

Prospecto: información para el paciente
Blenix 500 mg comprimidos gastrorresistentes
mesalazina

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

1. Qué es Blenix 500 mg comprimidos gastrorresistentes y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Blenix 500 mg comprimidos gastrorresistentes.
3. Cómo tomar Blenix 500 mg comprimidos gastrorresistentes
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Blenix 500 mg comprimidos gastrorresistentes
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Blenix 500 mg comprimidos gastrorresistentes y para qué se utiliza

Blenix comprimidos gastrorresistentes contiene 500 mg del principio activo mesalazina (también conocida como ácido 5-aminosalicílico), que pertenece a un grupo de fármacos llamados antiinflamatorios intestinales.

Blenix está indicado en el tratamiento de la colitis ulcerosa, una enfermedad inflamatoria del intestino.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Blenix 500 mg comprimidos gastrorresistentes

No tome Claversal

- si es alérgico a la mesalazina o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6)
- si es alérgico al ácido acetilsalicílico o a cualquier otro salicilato
- si tiene una afección médica que pueda hacer que sea propenso a sangrar
- si tiene insuficiencia renal y/o hepática grave

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico antes de empezar a tomar Claversal

- si usted está o desea quedarse embarazada
- si está dando de mamar a su hijo
- si tiene problemas de hígado o riñón
- si sufre alguna enfermedad pulmonar, por ejemplo, asma
- si ha padecido alergia a la sulfasalazina en el pasado
- si tiene una úlcera en el estómago o en el intestino

- si previamente había tenido una inflamación del corazón (que podría ser una consecuencia de una infección en el corazón)
- si ha sufrido alguna vez un exantema cutáneo intenso o descamación de la piel, ampollas o llagas en la boca después de utilizar mesalazina.

Si experimenta dolor de cabeza fuerte o recurrente, alteraciones de la visión o pitidos o zumbidos en los oídos, contacte inmediatamente con su médico.

En caso de aparición de cualquier manifestación alérgica (p.ej.: erupción cutánea, prurito) o calambres, dolor abdominal, dolor de cabeza intenso y fiebre durante el curso del tratamiento no tome más comprimidos y comuníquese inmediatamente a su médico.

Antes y durante el tratamiento, es posible que su médico quiera realizar análisis de sangre y orina de forma regular para comprobar el funcionamiento de su hígado, los riñones, sangre y pulmones.

Pueden producirse cálculos renales con el uso de mesalazina. Los síntomas incluyen dolor en los lados del abdomen y presencia de sangre en la orina. Asegúrese de beber una cantidad suficiente de líquido durante el tratamiento con mesalazina.

Se han observado erupciones cutáneas graves, como reacción al medicamento con eosinofilia y síntomas sistémicos (DRESS), síndrome de Stevens-Johnson (SSJ) y necrólisis epidérmica tóxica (NET), con el tratamiento a base de mesalazina. Deje de tomar mesalazina y solicite atención médica inmediatamente si observa alguno de los síntomas relacionados con estas reacciones cutáneas graves descritos en la sección 4.

Mesalazina puede producir una decoloración de la orina de color rojo-marrón tras el contacto con lejía de hipoclorito de sodio en el agua del inodoro. Se trata de una reacción química entre mesalazina y la lejía y es inofensiva.

Niños y adolescentes

La información sobre seguridad en el uso de este medicamento en niños y adolescentes es limitada.

No administrar a niños menores de 5 años.

Otros medicamentos y Claversal 500 mg comprimidos gastroresistentes

En general, puede continuar el tratamiento con otros medicamentos mientras toma Claversal. Sin embargo, informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta.

Claversal puede interactuar con algunos medicamentos si se administran a la vez.

En particular:

- medicamentos para disminuir el azúcar en la sangre (antidiabéticos)
- medicamentos para disminuir la presión sanguínea (antihipertensivos/diuréticos)
- medicamentos para el tratamiento o la prevención de ataques de gota
- medicamentos que ayudan a la evacuación intestinal (laxantes conteniendo lactulosa)
- medicamentos para evitar la coagulación de la sangre (anticoagulantes)
- medicamentos para reducir la actividad del sistema inmune (por ej. azatioprina, 6-mercaptopurina o tioguanina)
- medicamentos para tratar el dolor y la inflamación (antiinflamatorios)

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Hay poca experiencia con el uso de mesalazina durante el embarazo y la lactancia. El recién nacido puede desarrollar reacciones alérgicas después de la lactancia como, por ejemplo, diarrea. Si el recién nacido desarrolla diarrea, debe interrumpirse la lactancia materna.

No se recomienda el empleo de Claversal en el embarazo ni en la lactancia a menos que el médico le indique lo contrario.

Conducción y uso de máquinas

No se han descrito efectos adversos de Claversal sobre la capacidad para conducir o utilizar máquinas.

Claversal 500 mg comprimidos gastrorresistentes contiene sodio

Este medicamento contiene 49 mg de sodio (componente principal de la sal de mesa/para cocinar) en cada comprimido gastrorresistente. Esto equivale al 2,5% de la ingesta diaria máxima de sodio recomendada para un adulto.

Consulte con su médico o farmacéutico si necesita 8 o más comprimidos gastrorresistentes diarios por un período prolongado, especialmente si le han recomendado una dieta baja en sal (sodio).

3. Cómo tomar Blenix 500 mg comprimidos gastrorresistentes

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Su médico le indicará la duración de su tratamiento con este medicamento. No suspenda el tratamiento antes, aunque se encuentre mejor, ya que los síntomas podrían volver a aparecer si termina el tratamiento demasiado pronto.

Siga rigurosamente el tratamiento según las instrucciones de su médico, tanto en la fase inflamatoria aguda como en el tiempo de mantenimiento que establezca.

La dosis recomendada para adultos es:

Para tratar un **episodio agudo de colitis**, su médico generalmente le recetará una dosis entre 1.5 gramos (3 comprimidos gastrorresistentes) y 4 gramos (8 comprimidos gastrorresistentes) de mesalazina por día, la cual se puede administrar una vez al día o en tomas divididas.

Para ayudar a **prevenir más episodios**, su médico puede prescribir una dosis entre 1.5 gramos (3 comprimidos gastrorresistentes) y 3 gramos (6 comprimidos gastrorresistentes) de mesalazina por día, la cual se puede administrar una vez al día o en tomas divididas.

Blenix 500 mg comprimidos gastrorresistentes debe administrarse por vía oral.

Los comprimidos gastrorresistentes deben administrarse en ayunas y deben ingerirse enteros con ayuda de líquido. No dividir, masticar o triturar.

Uso en niños y adolescentes

No se recomienda la administración de Blenix a niños y adolescentes debido a la falta de datos sobre su seguridad y eficacia. No administrar a niños de 5 años o menos.

Uso en personas mayores

El uso de Blenix en pacientes de edad avanzada debe hacerse con precaución y limitarse siempre a aquellos pacientes con función renal normal.

Si toma más Blenix 500 mg comprimidos gastrorresistentes del que debe

Consulte a su médico si ha tomado más de lo que le han prescrito. En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono: 91 562 04 20 indicando el medicamento y la cantidad tomada. Se recomienda llevar el envase y el prospecto del medicamento al profesional sanitario.

Si olvidó tomar Blenix 500 mg comprimidos gastrorresistentes

No tome una dosis doble para compensar una dosis olvidada

Si deja de tomar Blenix 500 mg comprimidos gastrorresistentes

Es importante que tome **Blenix** todos los días, incluso cuando no tenga síntomas de colitis ulcerosa. Termine siempre el tratamiento que le han recetado.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico, farmacéutico o enfermero.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Todos los medicamentos pueden provocar reacciones alérgicas, aunque las reacciones alérgicas graves son muy raras. Si presenta cualquiera de estos síntomas después de utilizar este medicamento, deje de utilizar este medicamento y contacte con su médico inmediatamente:

- Erupción cutánea alérgica;
- fiebre;
- dificultad para respirar.

Si experimenta fiebre o irritación de la garganta o de la boca, deje de usar este medicamento y contacte con su médico inmediatamente. Estos síntomas pueden deberse, muy raramente, a una disminución en el número de glóbulos blancos en la sangre (una condición llamada agranulocitosis).

Efectos adversos graves:

Deje de tomar mesalazina y solicite ayuda médica inmediatamente si presenta alguno de los siguientes síntomas:

- parches rojizos no elevados, o parches circulares o en forma de moneda en el tórax, con frecuencia con ampollas centrales, descamación de la piel, úlceras en la boca, garganta, nariz, genitales y ojos, erupción generalizada, fiebre y aumento de los ganglios linfáticos. Estas erupciones cutáneas graves van precedidas a menudo de fiebre o síntomas de tipo gripal.
- si experimenta dolor de cabeza fuerte o recurrente, alteraciones de la visión o pitidos o zumbidos en los oídos. Estos podrían ser síntomas de un aumento de la presión dentro de su cráneo (hipertensión intracraneal idiopática).

También se han notificado los siguientes efectos adversos en pacientes que utilizan mesalazina:

Efectos adversos raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 pacientes/personas)

- dolor abdominal, diarrea, flatulencias, náuseas y vómitos;
- dolor de cabeza, mareo;

- dolor en el pecho, dificultad para respirar o extremidades hinchadas debido a un efecto sobre el corazón;
- mayor sensibilidad de la piel a la luz solar y ultravioleta (fotosensibilidad)

Efectos adversos muy raros (pueden afectar a menos de 1 de cada 10.000 pacientes)

- problemas en la función renal, en ocasiones con hinchazón de las extremidades o dolor en el costado;
- dolor abdominal intenso debido a una inflamación aguda del páncreas;
- empeoramiento de los síntomas de la colitis;
- fiebre, dolor de garganta o náuseas debido a cambios en el recuento sanguíneo;
- dificultad respiratoria, tos, sibilancias, manchas en la radiografía pulmonar debido a condiciones alérgicas y/ o inflamatorias en los pulmones;
- diarrea y dolor abdominal intenso debido a una reacción alérgica al medicamento a nivel intestinal;
- erupción o inflamación cutánea;
- dolor muscular y articular;
- ictericia o dolor abdominal, debido a trastornos del flujo hepático o biliar;
- pérdida de cabello y desarrollo de calvicie;
- eritema multiforme;
- entumecimiento y hormigueo de los dedos de las manos y los pies (neuropatía periférica)
- disminución reversible de la producción de semen;
- trastornos del recuento sanguíneo.

Efectos adversos de frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

- cálculos renales y dolor renal asociado (ver también sección 2).
reacciones adversas cutáneas graves: reacción farmacológica con eosinofilia y síntomas sistémicos (DRESS), síndrome de Stevens-Johnson (SSJ) y necrólisis epidérmica tóxica (NET).
- aumento de la presión dentro de su cráneo (hipertensión intracraneal idiopática)

Fotosensibilidad

Se han notificado reacciones más graves en pacientes con afecciones cutáneas preexistentes, como dermatitis atópica y eccema atópico.

Si estos síntomas continúan o se vuelven más graves, consulte con su médico.

Comunicación de efectos adversos:

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: www.notificaRAM.es. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Blenix 500 mg comprimidos gastroresistentes

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su

farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Blenix 500 mg comprimidos gastrorresistentes

- El principio activo es mesalazina
- Cada comprimido gastrorresistente contiene 500 mg de mesalazina.
- Los demás componentes son carbonato de sodio anhidro, glicina, povidona, celulosa microcristalina, croscarmelosa sódica, sílice, anhídrido coloidal, estearato de calcio, copolímero del ácido metacrílico y acrilato de etilo (1:1) dispersión al 30%, copolímero del ácido metacrílico y metacrilato de metilo (1:1), copolímero del ácido metacrílico y metacrilato de metilo (1:2), dibutilsebacato, talco, dióxido de titanio (E-171), macrogol, óxido de hierro amarillo (E-172), óxido de hierro rojo (E-172)

Aspecto del producto y contenido del envase

Blenix son comprimidos gastrorresistentes oblongos, con revestimiento de color naranja. Este medicamento se comercializa en blíster de OPA/Al/PVC//Al envasado en cajas de cartón que contienen 100 comprimidos gastrorresistentes.

Titular de la autorización de comercialización

Faes Farma, S.A.
Autonomía Etorbidea, 10
48940 Leioa (Bizkaia)
España

Responsable de la fabricación

Faes Farma, S.A.
Maximo Agirre Kalea, 14
48940 Leioa (Bizkaia)
España

Este medicamento está autorizado en los estados miembros del Espacio Económico Europeo y en el Reino Unido (Irlanda del Norte) con los siguientes nombres:

España: Blenix 500 mg comprimidos gastrorresistentes

Francia: Mazalvix 500 mg comprimés gastrorésistants

Italia: Salcrozine

Países Bajos: Azzavix 500 mg maagsapersistenten tabletten

Fecha de la última revisión de este prospecto: Octubre 2023

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS): <http://www.aemps.gob.es/>