

БЪЛГАРСКАТА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Листовка: информация за потребителя	
БлокМАКС® форте 400 mg филмирани таблетки BloMAX® forte 400 mg film-coated tablets	
Ибупрофен (Ibuprofen)	
Лот № 20160131	Дата на издаване № 85/44/КМ-43412
	30-10-2018

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

Винаги приемайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия фармацевт.
- Ако получите никакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.
- Ако след 3 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ (за юноши).
- Ако след 3 дни с висока температура или 5 дни с болка не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ (за възрастни).

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява БлокМАКС форте и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете БлокМАКС форте
3. Как да приемате БлокМАКС форте
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате БлокМАКС форте
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява БлокМАКС форте и за какво се използва

Това лекарство съдържа ибупрофен. Ибупрофен принадлежи към група лекарства, известни като нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС), които облекчават болката, намаляват отока и понижават температурата, когато имате висока температура.

БлокМАКС форте се използва за краткосрочно симптоматично лечение на:

- лека до умерена болка (главоболие, зъббол, менструални болки, мускулна болка и болка в гърба)
- повищена температура
- втискане и симптоми на простуда и грип

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете БлокМАКС форте

Не приемайте БлокМАКС форте:

- ако сте алергични към ибупрофен или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);
- ако някога сте страдали от недостиг на въздух, астма, хрема, появя на оток или уртикария след използване на ацетилсалицилова киселина или други подобни болкоуспокояваници (НСПВС);
- ако приемате други НСПВС или ацетилсалицилова киселина с дневна доза над 75 mg
- ако имате (или са имали два или повече епизода на) стомашна или дуodenalna кървоточинка
- ако имате или някога сте имали стомашно-чревно кървене или перфорирана сързан
- предишна употреба на НСПВС;



- ако имате тежко чернодробна, бъбречна или сърдечна недостатъчност;
- ако имате заболяване, което може да увеличи вероятността за кървене;
- ако страдате от значителна дехидратация (причинена от повръщане, диария или недостатъчен прием на течности);
- ако страдате от кървене в мозъка (мозъчно-съдово кървене) или друго активно кървене;
- ако сте на възраст под 12 години;
- ако сте в последните 3 месеца на бременността.

Ако не сте сигурни дали някое от горните се отнася до Вас, консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете БлокМАКС форте:

- ако имате или сте имали астма или алергично заболяване, тъй като може да възникне недостиг на въздух;
- ако имате проблеми с бъбреците или черния дроб;
- ако имате или сте имали високо кръвно налягане или сърдечна недостатъчност;
- ако имате или сте имали stomashni или чревни нарушения (включително и улцерозен колит или болест на Крон);
- ако имате системен лупус еритематозус (СЛЕ) или смесена съединителнотъканна болест – болести, които засягат имунната система, причинявайки болки в ставите, промени по кожата и нарушения на други органи;
- Ако приемате други НСПВС. Използването със съществуващи НСПВС, включително специфични инхибитори на циклооксигеназа-2, увеличава риска от нежелани реакции (вж. раздел „Други лекарства и БлокМАКС форте“ по-долу) и трябва да се избягва;
- ако имате смущения в образуването на кръвните клетки;
- ако току-що сте прекарали голяма операция;
- ако имате варицела;
- ако имате наследствено нарушение на червения кръвен пигмент хемоглобин (порфирия);
- ако планирате бременност (вж. „Бременност, кърмене и фертилитет“ по-долу за повече информация);
- ако сте в първите шест месеца на бременността;
- ако кърмите.

Противовъзпалителни/болкоуспокояващи лекарства като ибупрофен може да бъдат свързани с леко повишен риск от сърдечен удар или инсулт, особено когато се използват във високи дози. Не превишавайте препоръчваната доза или продължителността на лечението (3 дни за юноши, 3 дни при висока температура или 5 дни при лечение на болка при възрастни).

Трябва да обсъдите лечението си с Вашия лекар или фармацевт преди приемане на БлокМАКС форте, ако:

- имате сърдечни проблеми, включително сърдечна недостатъчност, стенокардия (гръден болка) или ако сте имали сърдечен пристъп, поставяне на байпас, периферна артериална болест (лошо кръвообращение в краката или стъпалата поради стеснени или блокирани артерии) или какъвто и да е тип инсулт (включително мини-инсулт или преходна ишемична атака „ПИА“).
- имате високо кръвно налягане, диабет, висок холестерол, имате фамилна анамнеза за сърдечно заболяване или инсулт, или ако пушите.

При употребата на НСПВС има много редки съобщения за потенциално животоугрозящи кожни обриви (ексфолиативен дерматит, синдром на Stevens-Johnson, токсична епидермална некролиза). Пациентите са с по-висок риск от такива реакции по време на първия месец на лечението. Спрете приема на БлокМАКС форте и говорете с Вашия лекар или фармацевт, ако забележите обрив по кожата, лезии по лигавиците или всякакви други признаки на алергични реакции.



Има риск от бъбречна увреждане при дехидратирани деца, юноши и хора в старческа възраст.

Нежеланите реакции могат да бъдат сведени до минимум, като се използва минималната ефективна доза за най-краткия период от време. Пациентите в старческа възраст са с повишен риск от нежелани реакции.

Други лекарства и БлокМАКС форте

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

БлокМАКС форте може да повлияе или да се повлияе от някои други лекарства. Например:

- ацетилсалицилова киселина или други НСПВС – тъй като те могат да увеличат риска от стомашно-чревни язви или кървене;
- дигоксин (за сърдечна недостатъчност) – тъй като ефектът на дигоксина може да бъде засилен;
- глюкокортикоиди (лекарствени продукти, съдържащи кортизон или подобни на кортизон вещества) – тъй като това може да увеличи риска от стомашно-чревни язви или кървене;
- ацетилсалицилова киселина (ниска доза – до 75 mg дневно) – тъй като ефектът на разреждане на кръвта може да бъде нарушен;
- лекарства, които са антикоагуланти (т.е. разреждат кръвта/предотвратяват съсирването като напр. ацетилсалицилова киселина, варфарин, тиклопидин) – тъй като ибупрофен може да засили ефектите от тези лекарства и може да увеличи риска от стомашно-чревно кървене;
- селективни инхибитори на обратното захващане на серотонина (лекарства, използвани за лечение на депресия) – тъй като това може да увеличи риска от стомашно-чревно кървене;
- литий (лекарство за маниакално депресивно заболяване и депресия) – тъй като ефектът на лития може да бъде засилен;
- лекарства, които понижават високото кръвно налягане (ACE-инхибитори като каптоприл, бета-блокери като атенолол, ангиотензин-II рецепторни антагонисти като лосартан) и таблетки за отводняване (диуретици) – тъй като ибупрофен може да намали ефектите на тези лекарства и може да съществува възможно повишен риск за бъбреците;
- калий-съхраняващи диуретици – тъй като това може да доведе до високи нива на калий в кръвта;
- метотрексат (лекарство за рак или ревматизъм) – тъй като ефектът на метотрексат може да бъде засилен;
- лекарства за диабет (т. нар. сулфанилурейни производни);
- таクロнимус и циклоспорин (имуносупресивни лекарства) – тъй като може да възникне бъбречно увреждане;
- мифепристон (за прекъсване на бременност) – тъй като ефектът на мифепристон може да бъде намален;
- зидовудин (лекарство за лечение на HIV /СПИН) – тъй като употребата на ибупрофен може да доведе до повишен риск от кървене в ставите или кървене, което води до подуване при HIV (+) хемофилици;
- хинолонови антибиотици – тъй като рисът за гърчове може да се повиши;
- аминогликозидни антибиотици;
- вориконазол или флуконазол – използвани за гъбични инфекции;
- холестирамин – използван за понижаване на холестерола;
- гинко билоба – билково лекарство, често използвано при деменция.

Някои други лекарства могат да повлият или да се повлият от лечението с БлокМАКС форте. Следователно винаги трябва да търсите съветите на Вашия лекар или фармацевт, преди да използвате БлокМАКС форте с други лекарства.



БлокМАКС форте с храна, напитки и алкохол

Препоръчително е пациентите с чувствителни стомаси да приемат БлокМАКС форте с храна. Консумацията на алкохол увеличава риска от нежелани реакции.

Бременност, кърмене и фертилитет

Ако сте бременна или кърмите, смятайте, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство. Не приемайте това лекарство през последните 3 месеца на бременността. Избягвайте употребата на това лекарство в първите 6 месеца на бременността, освен ако лекарят не Ви съветва друго.

Само малки количества ибупрофен и неговите разпадни продукти преминават в кърмата. Това лекарство може да се приема по време на кърмене, ако се използва при препоръчителната доза и за възможно най-кратко време.

БлокМАКС форте принадлежи към група лекарства, които могат да увредят фертилитета при жените. Този ефект е обратим при спиране на приема на лекарството. Малко вероятно е БлокМАКС форте, използван от време на време, да засегне шансовете Ви за забременяване, въпреки това информирайте Вашия лекар, преди да приемете това лекарство, ако имате проблеми със забременяването.

Шофиране и работа с машини

При краткосрочна употреба и в препоръчителната доза това лекарство повлиява малко или не повлиява способността за шофиране и работа с машини. Ако се появят нежелани реакции като умора, замайване, сънливост и зрителни нарушения, не шофирайте и не работете с машини. Консумацията на алкохол увеличава риска от тези нежелани реакции.

БлокМАКС форте съдържат лактоза.

Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, посъветвайте се с него преди да вземете този лекарствен продукт.

3. Как да приемате БлокМАКС форте

Винаги приемайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Препоръчително е пациентите с чувствителни стомаси да приемат БлокМАКС форте с храна.

Възрастни и юноши на 12 години и по-възрастни:

Приемайте по 1 таблетка (400 mg ибупрофен) с вода до три пъти на ден според нуждите. Оставете поне 4–6 часа между дозите.

Не приемайте повече от 1 таблетка (400 mg ибупрофен) едновременно.

Не приемайте повече от 3 таблетки (1200 mg ибупрофен) за 24-часа.

Делителната черта е само за улесняване на счупването на таблетката, ако Ви е трудно да погълнете цялата таблетка.

Употреба при деца

Не давайте на деца на възраст под 12 години. Друга(и) форма(и) на това лекарство може да са по-подходящи за деца; попитайте вашия лекар или фармацевт.

Хора с чернодробни или бъбречни проблеми

Ако имате чернодробни или бъбречни проблеми, Вашият лекар ще Ви каже правилната доза, която да приемате. Това ще бъде най-ниската възможна доза.



Пациенти в старческа възраст (над 65 години)

Ако сте в старческа възраст, Вашият лекар ще Ви каже правилната доза, която да приемате. Това ще бъде най-ниската възможна доза.

Продължителност на лечението

Този продукт е предназначен само за краткосрочно използване. Трябва да приемате най-ниската доза, която е необходима за облекчаване на симптомите, за най-краткото време. Не трябва да приемате БлокМАКС форте за повече от 3 дни, ако имате висока температура, или 5 дни за лечение на болка, освен ако Вашият лекар не Ви каже. Ако симптомите не изчезнат или се влошат, консултирайте се с Вашия лекар.

Ако при юноши на възраст 12–18 години симптомите се влошат или ако се изисква приемане на този продукт за повече от 3 дни, консултирайте се с лекар.

Ако сте приели повече от необходимата доза БлокМАКС форте

Ако сте приели БлокМАКС форте повече от необходимата доза или ако лекарството случайно е било прието от деца, веднага се свържете с лекар или най-близката болница, за да получите мнение за риска и съвет за действие, което трябва да се предприеме.

Симптомите могат да включват гадене, болка в stomахa, главоболие, диария, звънене в ушите, повръщане (примесено с кръв), кръв в изпражненията, обърканост и бързи неволеви движения на очите. При високи дози е съобщавано за сънливост, възбуда, дезориентация, болка в гърдите, сърцебиене, ниско кръвно налягане, синьо оцветяване на кожата и лигавиците (цианоза), загуба на съзнание, кома, гърчове (главно при деца), повишена склонност към кървене, кръв в урината, слабост и замаяност, усещане за студ и проблеми с дишането. При астматици може да възникне влошаване на астмата.

Ако сте пропуснали да приемете БлокМАКС форте

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако имате никакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Нежеланите реакции могат да бъдат намалени до минимум чрез приемане на най-ниската доза, необходима за облекчаване на симптомите, за най-краткото време. Хората в старческа възраст, които използват този продукт, са с повишен риск от развитие на проблеми, свързани с нежелани реакции.

Лекарства като БлокМАКС форте могат да бъдат свързани с леко повишен риск от сърден удар (миокарден инфаркт) или инсулт.

Не приемайте това лекарство, ако приемате ацетилсалцицилова киселина в дози над 75 mg дневно. Ако приемате ниска доза ацетилсалцицилова киселина (до 75 mg дневно), консултирайте с Вашия лекар или фармацевт преди да приемете БлокМАКС форте.

Ако възникне някоя от следните нежелани реакции, спрете приема на това лекарство и се консултирайте с Вашия лекар незабавно или отидете в спешното отделение на най-близката болница:



- **Признаци на много рядка (може да засегне до 1 на 10 000 души), но сериозна алергична реакция** като подуване на лицето, езика или гърлото, затруднено дишане, забързана сърдечна дейност, спад в кръвното налягане, което води до шок. Тези реакции могат да се развитят дори при първата употреба на това лекарство.
- **Астматични атаки** (евентуално със спадане на кръвното налягане), влошаване на астма, необясними свиркащи хрипове или задух.
- **Тежки много редки кожни реакции** (могат да засегнат до 1 на 10 000 души) като обриви, покриващи цялото тяло, обелване, образуване на мехури или лющене на кожата (напр. синдром на Stevens-Johnson, токсична епидермална некролиза).
- **Тежка кожна реакция, известна като DRESS синдром** (честотата не може да бъде определена от наличните данни). Симптомите на DRESS включват: кожен обрив, повишена температура, подуване на лимфните възли и повишаване на еозинофилите (вид бели кръвни клетки).
- **Нарушения на образуването на кръвни клетки** (агранулоцитоза със симптоми като висока температура, възпалено гърло, повърхностни язви в устата, грипоподобни симптоми, тежка умора, кървене от носа и кожата). Вашият лекар ще трябва да провери количеството на кръвните клетки в кръвта.

Ако страдате от някое от следните по време на лечението, СПРЕТЕ ПРИЕМА на лекарството и потърсете незабавно медицинска помощ:

- Кръв в изпражненията
- Катранено черни изпражнения
- Повръщане на кръв или тъмни частици, които изглеждат като мляно кафе

СПРЕТЕ ПРИЕМА на лекарството и информирайте Вашия лекар, ако получите:

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души):

- Киселини, коремна болка, нарушено храносмилане

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души):

- Замъглено зрение или други очни проблеми
- Реакции на свръхчувствителност като уртикария, кожен обрив, сърбеж, астматични атаки (понякога с ниско кръвно налягане)
- Чувствителност към светлина

Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 души):

- Загуба на зрение

Много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 души):

- Внезапно напълване на белите дробове с вода, което води до затруднено дишане, високо кръвно налягане, задържане на вода и увеличаване на теглото

Иформирайте Вашия лекар, ако получите някоя от следните нежелани реакции:

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души):

- Смущения в храносмилателния тракт като диария, гадене, повръщане, газове, запек
- Главоболие, съниливост, замайване, възбуда, безсъние, раздразнителност, световъртеж
- Микроскопично кървене от червата, което може да доведе до анемия
- Умора

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души):

- Язва на храносмилателния тракт със или без перфорация
- Усложнения с дивертикули на дебелото черво (перфорация или фистула)
- Язви и възпаление в устата
- Възпаление на лигавицата на stomaka



- Хрема
- Затруднено дишане (бронхоспазъм)
- Тревожност
- Мравучкане/Боцкане
- Намален слух
- Астма
- Остро възпаление на черния дроб, жълтениково оцветяване на кожата или бялото на очите, чернодробна дисфункция

Редки (може да засегнат до 1 на 1 000 души):

- Депресия, объркване, халюцинации
- Лупус еритематозус синдром
- Увреждане на черния дроб
- Оток

Много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 души):

- Неприятно усещане на ударите на сърцето, сърдечна недостатъчност, инфаркт или високо кръвно налягане
- Звънене или шум в ушите
- Възпаление на хранопровода или панкреаса
- Стесняване на червата
- Чернодробна недостатъчност
- Възпаление на мозъчната мембра (без бактериална инфекция)
- Увреждане на бъбрецната тъкан
- Бъбрецни проблеми, включително възпаление на бъбреците и бъбречна недостатъчност
- Косопад

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

- Влошаване на язви на дебелото черво и болест на Крон (заболяване на червата)

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

Тел.: +359 2 8903417

уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате БлокМАКС форте

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка след „Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Този лекарство не изисква специални условия за съхранение.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация



Какво съдържа БлокМАКС форте

- Активното вещество е ибупрофен. Всяка таблетка съдържа 400 mg ибупрофен.
- Другите съставки са:

Ядро на таблетката: царевично нишесте, лактозаmonoхидрат, микрокристална целулоза,

кроскармелоза натрий (E468), силициев диоксид, колоиден безводен, глицерол диглицерин

Филмово покритие: хипромелоза (E464), титанов диоксид (E171), макрогол MW400/PEG (E1521)

Как изглежда БлокМАКС форте и какво съдържа опаковката

БлокМАКС форте са продълговати, двойно-изпъкнали, бели до почти бели филмирани таблетки с делителна черта от едната страна. Размерите на всяка таблетка са приблизително 20 mm x 8 mm.

Делителната черта е само за улесняване на счупването за по-лесно погълдане, а не за разделяне на равни дози.

Филмирани таблетки са опаковани в блистер от твърдо, прозрачно PVC/Al фолио или в алтернативно, защитено от деца, бяло непрозрачно PVC/Al фолио, подсилено със слой от PET. Всеки блистер съдържа 10 таблетки.

Литографирана картонена кутия с 1 (10 таблетки) блистер или 2 (20 таблетки) блистера и листовка.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба и производител

ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, 1231 Ljubljana - Črnuče

Словения

тел.: + 386 1 300 42 90

факс: + 386 1 300 42 91

email: info@alkaloid.si

Този лекарствен продукт е разрешен за употреба в държавите членки на ЕИП под следните имена:

България: БлокМАКС форте 400 mg филмирани таблетки

BlokMAX forte 400 mg film-coated tablets

Великобритания: IBUPROFEN 400 mg film-coated tablets

Испания: BYNER 400 mg comprimidos recubiertos con pelicula

Полша: IBUPROFEN Alkaloid-INT

Румъния: IBUPROFEN Alkaloid-INT 400 mg comprimate filmate

Словения: IBUPROFEN Alkaloid-INT 400 mg filmsko obložene tablete

Унгария: IBUPROFEN Alkaloid-INT 400 mg filmtabletta

Хърватия: BlokMAX forte 400 mg filmom obložene tablete

Чехия: IBUPROFEN Alkaloid-INT 400 mg potahované tablety

Дата на последно преразглеждане на листовката

05/2018

