

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIK(ST)ER

MOVICOX 15 mg tabletten
Meloxicam

Lees de hele bijsluiter zorgvuldig door voordat u start met het innemen van dit geneesmiddel.

- Bewaar deze bijsluiter. Het kan nodig zijn om deze nog eens door te lezen.
- Heeft u nog vragen, raadpleeg dan uw arts of apotheker.
- Dit geneesmiddel is aan u persoonlijk voorgeschreven. Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen. Dit geneesmiddel kan schadelijk voor hen zijn, zelfs als de verschijnselen dezelfde zijn als waarvoor u het geneesmiddel heeft gekregen.
- Wanneer één van de bijwerkingen ernstig wordt of als er bij u een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiter is vermeld, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

In deze bijsluiter:

1. Wat is MOVICOX en waarvoor wordt het gebruikt
2. Wat u moet weten voordat u MOVICOX inneemt
3. Hoe wordt MOVICOX ingenomen
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u MOVICOX
6. Aanvullende informatie

1. WAT IS MOVICOX EN WAARVOOR WORDT HET GEBRUIKT

MOVICOX bevat het werkzame bestanddeel meloxicam. Meloxicam behoort tot de groep van geneesmiddelen die niet-steroïde anti-inflammatoire geneesmiddelen (NSAIDs) worden genoemd. Deze geneesmiddelen worden gebruikt om ontsteking en pijn in gewrichten en spieren te verminderen.

MOVICOX wordt toegepast bij:

- kortdurende behandeling van een opleving van osteoartritis (gewrichtsontsteking)
- langdurige behandeling van:
 - reumatoïde artritis
 - ankyloserende spondylitis (verstijving van de gewrichten, ook bekend als de ziekte van Bechterew)

2. WAT U MOET WETEN VOORDAT U MOVICOX INNEEMT

Gebruik MOVICOX niet in de volgende situaties:

- gedurende de laatste drie maanden van de zwangerschap
- kinderen en jongvolwassenen onder de leeftijd van 16 jaar
- allergie (overgevoeligheid) voor meloxicam
- allergie (overgevoeligheid) voor aspirine of andere anti-inflammatoire geneesmiddelen (NSAIDs)
- allergie (overgevoeligheid) voor één van de andere bestanddelen van MOVICOX (zie rubriek 6 'Aanvullende informatie' voor een lijst met overige bestanddelen)
- één van de volgende verschijnselen nadat u aspirine of andere NSAIDs heeft ingenomen:
 - hijgen, beklemmend gevoel op de borst, buiten adem (astma)
 - blokkade in de neus door zwelling van de binnenkant van de neus (neuspoliepen)
 - huiduitslag/prikkende uitslag (netelroos)
 - plotselinge zwelling van de huid of slijmvliezen, zoals zwelling rond ogen, gezicht, lippen, mond of keel die mogelijk het ademen bemoeilijkt (angioneurotisch oedeem)

- na een eerdere behandeling met NSAIDs en een ziektegeschiedenis van
 - bloedingen in uw maag of darmkanaal
 - gaten (perforaties) in uw maag of darmkanaal
- zweren of bloedingen in uw maag of darmkanaal
- recente of ziektegeschiedenis van zweren of bloedingen in het maagdarmkanaal (zweren of bloedingen die tenminste tweemaal zijn voorgekomen)
- bij een ernstig verminderde leverfunctie
- niet gedialyseerd ernstig nierfalen
- recente hersenbloeding (cerebrovasculaire bloeding)
- elke bloedingsafwijking
- ernstig hartfalen
- niet verdragen van sommige suikers omdat dit product lactose bevat (zie ook “Belangrijke informatie over enkele bestanddelen van MOVICOX”)

Neem contact op met uw arts als u niet zeker weet of het bovenstaande op u van toepassing is.

Wees extra voorzichtig met MOVICOX

Waarschuwingen

Geneesmiddelen zoals MOVICOX kunnen in verband worden gebracht met een klein verhoogd risico op een hartaanval (“hartinfarct”) of beroerte. Het risico neemt toe naarmate de gebruikte dosis hoger is en het geneesmiddel langer gebruikt wordt. Gebruik niet meer dan de voorgeschreven dosis en gebruik het geneesmiddel niet langer dan de voorgeschreven behandeling (zie rubriek 3 ‘Hoe wordt Movicox gebruikt’)

Wanneer u hartproblemen heeft, een beroerte heeft gehad, of wanneer u denkt dat u hiervoor tot een risicogroep behoort, dan moet u dit bespreken met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel inneemt. Bijvoorbeeld wanneer u:

- hoge bloeddruk heeft (hypertensie)
- een hoge bloedglucosespiegel heeft (diabetes mellitus)
- een hoge bloedcholesterolspiegel heeft (hypercholesterolemie)
- een roker bent.

Indien u ernstige allergische reacties ontwikkelt, stop dan met het gebruik van MOVICOX bij de eerste tekenen van huiduitslag, beschadigingen van zachte weefsels (beschadigingen aan slijmvliezen) of enig ander teken van allergie en neem contact op met uw arts.

Stop onmiddellijk met de behandeling als u bemerkt dat u last krijgt van bloedingen (veroorzaakt teerkeurige ontlasting) of een zweer in uw maagdarmkanaal (veroorzaakt buikpijn).

MOVICOX is niet geschikt indien bij u onmiddellijke verlichting van acute pijn nodig is.

MOVICOX kan de symptomen van infecties (bijvoorbeeld koorts) maskeren. Indien u denkt dat u een infectie heeft, moet u contact opnemen met uw arts.

MOVICOX kan het zwanger worden bemoeilijken. Informeer uw arts als u van plan bent zwanger te worden of als u problemen heeft om zwanger te worden.

Voorzorgsmaatregelen voor gebruik

Omdat het nodig is de behandeling aan te passen voordat u begint met het innemen van MOVICOX, is het belangrijk dat u in de volgende gevallen contact opneemt met uw arts:

- ziektegeschiedenis van ontsteking van de slokdarm (oesofagitis), maagontsteking (gastritis) of een andere ziekte van het maagdarmkanaal, bv. colitis ulcerosa, ziekte van Crohn
- hoge bloeddruk (hypertensie)
- oudere leeftijd
- hart-, lever- of nierziekte

- hoge bloedglucosespiegel (diabetes mellitus)
- verminderd bloedvolume (hypovolemie), dit kan voorkomen als gevolg van ernstig bloedverlies of verbranding, operatie of een lage vochtinname
- niet verdragen van sommige suikers, vastgesteld door uw arts; dit product bevat lactose
- hoge kaliumspiegels in het bloed, vastgesteld door uw arts.

Uw arts zal uw voortgang tijdens de behandeling controleren.

Inname met andere geneesmiddelen

MOVICOX kan effect hebben op andere geneesmiddelen of andere geneesmiddelen kunnen invloed hebben op MOVICOX. Vertel uw arts of apotheker als u andere geneesmiddelen gebruikt of kort geleden heeft gebruikt. Dit geldt ook voor geneesmiddelen die u zonder voorschrift kunt verkrijgen.

Informeer uw arts of apotheker in het bijzonder voordat u MOVICOX gebruikt als u de volgende geneesmiddelen gebruikt of heeft gebruikt:

- andere NSAID's
- geneesmiddelen die bloedstolling tegengaan
- geneesmiddelen die bloedstolsels oplossen (trombolytica)
- geneesmiddelen voor de behandeling van hart- en nierziekten
- corticosteroiden (bv. gebruikt tegen ontstekingen of allergische reacties)
- ciclosporine – gebruikt na orgaantransplantaties of voor ernstige huidafwijkingen, reumatoïde artritis of nefrotisch syndroom
- alle diuretische geneesmiddelen (“plaspillen”)
Uw arts kan uw nierfunctie controleren indien u diuretica inneemt
- geneesmiddelen voor de behandeling van hoge bloeddruk (bv. bètablokkers)
- lithium- gebruikt voor de behandeling van stemmingsafwijkingen
- Selectieve Serotonine Heropname Remmers (SSRIs) – gebruikt voor de behandeling van depressie
- methotrexaat- gebruikt voor de behandeling van tumoren of ernstige ongecontroleerde huidafwijkingen en actieve reumatoïde artritis
- colestyramine – gebruikt om de cholesterolspiegels te verlagen
- indien u een vrouw bent die een intra-uterien anticonceptiemiddel (IUD) gebruikt, ook bekend als ‘spiraaltje’

Als u twijfelt, neem dat contact op met uw arts of apotheker.

Zwangerschap

Indien u zwanger raakt tijdens het gebruik van MOVICOX, vertel dit dan uw arts.

Tijdens de eerste 6 maanden van de zwangerschap kan uw arts indien nodig dit geneesmiddel met de nodige voorzichtigheid voorschrijven.

Gebruik dit product niet tijdens de laatste 3 maanden van de zwangerschap, omdat MOVICOX ernstige effecten kan hebben op uw kind, in het bijzonder cardiopulmonale (hart en longen) en renale (nieren) afwijkingen, zelfs bij een eenmalige toediening.

Borstvoeding

Dit product wordt niet aangeraden tijdens de periode waarin borstvoeding wordt gegeven.

Vraag uw arts of apotheker om advies voordat u dit geneesmiddel inneemt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Wazig zien, slaperigheid, duizeligheid of andere afwijkingen van het centraal zenuwstelsel kunnen voorkomen bij dit product. Merkt u deze symptomen op, bestuur dan geen voertuigen en bedien geen machines.

Belangrijke informatie over enkele bestanddelen van MOVICOX

Dit product bevat melksuiker (lactose). Als u is verteld dat u bepaalde suikers niet kunt verdragen, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

3. HOE WORDT MOVICOX INGENOMEN

Volg bij het gebruiken van MOVICOX nauwgezet het advies van uw arts. Indien u niet zeker bent neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De gebruikelijke dosering is:**Opleving van osteoartritis:**

7,5 mg (halve tablet) per dag. Dit kan verhoogd worden tot 15 mg (één tablet) per dag.

Reumatoïde artritis:

15 mg (één tablet) per dag. Dit kan worden verlaagd tot 7,5 mg (halve tablet) per dag.

Ankyloserende spondylitis:

15 mg (één tablet) per dag. Dit kan worden verlaagd tot 7,5 mg (halve tablet) per dag.

De tabletten moeten tijdens de maaltijd worden ingenomen met water of een andere vloeistof.

De maximale aanbevolen dosering van 15 mg per dag mag niet worden overschreden

Als één van de vermeldingen genoemd onder het kopje “Wees extra voorzichtig met MOVICOX” op u van toepassing is, kan uw arts besluiten uw dosering te verlagen naar 7,5 mg (halve tablet) per dag.

MOVICOX mag niet aan kinderen en jongvolwassenen jonger dan 16 jaar worden gegeven.

Raadpleeg uw arts of apotheker als u twijfelt over de inname van dit geneesmiddel, of als u denkt dat het effect van MOVICOX 15 mg tabletten te sterk of juist te zwak is.

Wat u moet doen als u meer van MOVICOX heeft gebruikt dan u zou mogen

Als u teveel tabletten heeft gebruikt of u een overdosering vermoedt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of ga naar het dichtstbijzijnde ziekenhuis.

De symptomen van acute overdosering van NSAIDs zijn meestal beperkt tot:

- gebrek aan energie (lethargie)
- sufheid
- misselijkheid en braken
- pijn in het maaggebied (epigastrische pijn)

Deze symptomen verbeteren over het algemeen als u stopt met MOVICOX. U kunt bloedingen van de maag of darmen ondervinden (gastro-intestinale bloedingen).

Ernstige vergiftiging kan leiden tot ernstige bijwerkingen (zie rubriek 4):

- hoge bloeddruk (hypertensie)
- acuut nierfalen

- leverfalen (hepatische disfunctie)
- vermindering/afvlakken of stoppen van de ademhaling (respiratoire depressie)
- verlies van bewustzijn (coma)
- stuiptrekkingen (convulsies)
- plotselinge sterke daling van de bloeddruk met als gevolg bewustzijnsverlies (cardiovasculaire collaps)
- hartstilstand (cardiaal arrest)
- directe allergische (overgevoeligheids) reactie, inclusief:
 - flauwvallen
 - kortademigheid
 - huidreacties

Wat u moet doen wanneer u bent vergeten MOVICOX te gebruiken

Gebruik geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen. Gebruik de volgende dosis op het gebruikelijke tijdstip.

Als u nog vragen heeft over het innemen van dit geneesmiddel, vraag dan uw arts of apotheker.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals alle geneesmiddelen kan MOVICOX bijwerkingen veroorzaken, hoewel niet iedereen deze bijwerkingen krijgt.

Stop met het gebruik van MOVICOX en raadpleeg direct een arts of het dichtstbijzijnde ziekenhuis indien u een van de volgende bijwerkingen bemerkt:

Allergische (overgevoeligheids-) reacties; deze kunnen voorkomen in de vorm van:

- huidreacties, zoals jeuk (pruritus), blaarvorming of het afschilferen van de huid, dit kan ernstig zijn (Stevens-Johnson Syndroom en toxische epidermale necrolyse), beschadigingen van de weke delen (beschadigingen aan slijmvliezen) of erythema multiforme.
Erythema multiforme is een ernstige allergische huidreactie die plekjes, rode randen of paarse of blaarvormige plekken kan veroorzaken. Het kan ook effect hebben op de mond, ogen en andere vochtige lichaamsoppervlakten
- zwellingen van huid of slijmvliezen, zoals zwellingen rond de ogen, gezicht en lippen, mond of keel, die mogelijk het ademen bemoeilijken, gezwollen enkels of benen (oedeem van de onderste ledematen)
- kortademigheid of astma-aanval
- ontsteking van de lever (hepatitis). Dit kan symptomen veroorzaken zoals:
 - geel worden van de huid of oogbollen (geelzucht)
 - buikpijn
 - verlies van eetlust

Elke bijwerking van het maagdarmkanaal, in het bijzonder:

- bloedingen (veroorzaakt teerkleurige ontlasting)
- zweren in uw maagdarmkanaal (die buikpijn veroorzaken)

Bloedingen van het maagdarmkanaal (gastro-intestinale bloedingen), vorming van zweren of gaatjes in het maagdarmkanaal (perforaties) kan soms ernstig zijn en mogelijk fataal, in het bijzonder bij ouderen.

Indien u vroeger last heeft gehad van symptomen van het maagdarmkanaal als gevolg van langdurig gebruik van NSAIDs, dient u onmiddellijk medisch advies in te winnen, vooral als u op leeftijd bent. Uw arts zal uw voortgang tijdens de behandeling controleren.

Indien u last heeft van wazig zien mag u geen voertuigen besturen of machines bedienen.

Algemene bijwerkingen van niet steroïde anti-inflammatoire geneesmiddelen (NSAIDs)

Het gebruik van sommige niet steroïde anti-inflammatoire geneesmiddelen (NSAIDs) kan in verband worden gebracht met een kleine toename in het risico op het afsluiten van arteriële bloedvaten (arteriële trombotische voorvallen) bv. hartaanval (myocard infarct) of beroerte (apoplexie), in het bijzonder bij hoge doseringen en langdurige behandeling.

Vochtophoping (oedeem), hoge bloeddruk (hypertensie) en hartfalen zijn gemeld bij NSAID-behandeling.

De meest voorkomende bijwerkingen waargenomen die effect hebben op het maag-darmstelsel (gastro-intestinale gevallen):

- zweren van de maag en de twaalfvingerige darm (peptische/gastroduodenale ulcera)
- een gaatje in de wand van de darmen (perforatie) of bloedingen van het maag-darmkanaal (soms fataal, in het bijzonder bij ouderen)

De volgende bijwerkingen zijn genoemd na NSAID-toediening:

- misselijkheid en braken
- waterige ontlasting (diarree)
- winderigheid (flatulentie)
- verstopping (obstipatie)
- maag- en darmstoornissen (dyspepsie)
- buikpijn
- teerleurige ontlasting als gevolg van bloedingen in het maag-darmkanaal (melaena)
- overgeven van bloed (hematemese)
- ontsteking met als gevolg het ontstaan van zweren in de mond (ulceratieve stomatitis)
- verergering van ontsteking van de dikke darm (exacerbatie van colitis)
- verergering van ontsteking van het maag-darmkanaal (exacerbatie van de ziekte van Crohn)

Minder frequent is maagontsteking (gastritis) waargenomen.

Bijwerkingen van meloxicam – het werkzame bestanddeel van MOVICOX

Zeer vaak: treedt op bij meer dan 1 op de 10 gebruikers

- maag- en darmstoornissen (dyspepsie)
- misselijkheid en braken
- buikpijn
- verstopping (obstipatie)
- winderigheid (flatulentie)
- waterige ontlasting (diarree)

Vaak: treedt op bij 1 tot 10 op de 100 gebruikers

- hoofdpijn

Soms: treedt op bij 1 tot 10 op de 1000 gebruikers

- duizeligheid
- een gevoel van duizeligheid of een draaiend gevoel (vertigo)
- slaperigheid
- anemie (afname in de concentratie van rode bloedcel hemoglobine)
- hoge bloeddruk (hypertensie)
- blozen (tijdelijke rood worden van gezicht en nek)
- natrium- en waterretentie (vasthouden van natrium en water door het lichaam)
- stijging van de kaliumspiegel (hyperkaliëmie). Dit kan leiden tot symptomen als:
 - veranderingen in uw hartritme (aritmie)

- hartkloppingen (wanneer u uw hartslag meer dan gebruikelijk voelt)
- spierzwakte
- oprispingen
- maagontsteking (gastritis)
- bloeding van het maagdarmkanaal
- ontsteking van de mond (stomatitis)
- onmiddellijke allergische (overgevoeligheid) reacties
- jeuk (pruritus)
- huiduitslag
- zwellingen veroorzaakt door vochtophoping (oedeem), inclusief gezwollen enkels/benen (oedeem van de onderste ledematen)
- plotselinge zwelling van de huid of slijmvliezen, zoals zwellingen rond de ogen, gezicht, lippen mond of keel, die mogelijk het ademen bemoeilijken (angioneurotisch oedeem)
- tijdelijke afwijkingen van leverfunctiewaarden (bv. verhoogde leverenzymen zoals transaminase of een toename in galbilirubine). Uw arts kan dit opsporen met een bloedonderzoek
- afwijkingen in laboratoriumonderzoek van de nier (renale) functie (bijvoorbeeld verhoogde creatinine of ureum)

Zelden: treedt op bij 1 tot 10 op de 10.000 gebruikers

- stemmingsafwijkingen
 - nachtmerries
 - abnormale bloedwaarden, inclusief:
 - abnormale differentiële bloedwaarden
 - afname in aantal witte bloedlichaampjes (leukocytopenie)
 - afname in aantal bloedplaatjes (trombocytopenie)
- Deze bijwerkingen kunnen leiden tot een verhoogd risico op infectie en symptomen zoals blauwe plekken en neusbloedingen
- galmen in het oor (tinnitus)
 - uw hartslag voelen (palpitaties)
 - zweren van de maag en de twaalfvingerige darm (peptische/gastroduodenale ulcera)
 - ontsteking van de slokdarm (oesofagitis)
 - begin van astma-aanvallen (gezien bij mensen die allergisch zijn voor aspirine of andere NSAIDs)
 - ernstige blaasvorming van de huid of schilferen (Stevens-Johnson syndroom en toxische epidermale necrolyse)
 - prikkende uitslag (netelroos)
 - gezichtsstoornissen inclusief:
 - wazig zien
 - ontsteking van de oogbollen of oogleden (conjunctivitis)
 - dikke darm ontsteking (colitis)

Zeer zelden: treedt op bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers

- blaarvormende reacties van de huid en erythema multiforme.
Erythema multiforme is een ernstige allergische huidreactie die plekjes, rode randen of paarse of blaarvormige plekken kan veroorzaken. Het kan ook effect hebben op de mond, ogen en andere vochtige lichaamsoppervlakten
- ontsteking van de lever (hepatitis). Dit kan symptomen veroorzaken zoals:
 - geel worden van de huid of oogbollen (geelzucht)
 - buikpijn
 - verlies van eetlust
- acuut falen van de nieren (nierfalen) in het bijzonder bij patiënten met risicofactoren als hartziekten, diabetes of nierziekten
- een gaatje in de darmwand (perforatie)

Niet bekend: frequentie kan niet worden bepaald uit de beschikbare gegevens

- verwarring
- desoriëntatie

- kortademigheid en huidreacties (anafylactische/anafylactoïde reacties), huiduitslag als gevolg van blootstelling aan zonlicht (fotosensibiliteit reacties)
- hartfalen (cardiaal falen) is gemeld in verband met NSAID-behandeling
- volledig verlies van specifieke witte bloedlichaampjes (agranulocytose), in het bijzonder bij patiënten die MOVICOX innemen gelijktijdig met andere geneesmiddelen die potentieel remmend, onderdrukkend of vernietigend zijn voor een component van het beenmerg (myelotoxische geneesmiddelen). Dit kan de volgende symptomen veroorzaken:
 - plotselinge koorts
 - zere keel
 - infecties

Bijwerkingen veroorzaakt door niet-steroïde anti-inflammatoire geneesmiddelen (NSAIDs) , maar nog niet waargenomen na gebruik van MOVICOX

Veranderingen in de structuur van de nieren resulterend in acuut nierfalen:

- zeer zeldzame gevallen van nierontsteking (interstitiële nefritis)
- dood van sommige cellen in de nieren (acute tubulaire of papillaire necrose)
- eiwit in de urine (nefrotisch syndroom met proteïnurie)

Wanneer één van de bijwerkingen ernstig wordt of als er bij u een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiter is vermeld, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

5. HOE BEWAART U MOVICOX

Houd het geneesmiddel buiten het bereik en zicht van kinderen.

Gebruik MOVICOX niet meer na de vervaldatum die staat vermeld op de doos. De vervaldatum verwijst naar de laatste dag van die maand.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen vocht.

Geneesmiddelen dienen niet weggegooid te worden via het afvalwater of met huishoudelijk afval. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die niet meer nodig zijn. Deze maatregelen zullen helpen bij de bescherming van het milieu.

6. AANVULLENDE INFORMATIE

Wat bevat MOVICOX

Het werkzame bestanddeel is:

- meloxicam
- één tablet bevat 15 mg meloxicam.

De andere bestanddelen zijn:

- natriumcitraat
- lactosemonohydraat
- microkristallijne cellulose
- povidon
- colloïdaal silicium anhydraat
- crosspovidon
- magnesiumstearaat

(zie ook de laatste paragraaf van rubriek 2).

Hoe ziet MOVICOX er uit en wat is de inhoud van de verpakking

MOVICOX is een lichtgele, ronde tablet met het logo van het bedrijf op de ene zijde en met 77C/77C op de andere zijde. Elke tablet MOVICOX heeft een breukstreep en kan in twee gelijke helften worden gedeeld.

MOVICOX is beschikbaar in PVC/PVDC/Aluminium blisterverpakkingen.

Verpakkingsgrootten: blisterverpakkingen van 1, 2, 7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 50, 60, 100, 140, 280, 300, 500 tabletten.

Niet alle verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Overige sterkten van MOVICOX en andere manieren om meloxicam in te nemen

In sommige landen is meloxicam ook verkrijgbaar als:

- meloxicam 7,5 mg tabletten
- meloxicam 15 mg tabletten
- meloxicam 7,5 mg zetpillen
- meloxicam 15 mg per 1,5 ml oplossing voor injectie.

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

Registratiehouder:

Boehringer Ingelheim bv
Comeniusstraat 6
1817 MS ALKMAAR
Tel: 0800-2255889

In het register ingeschreven onder RVG 19376

Fabrikanten:

Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG
Binger Straße 173
D-55216 Ingelheim am Rhein
Duitsland

Boehringer Ingelheim Ellas A.E.
5th km Paiania - Markopoulo
194 00 Koropi
Griekenland

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

Oostenrijk:	Mobic [®] 15 mg Tabletten; Movalis [®] 15 mg Tabletten
België:	Mobic [®] ; Meloxicam Boehringer Ingelheim [®]
Bulgarije:	Movalis [®]
Cyprus:	Mobic [®]
Tsjechië:	Movalis [®] 15 mg Tabletten
Denemarken:	Mobic [®]
Estland:	Movalis [®]
Finland:	Mobic [®] 15 mg tabletti [®] ; Latonid [®] 15 mg tabletti;
Frankrijk:	Mobic [®] ; Motec [®]
Duitsland:	Mobec [®] 15 mg Tabletten;
Griekenland:	Movatec [®] ; Loxitan [®]
Hongarije:	Movalis [®] 15 mg tableta, Movilox [®] 15 mg tableta
IJsland:	--

Ierland:	Mobic [®]
Italië:	Mobic [®] , Leutrol [®]
Letland:	Movalis [®] 15 mg
Liechtenstein:	--
Litouwen:	Movalis [®] 15 mg tabletes
Luxemburg:	Mobic [®] , Meloxicam Boehringer Ingelheim [®]
Malta:	Mobic [®]
Nederland:	Movicox [®]
Noorwegen:	Mobic [®]
Polen:	Movalis [®]
Portugal:	Movalis [®]
Roemenië:	Movalis [®] 15 mg, Comprimat
Slowakije:	Movalis [®] 15 mg
Slovenië:	Movalis [®] 15 mg tablete [®]
Spanje:	Movalis [®] 15 mg comprimidos; Parocin [®] 15 mg comprimidos
Zweden:	Mobic [®]
Verenigd Koninkrijk:	Mobic [®]

Deze bijsluiter is voor de laatste keer goedgekeurd in december 2009