

Prospecto: información para el paciente

Blenix 1000 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 1000 mg comprimidos gastrorresistentes y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Blenix 1000 mg comprimidos gastrorresistentes
3. Cómo tomar Blenix 1000 mg comprimidos gastrorresistentes
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Blenix 1000 mg comprimidos gastrorresistentes
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Blenix 1000 mg comprimidos gastrorresistentes y para qué se utiliza

Blenix comprimidos gastrorresistentes contiene 1000 mg del principio activo mesalazina (también conocido como ácido 5-aminosalicílico), que pertenece al 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 1000 mg comprimidos gastrorresistentes

No tome Blenix

- Si es alérgico a la mesalazina o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- Si es alérgico a la ácido acetilsalicílico o a cualquier otro salicilato.
- Si tiene insuficiencia renal y/o hepática grave.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Blenix.

Antes de empezar el tratamiento con Blenix, informe a su médico:

- si usted está o desea quedarse embarazada
- si está dando de mamar a su hijo
- si tiene problemas hepáticos o renales
- 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 padece diátesis hemorrágica (mayor susceptibilidad a las hemorragias)
- si ha tenido inflamación del corazón previamente (lo que podría ser 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

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 de orina de forma regular para comprobar el funcionamiento de su hígado, 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 de seguridad del uso de este medicamento en niños y adolescentes es limitada.

No administrar a niños de 5 años o menos.

Otros medicamentos y Blenix

En general, puede continuar el tratamiento con otros medicamentos mientras toma Blenix.

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que utilizar cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta.

Algunos medicamentos pueden causar efectos inesperados si se administran a la vez que Blenix. 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 o 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, por ejemplo, diarrea. Si el recién nacido desarrolla diarrea, debe interrumpirse la lactancia materna.

No se recomienda el empleo de Blenix en el embarazo ni en la lactancia, a menos que el médico lo considere necesario.

Conducción y uso de máquinas

La influencia de Blenix sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante.

Blenix contiene sodio

Este medicamento contiene 4.26 mmol (o 98 mg) de sodio (componente principal de la sal de mesa/para cocinar) en cada comprimido gastroresistente. Esto equivale al 5 % de la ingesta diaria máxima de sodio recomendada para un adulto.

Consulte con su médico o farmacéutico si necesita 4 comprimidos o más diarios por un período prolongado especialmente si le han recomendado una dieta baja en sal (sodio).

3. Cómo tomar Blenix 1000 mg comprimidos gastroresistentes

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. 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 en adultos es:

Para tratar un **episodio agudo de colitis**, su médico normalmente le prescribirá una dosis entre 1,5 (un comprimido de 1000 mg y uno de 500 mg) y 4 gramos (cuatro comprimidos de 1000 mg) de mesalazina al día, que pueden administrarse en una o varias tomas.

Para ayudarle a **prevenir más episodios**, su médico puede prescribirle una dosis entre 1,5 (un comprimido de 1000 mg y uno de 500 mg) y 3 gramos (tres comprimidos de 1000 mg) de mesalazina al día, que pueden administrarse en una o varias tomas.

Blenix comprimidos gastroresistentes debe administrarse por vía oral.

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

En ambos casos, puede ser necesario usar los comprimidos de Blenix 500 mg para proporcionar la dosis que mejor se le ajuste.

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 1000 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 1000 mg comprimidos gastrorresistentes

No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

Si interrumpe el tratamiento con Blenix 1000 mg comprimidos gastrorresistentes

Es importante que tome Blenix comprimidos gastrorresistentes todos los días, incluso cuando no tenga síntomas de colitis ulcerosa. Termine siempre el tratamiento que se le ha prescrito.

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

4. Posibles efectos adversos

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

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 en la garganta o boca, deje de usar este medicamento y contacte inmediatamente con su médico. Estos síntomas pueden ser debidos, muy raramente, a la reducción del número de células blancas en la sangre (una enfermedad 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.

Los siguientes efectos adversos han sido descritos en pacientes usando mesalazina:

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

- dolor abdominal, diarrea, flatulencia, náuseas y vómitos.
- dolor de cabeza, mareo.
- dolor de pecho, dificultad para respirar o inflamación de las extremidades 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 hasta 1 de cada 10.000 pacientes/personas)

- cambios en la función renal, a veces con hinchazón de los miembros o dolor en el costado
- dolor abdominal severo debido a la inflamación aguda del páncreas
- empeoramiento de los síntomas de la colitis.
- fiebre, dolor de garganta o malestar por cambios en el recuento sanguíneo.
- sensación de ahogo, tos, sibilancias, sombra pulmonar en rayos X debido a alergia y/o condición inflamatoria de los pulmones.
- diarrea y dolor abdominal severo debido a una reacción alérgica a este medicamento dentro del intestino
- erupción o inflamación cutánea.
- dolor muscular y articular.
- ictericia o dolor abdominal debidos a trastornos en el hígado y la vesícula biliar.
- Eritema multiforme y síndrome de Stevens-Johnson
- pérdida del cabello y desarrollo de calvicie.
- insensibilidad y hormigueo en manos y pies (neuropatía periférica).
- disminución reversible en la producción de semen.
- desordenes en el 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 (RACG): reacción al medicamentos con eosinofilia y síntomas sistémicos (DRESS), como el síndrome de Stevens-Johnson (SSJ) y la necrólisis epidérmica tóxica (NET)

Fotosensibilidad

Se han descrito más reacciones graves en pacientes con patologías cutáneas preexistentes, como dermatitis atópica y eczema atópico.

Si estos síntomas continúan o se agravan, informe a 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 1000 mg comprimidos gastrorresistentes

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 1000 mg comprimidos gastrorresistentes

- Cada comprimido gastrorresistente contiene 1000 mg de mesalazina.
- Los demás componentes son carbonato de sodio anhidro, glicina, povidona, celulosa microcristalina, croscarmelosa sódica, sílice anhidra 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 oblongos, con revestimiento homogéneo de color naranja. Este medicamento se comercializa en blíster de PVC/PVDC-Aluminio envasado en cajas de cartón que contienen 60 o 100 comprimidos. Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envase.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Faes Farma, S.A.
Máximo Aguirre, 14
48940 Leioa (Bizkaia)
España

Este medicamento está autorizado en los estados miembros del Espacio Económico Europeo con los siguientes nombres:

España: Blenix 1000 mg comprimidos gastrorresistentes

Francia: Mazalvix 1000 mg comprimés gastrorésistants

Italia: Salcrozine

Países Bajos: Azzavix 1000 mg maagsapersistenten tabletten

Fecha de 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/>