

KULLANMA TALİMATI

MAXİMUS %0.25 oral sprey, çözelti

Ağız içine püskürtülerek uygulanır.

- **Etkin madde:** 30 ml oral sprey 0.075 g flurbiprofen içerir.
- **Yardımcı maddeler:** Sodyum benzoat, makrogolgliserol hidroksistearat 40, sodyum bikarbonat, gliserol, sakkarin sodyum, sorbitol sıvı kristalize olmayan (%70'lik), ecocool MP, nane esansı, patent mavisi V, propilen glikol, saf su

Bu ilacı kullanmaya başlamadan önce bu KULLANMA TALİMATINI dikkatlice okuyunuz, çünkü sizin için önemli bilgiler içermektedir.

- *Bu kullanma talimatını saklayınız. Daha sonra tekrar okumaya ihtiyaç duyabilirsiniz.*
- *Eğer ilave sorularınız olursa, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*
- *Bu ilaç kişisel olarak sizin için reçete edilmiştir, başkalarına vermeyiniz.*
- *Bu ilacın kullanımı sırasında, doktora veya hastaneye gittiğinizde doktorunuza bu ilacı kullandığınızı söyleyiniz.*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size önerilen dozun dışında **yüksek veya düşük** doz kullanmayınız.*

Bu Kullanma Talimatında:

1. **MAXİMUS nedir ve ne için kullanılır?**
2. **MAXİMUS'u kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**
3. **MAXİMUS nasıl kullanılır?**
4. **Olası yan etkiler nelerdir?**
5. **MAXİMUS'un saklanması**

Başlıkları yer almaktadır.

1. MAXİMUS nedir ve ne için kullanılır?

Orofarenjiyal alana da bağlı (örn. dişeti iltihapları, ağız iltihapları, yutak iltihapları) ağrılarda rahatsızlığı giderici, antiinflamatuvar olarak semptomatik tedavide kullanılır. Diş tedavileri sonrasında da koruyucu olarak kullanılır.

MAXİMUS, 30 ml sprey aplikatörlü beyaz renkli HDPE şişede ve karton kutu ambalajda takdim edilir.

2. MAXİMUS'u kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

MAXİMUS'u aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ

Eğer,

- Flurbiprofene veya ürünün formülünde bulunan yardımcı maddelerden herhangi birine karşı aşırı hassasiyetiniz varsa,
- Asetilsalisilik asit veya diğer steroid olmayan antiinflamatuvar ilaçlara karşı hassasiyetiniz varsa,
- Önceden bronkospazm (bronşiyal daralma nedenli nefes alma güçlüğü), asetilsalisilik asit ya da diğer steroid olmayan antiinflamatuvar ilaçların kullanımına bağlı rinit ya da ürtiker geçirdiyse,
- Peptik ülseriniz varsa veya geçmişte bu hastalığı geçirdiyse.

MAXİMUS'u aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ

Eğer,

- Böbrek yetmezliği, kalp yetmezliği ya da karaciğer yetmezliğiniz varsa.

Bu uyarılar geçmişteki herhangi bir dönemde dahi olsa sizin için geçerliyse lütfen doktorunuza danışınız.

MAXİMUS'un yiyecek ve içecek ile kullanılması

MAXİMUS'un kullanım yolu nedeniyle yiyecek ve içeceklerle etkileşimi yoktur.

Hamilelik

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Hamileyseniz veya hamile kalmayı planlıyorsanız doktorunuza söyleyiniz.

Tedaviniz sırasında hamile olduğunuzu fark ederseniz hemen doktorunuza veya eczacınıza

danişınız.

Emzirme

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danişınız.

MAXİMUS kullanılırken emzirmeye son verilmeli ya da ilaç kesilmelidir.

Araç ve makine kullanımı

MAXİMUS'un araba ve makine kullanmaya etkisi konusunda çalışılmamıştır, fakat farmakodinamik özellikleri ve genel emniyet profiline dayanılarak bir etki oluşturması beklenmez.

MAXİMUS'un içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

MAXİMUS, Gliserol, sakkarin sodyum, sorbitol ve propilen glikol içermektedir. Ancak kullanım yolu nedeniyle herhangi bir uyarı gerektirmemektedir.

Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı

MAXİMUS, furosemidin diüretik faaliyetini nadiren azaltabilir. Ayrıca, flurbiprofen nadiren antikoagülan ilaçlarla etkileşime girebilir. Bunun yanı sıra flurbiprofenin digoksin, tolbutamid ve antiasit ile bir etkileşimi olmamaktadır.

Eğer reçeteli ya da reçetesiz herhangi bir ilacı şu anda kullanıyorsanız veya son zamanlarda kullandınız ise lütfen doktorunuza veya eczacınıza bunlar hakkında bilgi veriniz.

3. MAXİMUS nasıl kullanılır?

Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar:

Günde 3 defa ilgili bölgeye doğrudan 3 püskürtme yapılarak uygulanır. Her bir püskürtme 0.13 ml olup, 0.325 mg flurbiprofen içerir.

Uygulama yolu ve metodu:

MAXİMUS oral sprey ağızda ilgili bölgeye püskürtülerek uygulanır.

Değişik yaş grupları:

Pediyatrik popülasyon:

12 yaş altı çocuklarda kullanılmamalıdır.

Geriatrik popülasyon:

Yaşlılarda kullanımı ile ilgili veri bulunmamaktadır.

Özel kullanım durumları:**Böbrek yetmezliği:**

Böbrek yetmezliği olan hastalarda dikkatli kullanılmalıdır.

Karaciğer yetmezliği:

Karaciğer yetmezliği olan hastalarda dikkatli kullanılmalıdır.

Eğer MAXİMUS'un etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.

Kullanmanız gerekenden daha fazla MAXİMUS kullandıysanız:

MAXİMUS'tan kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.

MAXİMUS'u kullanmayı unutursanız:

İlacınızı almayı unutursanız bekleyiniz ve bir sonraki dozunuzu zamanında alınız.

Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.

MAXİMUS ile tedavi sonlandırıldığında oluşabilecek etkiler:

MAXİMUS ile tedavi sonlandırıldığında oluşabilecek etkiler hakkında bir bilgi bulunmamaktadır.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi, MAXİMUS'un içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir.

Yan etkiler Şu Őekilde sınıflandırılır:

Çok yaygın: (10 hastanın en az birinde görülebilir)

Yaygın: (10 hastanın birinden az fakat 100 hastanın birinden fazla görülebilir)

Yaygın olmayan: (100 hastanın birinden az fakat 1000 hastanın birinden fazla görülebilir)

Seyrek: (1000 hastanın birinden az fakat 10000 hastanın birinden fazla görülebilir)

Çok seyrek: (10 000 hastanın birinden az görülebilir)

Bilinmiyor: (Eldeki verilerden hareketle tahmin edilemiyor)

AŐağıdakilerden biri olursa, MAXİMUS'u kullanmayı durdurunuz ve DERHAL doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:

Bilinmiyor:

- Hassasiyet bulguları
- Lokal irritasyonlar

Eğer bu kullanma talimatında bahsi geçmeyen herhangi bir yan etki ile karşılaşırsanız doktorunuzu veya eczacınızı bilgilendiriniz.

Yan etkilerin raporlanması

Kullanma Talimatında yer alan veya almayan herhangi bir yan etki meydana gelmesi durumunda hekiminiz, eczacınız veya hemŐireniz ile konuşunuz. Ayrıca karşılaŐtığınız yan etkileri www.titck.gov.tr adresinde yer alan "İlaç Yan Etki Bildirimi" ikonuna tıklayarak ya da 0 800 314 00 08 numaralı yan etki bildirim hattını arayarak Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)'ne bildiriniz. Meydana gelen yan etkileri bildirerek kullanmakta olduğunuz ilacın güvenliliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı saėlamıŐ olacaksınız.

5. MAXİMUS'un saklanması

MAXİMUS'u çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız. 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız.

Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.

Ambalajdaki son kullanma tarihinden sonra MAXİMUS'u kullanmayınız.

Eğer üründe ve/veya ambalajında bozukluklar fark ederseniz MAXİMUS'u kullanmayınız.

Son kullanma tarihi geçmiŐ veya kullanılmayan ilaçları çöpe atmayınız! Çevre ve Őehircilik

Bakanlığı'nca belirlenen toplama sistemine veriniz

Ruhsat Sahibi : Drog-san İlaçları San. ve Tic. A.Ş.
Oğuzlar Mah. 1370. sok. 7/3 Balgat-ANKARA

Üretim Yeri : Drog-san İlaçları San. ve Tic. A.Ş.
06760 Çubuk / Ankara

Bu kullanma talimatı 09/12/2019 tarihinde onaylanmıştır.