemati zdravilo Kostarox

Pri jemanju tega zdravila natančno upoštevajte navodila zdravnika ali farmacevta. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Ne vzemite večjega odmerka od priporočenega za vašo bolezen. Zdravnik se bo občasno želel pogovoriti z vami o vašem zdravljenju. Pomembno je, da jemljete najmanjši odmerek, ki vam ublaži bolečino, in da zdravila Kostarox ne jemljete dalj časa, kot je potrebno. To je zaradi tveganja za srčni napad in možgansko kap, ki se pri daljšem zdravljenju lahko poveča, še posebej pri velikih odmerkih.

Na voljo so različne jakosti tega zdravila. Zdravnik vam bo glede na vašo bolezen predpisal jakost zdravila, ki je primerna za vas.

Priporočeni odmerek je:

Osteoartrza

Priporočeni odmerek je 30 mg enkrat na dan, ki se ga po potrebi poveča na največ 60 mg enkrat na dan.

Revmatoidni artritis

Priporočeni odmerek je 60 mg enkrat na dan, ki se ga po potrebi poveča na največ 90 mg enkrat na dan.

Ankilozirajoči spondilitis

Priporočeni odmerek je 60 mg enkrat na dan, ki se ga po potrebi poveča na največ 90 mg enkrat na dan.

Stanja z akutno bolečino

Zdravilo Kostarox se lahko uporablja samo v obdobju akutne bolečine.

- **Protin**

Priporočeni odmerek je 120 mg enkrat na dan, ki se lahko uporablja le pri akutni bolečini in največ 8 dni.

- **Bolečine po operaciji zob**

Priporočeni odmerek je 90 mg enkrat na dan in največ 3 dni.

Starejši

Pri starejših bolnikih ni treba prilagajati odmerka. Tako kot pri drugih zdravilih je pri njih potrebna previdnost pri uporabi zdravila.

Bolniki z boleznimi jeter

- Če imate blago bolezen jeter, ne smete jemati odmerka, večjega od 60 mg na dan.
- Če imate **zmerno** bolezen jeter, ne smete jemati odmerka, večjega od 30 mg na dan.

Način uporabe

Zdravilo Kostarox je namenjeno za peroralno uporabo.

Tableto vzemite enkrat na dan.

Zdravilo Kostarox lahko jemljete skupaj s hrano ali brez nje. Zdravilo Kostarox lahko začne učinkovati prej, če ga vzamete brez hrane.

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Kostarox, kot bi smeli

Nikoli ne vzemite več tablet, kot vam jih je predpisal zdravnik. Če ste pomotoma vzeli prevelik odmerek zdravila Kostarox, nemudoma poiščite zdravniško pomoč.

Če ste pozabili vzeti zdravilo Kostarox

Pomembno je, da zdravilo Kostarox jemljete natančno po zdravnikovih navodilih. Če ste izpustili odmerek, nadaljujte z jemanjem zdravila naslednji dan ob običajnem času. Ne vzemite dvojnega odmerka, če ste pozabili vzeti prejšnji odmerek.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi zdravilo Kostarox neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Če se pri vas pojavi kateri od spodnjih znakov, prenehajte jemati zdravilo Kostarox in se takoj posvetujte z zdravnikom:

- kratka sapa, bolečine v prsnem košu ali otekanje gležnjev (če se pojavijo na novo ali se poslabšajo),
- porumenelost kože in oči (zlatenica) – to so znaki težav z jetri.
- močne ali vztrajne bolečine v trebuhu ali črno blato,
- alergijska reakcija – ki lahko vključuje težave s kožo, kot so razjede ali mehurji, ali otekanje obraza, ustnic, jezika ali žrela, kar lahko povzroči težave pri dihanju.

Med zdravljenjem z zdravilom Kostarox se lahko pojavijo naslednji neželeni učinki:

Zelo pogosti (pojavi se lahko pri več kot 1 od 10 bolnikov):

- bolečina v trebuhu

Pogosti (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov):

- vnetje in bolečina po izdrtju zoba
- otekanje nog in/ali stopal zaradi zadrževanja tekočine v telesu (edemi)
- omotica, glavobol
- občutek bitja srca, nepravilen srčni utrip
- zvišan krvni tlak
- piskajoče dihanje ali kratka sapa (bronhospazem)
- zaprtje, vetrovi (povečano nastajanje plinov), vnetje želodčne sluznice (gastritis), zgaga, driska, slaba prebava (dispepsija)/nelagodje v trebuhu, slabost (siljenje na bruhanje), bruhanje, vnetje požiralnika, razjede v ustih
- spremembe v izvidih krvnih testov za delovanje jeter
- modrice
- šibkost in utrujenost, gripi podobna bolezen

Občasni (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov):

- vnetje prebavnega trakta, ki zajema tako želodec kot tanko črevo/trebušna gripa (gastroenteritis),
- okužba zgornjih dihal
- okužba sečil
- zmanjšano število rdečih krvnih celic, ki je lahko vzrok blede koži in povzroča šibkost in zasoplost
- zmanjšano število belih krvnih celic
- zmanjšano število krvnih ploščic, kar lahko poveča tveganje za krvavitve ali nastanek modric
- preobčutljivost (alergijska reakcija, vključno s koprivnico, ki je lahko tako resna, da zahteva takojšnjo zdravniško pomoč)

- zmanjššan ali povečan apetit, povečanje telesne mase
- tesnoba, depresija, zmanjšana sposobnost jasnega mišljenja, videnje, čutenje ali slišanje stvari, ki jih ni (halucinacije)
- spremembe okušanja, težave s spanjem, odrevenelost ali mravljinčenje, zaspanost
- zamegljen vid, draženje in rdečina oči
- zvonjenje v ušesih, vrtoglavica (občutek vrtenja, čeprav ste pri miru)
- nenormalni srčni ritem (atrijska fibrilacija), hiter srčni utrip, srčno popuščanje, občutek tiščanja, stiskanja ali teže v prsnem košu (angina pectoris), srčni infarkt
- zardevanje, možganska kap, mala možganska kap (tranzitorna ishemična ataka-TIA), hudo povišanje krvnega tlaka, vnetje krvnih žil, pogosto s kožnim izpuščajem
- kašelj, zasoplost, krvavitev iz nosu
- napihnjenost v predelu želodca ali črevesja, spremembe v prebavi, suha usta, razjeda želodca ali tankega črevesja, vnetje želodčne sluznice, ki je lahko resno in lahko vodi do krvavitev, sindrom razdraženega črevesja, vnetje trebušne slinavke
- otekanje obraza, izpuščaj na koži ali srbenje kože, rdečina kože
- mišični krč/spazem, mišična bolečina/okorelost
- visoke vrednosti kalija v krvi, kar lahko povzroči nenormalen srčni ritem, spremembe v izvidih krvnih ali urinskih testov za delovanje ledvic, hude težave z ledvicami
- bolečina v prsnem košu

Redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 1.000 bolnikov):

- resna alergijska reakcija z otekanjem obraza, ustnic, jezika in/ali žrela, kar lahko povzroči težave pri dihanju ali požiranju (angioedem) /anafilaktične/anafilaktoidne reakcije, vključno s šokom (hude alergijske reakcije, ki zahtevajo takojšnjo zdravniško pomoč)
- zmedenost, nemir
- vnetje jeter (hepatitis), odpoved jeter, porumenelost kože in/ali oči (zlatenica)
- nizke vrednosti natrija v krvi, kar lahko povzroči utrujenost in zmedenost, trzanje mišic, krče in komo
- hude kožne reakcije

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke

Sektor za farmakovigilanco

Nacionalni center za farmakovigilanco

Slovenčeva ulica 22

SI-1000 Ljubljana

Tel: +386 (0)8 2000 500

Faks: +386 (0)8 2000 510

e-pošta: h-farmakovigilanca@jazmp.si

spletna stran: www.jazmp.si

S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

5. Shranjevanje zdravila Kostarox

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na ovojnini poleg oznake "EXP". Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Za shranjevanje tega zdravila niso potrebna posebna navodila.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Kostarox

- Učinkovina je etorikoksib.
Kostarox 30 mg: Ena filmsko obložena tableta vsebuje 30 mg etorikoksiba.
Kostarox 60 mg: Ena filmsko obložena tableta vsebuje 60 mg etorikoksiba.
Kostarox 90 mg: Ena filmsko obložena tableta vsebuje 90 mg etorikoksiba.
Kostarox 120 mg: Ena filmsko obložena tableta vsebuje 120 mg etorikoksiba.
- Druge sestavine zdravila (pomožne snovi) so: brezvodni kalcijev hidrogenfosfat, mikrokristalna celuloza, povidon K29-32, magnezijev stearat, premrežen natrijev karmelozat, hipromeloza, laktoza monohidrat, titanov dioksid (E171), triacetin
30, 60 in 120 mg tablete vsebujejo tudi indigotin (E132) in rumeni železov oksid (E172).

Izgled zdravila Kostarox in vsebina pakiranja

Zdravilo Kostarox je na voljo v štirih jakostih:

30 mg filmsko obložene tablete so modrezelene, okrogle, na obeh straneh izbočene

60 mg filmsko obložene tablete so temno zelene, okrogle, na obeh straneh izbočene

90 mg filmsko obložene tablete so bele, okrogle, na obeh straneh izbočene

120 mg filmsko obložene tablete so svetlo zelene, okrogle, na obeh straneh izbočene

Velikosti pakiranja:

Pakiranja po 5, 7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 49, 50, 56, 60, 84, 90, 98, 100 tablet v pretisnih omotih ali v plastičnih vsebnikih z navojno zaporko s sušilnim sredstvom (silikagel). Sušilno sredstvo je v vsebniku zato, da tablete ostanejo suhe, in ga ne smete pogoltniti.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Način in režim predpisovanja in izdaje zdravila Kostarox

Rp - Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

Lek farmacevtska družba d.d.

Verovškova 57

1526 Ljubljana

Slovenija

Proizvajalec

Salutas Pharma GmbH

Otto-von-Guericke-Allee 1

39179 Barleben

Nemčija

Pharmacare Premium Ltd.

HHF 003, Hal Far Industrial Estate,

Birzebbuga, BBG 3000
Malta

To zdravilo ima dovoljenje za promet v državah članicah EGP pod naslednjimi imeni:

Avstrija	Etoricoxib Sandoz 30 mg – Filmtabletten Etoricoxib Sandoz 60 mg – Filmtabletten Etoricoxib Sandoz 90 mg – Filmtabletten Etoricoxib Sandoz 120 mg – Filmtabletten
Belgija	Etoricoxib Sandoz 30 mg filmomhulde tabletten Etoricoxib Sandoz 60 mg filmomhulde tabletten Etoricoxib Sandoz 90 mg filmomhulde tabletten Etoricoxib Sandoz 120 mg filmomhulde tabletten
Bolgarija	KOSTAROX 30 mg филмирани таблетки KOSTAROX 60 mg филмирани таблетки KOSTAROX 90 mg филмирани таблетки KOSTAROX 120 mg филмирани таблетки
Estonija	Coxitor
Španija	Etericoxib Sandoz 30 mg comprimidos recubiertos con película EFG; Etericoxib Sandoz 60 mg comprimidos recubiertos con película EFG; Etericoxib Sandoz 90 mg comprimidos recubiertos con película EFG; Etericoxib Sandoz 120 mg comprimidos recubiertos con película EFG;
Finska	Etoricoxib Sandoz 30 mg tabletti, kalvopäällysteinen Etoricoxib Sandoz 60 mg tabletti, kalvopäällysteinen Etoricoxib Sandoz 90 mg tabletti, kalvopäällysteinen Etoricoxib Sandoz 120 mg tabletti, kalvopäällysteinen
Francija	Etoricoxib Sandoz 30 mg, comprimé pelliculé Etoricoxib Sandoz 60 mg, comprimé pelliculé
Irska	Etoricoxib 30 mg Film-coated tablets Etoricoxib 60 mg Film-coated tablets Etoricoxib 90 mg Film-coated tablets Etoricoxib 120 mg Film-coated tablets
Litva	Coxitor 30 mg plėvelė dengtos tabletės Coxitor 60 mg plėvelė dengtos tabletės Coxitor 90 mg plėvelė dengtos tabletės Coxitor 120 mg plėvelė dengtos tabletės
Luksemburg	Etoricoxib Sandoz 30 mg comprimés pelliculés Etoricoxib Sandoz 60 mg comprimés pelliculés Etoricoxib Sandoz 90 mg comprimés pelliculés Etoricoxib Sandoz 120 mg comprimés pelliculés
Latvija	Coxitor 60 mg apvalkotās tabletes Coxitor 90 mg apvalkotās tabletes Coxitor 120 mg apvalkotās tabletes
Nemčija	Etori - 1 A Pharma 30 mg Filmtabletten Etori - 1 A Pharma 60 mg Filmtabletten Etori - 1 A Pharma 90 mg Filmtabletten Etori - 1 A Pharma 120 mg Filmtabletten
Nizozemska	Etoricoxib Sandoz 30 mg, filmomhulde tabletten

	Etoricoxib Sandoz 60 mg, filmomhulde tabletten Etoricoxib Sandoz 90 mg, filmomhulde tabletten Etoricoxib Sandoz 120 mg, filmomhulde tabletten
Norveška	Etoricoxib Sandoz 30 mg Etoricoxib Sandoz 60 mg Etoricoxib Sandoz 90 mg Etoricoxib Sandoz 120 mg
Poljska	KOSTAROX
Romunija	KOSTAROX 30 mg comprimate filmate KOSTAROX 60 mg comprimate filmate KOSTAROX 90 mg comprimate filmate KOSTAROX 120 mg comprimate filmate
Švedska	Etoricoxib Sandoz 30 mg filmdragerad tablett Etoricoxib Sandoz 60 mg filmdragerad tablett Etoricoxib Sandoz 90 mg filmdragerad tablett Etoricoxib Sandoz 120 mg filmdragerad tablett
Slovenija	Kostarox 30 mg filmsko obložene tablete Kostarox 60 mg filmsko obložene tablete Kostarox 90 mg filmsko obložene tablete Kostarox 120 mg filmsko obložene tablete

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 28.05.2020.