

**Tilatil®**  
**tenoxicam**

---

## Antiinflamatório/analgésico

### IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO

**Nome do produto:** Tilatil®

**Nome genérico:** tenoxicam

**Formas farmacêuticas e apresentações:**

Comprimidos revestidos - caixa com 10.

Pó liofilizado 20 mg - caixas com 1 frasco-ampola + 1 ampola de diluente (2 mL de água para injeção).

Pó liofilizado 40 mg - caixas com 1 frasco-ampola + 1 ampola de diluente (2 mL de água para injeção).

### USO ADULTO

#### Composição

*Ingrediente ativo:* Cada comprimido revestido contém 20 mg de tenoxicam: 4-hidroxi-2-metil-N-2-piridil-2H-tieno-[2,3-e]-1,2-tiazina-3-carboxamida-1,1-dióxido. Cada frasco-ampola contém 20 mg ou 40 mg de tenoxicam: 4-hidroxi-2-metil-N-2-piridil-2H-tieno-[2,3-e]-1,2-tiazina-3-carboxamida-1,1-dióxido.

Tenoxicam é um derivado tienotiazínico pertencente à classe química dos oxicans.

*Excipientes:*

*Comprimidos:* lactose, amido de milho, talco, estearato de magnésio, hidroxipropilmetilcelulose, dióxido de titânio, óxido de ferro amarelo.

*Pó liofilizado:* manitol, ácido ascórbico, edetato dissódico, hidróxido de sódio sol. a 10%, trometamina, ácido clorídrico.

### INFORMAÇÃO AO PACIENTE

Solicitamos a gentileza de ler cuidadosamente as informações abaixo. Caso não esteja seguro a respeito de determinado item, favor informar ao seu médico.

#### O que é Tilatil® (tenoxicam)?

O **Tilatil® (tenoxicam)** pertence à classe química dos oxicans. Sua substância ativa - tenoxicam - tem propriedades antiinflamatórias, analgésicas, antitérmicas e inibe a agregação plaquetária.

#### Para que é usado Tilatil® (tenoxicam)?

**Tilatil® (tenoxicam)** é prescrito pelos médicos para tratar os sintomas de doenças com componentes inflamatórios, degenerativos e dolorosos em geral, principalmente do sistema músculo-esquelético, como artrite reumatóide, osteoartrite, osteoartrose, espondilite anquilosante, tendinite, bursite e gota.

#### Cuidados de armazenamento

Conservar em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C).

#### Prazo de validade

Este medicamento possui prazo de validade a partir da data de fabricação (vide embalagem externa do produto). Não tome o medicamento após a data de validade indicada na embalagem; pode ser prejudicial à saúde.

#### **Tilatil® (tenoxicam) pode ser usado durante a gravidez ou amamentação?**

**Você deve comunicar ao seu médico se estiver grávida ou tiver intenção de engravidar.**

**Informar ao médico se está amamentando. Embora não tenham sido observados defeitos físicos no feto, a segurança do Tilatil® (tenoxicam) durante a gravidez e lactação ainda não foi estabelecida.**

**Como Tilatil® (tenoxicam) deve ser utilizado?**

Sempre utilize **Tilatil® (tenoxicam)** exatamente como seu médico prescreveu. Informe seu médico se estiver tomando outros medicamentos e quais são eles. Não use nem misture remédios por conta própria. **Tilatil® (tenoxicam)** deve ser tomado sempre na mesma hora do dia.

**Quando e como deve ser suspenso o tratamento com Tilatil® (tenoxicam)?**

Seu médico sabe quando você deve parar o tratamento. O tempo de tratamento varia com o tipo e evolução da doença. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento de seu médico.

**Quais são os possíveis efeitos adversos com Tilatil® (tenoxicam)?**

**Durante os estudos, Tilatil® (tenoxicam) foi bem tolerado nas doses recomendadas. As reações adversas foram leves e transitórias, desaparecendo mesmo com a continuidade do tratamento. Os sintomas mais frequentes foram gastrintestinais, como dor de estômago, náuseas e azia, sintomas de pele, como urticária, prurido e manchas avermelhadas, e do sistema nervoso central, como vertigens e tonteadas.**

**TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.**

**Quando Tilatil® (tenoxicam) não deve ser utilizado?**

**Tilatil® (tenoxicam) não deve ser utilizado em pacientes que:**

- tenham menos de 18 anos de idade;
- tenham hipersensibilidade ao tenoxicam; estejam tomando outros antiinflamatórios não esteróides que tenham induzido sintomas de asma, rinite e urticária;
- tenham doenças graves do trato gastrintestinal superior, incluindo gastrite, úlcera duodenal e gástrica.

**Informe seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início ou durante o tratamento.**

**Quando se deve ter cuidado especial ao utilizar Tilatil® (tenoxicam)?**

- Em pacientes que estejam tomando outros antiinflamatórios ou salicilatos, devido ao risco de reações adversas no trato gastrintestinal;
- Em pacientes que estejam tomando anticoagulantes e/ou hipoglicemiantes orais, devido à interação medicamentosa;
- Em pacientes idosos ou com doenças do rim, fígado e coração, deve-se controlar adequadamente a função renal, com exames de laboratório;
- Em pacientes que apresentem reações cutâneas graves, o tratamento com Tilatil® (tenoxicam) deve ser imediatamente suspenso.

**Não deve ser utilizado durante a gravidez e lactação.**

**Pacientes que apresentem reações adversas tais como vertigens, tonteadas ou distúrbios visuais devem evitar dirigir veículos ou manuseio de máquinas que requeiram atenção.**

**NÃO TOME REMÉDIO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO. PODE SER PERIGOSO PARA A SAÚDE.**

**INFORMAÇÃO TÉCNICA**

**Características químicas e farmacológicas**

### **Propriedades farmacodinâmicas**

Mecanismo de ação: A substância ativa do **Tilatil® (tenoxicam)**, tenoxicam, é uma droga antiinflamatória não esteróide (AINE) com propriedades antiinflamatórias, analgésicas, antipiréticas e também inibidoras da agregação plaquetária. O tenoxicam inibe a biossíntese das prostaglandinas tanto *in vitro* (vesículas seminais de carneiro) como *in vivo* (proteção da toxicidade induzida pelo ácido araquidônico em camundongos). Testes realizados *in vitro* com isoenzima ciclo-oxigenase preparada à partir de células humanas COS-7 mostrou que o tenoxicam inibe as isoenzimas COX-1 e COX-2 aproximadamente com a mesma extensão, proporção COX-2/COX-1 igual a 1,34. Testes *in vitro* com peroxidase de leucócitos sugerem que o tenoxicam pode atuar como um neutralizador do oxigênio ativo no local da inflamação. **Tilatil® (tenoxicam)** é um potente inibidor *in vitro* das metaloproteinases humanas (estromelina e colagenase), que induzem o catabolismo da cartilagem. Estes efeitos farmacológicos explicam, pelo menos em parte, o benefício terapêutico do **Tilatil® (tenoxicam)** no tratamento das doenças inflamatórias dolorosas e degenerativas do sistema músculo-esquelético.

### **Propriedades farmacocinéticas**

**Absorção** - A absorção oral do tenoxicam é rápida e completa (biodisponibilidade total de 100%), ao passo que a absorção após a administração retal, é de 80%. Em jejum, concentrações plasmáticas máximas são atingidas dentro de duas horas após administração oral ou retal. Administrado junto com alimentos, o tenoxicam é igualmente absorvido, mas ocorre atraso no tempo para se atingir o pico da concentração. A biodisponibilidade após administração intramuscular é total e idêntica à obtida após administração oral. Após a administração intramuscular, o tenoxicam alcança concentrações plasmáticas máximas equivalentes a 90% ou mais em 15 minutos após a dose. Com o regime de dose recomendado de 20 mg uma vez ao dia, o estado de equilíbrio dinâmico é alcançado em dez a quinze dias sem acúmulo inesperado. A concentração média no estado de equilíbrio dinâmico é 11 mg/L quando o tenoxicam é administrado na dose oral de 20 mg uma vez ao dia e isto não se altera mesmo em tratamentos com duração de até quatro anos. Como previsto através da cinética da dose única, a concentração plasmática no estado de equilíbrio dinâmico é 6 vezes maior do que aquela alcançada após dose única.

**Distribuição** - Após administração intravenosa de tenoxicam os níveis plasmáticos da droga diminuem rapidamente durante as primeiras duas horas. Após este curto período, não se observa diferença nas concentrações plasmáticas entre a administração intravenosa e oral. O volume médio de distribuição no estado de equilíbrio dinâmico é de 10-12 L.

No sangue mais do que 99% da droga se liga à albumina. Tenoxicam apresenta boa penetração no líquido sinovial. A concentração máxima é alcançada mais tardiamente do que no plasma. Os dados obtidos com dose única uma quantidade muito pequena (valor médio menor do que 0,3% da dose) de tenoxicam passa para o leite materno (vide "Gravidez e lactação").

**Metabolismo e eliminação** - O tenoxicam é excretado após biotransformação virtualmente completa em metabólitos farmacologicamente inativos. Até dois terços da dose oral é excretada na urina (principalmente sob forma inativa 5'-hidroxi-tenoxicam) e o restante pela bile (quantidade importante sob forma de compostos glicuronoconjugados). Menos que 1% da dose administrada é recuperada na urina em sua forma inalterada. A meia-vida de eliminação do tenoxicam é de 72 horas (variando entre 59 a 74 horas). O *clearance* plasmático total é 2 mL/min. A farmacocinética do tenoxicam é linear na dose estudada variando entre 10-100 mg.

#### *Farmacocinética em populações especiais*

Estudos em idosos e em pacientes com insuficiência renal ou cirrose sugerem que nenhum ajuste de dose é necessário para se atingir concentrações plasmáticas semelhantes às observadas em indivíduos saudáveis. Pacientes idosos e aqueles com doenças reumáticas apresentam o mesmo perfil cinético que voluntários sadios. Devido à elevada taxa de ligação protéica do tenoxicam, é necessário precaução quando os níveis de albuminas plasmáticas estiverem muito reduzidos (vide "Precauções e advertências").

### *Segurança pré-clínica*

**Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam)** não mostrou efeitos mutagênicos, carcinogênicos ou teratogênicos em animais.

### **Indicações**

O **Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam)** está indicado para o tratamento inicial das seguintes doenças inflamatórias e degenerativas, dolorosas do sistema músculo-esquelético:

- artrite reumatóide;
- osteoartrite;
- artrose;
- espondilite anquilosante;
- afecções extra-articulares, como por exemplo, tendinite, bursite, periartrite dos ombros (síndrome ombro-mão) ou dos quadris; distensões ligamentares e entorses;
- gota aguda;
- dor pós-operatória;
- dismenorréia primária

### **Contra-indicações**

**Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam)** é contra-indicado em pacientes:

- com reconhecida hipersensibilidade ao tenoxicam, a qualquer componente do produto ou a outros antiinflamatórios não esteróides;
- nos quais os salicilatos ou outros antiinflamatórios não esteróides tenham induzido sintomas de asma, rinite ou urticária;
- que sofram ou que sofreram de doenças do trato gastrointestinal superior, incluindo a gastrite, úlcera duodenal e gástrica.

### **Precauções e advertências**

Os antiinflamatórios não esteróides inibem a síntese renal das prostaglandinas e podem, portanto, determinar reações indesejáveis sobre a hemodinâmica renal e sobre o equilíbrio hidro-sódico. Por este motivo, é importante controlar adequadamente as funções cardíaca e renal (BUN, creatinina, aparecimento de edemas, aumento de peso, etc.) quando da administração de **Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam)** a pacientes com potencial de risco para desenvolver insuficiência renal, tais como: doença renal pré-existente, insuficiência renal em diabéticos, cirrose hepática, insuficiência cardíaca congestiva, hipovolemia, uso concomitante de drogas com conhecido potencial nefrotóxico, diuréticos e corticosteróides. Este grupo de pacientes é considerado de alto risco no pré e pós-operatório de grandes cirurgias devido à possibilidade de grande sangramento. Por esta razão, estes pacientes necessitam de um acompanhamento especial durante o período pós-operatório e de convalescença. O tenoxicam inibe a agregação plaquetária e pode ocasionar perturbação na hemostasia. O **Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam)** não apresenta influência significativa sobre os fatores de coagulação sanguínea, tempo de coagulação, tempo de protrombina ou tempo de tromboplastina ativado. Portanto, pacientes com distúrbios da coagulação ou que estejam recebendo drogas que possam interferir com a hemostasia devem ser, no entanto, cuidadosamente observados quando do uso do **Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam)**. Pacientes em tratamento com **Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam)** que apresentem sintomas de doenças gastrointestinais devem ser cuidadosamente monitorados. O tratamento com **Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam)** deve ser imediatamente suspenso caso se observe ulceração péptica e sangramento gastrointestinal. Caso ocorra reações cutâneas graves (p.ex. Síndrome de Lyell ou Síndrome de Stevens-Johnson) o tratamento com **Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam)** deve ser imediatamente suspenso. Recomenda-se exame oftalmológico em pacientes que desenvolvam distúrbios da visão, uma vez que foram relatados efeitos adversos oftalmológicos com o uso de antiinflamatórios não esteróides incluindo o **Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam)**. Devido a acentuada ligação

do tenoxicam às proteínas plasmáticas, recomenda-se cautela quando os níveis de albumina plasmática estiverem muito abaixo do normal. Como ocorre com os demais antiinflamatórios não esteróides, Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam) pode mascarar os sintomas usuais de infecção.

#### Precauções relacionadas à fertilidade

O uso de tenoxicam, assim como qualquer droga que inibe a síntese de ciclooxigenase/prostaglandina, pode comprometer a fertilidade e não é recomendado em mulheres que estão tentando engravidar. Em mulheres que têm dificuldade em engravidar ou estão passando por uma investigação de infertilidade, a retirada de tenoxicam deve ser considerada.

#### Gravidez e lactação

Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam) não mostrou efeitos mutagênicos, carcinogênicos ou teratogênicos em animais, mas não existe informação em mulheres gestantes.

Os antiinflamatórios não esteróides apresentam um efeito inibidor sobre a síntese da prostaglandina e, quando administrados durante os últimos meses de gestação, podem ocasionar obliteração do canal arterial no feto, trabalho de parto prolongado e atraso no parto. O tratamento durante o último trimestre da gravidez deve ser evitado. Baseado em achados após administração de dose única, mostram que uma quantidade muito pequena (valor médio menor que 0,3% da dose) de tenoxicam passa para o leite materno (vide "Distribuição"). Não existe evidência de reação adversa em lactentes de mulheres em uso de Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam). Contudo, deve-se suspender o aleitamento ou ter o tratamento descontinuado.

#### Interferências sobre a capacidade de operar máquinas ou dirigir veículos

Pacientes que apresentem reações adversas tais como vertigens, tonteira ou distúrbios visuais devem evitar dirigir veículos ou manusear de máquinas que requeiram atenção.

#### Interações medicamentosas

##### *Acetilsalicilato e Salicilatos*

Salicilatos aumentam o *clearance* e o volume de distribuição dos antiinflamatórios não esteróides incluindo o tenoxicam através do deslocamento deste de seus pontos de ligação às proteínas. O tratamento concomitante com salicilato ou outros antiinflamatórios não esteróides não é recomendado devido ao risco aumentado de reações adversas.

##### *Metotrexato*

A administração concomitante de alguns antiinflamatórios não esteróides e metotrexato tem sido associada a uma redução da secreção tubular renal do metotrexato, a um aumento das concentrações plasmáticas do metotrexato bem como a uma toxicidade severa desta mesma substância. Portanto, recomenda-se cautela quando Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam) for administrado concomitantemente com o metotrexato.

##### *Lítio*

Uma vez que o tenoxicam pode diminuir o *clearance* renal do lítio, a administração concomitante destas duas substâncias pode ocasionar um aumento das taxas plasmáticas e da toxicidade do lítio. Os níveis plasmáticos de lítio devem ser cuidadosamente monitorados.

##### *Diuréticos e anti-hipertensivos*

Como ocorre com outros agentes antiinflamatórios não esteróides em geral, Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam) não deve ser administrado concomitantemente com diuréticos poupadores de potássio. Sabe-se que existe uma interação entre essas duas classes de compostos que pode causar hipercalemia e insuficiência renal. Não foi observada interação clinicamente significativa entre o tenoxicam e a furosemida, porém o tenoxicam atenua o efeito da hidroclorotiazida na redução da pressão sanguínea. Como ocorre com outros agentes antiinflamatórios não esteróides, o Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam) pode reduzir o efeito anti-hipertensivo dos bloqueadores alfa-adrenérgicos e dos inibidores da enzima conversora da angiotensina

(ECA). Não foram relatadas interações entre Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam) e alfa-agonistas de ação central ou bloqueadores do canal de cálcio. Não se observou interações clinicamente relevantes quando o Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam) foi administrado concomitantemente com atenolol. Durante os estudos clínicos não foram relatados casos de interação em pacientes tratados concomitantemente com digitálicos. Portanto, a administração simultânea de tenoxicam e de digoxina parece não comportar maiores riscos.

#### *Antiácidos e Antagonistas de receptores-H2*

Nenhuma interação clinicamente significativa tem sido encontrada com administração concomitante de antiácidos e cimetidina nas doses recomendadas.

#### *Probenecida*

Co-administração de probenecida e tratamento com tenoxicam pode aumentar a concentração plasmática de tenoxicam. A significância clínica desta observação ainda não foi estabelecida.

#### *Anticoagulantes*

Nenhuma interação clinicamente significativa tem sido encontrada com administração concomitante de varfarina e femprocumona, e heparina de baixo peso molecular nas doses recomendadas. Contudo, assim como para outros antiinflamatórios não esteróides, é recomendado monitoração cuidadosa quando o paciente estiver recebendo anticoagulante concomitantemente.

#### *Antidiabéticos Orais*

O efeito clínico dos antidiabéticos orais glibornurida, glibenclamida e tolbutamida não foi modificado pelo Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam). Contudo, assim como para outros antiinflamatórios não esteróides, é recomendado monitoração cuidadosa quando o paciente estiver recebendo antidiabéticos orais concomitantemente.

Não há interação farmacodinâmica significativa entre Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam) e álcool.

### **Reações adversas**

#### **Experiência com Estudos Clínicos**

Com base em estudos clínicos que incluíram um grande número de pacientes, Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam) foi geralmente bem tolerado na dose recomendada. Em geral, as reações adversas relatadas foram brandas e transitórias. Somente em uma pequena proporção de pacientes foi necessário interromper o tratamento devido a reações adversas.

A tolerância local do Tilatil<sup>®</sup> (tenoxicam), quando administrado por via parenteral, foi boa.

Foram observadas as seguintes reações adversas:

#### *Frequência maior do que 1%:*

- Trato gastrointestinal: desconforto gástrico, epigástrico e abdominal, dispepsia, pirose, náusea.
- Sistema nervoso central: tontura, cefaléia.

#### *Frequência menor do que 1%:*

- Trato gastrointestinal: constipação, diarreia, estomatite, gastrite, vômitos, úlceras, sangramento gastrointestinal incluindo hematêmese e melena.
- Sistema nervoso central: fadiga, distúrbios do sono, perda do apetite, secura na boca, vertigem.
- Pele: prurido (também na região anal após administração retal), eritema, exantema, *rash*, urticária.
- Trato urinário e rins: aumento de bilirrubina ou creatinina, edema.
- Tratos hepáticos e biliares: atividade enzimática hepática aumentada.
- Sistema cardiovascular: palpitações.

#### *Casos isolados (frequência menor do que 0,01%):*

- Trato gastrointestinal: perfuração gastrointestinal.

- **Sistema nervoso central: distúrbios visuais.**
- **Pele: Síndromes de Lyell e Stevens-Johnson, reação de fotossensibilidade, vasculite.**
- **Sangue: anemia, agranulocitose, leucopenia, trombocitopenia.**
- **Reações de hipersensibilidade: dispnéia, asma, anafilaxia, angioedema.**
- **Sistema cardiovascular: pressão sanguínea elevada, principalmente em pacientes tratados com medicações cardiovasculares.**

### **Experiência pós-comercialização**

**O perfil de segurança dado pela experiência pós-comercialização é consistente com a experiência dos estudos clínicos.**

**Casos isolados de infertilidade feminina foram relatados com drogas que inibem a síntese de ciclooxigenase/prostaglandina incluindo tenoxicam.**

### **Posologia**

#### *Posologia habitual:*

Para todas as indicações, exceto na dismenorréia primária, na dor pós-operatória e gota aguda, recomenda-se uma dose diária de 20 mg. A dose recomendada para dismenorréia primária é de 20 mg/dia para dor leve a moderada e 40 mg/dia para dor mais intensa. Para dor pós-operatória, a dose recomendada é de 40 mg, uma vez ao dia, durante 5 dias e nas crises agudas de gota a dose recomendada é de 40 mg uma vez ao dia durante 2 dias e, em seguida, 20 mg diários durante os próximos 5 dias. Quando indicado, o tratamento pode ser iniciado por via intramuscular ou intravenosa uma vez ao dia durante 1 a 2 dias e continuado por via oral.

Em casos de doenças crônicas, o efeito terapêutico do tenoxicam manifesta-se logo após o início do tratamento, e a resposta aumenta progressivamente no decorrer do tratamento. Em casos de doenças crônicas, no qual é necessário o tratamento por longo prazo, doses superiores a 20 mg não são recomendadas, pois isto aumentaria a incidência e a intensidade das reações adversas sem um aumento significativo da eficácia. Para pacientes que necessitem tratamentos prolongados pode-se tentar reduzir a dose diária de manutenção para 10 mg.

*Instruções posológicas especiais* - Em princípio, a posologia anteriormente recomendada aplica-se também aos idosos e a pacientes com doença renal ou hepática. Devido à falta de experimentação clínica, ainda não foi estabelecida a posologia para crianças e adolescentes.

Os comprimidos de **Tilatil® (tenoxicam)** devem ser tomados com um pouco de água.

Recomenda-se o uso do **Tilatil® (tenoxicam)** durante ou imediatamente após uma refeição.

Ao conteúdo do frasco-ampola de **Tilatil® (tenoxicam)** deve-se adicionar o conteúdo da ampola-dilúente (2 mL de água estéril para injeção). A solução assim preparada deve ser imediatamente utilizada, por via intramuscular ou intravenosa. Não utilize **Tilatil® (tenoxicam)** pó liofilizado para injeção por infusão (possibilidade de precipitação).

### **Superdosagem**

**Embora não exista experiência de superdosagem aguda com o Tilatil® (tenoxicam), pode-se esperar que os sinais e sintomas mencionados em "Reações adversas" ocorram de modo mais pronunciado. A superdosagem deve ser controlada através de medidas que visem reduzir a absorção (por exemplo: lavagem gastrointestinal e administração de carvão) e acelerar a eliminação (por exemplo: colestiramina).**

MS-1.0100.0144

Farm. Resp.: Guilherme N. Ferreira CRF-RJ n° 4288

**Tilatil® (tenoxicam)** pó liofilizado 20 mg

Fabricado por: F. Hoffmann-La Roche Ltd., Basileia, Suíça  
ou Roche Diagnostics GmbH, Mannheim, Alemanha

Importado, embalado e distribuído por: **Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.**  
Est. dos Bandeirantes, 2020 - CEP 22710-104 - Rio de Janeiro/RJ  
CNPJ 33.009.945/0023-39  
Indústria Brasileira

**Tilatil® (tenoxicam)** pó liofilizado 40 mg  
Fabricado por: F. Hoffmann-La Roche Ltd., Basileia, Suíça  
Importado, embalado e distribuído por: **Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.**  
Est. dos Bandeirantes, 2020 - CEP 22710-104 - Rio de Janeiro/RJ  
CNPJ 33.009.945/0023-39  
Indústria Brasileira

**Tilatil® (tenoxicam)** comprimidos revestidos  
Fabricado por: **Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.**  
Est. dos Bandeirantes, 2020 - CEP 22710-104 – Rio de Janeiro/RJ  
CNPJ 33.009.945/0023-39  
Indústria Brasileira

**Serviço Gratuito de Informações – 0800 7720 289**  
**[www.roche.com.br](http://www.roche.com.br)**



**VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.**

Nº do lote, data de fabricação e prazo de validade: vide cartucho.