

## BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE PATIENT

Etoricoxib EG 30 mg filmomhulde tabletten
Etoricoxib EG 60 mg filmomhulde tabletten
Etoricoxib EG 90 mg filmomhulde tabletten
Etoricoxib EG 120 mg filmomhulde tabletten

### Etoricoxib

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.**

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

### Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Etoricoxib EG en waarvoor wordt het ingenomen?
2. Wanneer mag u Etoricoxib EG niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u Etoricoxib EG in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Etoricoxib EG?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

### 1. Wat is Etoricoxib EG en waarvoor wordt het ingenomen?

#### Wat is Etoricoxib EG?

- Etoricoxib EG bevat de werkzame stof etoricoxib. Etoricoxib behoort tot een groep geneesmiddelen die selectieve COX-2-remmers worden genoemd. Deze behoren tot een klasse geneesmiddelen die niet-steroïdale anti-inflammatoire geneesmiddelen (NSAID's) worden genoemd.

#### Waarvoor wordt Etoricoxib EG gebruikt?

- Etoricoxib EG helpt de pijn en zwelling (ontsteking) in de gewrichten en spieren te verminderen bij mensen van 16 jaar en ouder met artrose, reumatoïde artritis, de ziekte van Bechterew en jicht.
- Etoricoxib EG wordt ook gebruikt voor de kortdurende behandeling van matige pijn na een tandheelkundige ingreep bij mensen van 16 jaar en ouder.

#### Wat is artrose?

Artrose is een aandoening van de gewrichten. Het is het gevolg van de geleidelijke afbraak van het kraakbeen dat de uiteinden van de botten beschermt. Dit veroorzaakt zwelling (ontsteking), pijn, gevoeligheid, stijfheid en lichamelijke beperkingen.

#### Wat is reumatoïde artritis?

Reumatoïde artritis is een langdurige ontstekingsaandoening van de gewrichten. Het veroorzaakt pijn, stijfheid, zwelling en een toenemend verlies van de beweeglijkheid van de aangedane gewrichten. Het kan ook ontsteking op andere plaatsen van het lichaam veroorzaken.

### **Wat is jicht?**

Jicht is een ziekte met plotselinge, terugkerende aanvallen van zeer pijnlijke ontsteking en roodheid van de gewrichten.

Het wordt veroorzaakt door bezinksels van minerale kristallen in de gewrichten.

### **Wat is de ziekte van Bechterew?**

De ziekte van Bechterew (Spondylitis ankylosans) is een ontstekingsaandoening van de wervelkolom en de grote gewrichten.

## **2. Wanneer mag u Etoricoxib EG niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?**

### **Wanneer mag u Etoricoxib EG niet innemen?**

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- U bent allergisch voor niet-steroïdale anti-inflammatoire geneesmiddelen (NSAID's), waaronder acetylsalicylzuur en COX-2-remmers (zie rubriek 4 "Mogelijke bijwerkingen")
- U heeft momenteel een zweer of bloeding in uw maag of darmen
- U heeft een ernstige leverziekte
- U heeft een ernstige nierziekte
- U bent zwanger of mogelijk zwanger of geeft borstvoeding (zie 'Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid')
- U bent jonger dan 16 jaar
- U heeft een darmziekte met ontstekingen, zoals de ziekte van Crohn, darmontstekingen met zweren (colitis ulcerosa) of dikkedarmontsteking (colitis)
- U heeft een hoge bloeddruk die met behandeling niet onder controle werd gebracht (check met uw arts als u niet zeker bent of uw bloeddruk voldoende onder controle is),
- Uw arts heeft hartproblemen vastgesteld zoals hartinsufficiëntie (matige of ernstige vormen), angina pectoris (pijn op de borst)
- U heeft een hartaanval, een bypassoperatie, perifere arterieel lijden (slechte bloedcirculatie in benen of voeten door nauwe of geblokkeerde slagaders) gehad
- U heeft een vorm van beroerte (waaronder een lichte beroerte of TIA (transient ischemic attack)) gehad. Etoricoxib kan het risico op een hartaanval of beroerte lichtjes verhogen en mag daarom niet worden gebruikt bij mensen die reeds hartproblemen of een beroerte hebben gehad.

Als u denkt dat een van bovenstaande punten op u van toepassing is, neem de tabletten dan niet in vooraleer u uw arts heeft geraadpleegd.

### **Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Etoricoxib EG?**

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u Etoricoxib EG inneemt, als:

- U een voorgeschiedenis van maagbloedingen of –zweren heeft.
- U bent uitgedroogd, bijvoorbeeld door langdurig braken of diarree.
- U een zwelling heeft door vochtophoping.
- U een voorgeschiedenis van hartfalen of eender welke andere vorm van hartziekte heeft.
- U een voorgeschiedenis van hoge bloeddruk heeft. Etoricoxib EG kan bij sommige mensen de bloeddruk verhogen, vooral aan hoge doses, en uw arts zal regelmatig uw bloeddruk willen controleren.
- U een voorgeschiedenis van lever- of nierziekte heeft.
- U wordt behandeld voor een infectie. Etoricoxib EG kan koorts maskeren of verbergen, wat een teken is van infectie.
- U suikerziekte of een hoog cholesterolgehalte heeft, of een roker bent. Daardoor kan uw risico op een hartziekte toenemen.
- U een vrouw bent die probeert zwanger te worden.
- U ouder bent dan 65 jaar.

Als u niet zeker bent of een van bovenstaande punten op u van toepassing is, **praat dan met uw arts alvorens Etoricoxib EG in te nemen** om na te gaan of dit geneesmiddel geschikt is voor u.

Etoricoxib EG werkt bij oudere patiënten net zo goed als bij jongere volwassen patiënten. Als u ouder bent dan 65 jaar, zal uw arts u regelmatig willen controleren, wanneer aangewezen. Voor patiënten ouder dan 65 jaar is geen dosisaanpassing nodig.

### **Kinderen en jongeren tot 18 jaar**

Geef dit geneesmiddel niet aan kinderen en jongeren tot 16 jaar.

### **Neemt u nog andere geneesmiddelen in?**

Neemt u naast Etoricoxib EG nog andere geneesmiddelen in, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat innemen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Voorals u een van de volgende geneesmiddelen inneemt, zal uw arts u eventueel willen controleren om na te gaan of uw geneesmiddelen goed werken, eens u Etoricoxib EG begint in te nemen:

- geneesmiddelen die uw bloed verdunnen (antistollingsmiddelen), zoals warfarine
- rifampicine (een antibioticum)
- methotrexaat (een geneesmiddel gebruikt om het afweersysteem te onderdrukken en vaak gebruikt bij reumatoïde artritis)
- ciclosporine of tacrolimus (geneesmiddel gebruikt om het afweersysteem te onderdrukken)
- lithium (een geneesmiddel gebruikt om bepaalde soorten depressie te behandelen)
- geneesmiddelen gebruikt om hoge bloeddruk en hartfalen onder controle te helpen houden, zogenaamde ACE-remmers en angiotensinereceptorblokkers, bijvoorbeeld enalapril en ramipril, losartan en valsartan
- diuretica (plastabletten)
- digoxine (een geneesmiddel tegen hartfalen en een onregelmatig hartritme)
- minoxidil (een geneesmiddel gebruikt om hoge bloeddruk te behandelen)
- salbutamol, in tabletten of orale oplossing (een geneesmiddel tegen astma)
- anticonceptiepillen (de combinatie kan uw risico op bijwerkingen verhogen)
- hormonale vervangingstherapie (de combinatie kan uw risico op bijwerkingen verhogen)
- acetylsalicylzuur, het risico op maagzweren is groter als u Etoricoxib EG inneemt met acetylsalicylzuur
  - *acetylsalicylzuur voor de preventie van hartaanvallen of beroerte:*  
Etoricoxib EG kan met een lage dosis acetylsalicylzuur worden ingenomen. Als u momenteel lage doses acetylsalicylzuur inneemt ter voorkoming van een hartaanval of beroerte, mag u niet stoppen met het innemen van acetylsalicylzuur vooraleer u met uw arts heeft gesproken.
  - *acetylsalicylzuur en andere niet-steroidale anti-inflammatoire geneesmiddelen (NSAID's):*  
Neem geen hoge doses acetylsalicylzuur of andere anti-inflammatoire geneesmiddelen in terwijl u Etoricoxib EG inneemt.

### **Waarop moet u letten met eten?**

Etoricoxib EG kan sneller beginnen te werken als het zonder voedsel wordt ingenomen.

### **Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid**

#### *Zwangerschap*

Etoricoxib EG tabletten mogen niet tijdens de zwangerschap worden ingenomen. Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn of wilt u zwanger worden? Neem de tabletten dan niet in. Als u zwanger wordt, stop dan met het innemen van Etoricoxib EG en raadpleeg uw arts. Raadpleeg uw arts als u onzeker bent of meer advies wilt.

### *Borstvoeding*

Het is niet bekend of etoricoxib bij mensen in de moedermelk wordt uitgescheiden. Als u borstvoeding geeft of van plan bent borstvoeding te geven, raadpleeg dan uw arts voordat u Etoricoxib EG inneemt. Als u Etoricoxib EG inneemt, mag u geen borstvoeding geven.

### *Vruchtbaarheid*

Het gebruik van Etoricoxib EG wordt niet aanbevolen bij vrouwen die zwanger proberen te worden.

### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Duizeligheid en slaperigheid werden gemeld bij enkele patiënten die Etoricoxib EG innamen.

Rijd niet als u duizelig of slaperig bent.

Gebruik geen gereedschap of machines als u duizelig of slaperig bent.

### **Etoricoxib EG bevat lactose**

Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

### **Etoricoxib EG bevat natrium**

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per tablet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

## **3. Hoe neemt u Etoricoxib EG in?**

Neem dit geneesmiddel altijd in precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Gebruik niet meer dan de dosis die voor uw aandoening is aanbevolen. Uw arts zal van tijd tot tijd uw behandeling met u willen bespreken. Het is belangrijk dat u de laagst mogelijke dosis gebruikt die bij u de pijn nog onderdrukt, en u mag Etoricoxib EG niet langer gebruiken dan nodig is. Dat is omdat de kans op een hartaanval of beroerte na langdurige behandeling kan toenemen, vooral bij hoge doses.

Er zijn verschillende sterktes van dit geneesmiddel verkrijgbaar. Afhankelijk van uw aandoening zal uw arts de sterkte voorschrijven die voor u het meest geschikt is.

### **De aanbevolen dosering is:**

#### *Artrrose*

De aanbevolen dosering is 30 mg eenmaal per dag, indien nodig verhoogd tot maximaal 60 mg eenmaal per dag.

#### *Reumatoïde artritis*

De aanbevolen dosering is 60 mg eenmaal per dag, indien nodig verhoogd tot maximaal 90 mg eenmaal per dag.

#### *Ziekte van Bechterew*

De aanbevolen dosering is 60 mg eenmaal per dag, indien nodig verhoogd tot maximaal 90 mg eenmaal per dag.

#### *Aandoeningen met acute pijn*

Etoricoxib EG mag alleen voor de periode met acute pijn worden gebruikt.

#### *Jicht*

De aanbevolen dosering is 120 mg eenmaal per dag. Deze dosis mag alleen tijdens de periode met acute pijn worden gebruikt en de behandeling dient te worden beperkt tot maximaal 8 dagen.

#### *Pijn na een tandheelkundige ingreep*

De aanbevolen dosering is 90 mg eenmaal per dag en de behandeling dient te worden beperkt tot maximaal 3 dagen.

### **Personen met leverproblemen**

- Als u een lichte leverziekte heeft, mag u niet meer dan 60 mg per dag innemen.
- Als u een matige leverziekte heeft, mag u niet meer dan 30 mg per dag innemen.

### **Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar**

Etoricoxib EG mag niet worden ingenomen door kinderen of jongeren onder de 16 jaar.

### **Ouderen**

Er is geen dosisaanpassing nodig voor bejaarde patiënten. Zoals met andere geneesmiddelen moet dit middel voorzichtig worden gebruikt bij oudere patiënten.

### **Wijze van toediening**

Etoricoxib EG is voor oraal gebruik. Neem de tabletten eenmaal per dag in. Etoricoxib EG kan met of zonder voedsel worden ingenomen.

### **Heeft u te veel van Etoricoxib EG ingenomen?**

U mag nooit meer tabletten innemen dan uw arts u aanbeveelt. Wanneer u toch te veel tabletten van Etoricoxib EG heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

### **Bent u vergeten Etoricoxib EG in te nemen?**

Het is belangrijk Etoricoxib EG in te nemen, zoals uw arts u heeft voorgeschreven. Als u een dosis vergeet, zet dan de volgende dag gewoon het gebruikelijke schema voort. Neem geen dubbele dosis om een vergeten tablet in te halen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

## **4. Mogelijke bijwerkingen**

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

**Als u één van de volgende symptomen krijgt, moet u onmiddellijk stoppen met Etoricoxib EG en met uw arts spreken (zie rubriek 2 “Wanneer mag u Etoricoxib EG niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn”):**

- optreden of verergeren van kortademigheid, pijn op de borst of gezwollen enkels
- geel worden van de huid en de ogen (geelzucht) - dit kan wijzen op leverproblemen
- hevige of aanhoudende maagpijn of zwart worden van uw ontlasting
- een allergische reactie, waaronder mogelijk huidproblemen zoals zweren of blaren, of zwelling van gezicht, lippen, tong of keel waardoor ademen moeilijk kan worden.

De volgende bijwerkingen kunnen optreden tijdens een behandeling met Etoricoxib EG:

#### ***Zeer vaak: (kan meer dan 1 op 10 mensen treffen)***

- maagpijn

#### ***Vaak: (kan tot 1 op 10 mensen treffen)***

- droge tandholte (ontsteking en pijn na het trekken van een tand)
- zwelling van de benen en/of voeten door vochtophoping (oedeem)
- duizeligheid, hoofdpijn
- hartkloppingen (snelle of onregelmatige hartslag), onregelmatig hartritme (aritmie)

- verhoogde bloeddruk
- piepende ademhaling of kortademigheid (bronchospasmen)
- verstopping, winderigheid (te veel gassen), gastritis (maagwandontsteking), maagzuur, diarree, spijsverteringsstoornissen (dyspepsie)/maagklachten, misselijkheid, braken, ontsteking van de slokdarm, zweertjes in de mond
- veranderingen in de uitslagen van bloedonderzoek met betrekking tot uw lever
- blauwe plekken
- zwakte en vermoeidheid, griepachtige ziekte

***Soms: (kan tot 1 op 100 mensen treffen)***

- gastro-enteritis (ontsteking van het maagdarmkanaal waarbij zowel de maag als de dunne darm betrokken zijn/buikgriep), bovensteluchtweginfectie, urineweginfectie
- veranderingen in uitslagen van laboratoriumonderzoek (verminderd aantal rode bloedcellen, verminderd aantal witte bloedcellen en bloedplaatjes)
- overgevoeligheid (een allergische reactie waaronder netelroos, die zo ernstig kan zijn dat u direct medische zorg nodig heeft)
- toegenomen of afgenomen eetlust, gewichtstoename
- angst, depressie, verminderde scherpzinnigheid; dingen zien, voelen of horen die er niet zijn (hallucinaties)
- veranderde smaak, niet kunnen slapen, verdoofd gevoel of tintelingen, slaperigheid
- wazig zien, irritatie en roodheid van het oog
- oorsuizen, vertigo (gevoel van draaierigheid terwijl je niet beweegt)
- abnormaal hartritme (boezemfibrillatie), snelle hartslag, hartfalen, gevoel van beklemming, druk of zwaarte op de borst (angina pectoris), hartaanval
- blozen, beroerte, lichte beroerte (transient ischaemic attack), ernstig verhoogde bloeddruk, ontsteking van de bloedvaten
- hoest, kortademigheid, bloedneus
- opgezette maag of buik, verandering in uw ontlastingspatroon, droge mond, maagzweer, maagwandontsteking die ernstig kan worden en kan gaan bloeden, prikkelbaredarmsyndroom, ontsteking van de alvleesklier
- zwelling van het gezicht, huiduitslag of jeuk, roodheid van de huid
- spierkramp/-spasme, spierpijn/-stijfheid
- hoog kaliumgehalte in uw bloed, veranderingen in uitslagen van bloed- of urineonderzoek met betrekking tot uw nieren, ernstige nierproblemen
- pijn op de borst

***Zelden: (kan tot 1 op 1.000 mensen treffen)***

- angio-oedeem (een allergische reactie met zwelling van gezicht, lippen, tong en/of keel die het ademen of slikken moeilijk kan maken, wat zo ernstig kan zijn dat onmiddellijk medische zorg nodig is)/anafylactische/anafylactoïde reacties waaronder shock (een ernstige allergische reactie die onmiddellijk medische zorg vereist)
- verwardheid, rusteloosheid
- leverproblemen (hepatitis)
- laag natriumgehalte in het bloed
- leverfalen, gele verkleuring van de huid en/of ogen (geelzucht)
- ernstige huidreacties

**Het melden van bijwerkingen**

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via FAGG – Afdeling Vigilantie – Postbus 97 – B-1000 Brussel Madou of via de website: [www.fagg.be](http://www.fagg.be). Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

## 5. Hoe bewaart u Etoricoxib EG?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos na "EXP". Daar staan een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

## 6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

### Welke stoffen zitten er in Etoricoxib EG?

- De werkzame stof in Etoricoxib EG is etoricoxib.
  - Etoricoxib EG 30 mg: Elke filmomhulde tablet bevat 30 mg etoricoxib.
  - Etoricoxib EG 60 mg: Elke filmomhulde tablet bevat 60 mg etoricoxib.
  - Etoricoxib EG 90 mg: Elke filmomhulde tablet bevat 90 mg etoricoxib.
  - Etoricoxib EG 120 mg: Elke filmomhulde tablet bevat 120 mg etoricoxib.
  
- De andere stoffen in Etoricoxib EG zijn calciumwaterstoffosfaat, watervrij, microkristallijne cellulose, povidon K29-32, magnesiumstearaat, natriumcroscarmellose, hypromellose, lactosemonohydraat, titaandioxide (E171), triacetine.  
De 30-, 60- en 120mg-tabletten bevatten ook indigokarmijn aluminiumlak (E132) en geel ijzeroxide (E172).

### Hoe ziet Etoricoxib EG eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

De filmomhulde tabletten van Etoricoxib EG zijn beschikbaar in vier sterktes.

De 30mg-tabletten zijn blauwgroene, ronde, biconvexe, filmomhulde tabletten.

De 60 mg-tabletten zijn donkergroene, ronde, biconvexe, filmomhulde tabletten.

De 90mg-tabletten zijn witte, ronde, biconvexe, filmomhulde tabletten.

De 120 mg-tabletten zijn lichtgroene, ronde, biconvexe, filmomhulde tabletten.

[30 mg]

Verpakkingsgrootten van 7, 14, 28, 30, 98 filmomhulde tabletten in blisterverpakkingen.

[60 mg]

Verpakkingsgrootten van 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 98, 100 filmomhulde tabletten in blisterverpakkingen.

Verpakkingsgrootten van 100 filmomhulde tabletten in tablettencontainers met schroefdop die een droogmiddel (silicagel) bevat. Het droogmiddel dat gebruikt wordt om de tabletten droog te houden, mag niet ingeslikt worden.

[90 mg]

Verpakkingsgrootten van 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 98, 100 filmomhulde tabletten in blisterverpakkingen.

Verpakkingsgrootten van 100 filmomhulde tabletten in tablettencontainers met schroefdop die een droogmiddel (silicagel) bevat. Het droogmiddel dat gebruikt wordt om de tabletten droog te houden, mag niet ingeslikt worden.

[120 mg]

Verpakkingsgrootten van 5, 7, 14, 20, 28, 30, 98 filmomhulde tabletten in blisterverpakkingen.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

**Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant**

*Houder van de vergunning voor het in de handel brengen*

EG (Eurogenerics) NV – Heizel Esplanade b22 – 1020 Brussel

*Fabrikanten*

Pharmacare Premium Ltd. - HHF 003, Hal Far Industrial Estate, Birzebbuga. BBG 3000 - Malta

Delorbis Pharmaceuticals Ltd., 17 Athinon Street, Ergates Industrial Area, 2643 Ergates, Nicosia - Cyprus

STADA Arzneimittel AG - Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel - Duitsland

Centrafarm Services B.V. - Nieuwe Donk 9, NL-4879 Ac Etten-Leur - Nederland

**Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:**

BE	Etoricoxib EG 30/60/90/120 mg filmomhulde tabletten
FI	Etoricoxib STADA 30/60/90/120 mg tabletit, kalvopäällysteiset
DE	Etoricoxib AL 30/60/90/120 mg Filmtabletten
IT	ETORICOXIB EG
LU	Etoricoxib EG 30/60/90/120 mg comprimés pelliculés sécables
NL	Etoricoxib CF 60/90 mg filmomhulde tabletten
PT	Etoricoxib Ciclum
RO	Toricoxal
SI	Etorikoksib STADA 30/60/90/120 mg filmsko obložene tablete
ES	Etoricoxib STADA 30/60/90/120 mg comprimidos recubiertos con película
SE	Etoricoxib STADA 30/60/90/120 mg filmdragerade tabletter

**Nummers van de vergunning voor het in de handel brengen:**

Etoricoxib EG 30 mg filmomhulde tabletten:	BE500444
Etoricoxib EG 60 mg filmomhulde tabletten (blister):	BE500453
Etoricoxib EG 60 mg filmomhulde tabletten (container) :	BE500462
Etoricoxib EG 90 mg filmomhulde tabletten (blister):	BE500471
Etoricoxib EG 90 mg filmomhulde tabletten (container) :	BE500480
Etoricoxib EG 120 mg filmomhulde tabletten:	BE500497

**Afleveringswijze:** op medisch voorschrift.

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd / herzien in 12/2020 / 02/2020.**