

Uputa o lijeku: Informacije za korisnika

BlokMAX 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 propisano u ovoj uputi ili kako Vam je rekao Vaš liječnik ili ljekarnik.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, 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 te nakon 5 dana liječenja boli (za odrasle).

Što se nalazi u ovoj uputi

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

1. Što je BlokMAX i za što se koristi

Ovaj lijek sadrži ibuprofen. Ibuprofen pripada skupini lijekova poznatoj pod nazivom nesteroidni protuupalni lijekovi (NSAIL-ovi) koji ublažavaju bol, smanjuju oticanje i snižavaju temperaturu kad imate vrućicu.

BlokMAX se primjenjuje za kratkotrajno simptomatsko liječenje:

- blagih do umjerenih bolova (glavobolje, zubobolje, menstrualnih bolova, bolova u mišićima i ledima);
- vrućice;
- groznice i simptoma prehlade i gripe.

2. Što morate znati prije nego počnete uzimati BlokMAX

Nemojte uzimati BlokMAX:

- ako ste alergični na ibuprofen ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.);
- ako ste ikad imali nedostatak zraka, astmu, curenje nosa, oticanje ili osip nakon uzimanja acetilsalicilatne kiseline ili drugih sličnih lijekova protiv bolova (NSAIL-ova);
- ako uzimate druge NSAIL lijekove protiv bolova ili acetilsalicilatnu kiselinu u dozi većoj od 75 mg na dan;
- ako imate (ili ste dva ili više puta imali) čir na želucu ili dvanaesniku ili krvarenje iz želuca;
- ako imate ili ste ikad imali krvarenje iz probavnog sustava ili perforaciju (puknuće stijenke) povezanu s prethodnom primjenom NSAIL-ova;
- ako imate teško zatajenje jetre, bubrega ili srca;
- ako imate bolest zbog koje možete biti skloniji krvarenju;

- ako patite od značajne dehidracije (uzrokovane povraćanjem, proljevom ili nedovoljnim unosom tekućine);
- ako patite od krvarenja u mozgu (cerebrovaskularnog krvarenja) ili drugog aktivnog krvarenja;
- ako ste mlađi od 12 godina;
- ako ste u posljednja 3 mjeseca trudnoće.

Ako niste sigurni odnosi li se nešto od gore navedenog na Vas, razgovarajte sa svojim liječnikom ili ljekarnikom.

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije nego uzmete BlokMAX:

- ako imate ili ste imali astmu ili alergijsku bolest jer se može javiti otežano disanje;
- ako imate problema s bubrežima ili jetrom;
- ako imate ili ste ikada imali visok krvni tlak ili zatajenje srca;
- ako imate ili ste ikada imali poremećaje želuca ili crijeva (uključujući ulcerozni kolitis ili Crohnovu bolest);
- ako imate sistemski eritematozni lupus (SLE) ili miješanu bolest vezivnog tkiva – bolesti koje zahvaćaju imunosni sustav i uzrokuju bolove u zglobovima, promjene na koži i poremećaje drugih organa;
- ako uzimate druge NSAIL-ove. Istodobna primjena s drugim NSAIL-ovima, uključujući selektivne inhibitore ciklooksigenaze 2, povećava rizik od nuspojava (pogledajte dio "Drugi lijekovi i BlokMAX" niže u tekstu) i treba se izbjegavati;
- imate poremećaje stvaranja krvnih stanica;
- ako ste nedavno imali veći kirurški zahvat;
- ako imate vodene kozice;
- ako imate infekciju – vidjeti dio „Infekcije“ u nastavku;
- ako imate urođeni poremećaj crvenog krvnog pigmenta hemoglobina (porfiriju);
- ako planirate trudnoću (za više informacija pogledajte "Trudnoća, dojenje i plodnost" niže u tekstu);
- ako ste u prvih šest mjeseci trudnoće;
- ako dojite.

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 (3 dana za adolescente, a u odraslih 3 dana u slučaju vrućice ili 5 dana kod liječenja boli).

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

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

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

Ozbiljne kožne reakcije

Ozbiljne kožne reakcije uključujući eksfolijativni 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 BlokMAX i potražite liječničku pomoć ako primijetite bilo koji od simptoma povezanih s tim ozbiljnim kožnim reakcijama opisanima u dijelu 4.

Infekcije

BlokMAX može prikriti znakove infekcija kao što su vrućica i bol. Stoga je moguće da BlokMAX 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.

Postoji rizik od oštećenja funkcije bubrega u dehidrirane djece, adolescenata i starijih osoba.

Nuspojave se mogu svesti na najmanju mjeru ako se primjenjuje najmanja djelotvorna doza tijekom što kraćeg razdoblja. Starije osobe imaju povećan rizik od nuspojava.

Drugi lijekovi i BlokMAX

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

BlokMAX može utjecati na druge lijekove ili oni mogu utjecati na njega. Na primjer:

- acetilsalicilatna kiselina ili drugi NSAIL-ovi – mogu povećati rizik od čireva ili krvarenja probavnog sustava;
- digoksin (za zatajenje srca) – može se pojačati djelovanje digoksina;
- glukokortikoidi (lijekovi koji sadrže kortizon ili tvari slične kortizonu) – mogu povećati rizik od čireva ili krvarenja probavnog sustava;
- acetilsalicilatna kiselina (mala doza – do 75 mg na dan) – učinak razrjeđivanja krvi može biti smanjen;
- lijekovi koji su antikoagulansi (tj. razrjeđuju krv/sprječavaju zgrušavanje krvi, primjerice acetilsalicilatna kiselina, varfarin, tiklopidin) – ibuprofen može pojačati djelovanje ovih lijekova i povećati rizik od krvarenja probavnog sustava;
- selektivni inhibitori ponovne pohrane serotonina (lijekovi koji se koriste za depresiju) – mogu povećati rizik od krvarenja probavnog sustava;
- litij (lijek za manično-depresivni poremećaj i depresiju) – mogu se pojačati učinci litija;
- lijekovi koji snižavaju visoki krvni tlak (ACE inhibitori poput kaptopril, beta blokatori poput atenolola, antagonisti angiotenzin II receptora kao što je losartan) i lijekovi za izmokravanje (diuretiči) – ibuprofen može smanjiti djelovanje ovih lijekova, a rizik za bubrege može biti povećan;
- diuretiči koji štede kalij – to može dovesti do visokih razina kalija u krvi;
- metotreksat (lijek za rak i reumatizam) – djelovanje metotreksata se može pojačati;
- lijekovi za dijabetes (takozvana sulfonilureja);
- takrolimus i ciklosporin (imunosupresivni lijekovi) – može doći do oštećenja bubrega;
- mifepriston (za prekid trudnoće) – djelovanje mifepristona može biti smanjeno;
- zidovudin (lijek za liječenje HIV-a/AIDS-a) – primjena ibuprofena može dovesti do povećanog rizika od krvarenja u zglobove ili krvarenja koje dovodi do oticanja u HIV pozitivnih hemofiličara;
- kinolonski antibiotici – može se povećati rizik od konvulzija;
- aminoglikozidni antibiotici;
- vorikonazol ili flukonazol – koriste se za liječenje gljivičnih infekcija;
- kolestiramin – koristi se za snižavanje kolesterolja;
- Ginkgo biloba – biljni lijek koji se često koristi za demenciju.

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

BlokMAX s hranom, pićem i alkoholom

Osobama s osjetljivim želucem preporučuje se uzimanje lijeka BlokMAX s hranom. Konzumacija alkohola povećava rizik od nuspojava.

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 uzimati BlokMAX u posljednja 3 mjeseca 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 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 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 se lijek može primijeniti tijekom dojenja ako se primjenjuje u preporučenoj dozi kroz najkraće moguće vrijeme.

BlokMAX pripada skupini lijekova koji mogu štetno djelovati na plodnost u žena. Učinak se povlači nakon prestanka uzimanja lijeka. Nije vjerojatno da će BlokMAX, ako se uzima povremeno, utjecati na mogućnost začeća, no ipak prije uzimanja ovog lijeka recite svom liječniku ako imate problema sa začećem.

Upravljanje vozilima i strojevima

Tijekom kratkotrajne primjene i pri preporučenim dozama ovaj lijek ne utječe ili zanemarivo utječe na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima. Ako imate nuspojave kao što su umor, omaglica i smetnje vida, nemojte upravljati vozilima ni raditi sa strojevima. Konzumacija alkohola povećava rizik od ovih nuspojava.

BlokMAX sadrži laktuzu

Ako Vam je vaš liječnik rekao da ne podnosite neke šećere, obratite se liječniku prije uzimanja ovog lijeka.

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

3. Kako uzimati BlokMAX

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

Osobama s osjetljivim želucem preporučuje se uzimanje lijeka BlokMAX s hranom.

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.).

Odrasli i adolescenti u dobi od 12 godina i stariji

Uzmite 1 ili 2 tablete (200 ili 400 mg ibuprofena) s vodom. Tablete uzmite prema potrebi, do najviše tri puta na dan. Razdoblje između doza treba biti 4 – 6 sati.

Nemojte uzeti više od 2 tablete (400 mg ibuprofena) odjednom.
Nemojte uzeti više od 6 tableta (1200 mg ibuprofena) tijekom 24 sata.

Primjena u djece

Nemojte davati djeci mlađoj od 12 godina. Drugi oblici ovog lijeka mogu biti prikladniji za djecu, pitajte svog liječnika ili ljekarnika.

Osobe koje imaju probleme s jetrom ili bubrežima

Ako imate problema s jetrom ili bubrežima, Vaš će Vam liječnik reći točnu dozu koju trebate uzimati. To će biti najmanja moguća doza.

Starije osobe (iznad 65 godina)

Ako ste starija osoba, Vaš će Vam liječnik reći točnu dozu koju trebate uzimati. To će biti najmanja moguća doza.

Trajanje liječenja

Ovaj lijek je namijenjen samo za kratkotrajnu primjenu.

Ne bi trebali uzimati BlokMAX dulje od 3 dana ako imate vrućicu ili 5 dana za liječenje boli, osim ako Vam Vaš liječnik ne kaže drugačije. Ako simptomi ne prolaze ili se pogoršaju, obratite se svom liječniku. Ako se, u adolescenata u dobi od 12 do 18 godina, simptomi pogoršaju, ili je ovaj lijek potreban dulje od 3 dana, obratite se liječniku.

Ako uzmete više lijeka BlokMAX nego što ste trebali

Ako ste uzeli više lijeka BlokMAX 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 trbuhi, glavobolju, proljev, zvonjenje u ušima, povraćanje (prošarano krvlju), krv u stolici, smetenost i nekontrolirane pokrete oka. Pri visokim dozama zabilježeni su pospanost, uznemirenost, dezorientacija, bol u prsnom košu, osjećaj lupanja srca, nizak krvni tlak, plavičasta obojenost kože i sluznica (cijanoza), gubitak svijesti, koma, konvulzije (uglavnom u djece), pojačana 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 zatajenje bubrega i jetre. U astmatičara može doći do pogoršanja astme.

Ako ste zaboravili uzeti BlokMAX

Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadiли zaboravlјenu dozu.

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

4. Moguće nuspojave

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

Nuspojave se mogu svesti na najmanju mjeru uzimanjem najmanje doze kroz najkraće vrijeme potrebno za olakšanje simptoma. Starije osobe koje koriste ovaj lijek imaju povećan rizik od razvoja problema povezanih s nuspojavama.

Lijekovi kao što je BlokMAX mogu biti povezani s malo povećanim rizikom od srčanog udara ("infarkta miokarda") ili moždanog udara.

Nemojte uzimati ovaj lijek ako uzimate acetilsalicilatnu kiselinu u dozama većim od 75 mg na dan. Ako uzimate male doze acetilsalicilatne kiseline (do 75 mg na dan) razgovarajte sa svojim liječnikom ili ljekarnikom prije uzimanja lijeka BlokMAX.

Prestanite uzimati lijek i odmah se obratite svom liječniku ili otidite na odjel hitne pomoći najbliže bolnice ako se javi bilo što od sljedećeg:

- oticanje lica, jezika ili grla, otežano disanje, ubrzano kucanje srca, pad krvnog tlaka koji vodi do šoka [znakovi vrlo rijetke, ali ozbiljne alergijske reakcije]. To se može dogoditi čak i pri prvoj primjeni ovog lijeka.
- neobjašnjivo zviždanje u plućima ili nedostatak zraka [napadaji astme, moguće s padom krvnog tlaka, pogoršanje astme].
- crvenaste mrlje na trupu u ravnini kože, u obliku mete ili kružnog oblika, često s mjeđurićima 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].
- raširen osip, visoka tjelesna temperatura i povećani limfni čvorovi i povećanje razine eozinofila (vrsta bijelih krvnih stanica) [sindrom DRESS].
- crveni, ljuškasti široko rasprostranjen osip s izbočinama ispod kože i mjeđurićima uglavnom lokaliziran na naborima kože, trupu i gornjim udovima popraćen vrućicom na početku liječenja [akutna generalizirana egzantematozna pustuloza]. Učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka.
- vrućica, grlobolja, površinske ranice u ustima, simptomima sličnim kao u gripe, teški umor, krvarenja po koži i iz nosa [agranulocitoza, poremećaji stvaranja krvnih stanica]. Vaš će Vam liječnik trebati provjeriti broj krvnih stanica u krvi.
- bol u prsnom košu koja može biti znak potencijalno ozbiljne alergijske reakcije koja se zove Kounisov sindrom.

PRESTANITE UZIMATI lijek i potražite hitnu medicinsku pomoć ako bilo kada tijekom liječenja primijetite sljedeće:

- tragovi krvi u stolicu;
- crnu katranastu stolicu;
- povraćanje bilo kakve krvi ili tamnog sadržaja koji izgleda kao talog kave.

PRESTANITE UZIMATI lijek i obratite se svom liječniku ako primijetite:

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

- Žgaravicu, bol u trbuhu, otežanu probavu

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

- Zamagljen vid ili neki drugi problemi s očima
- Reakcije preosjetljivosti kao što su koprivnjača, osip na koži, svrbež, napadaji astme (ponekad uz nizak krvni tlak)
- Osjetljivost na svjetlost

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

- Slabljenje vida

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

- Iznenadno nakupljanje tekućine u plućima uz otežano disanje, visok krvni tlak, zadržavanje vode i dobivanja na težini

Recite svom liječniku ako osjetite bilo koju od niže navedenih nuspojava:

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

- Poremećaji u probavnom sustavu kao što su proljev, mučnina, povraćanje, vjetrovi, zatvor
- Glavobolja, pospanost, omaglica, nemir, nesanica, razdražljivost, vrtoglavica
- Mikroskopska krvarenja iz crijeva što može dovesti do anemije
- Umor

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

- Čir u probavnom sustavu s perforacijom ili bez nje
- Komplikacije divertikula u debelom crijevu (perforacija ili fistula)
- Čirevi u ustima i upala
- Upala sluznice želuca
- Curenje nosa
- Otežano disanje (bronhospazam)
- Tjeskoba
- Bockanje i trnjenje
- Poteškoće sa sluhom
- Astma
- Akutna upala jetre, žućasta obojenost kože ili bjeloočnica, oštećenje funkcije jetre

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

- Depresija, smetenost, halucinacije
- Sindrom sličan lupusu
- Oštećenje jetre
- Edem

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

- Neugodan osjećaj lutanja srca, zatajenje srca, srčani udar ili visoki krvni tlak
- Zvonjenje ili zujanje u ušima
- Upala jednjaka ili gušterače
- Suženje crijeva
- Zatajenje jetre
- Upala moždane ovojnica (bez bakterijske infekcije)
- Oštećenje tkiva bubrega
- Problemi s bubrežima uključujući upalu bubrega i zatajenje bubrega
- Gubitak kose

Nepoznato (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka)

- Pogoršanje čireva u debelom crijevu i Crohnove bolesti (bolest crijeva)

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. Ovo uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava navedenog u [Dodatku V](#).

Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati BlokMAX

Ovaj lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

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

Lijek ne zahtijeva posebne uvjete čuvanja.

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 sadrži

- Djelatna tvar je ibuprofen. Svaka tableta sadrži 200 mg ibuprofena.
- Drugi sastojci su:

Jezgra tablete: kukuruzni škrob, laktoza hidrat, mikrokristalična celuloza, umrežena karmelozanatrij (E468); bezvodni koloidni silicijev dioksid, gliceroldibehenat.

Film ovojnica: hipromeloza (E464), titanijev dioksid (E171), makrogol 400/PEG (E1521).

Kako BlokMAX izgleda i sadržaj pakiranja

BlokMAX su duguljaste, bikonveksne, bijele do skoro bijele filmom obložene tablete. Dimenzije svake tablete su približno 14,5 x 6,5 mm.

Filmom obložene tablete pakirane su u blistere od tvrde, prozirne PVC/Al folije ili alternativno u blistere sigurne za djecu od bijele neprozirne PVC/Al folije ojačane PET slojem. Svaki blister sadrži 10 tableta. Oslikana kartonska kutija s 1 (10 tableta) ili 2 (20 tableta) blistera i uputom o lijeku.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i 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

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 je odobren u državama članicama Europskog gospodarskog prostora (EGP) pod sljedećim nazivima:

Bugarska	BlokMAX 200 mg film-coated tablets
Hrvatska	BlokMAX 200 mg filmom obložene tablete
Slovenija	IBUPROFEN Alkaloid-INT 200 mg filmsko obložene tablete

Način i mjesto izdavanja lijeka

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

Ova uputa je zadnji puta revidirana u studenom 2024.