

Uputa o lijeku: Informacije za bolesnika

BlokMax LADY 200 mg filmom obložene tablete

ibuprofen

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.

Što se nalazi u ovoj uputi:

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

1. Što je BlokMax LADY i za što se koristi

BlokMax LADY sadrži djelatnu tvar ibuprofen (u obliku ibuprofen-DL-lizina), koji pripada grupi lijekova poznatih kao nesteroidni protuupalni lijekovi.

BlokMax LADY koristi se za ublažavanje menstrualnih bolova u odraslih žena i adolescentica starijih od 12 godina.

Obavezno se obratite liječniku ako se ne osjećate bolje ili ako se osjećate lošije nakon 3 dana.

2. Što morate znati prije nego počnete uzimati BlokMax LADY

Nemojte uzimati BlokMax LADY:

- ako ste alergični na ibuprofen, soju, kikiriki ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.);
- ako ste ranije imali alergijsku reakciju uslijed primjene ibuprofena, acetilsalicilatne kiseline i drugih sličnih lijekova (nesteroidnih protuupalnih lijekova-NSAIL). Znakovi mogu biti alergijski osip, crvenilo ili svrbež, curenje iz nosa, oticanje lica ili usana, otežano disanje, pogoršanje stanja astme;
- ako ste imali ili imate čir na želucu ili krvarenje u probavnom sustavu (dvije ili više epizoda);
- ako ste ikada imali krvarenje ili perforaciju (puknuće stijenke) u probavnom sustavu prilikom uzimanja NSAIL;
- ako imate teških problema s jetrom ili bubrezima;
- ako imate teško zatajenje srca ili koronarnu bolest srca;
- ako imate krvarenje u mozgu ili bilo koje drugo aktivno krvarenje;
- ako imate bolest zbog koje imate povećanu sklonost krvarenju;
- ako ste vrlo dehidrirani – to može biti zbog bolesti, proljeva ili ne pijete dovoljno tekućine;
- ako ste u zadnjem tromjesečju trudnoće (vidjeti dio "Trudnoća, dojenje i plodnost").

Ovaj lijek nije namijenjen za primjenu u djece mlađe od 12 godina.

Ne uzimajte BlokMax LADY ako se bilo što od gore navedenog odnosi na Vas. Ako niste sigurni, posavjetujte se sa svojim liječnikom ili ljekarnikom.

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije nego uzmete BlokMax LADY:

- ako imate bronhalnu astmu ili alergijske bolesti, alergijske reakcije na druge lijekove, peludnu groznicu, polipe u nosu ili probleme s disanjem;
- ako imate problema s radom bubrega, jetre ili srca;
- ako već uzimate nesteroidne protuupalne lijekove;
- ako ste ikada imali povišen krvni tlak ili srčanu slabost, posavjetujte se s liječnikom prije primjene ovog lijeka (vidjeti niže u tekstu, dio Srčani i moždani udar);
- ako patite od bolesti vezivnog tkiva (npr. sistemskog eritematoznog lupusa (SLE));
- ako imate problema s krvarenjem ili zgrušavanjem krvi;
- ako ste nedavno imali veću operaciju;
- ako ste starija osoba;
- ako ste ranije imali problema sa želucem ili crijevima (ulcerozni kolitis ili Crohnovu bolest);
- ako primате redovnu terapiju koju Vam je propisao liječnik (vidjeti dio Drugi lijekovi i BlokMax LADY);
- ako imate vodene kozice ili varicele;
- ako imate infekciju – vidjeti dio „Infekcije” u nastavku;
- ako ste dehidrirani;
- ako ste trudni (prvih šest mjeseci trudnoće) ili ako planirate trudnoću (vidjeti dio Trudnoća, dojenje i plodnost).

Alergijske reakcije

Znakovi alergijske reakcije na ovaj lijek, uključujući probleme s disanjem, oticanje područja lica i vrata (angioedem) te bol u prsnom košu prijavljeni su s ibuprofenom. Odmah prestanite uzimati lijek BlokMax LADY i potražite liječničku ili hitnu medicinsku pomoć ako primijetite bilo koji od navedenih znakova.

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 egzantematoznu pustulozu (AGEP) prijavljene su povezano s liječenjem ibuprofenom. Odmah prestanite uzimati BlokMax LADY i potražite liječničku pomoć ako primijetite bilo koji od simptoma povezanih s tim ozbiljnim kožnim reakcijama opisanima u dijelu 4.

Srčani i moždani udar

Protuupalni lijekovi / lijekovi protiv bolova poput ibuprofena mogu biti povezani s blago povećanim rizikom od srčanog udara 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 ovaj lijek ako:

- imate srčanih problema, uključujući zatajenje srca, anginu (bol u prsištu), ili ako ste imali srčani udar, ugradnju prenosnice, bolest perifernih arterija (slabu cirkulaciju u stopalima zbog uskih ili začepljenih arterija) ili bilo koju vrstu moždanog udara (uključujući "mini moždani udar" ili prolazni ishemijski napadaj);
- imate visoki krvni tlak, dijabetes, visoki kolesterol, povijest srčane bolesti ili moždanog udara u obitelji, ili ako ste pušač.

Infekcije

Ovaj lijek može prikriti znakove infekcija kao što su vrućica i bol. Stoga je moguće da ovaj lijek 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 pogoršavaju, odmah se obratite liječniku.

Uobičajena primjena (nekoliko vrsta) analgetika (lijekova protiv bolova) može dovesti do ozbiljnih trajnih poteškoća s bubrezima. Ovaj rizik može biti povećan kod fizičkog naprezanja povezanog s gubitkom soli i dehidracijom. Takvu primjenu lijekova stoga se mora izbjegavati.

Kod primjene lijekova protiv bolova kroz dulji period može se pojaviti glavobolja koja se ne smije liječiti povišenim dozama ovih lijekova.

Djeca i adolescenti

Postoji rizik od oštećenja bubrega u dehidrirane djece i adolescenata.

Ovaj lijek nije namijenjen za primjenu u djece mlađe od 12 godina.

Drugi lijekovi i BlokMax LADY

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

Posebice recite Vašem liječniku ili ljekarniku ako uzimate neke od niže navedenih lijekova.

BlokMax LADY može utjecati na druge lijekove ili na njega mogu utjecati drugi lijekovi. Primjerice:

- acetilsalicilatna kiselina; nemojte koristiti ibuprofen ako uzimate acetilsalicilatnu kiselinu jer to može povećati rizik od čireva i krvarenja u probavnom sustavu. Ako uzimate acetilsalicilatnu kiselinu u niskoj dozi zbog kardiovaskularne prevencije prethodno se posavjetujte s liječnikom ili ljekarnikom jer ibuprofen može smanjiti njezin učinak na razrjeđivanje krvi;
- drugi nesteroidni protuupalni lijekovi protiv bolova uključujući selektivne inhibitore ciklooksigenaze 2, te druge lijekove koji sadrže ibuprofen, jer to može povećati rizik od čireva i krvarenja u probavnom sustavu;
- kortikosteroidi (npr. prednizolon), jer mogu povećati rizik od čireva ili krvarenja u probavnom sustavu;
- lijekovi koji snižavaju visoki krvni tlak (ACE-inhibitori poput kaptoprila, beta-blokatori poput atenolola, antagonisti receptora angiotenzina-II kao što je losartan), te diuretici jer nesteroidni protuupalni lijekovi mogu smanjiti učinak ovih lijekova te može doći do povećanja rizika od oštećenja bubrega;
- lijekovi koji su antikoagulansi (tj. razrjeđuju krv/sprječavaju zgrušavanje krvi, primjerice, aspirin/acetilsalicilatna kiselina, varfarin, tiklopidin). Lijekovi koji utječu na zgrušavanje krvi (npr. acetilsalicilatna kiselina ili tiklopidin) mogu povećati rizik od krvarenja iz probavnog sustava. Ibuprofen može pojačati učinak lijekova za razrjeđivanje krvi (kao što je varfarin);
- selektivni inhibitori ponovne pohrane serotonina (SSRI- lijekovi koji se koriste u terapiji depresije) jer mogu povećati rizik od krvarenja iz probavnog sustava;
- diuretici koji štede kalij, jer istodobno uzimanje s ibuprofenom može dovesti do hiperkalemije;
- lijekovi koji se koriste u terapiji srčane slabosti, iz grupe kardiotioničkih glikozida (npr. digoksin) jer njihov učinak može biti pojačan;
- litij (lijek za liječenje depresije) jer njegovo djelovanje može biti pojačano;
- fenitoin (za liječenje epilepsije) budući da se može pojačati učinak fenitoina;
- metotreksat (lijek koji se koristi u terapiji karcinoma ili reumatizma) jer ibuprofen može utjecati na pojačavanje njegovog djelovanja;
- ciklosporin ili takrolimus (lijekovi za smanjenje imunološke reakcije) jer postoje dokazi o povećanom riziku od pojave bubrežnog oštećenja;
- kinolonski antibiotici za liječenje infekcija (kao što je ciprofloksacin) - budući da je povećan rizik od pojave konvulzija;
- aminoglikozidi (vrsta antibiotika) jer postoje dokazi o povećanom riziku od pojave bubrežne toksičnosti;
- probenecid i sulfipirazon (lijekovi za giht) jer mogu utjecati na pojačavanje djelovanja ibuprofena;
- oralni hipoglikemici (za liječenje šećerne bolesti) jer može doći do pojačavanja njihovog djelovanja;
- zidovudin (lijek za HIV) jer postoje dokazi o povećanom riziku od krvarenja u zglobovima ili krvarenja koje dovodi do oticanja u bolesnika s HIV-om i hemofilijom koji istovremeno uzimaju zidovudin i ibuprofen;

- kolestiramin koji se koristi za snižavanje razina kolesterola budući da apsorpcija ibuprofena može biti smanjena;
- mifepriston koji se koristi za medicinski prekid trudnoće budući da može doći do smanjenog učinka mifepristona;
- ginko biloba, biljni lijek koji se često koristi za demenciju; postoji mogućnost da lakše dođe do krvarenja ako ga uzimate s ibuprofenom;
- vorikonazol ili flukonazol koji se koriste za liječenje gljivičnih infekcija budući da je povećan rizik od povećanja koncentracija ibuprofena u krvi.

Liječenje lijekom BlokMax LADY moglo bi također utjecati na neke druge lijekove ili bi oni mogli utjecati na lijek BlokMax LADY. Uvijek provjerite sa svojim liječnikom ili ljekarnikom prije upotrebe lijeka BlokMax LADY zajedno s drugim lijekovima.

Ako se bilo što od gore navedenog odnosi na Vas (ili niste sigurni odnosi li se na Vas), posavjetujte se sa svojim liječnikom ili ljekarnikom prije nego počnete uzimati ibuprofen.

BlokMax LADY s hranom, pićem i alkoholom

Ovaj lijek je najbolje uzeti s hranom ili mlijekom kako ne bi došlo do iritacije želuca. Tijekom uporabe lijeka izbjegavajte alkoholna pića jer je veća vjerojatnost nuspojava.

Trudnoća, dojenje i plodnost

Lijek je namijenjen za ublažavanje menstrualnih bolova.

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 uzimati ovaj lijek ako ste u posljednja 3 mjeseca trudnoće jer bi mogao naštetiti Vašem nerođenom djetetu ili uzrokovati probleme pri porodu. Može uzrokovati tegobe bubrega i srca Vašeg nerođenog djeteta. Može utjecati na Vašu i djetetovu sklonost krvarenju i uzrokovati kašnjenje ili produljenje poroda. Ovaj lijek ne smijete uzimati tijekom prvih 6 mjeseci trudnoće osim ako nije apsolutno nužno i ako Vam to nije savjetovao Vaš liječnik. Ako Vam je u tom razdoblju potrebno liječenje ili tijekom razdoblja kada pokušavate ostati trudni, potrebno je primijeniti najnižu dozu tijekom najkraćeg mogućeg razdoblja. Od 20. tjedna trudnoće ovaj lijek može uzrokovati tegobe bubrega u Vašeg nerođenog djeteta ako se uzima dulje od nekoliko dana, što može dovesti do smanjene količine plodne vode koja okružuje bebu (oligohidramnij) ili suženja krvne žile (*ductus arteriosus*) u srcu djeteta. Ako Vam je potrebno liječenje dulje od nekoliko dana, Vaš liječnik može preporučiti dodatno praćenje.

Ovaj lijek pripada skupini lijekova koji imaju blagi utjecaj na ovulaciju te može doći do prolaznog smanjenja plodnosti kod žena koje prestaje nakon prekida primjene lijeka. Stoga, ukoliko imate problema sa začećem, obavijestite svog liječnika prije primjene ovoga lijeka.

Upravljanje vozilima i strojevima

Ovaj lijek može uzrokovati omaglicu, omamljenost, umor i smetnje vida. Te su nuspojave izraženije ako se uz lijek istovremeno konzumira alkohol. U slučaju pojave navedenih nuspojava, nemojte upravljati vozilima ili koristiti bilo koje alate i raditi na strojevima. Također nemojte obavljati poslove koji zahtijevaju potpunu pozornost.

BlokMax LADY tablete sadrže boje Sunset yellow FCF aluminium lake (E110) i Ponceau 4R aluminium lake (E124) koje mogu uzrokovati alergijske reakcije.

BlokMax LADY tablete sadrže glukozu. Ako Vam je liječnik rekao da ne podnosite neke šećere, obratite se liječniku prije uzimanja ovog lijeka.

BlokMax LADY tablete sadrže sojin lecitin. Ako ste alergični na kikiriki ili soju, nemojte uzimati ovaj lijek.

BlokMax LADY tablete sadrže manje od 1 mmol (23 mg) natrija po tableti, tj. zanemarive količine natrija.

3. Kako uzimati BlokMax LADY

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

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.).

Odrasle žene i adolescentice starije od 12 godina

Preporučena pojedinačna doza: 1-2 tablete.

Najkraći razmak između dvije primjene lijeka: 4-6 sati.

Najveća ukupna dnevna doza (za period od 24 sata) ne smije biti veća od 6 tableta (1200 mg ibuprofena).

Ovaj lijek nije namijenjen za primjenu u djece mlađe od 12 godina.

Bolesnici sa želučanim tegobama trebali bi uzimati tablete uz hranu.

Nemojte uzimati ovaj lijek dulje od 3 dana bez savjeta liječnika.

Obavezno se obratite liječniku ako se ne osjećate bolje ili ako se osjećate lošije nakon 3 dana.

Primjena u djece i adolescenata

Ovaj lijek nije namijenjen za primjenu u djece mlađe od 12 godina.

Tablete BlokMax LADY imaju urez na jednoj strani. Urez služi samo da Vam pomogne prelomiti tabletu ako je ne možete progutati cijelu.

Ako uzmete više BlokMax LADY nego što ste trebali

Ako ste uzeli više ovog lijeka 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 mogu uključivati mučninu, bol u trbuhu, povraćanje (prošarano krvlju), glavobolju, zujanje u ušima i smetnost. Pri visokim dozama zabilježeni su omamljenost, bol u prsnom košu, osjećaj lupanja srca, gubitak svijesti, konvulzije (uglavnom u djece), nekontrolirani pokreti oka, slabost i omaglica, krv u mokraći, osjećaj hladnoće po tijelu i problemi s disanjem.

Ostali simptomi predoziranja mogu uključivati proljev, krv u stolici, uzbuđenje, dezorijentaciju, nizak krvni tlak, plavičastu obojenost kože i sluznica (cijanoza), pojačanu sklonost krvarenju, zatajenje bubrega, oštećenje jetre i komu. U astmatičara može doći do pogoršanja astme.

Ako ste zaboravili uzeti BlokMax LADY

Ovaj se lijek može uzimati po potrebi, ovisno o poboljšanju simptoma. Ne uzimajte odjednom veću dozu od najveće pojedinačne doze (2 tablete).

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.

Prestanite uzimati ovaj lijek i odmah potražite liječničku pomoć ako primijetite bilo koju od sljedećih ozbiljnih nuspojava – možda će Vam trebati hitna medicinska pomoć:

- krv u stolici;
- crna stolica;
- povraćanje krvi ili crnih komadića koji izgledaju kao zrnca mljevene kave;
- oticanje lica, jezika i grla;

- poteškoće s gutanjem ili disanjem;
- koprivnjača.
- 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, multiformni eritem, Stevens-Johnsonov sindrom, toksična epidermalna nekroliza).
- rašireni osip, visoka tjelesna temperatura i povećani limfni čvorovi (DRESS sindrom).
- crveni, ljuskasti široko rasprostranjen osip s izbočinama ispod kože i mjehurićima praćen vrućicom. Ovi simptomi se uobičajeno pojavljuju na početku liječenja (akutna generalizirana egzantematozna pustuloza).
- bol u prsnom košu koji može biti znak potencijalno ozbiljne alergijske reakcije koja se zove Kounisov sindrom.

Prestanite uzimati ovaj lijek i recite svom liječniku ako primijetite nešto od sljedećeg:

- loša probava ili žgaravica;
- bol u truhu ili ostali neuobičajeni simptomi u truhu.

U nastavku su navedene ostale nuspojave koje se mogu pojaviti tijekom liječenja ibuprofenom, razvrstane prema učestalosti pojavljivanja.

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

- omaglica ili umor;
- gubitak teka, proljev, mučnina, povraćanje, vjetrovi, zatvor.

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

- nesаница;
- tjeskoba;
- osjećaj trnjenja;
- jaka pospanost;
- osip, svrbež;
- osjetljivost kože na svjetlo;
- poremećaji vida, problemi sa sluhom;
- upala jetre, žutilo kože ili očiju;
- kihanje, začepljen nos, curenje ili svrbež nosa (rinitis);
- čir na želucu ili dvanaesniku, puknuće stijenke u probavnom sustavu, upala stijenke želuca;
- male modrice na koži ili u unutrašnjosti usta, nosa ili ušiju;
- poteškoće u disanju, piskanje ili kašljanje, astma ili pogoršanje astme;
- glavobolja – ako se pojavi dok uzimate ovaj lijek, važno je ne uzeti nijedan drugi lijek za ublažavanje ove boli.

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

- gubitak vida;
- smanjena funkcija jetre;
- zujanje u ušima (tinitus);
- vrtoglavica;
- osjećaj deprimiranosti ili smetenost;
- zadržavanje tekućine (edem).

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

- zatajenje jetre;
- smanjena funkcija bubrega;
- upala gušterače;
- infekcija mozga koja se zove „nebakterijski meningitis“;
- promjene u krvnoj slici – prvi znakovi su: visoka temperatura, upala grla, oštećenje sluznice usne šupljine, simptomi slični gripi, osjećaj teškog umora, krvarenje iz nosa i kože;

Nepoznato (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka):

- produljeno vrijeme krvarenja;
- pogoršanje ulceroznog kolitisa ili Crohnove bolesti;

Sljedeće nuspojave su također zabilježene s NSAID-ovima:

- visok krvni tlak ili zatajenje srca;
- pogoršanje čireva u debelom crijevu.

Lijekovi kao što je ovaj lijek mogu biti povezani s malim povećanjem rizika od srčanog udara (infarkta) ili moždanog udara.

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 LADY

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

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

Čuvati na temperaturi ispod 25°C.

Nikada nemojte nikakve lijekove baciti 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 LADY sadrži

- Djelatna tvar je ibuprofen.
Jedna filmom obložena tableta sadrži 200 mg ibuprofena (što odgovara 342 mg ibuprofen-DL-lizina).
- Drugi sastojci su:
Jezgra: silicirana mikrokristalična celuloza, kopovidon, umrežena karmelozanatrij, bezvodni koloidni silicijev dioksid, magnezijev stearat, talk.
Film ovojnica:
Opadry II 57U34579 pink: hipromeloza, polidekstroza, talk, maltodekstrin, trigliceridi srednje duljine lanca, titanijev dioksid (E171), boja Ponceau 4R aluminium lake (E124), boja Sunset yellow FCF aluminium lake (E110), boja Indigo carmine aluminium lake (E132) i
Opadry fx 62W28547 silver: natrijeva karboksimetilceluloza, maltodekstrin, glukoza, mica perlescirajući pigment (mica/titanijev dioksid) (E555/E171), sojin lecitin.

Kako BlokMax LADY izgleda i sadržaj pakiranja

BlokMax LADY su pastelno ružičaste, sjajne, duguljaste, bikonveksne filmom obložene tablete s urezom na jednoj strani. Urez služi samo kako bi se olakšalo lomljenje tablete radi lakšeg gutanja, a ne da bi se podijelila na jednake doze.

10 (1x10) tableta u PVC/Al blisteru, u kutiji.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

Nositelj odobrenja:

Alkaloid d.o.o.
Slavonska avenija 6 A
10 000 Zagreb
Tel: +385 1 63 11 920
Fax: +385 1 63 11 922
e-mail: alkaloid@alkaloid.hr

Proizvođač:

ALKALOID-INT d.o.o.
Šlandrova ulica 4
1231 Ljubljana – Črnuče, Slovenija

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje bez recepta, u ljekarni i u specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima.

Ova uputa je posljednji put revidirana u veljači 2024.