

Uputa o lijeku: Informacije za korisnika

BlokMAX Rapid 400 mg filmom obložene tablete ibuprofen u obliku ibuprofenlizinata

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako je opisano u ovoj uputi ili kako Vam je rekao liječnik ili ljekarnik.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako trebate dodatne informacije ili savjet, obratite se svom ljekarniku.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.
- Obavezno se obratite liječniku ako se ne osjećate bolje ili ako se osjećate lošije nakon 3 dana (za adolescente).
- Obavezno se obratite liječniku ako se ne osjećate bolje ili ako se osjećate lošije nakon 3 dana u slučaju vrućice i/ili migrene, odnosno nakon 5 dana u slučaju bolova (za odrasle).

Što se nalazi u ovoj uputi:

1. Što je BlokMAX Rapid i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati BlokMAX Rapid
3. Kako uzimati BlokMAX Rapid
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati BlokMAX Rapid
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je BlokMAX Rapid i za što se koristi

Djelatna tvar je ibuprofen. Pripada skupini lijekova poznatih kao nesteroidni protuupalni lijekovi (NSAIL-ovi). NSAIL-ovi pružaju olakšanje tako što mijenjanju odgovor tijela na bol, oticanje i povišenu tjelesnu temperaturu.

BlokMAX Rapid koristi se za kratkotrajno simptomatsko liječenje:

- blage do umjerene boli poput glavobolje, migrene, zubobolje, menstrualnih bolova (dismenoreje), bolova u mišićima, bol u leđima te reumatske boli;
- vrućice;
- povišene tjelesne temperature i simptoma prehlade i gripe.

BlokMAX Rapid namijenjen je za primjenu u odraslih i adolescenata starijih od 12 godina i tjelesne težine barem 40 kg.

2. Što morate znati prije nego uzmete BlokMAX Rapid

Nemojte uzimati BlokMAX Rapid:

- ako ste alergični na ibuprofen, acetilsalicilatnu kiselinu ili neki drugi lijek protiv bolova, ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6);
- ako ste imali nedostatak zraka, astmu, curenje nosa, oticanje ili koprivnjaču nakon uporabe acetilsalicilatne kiseline ili sličnih lijekova protiv bolova (NSAIL-ova),
- imate (ili ste imali dvije ili više epizoda) čira na želucu ili dvanaesniku ili krvarenje;

- ako ste imali krvarenje u probavnom sustavu ili puknuće stijenke probavnog trakta, povezanih s prethodnom uporabom NSAIL-ova;
- ako imate teško zatajenje srca, jetre ili bubrega;
- ako imate nerazjašnjene poremećaje u stvaranju krvnih stanica, ako imate tešku dehidraciju (uzrokovanu povraćanjem, proljevom ili nedostatnim unosom tekućine);
- ako ste u posljednjem tromjesečju trudnoće;
- ako ste adolescent tjelesne težine manje od 40 kg ili ste mlađi od 12 godina.

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije nego uzmete BlokMAX Rapid:

- ako imate ili ste imali astmu ili alergijsku bolest jer se može javiti nedostatak zraka;
- ako patite od peludne groznice, polipa u nosu ili kroničnih opstruktivnih poremećaja disanja jer postoji povećani rizik od alergijskih reakcija. Alergijske reakcije mogu se očitovati kao napadaji astme (takozvana analgetska astma), Quinckeov edem ili koprivnjača;
- ako imate problema s bubrežima, srcem, jetrom ili crijevima;
- ako imate u povijesti bolesti probavne poremećaje (poput ulceroznog kolitisa, Crohnove bolesti);
- ako imate određene nasljedne poremećaje stvaranja krvi (primjerice akutnu intermitentnu porfiriju);
- ako imate sistemski lupus eritematodes (SLE) ili mješovitu bolest vezivnog tkiva – stanje imunološkog sustava koje uzrokuje bol u zglobovima, promjene na koži i poremećaje ostalih organa;
- ako imate vodene kozice (*varicella*) – preporučuje se da ne uzimate BlokMAX Rapid jer se Vaše stanje može pogoršati;
- ako imate infekciju – vidjeti dio „Infekcije” u nastavku;
- ako ste nedavno imali veći kirurški zahvat;
- ako ste dehidrirani;
- ako uzimate druge NSAIL-ove. Potrebno je izbjegavati istodobnu primjenu s drugim NSAIL-ovima, uključujući selektivne inhibitore ciklooksigenaze-2;
- ako ste u prvih 6 mjeseci trudnoće.

Ostala upozorenja

- Protuupalni lijekovi/lijekovi protiv bolova poput ibuprofena mogu biti povezani s blago povećanim rizikom od srčanog ili moždanog udara, naročito kada se upotrebljavaju u visokim dozama. Nemojte prekoračiti preporučenu dozu ili trajanje liječenja.
- Obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije nego uzmete BlokMAX Rapid ako:
 - imate srčanih problema uključujući zatajenje srca, anginu (bol u prsištu) ili ako ste imali srčani udar, ugradnju srčane prenosnice, bolest perifernih arterija (slabu cirkulaciju u nogama ili stopalima zbog uskih ili začepljenih arterija) ili bilo koju vrstu moždanog udara (uključujući „mini moždani udar“ ili prolazni ishemijski napadaj (tranzitornu ishemijsku ataku -„TIA“);
 - imate visoki krvni tlak, dijabetes, visoki kolesterol, povijest srčane bolesti ili moždanog udara ili ako ste pušač.
- Znakovi alergijske reakcije na ovaj lijek, uključujući probleme s disanjem, oticanje područja lica i vrata (angioedem), bol u prsima, prijavljeni su s ibuprofenom. Odmah prestanite uzimati lijek BlokMAX Rapid i potražite liječničku ili hitnu medicinsku pomoć ako primijetite bilo koji od navedenih znakova.

Ozbiljne kožne reakcije

Ozbiljne kožne reakcije uključujući ekfolijativni dermatitis, multiformni eritem, Stevens-Johnsonov sindrom, toksičnu epidermalnu nekrolizu, reakciju na lijek praćenu eozinofilijom i sistemskim simptomima (engl. *drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms*, DRESS), akutnu generaliziranu egzantematoznu pustulozu (AGEP) prijavljene su povezano s liječenjem ibuprofenom. Odmah prestanite uzimati lijek BlokMAX Rapid i potražite liječničku pomoć ako primijetite bilo koji od simptoma povezanih s tim ozbiljnim kožnim reakcijama opisanima u dijelu 4.

Nuspojave se mogu svesti na najmanju moguću mjeru primjenom najniže učinkovite doze tijekom najkraćeg vremenskog razdoblja. Starije osobe su pod povećanim rizikom od nuspojava.

Ibuprofen može privremeno blokirati funkciju trombocita (nakupljanje krvnih pločica). Stoga je potrebno pažljivo kontrolirati bolesnike s poremećajima zgrušavanja krvi. Potrebno je pitati ili obavijestiti liječnika ili zubara ako se BlokMAX Rapid primjenjuje prije kirurških postupaka.

Navika uzimanja različitih vrsta lijekova protiv bolova može uzrokovati trajno oštećenje bubrega te rizik od zatajenja bubrega. Ovaj rizik može se povećati pod fizičkim naporom povezanim s gubitkom soli i dehidracijom. Stoga je potrebno izbjegavati navikavanje na uzimanje lijekova protiv bolova. Dugotrajna primjena bilo koje vrste lijekova protiv bolova za glavobolju može ju pogoršati. U slučaju da iskusite tu situaciju ili sumnjate na istu, potražite savjet liječnika a možda će biti potrebno prekinuti liječenje. Na dijagnozu glavobolje izazvane prekomjernom primjenom lijeka treba posumnjati u bolesnika koji imaju česte ili svakodnevne glavobolje usprkos (ili zbog) redovite primjene lijekova protiv glavobolje.

U slučaju produljene primjene BlokMAX Rapid tableta potrebna je redovita kontrola parametara jetrene funkcije, bubrežne funkcije kao i krvne slike.

NSAIL-ovi mogu prikriti simptome infekcije i vrućice.

Infekcije

BlokMAX Rapid može prikriti znakove infekcija kao što su vrućica i bol. Stoga je moguće da BlokMAX Rapid može odgoditi odgovarajuće liječenje infekcije, što može dovesti do povećanog rizika od komplikacija. To je opaženo kod upale pluća uzrokovane bakterijama i bakterijskih kožnih infekcija povezanih s vodenim kozicama. Ako uzimate ovaj lijek dok imate infekciju, a simptomi infekcije ustraju ili se pogoršaju, odmah se obratite liječniku.

Djeca i adolescenti

Nemojte davati lijek adolescentima tjelesne težine manje od 40 kg ili djeci mlađoj od 12 godina. U dehidriranih adolescenata postoji rizik od oštećenja bubrega.

Drugi lijekovi i BlokMAX Rapid

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove, osobito ako uzimate:

- lijekove koji su antikoagulansi (tj. razrjeđuju krv/sprječavaju zgrušavanje krvi, primjerice acetilsalicilatna kiselina, varfarin, tiklopidin);
- lijekovi koji snižavaju visoki krvni tlak (ACE-inhibitori poput kaptoprila, beta blokatori poput atenolola, antagonisti receptora angiotenzina-II poput losartana),
- acetilsalicilatnu kiselinu ili druge NSAIL-ove – jer mogu povećati rizik od pojave čireva u probavnom sustavu ili krvarenja;
- digoksin (koristi se za liječenje zatajenja srca) – jer se učinak digoksina može pojačati;
- glukokortikoide (lijekove koji sadrže kortizon ili kortizonu slične tvari) – jer to može povećati rizik od pojave čireva u probavnom sustavu ili krvarenja;
- lijekove protiv zgrušavanja krvi – jer mogu povećati rizik od krvarenja u probavnom sustavu;
- fenitoin (koristi se za liječenje epilepsije) – jer se može pojačati učinak fenitoina;
- selektivne inhibitore ponovne pohrane serotonina (lijekovi koji se koriste za liječenje depresije) – jer to može povećati rizik od krvarenja u probavnom sustavu;
- litij (lijek za liječenje manične depresivne bolesti i depresije) – jer učinak litija može biti pojačan;
- probenecid i sulfipirazoni (lijekovi za liječenje gihta) – jer izlučivanje ibuprofena može biti odgođeno;
- diuretike koji štede kalij - jer to može uzrokovati visoke razine kalija u krvi;
- metotreksat (lijek koji se koristi u liječenju karcinoma ili reumatizma) – jer učinak metotreksata može biti pojačan;
- takrolimus i ciklosporin (imunosupresivni lijekovi) – jer može doći do oštećenja bubrega;
- mifepriston (koristi se za prekid trudnoće) – jer učinak mifepristona može biti smanjen;

- zidovudin (lijek za liječenje HIV-a/AIDS-a) – jer uporaba ibuprofena može uzrokovati povećani rizik od krvarenja u zglobovima ili krvarenja koje uzrokuje oticanje zglobova u HIV pozitivnih hemofilicara;
- derivate sulfonilureje (lijekovi protiv šećerne bolesti) - moguće su interakcije;
- kinolonske antibiotike – jer rizik od konvulzija može biti povećan;
- lijekove koji inhibiraju enzim CYP2C9 kao što su lijekovi za liječenje gljivičnih infekcija vorikonazol ili flukonazol - jer može biti povećana izloženost ibuprofenu;
- biljni lijek zvani ginkgo biloba - jer postoji mogućnost da lakše dođe do krvarenja ako ga uzimate istodobno s ibuprofenom,
- nemojte uzimati BlokMAX Rapid ako uzimate acetilsalicilatnu kiselinu u dozi većoj od 75 mg dnevno.
Ako uzimate acetilsalicilatnu kiselinu u niskoj dozi zbog kardiovaskularne prevencije (do 75 mg dnevno) prethodno se posavjetujte s liječnikom ili ljekarnikom.

Liječenje lijekom BlokMAX Rapid moglo bi također utjecati na neke druge lijekove ili bi oni mogli utjecati na BlokMAX Rapid. Uvijek provjerite s Vašim liječnikom ili ljekarnikom prije nego uzmete BlokMAX Rapid zajedno s drugim lijekovima.

BlokMAX Rapid s alkoholom

Neke nuspojave poput onih koje zahvaćaju probavni sustav ili središnji živčani sustav vjerojatnije su kada se istodobno uz BlokMAX Rapid uzima i alkohol.

Trudnoća, dojenje i plodnost

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom liječniku ili ljekarniku za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.

Nemojte uzeti BlokMAX Rapid u posljednjem tromjesečju trudnoće jer to može naškoditi Vašem nerođenom djetetu ili prouzročiti probleme pri porodu. Lijek može prouzročiti probleme s bubrežima i srcem u Vašeg nerođenog djeteta. Može utjecati na Vašu ili djetetovu sklonost krvarenju te prouzročiti da porod nastupi kasnije ili traje dulje od očekivanog.

BlokMAX Rapid ne smijete uzimati tijekom prvih 6 mjeseci trudnoće osim ako je to izričito neophodno i ako Vam to savjetuje liječnik. Ako Vam je potrebno liječenje tijekom tog razdoblja ili dok pokušavate zatrudnjeti, morate uzimati najnižu dozu tijekom najkraćeg mogućeg razdoblja. Od 20. tjedna trudnoće, BlokMAX Rapid može prouzročiti probleme s bubrežima u Vašeg nerođenog djeteta ako se uzima dulje od nekoliko dana, što može dovesti do niskih razina plodne vode koja okružuje dijete (oligohidramnion) ili suženja krvne žile (duktusa arteriozusa) u srcu djeteta. Ako Vam je liječenje potrebno dulje od nekoliko dana, Vaš liječnik može preporučiti dodatno praćenje.

Samo male količine ibuprofena i produkta njegove razgradnje prelaze u majčino mlijeko. Ovaj lijek može se uzimati tijekom dojenja ako se uzima u preporučenoj dozi i kroz najkraće moguće vrijeme.

BlokMAX Rapid pripada skupini lijekova koji mogu narušiti plodnost u žena. Taj učinak nestaje s prestankom uzimanja lijeka.

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po tableti , tj. zanemarive količine natrija.

3. Kako uzimati BlokMAX Rapid

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako je opisano u ovoj uputi ili kako Vam je rekao liječnik, ili ljekarnik. Provjerite sa svojim liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

Ovaj lijek je namijenjen samo za kratkotrajnu uporabu.

Najnižu učinkovitu dozu potrebno je primjenjivati tijekom najkraćeg razdoblja potrebnog za ublažavanje simptoma.

Ako imate infekciju, odmah se obratite liječniku ako simptomi (kao što su vrućica i bol) ustraju ili se pogoršaju (vidjeti dio 2.).

Uporaba u odraslih i adolescenata tjelesne težine najmanje 40 kg (u dobi od 12 godina i stariji):

- Uzmite 1 tabletu s vodom, do tri puta na dan prema potrebi.
- Omogućite barem šest sati razmaka između doza.
- Nemojte uzeti više od 3 tablete (1200 mg ibuprofena) u 24 sata.

Djeca i adolescenti

Nemojte davati lijek djeci mlađoj od 12 godina ili adolescentima tjelesne težine manje od 40 kg.

BlokMAX Rapid tablete imaju urez na jednoj strani. Urez služi samo da Vam pomogne prelomiti tabletu ako je ne možete progutati cijelu.

Trajanje liječenja

Ako je u djece i adolescenata u dobi od 12 do 18 godina potrebno uzimati lijek dulje od 3 dana ili ako se simptomi pogoršaju, potrebno je obratiti se liječniku.

Obratite se liječniku ako ste odrasla osoba i ne osjećate se bolje ili se osjećate lošije nakon 5 dana ako uzimate ovaj lijek za liječenje boli, odnosno nakon 3 dana ako ga uzimate za liječenje migrene ili vrućice.

Ako uzmete više tableta BlokMAX Rapid nego što ste trebali

Ako ste uzeli više lijeka BlokMAX Rapid nego što ste trebali, ili ako su djeca slučajno uzela lijek, obratite se liječniku ili najbližoj bolnici kako biste dobili mišljenje o riziku i savjet o postupku koji će se poduzeti.

Simptomi predoziranja mogu uključivati mučninu, bol u trbuhu, proljev, zvonjavu u ušima, glavobolju, povraćanje (prošarano krvlju), krv u stolici, smetenost i nekontrolirane pokrete oka. Pri visokim dozama zabilježeni su pospanost, uznemirenost, dezorijentiranost, bol u prsnom košu, osjećaj lupanja srca, nizak krvni tlak, zatajenje bubrega, oštećenje jetre, plavičasta obojenost kože i sluznica (cijanoza), gubitak svijesti, koma, konvulzije (uglavnom u djece), povećana sklonost krvarenju, slabost i omaglica, krv u mokraći, niske razine kalija u krvi, osjećaj hladnoće po tijelu i problemi s disanjem. Nadalje, može se produljiti protrombinsko vrijeme/INR vjerojatno zbog učinka na djelovanje faktora zgrušavanja krvi. Može doći do akutnog zatajenja bubrega i jetre. Može doći do pogoršanja astme u astmatičara.

Ako ste zaboravili uzeti BlokMAX Rapid

Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadili zaboravljenu dozu.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se liječniku ili ljekarniku.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Neke nuspojave mogu se ublažiti uzimanjem najniže doze lijeka kroz najkraće vrijeme potrebno za olakšavanje simptoma. Starije osobe koje uzimaju ovaj lijek su pod povećanim rizikom od razvoja problema povezanih s nuspojavama.

Lijekovi kao što je BlokMAX Rapid mogu biti povezani s blago povećanim rizikom od srčanog udara („infarkt miokarda“) ili moždanog udara (vidjeti dio 2, Ostala upozorenja).

Prestanite uzimati lijek i potražite hitno liječničku pomoć ako razvijete:

- bolove u trbuhu, svjetlocrvene stolice, stolice crne poput katrana, povraćanje krvi ili tamnih čestica nalik zrnima kave [znakovi krvarenja u crijevima] (manje često)

- oticanje lica, jezika ili grla, poteškoće s disanjem, ubrzani rada srca te pad krvnog tlaka koji vodi u šok. To se može dogoditi čak i prilikom prve primjene ovog lijeka [znakovi ozbiljne alergijske reakcije] (vrlo rijetko);
- napadaj astme (uz mogući pad krvnog tlaka), pogoršanje astme, neobjašnjivo piskanje pri disanju ili nedostatak zraka [znakovi ozbiljnih alergijskih reakcija] (vrlo rijetko);
- crvenkaste mrlje na trupu u ravnini kože, u obliku mete ili kružnog oblika, često s mjehurićima u središtu, ljuštenje kože, čirevi u ustima, grlu, nosu, genitalijama i očima. Ovim ozbiljnim kožnim osipima može prethoditi vrućica i simptomi slični gripi [eksfolijativni dermatitis, multififormni eritem, Stevens-Johnsonov sindrom, toksična epidermalna nekroliza] (vrlo rijetko);
- rašireni osip, visoka tjelesna temperatura i povećani limfni čvorovi i povećan broj eozinofila (jedne vrste bijelih krvnih stanica) [sindrom DRESS] (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka);
- crveni, ljuskasti široko rasprostranjen osip s izbočinama ispod kože i mjehurićima uglavnom lokaliziran na naborima kože, trupu i gornjim udovima praćen vrućicom na početku liječenja [akutna generalizirana egzantematozna pustuloza] (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka);
- jaki bolovi u gornjem dijelu trbuha, često popraćeni mučninom i povraćanjem [upala gušterače] (vrlo rijetko);
- vrućica, bolno grlo, površinski čirevi u ustima, simptomi nalik gripi, teška iscrpljenost, krvarenje iz nosa i na koži [problemi sa stvaranjem krvnih stanica] (vrlo rijetko);
- upala moždanih ovojnica sa simptomima koji uključuju ukočenost vrata, glavobolju, osjećaj mučnine, povraćanje, vrućicu ili zamagljenost svjesnosti [aseptički meningitis]. Bolesnici s autoimunom bolešću (SLE, mješovita bolest vezivnog tkiva) će vjerojatnije biti više pogođeni (vrlo rijetko);
- bol u prsnoj koži koja može biti znak potencijalno ozbiljne alergijske reakcije koja se zove Kounisov sindrom (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka).

Recite svom liječniku ako osjetite bilo koju od nuspojava navedenih u nastavku:

Često (mogu se javiti u manje od 1 na 10 osoba):

- probavne smetnje poput žgaravice, boli u trupu, mučnine, povraćanja, vjetrova (flatulencije), proljeva, zatvora i blagih krvarenja u želucu i/ili crijevima koja mogu uzrokovati anemiju u iznimnim slučajevima.

Manje često (mogu se javiti u manje od 1 na 100 osoba):

- čirevi na želucu ili crijevima ponekad s krvarenjem i puknućem stijenke (perforacija);
- upala sluznice usta s čirevima (ulcerozni stomatitis), upala želuca (gastritis), pogoršanje kolitisa i Crohnove bolesti;
- poremećaji središnjeg živčanog sustava poput glavobolje, omaglice, nesanicice, uznemirenosti, razdražljivosti ili umora;
- poremećaji vida;
- alergijske reakcije poput kožnog osipa i svrbeža;
- različiti kožni osipi.

Rijetko (mogu se javiti u manje od 1 na 1000 osoba):

- zvonjava u ušima (tinitus);
- oštećenje bubrega (papilarna nekroza) i povišene koncentracije mokraćne kiseline u krvi.

Vrlo rijetko (mogu se javiti u manje od 1 na 10 000 osoba):

- upala jednjaka, suženje crijeva;
- teške infekcije kože i komplikacije mekog tkiva mogu se javiti ako imate vodene kozice;
- nakupljanje tekućine u tkivima posebice u bolesnika s visokim krvnim tlakom ili problemima s bubrezima, oticanjem i pjenom u mokraći (nefrotski sindrom), upalnom bolešću bubrega (intersticijski nefritis) koji mogu uzrokovati akutno zatajenje bubrega;
- psihotične reakcije, depresija;
- opisano je pogoršanje upala povezanih s infekcijom (primjerice, razvoj sindroma "bakterija koje proždiru meso" - nekrotizirajući fasciitis) povezanih s primjenom određenih lijekova protiv bolova (NSAIL-ova). U slučaju pojave znakova infekcije ili pogoršanja tijekom

- primjene ibuprofena, morate se bez oklijevanja javiti liječniku. Potrebno je istražiti postoji li indikacija za antiinfektivnu/antibiotsku terapiju;
- visoki krvni tlak, upala krvnih žila, osjećaj lupanja srca, zatajenje srca, srčani udar;
 - poremećaj funkcije jetre, oštećenje jetre (posebice kod dugotrajne uporabe), zatajenje jetre, akutna upala jetre (hepatitis);
 - gubitak kose.

Nepoznata učestalost:

- koža postaje osjetljiva na svjetlost.

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava:

Agencija za lijekove i medicinske proizvode (HALMED)

Internetska stranica: www.halmed.hr ili potražite HALMED aplikaciju putem Google Play ili Apple App Store trgovine.

Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati BlokMAX Rapid

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na kutiji iza oznake „EXP“. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Čuvati na temperaturi ispod 30°C.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što BlokMAX Rapid sadrži

- Djelatna tvar je ibuprofen u obliku ibuprofenlizinata.
Jedna tableta sadrži 400 mg ibuprofena (što odgovara 684 mg ibuprofenlizinata).
- Drugi sastojci su:
Jezgra tablete: silicificirana mikrokristalična celuloza, kopovidon, natrijev škroboglikolat, magnezijev stearat.
Film-ovojnica: Opadry 200 White 200F280000 (djelomično hidrolizirani poli(vinilni alkohol), titanijev dioksid (E171), talk, makrogol 4000, metakrilatna kiselina/etilakrilat kopolimer (1:1), natrijev hidrogen karbonat).

Kako BlokMAX Rapid izgleda i sadržaj pakiranja

BlokMAX Rapid su duguljaste, bikonveksne, bijele do krem filmom obložene tablete s urezom na jednoj strani. Dimenzije svake tablete su približno 20 mm x 8 mm.

Urez služi samo kako bi se olakšalo lomljenje tablete radi lakšeg gutanja, a ne da bi se podijelila na jednake doze.

Filmom obložene tablete pakirane su u bijelu PVC/PVDC/Al blister foliju ili alternativno u bijelu PVC/PVDC/Al foliju sigurnu za djecu, ojačanu PET slojem.

BlokMAX Rapid dostupan je u blister pakiranjima koja sadrže 10, 12, 20 ili 24 tablete.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet

Alkaloid – INT d.o.o.
Šlandrova ulica 4
1231 Ljubljana – Črnuče, Slovenija
Tel: +386 1 300 42 90
Fax: +386 1 300 42 91
e-mail: info@alkaloid.si

Proizvođač

Alkaloid – INT d.o.o.
Šlandrova ulica 4
1231 Ljubljana – Črnuče, Slovenija
Tel: +386 1 300 42 90
Fax: +386 1 300 42 91
e-mail: info@alkaloid.si

TERAPIA S.A.

124 Fabricii Street
Cluj-Napoca, 400632
Rumunjska
Tel.: +40 (264) 501 500
Fax: +40 (264) 415 097
e-mail: office@sunpharma.com

Predstavnik nositelja odobrenja za Republiku Hrvatsku

Alkaloid d.o.o.
Slavonska avenija 6 A
10 000 Zagreb
Tel: +385 1 6311 920
Fax: +385 1 6311 922
e-mail: alkaloid@alkaloid.hr

Ovaj lijek odobren je u državama članicama Europskog gospodarskog prostora pod sljedećim nazivima:

Bugarska	BlokMAX Rapid 400 mg film-coated tablets
Hrvatska	BlokMAX Rapid 400 mg filmom obložene tablete
Republika Češka	Dolirief
Mađarska	Dolowill Rapid Forte 684 mg filmtableta
Italija	VEGEDOL
Poljska	Byfonen
Rumunjska	Paduden Rapid Forte 400 mg comprimate filmate
Slovačka	Dolirief 400 mg, filmom obalené tablety
Slovenija	Dolirief 400 mg filmsko obložene tablete

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje bez recepta, u ljekarni.

Ova uputa je zadnji puta revidirana u studenom 2024.