

## Písomná informácia pre používateľa

### Omarit 20 mg orodispersovateľné tablety

bilastín

**Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete užívať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.**

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

**V tejto písomnej informácii sa dozviete:**

1. Čo je Omarit a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Omarit
3. Ako užívať Omarit
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Omarit
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

#### **1. Čo je Omarit a na čo sa používa**

Omarit obsahuje liečivo bilastín, čo je antihistaminikum.

Omarit sa používa na zmiernenie príznakov sennej nádchy (kýchanie, svrbenie, výtok z nosa, upchatý nos, červené oči a slzenie očí) a iné formy alergickej nádchy. Môže sa tiež použiť na liečbu svrbiacich kožných vyrážok (výsev alebo žihľavka).

#### **2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Omarit**

##### **Neužívajte Omarit**

- ak ste alergický na bilastín alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).

##### **Upozornenia a opatrenia**

Predtým, ako začnete užívať Omarit, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika, ak máte stredne ľažkú alebo ľažkú poruchu funkcie obličeiek, a ak navyše užívate aj iné lieky (pozri „Iné lieky a Omarit“).

##### **Deti**

**Nepodávajte tento liek detom mladším ako 12 rokov.**

**Neprekračujte odporúčanú dávku.** Ak príznaky pretrvávajú, poradťte sa so svojím lekárom.

### **Iné lieky a Omarit**

Ak teraz užívate alebo ste v poslednom čase uživali, či práve budete užívať ďalšie lieky, vrátane liekov, ktorých výdaj nie je viazaný na lekársky predpis, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

Predovšetkým sa poradťte so svojím lekárom, ak užívate niektorý z nasledujúcich liekov:

- Ketokonazol (liek proti plesniom)
- Erytromycín (antibiotikum)
- Diltiazem (na liečbu angíny pektoris – bolest' alebo napätie v oblasti hrudníka)
- Cyklosporín (na potlačenie aktivity imunitného systému, čím sa zabráni odmietnutiu transplantátu alebo sa zníži aktivita autoimunitných a alergických ochorení, ako je lupienka, atopický ekzém alebo reumatoidná artritída)
- Ritonavir (na liečbu AIDS)
- Rifampicín (antibiotikum)

### **Omarit a jedlo, nápoje a alkohol**

Tieto orodispersivné tablety sa **nemajú užívať s jedlom alebo s grapefruitovou šťavou alebo inými ovocnými šťavami**, pretože znižujú účinok bilastínu. Aby ste sa tomuto vyhli, môžete:

- užiť orodispersivného tabletu a počkať jednu hodinu, kým užijete jedlo alebo ovocný džús, alebo
- ak ste už jedli alebo pili ovocný džús, počkajte dve hodiny, kým užijete orodispersivného tabletu.

Bilastín pri odporúčanej dávke (20 mg) nezvyšuje ospalosť vyvolanú alkoholom.

### **Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť**

Nie sú k dispozícii alebo je iba obmedzené množstvo údajov o použití bilastínu u tehotných žien a počas dojčenia a o jeho účinku na plodnosť.

Ak ste tehotná alebo dojčite, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotniť, poradťte sa so svojím lekárom predtým, ako začnete užívať tento liek.

Predtým ako začnete užívať akýkoľvek liek, poradťte sa so svojím lekárom alebo lekárnikom.

### **Vedenie vozidiel a obsluha strojov**

Bolo preukázané, že bilastín v dávke 20 mg u dospelých neovplyvňuje schopnosť viest' vozidlá.

Odpoveď každého pacienta na liek však môže byť odlišná. Preto skontrolujte, ako na vás tento liek pôsobí predtým, ako budete viest' vozidlo alebo obsluhovať stroje.

### **Omarit obsahuje sodík a etanol**

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v jednej orodispersivnej tablete, t. j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

Tento liek obsahuje 0,0030 mg etanolu (alkohol) v jednej orodispersivnej tablete, čo zodpovedá 1,6 mg/100 g (0,0016 % m/m). Množstvo v jednej orodispersivnej tablete s hmotnosťou 185 mg zodpovedá menej ako 1 ml piva alebo 1 ml vína.

Malé množstvo alkoholu v tomto lieku nemá žiadny pozorovateľný vplyv.

### **3. Ako užívať Omarit**

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár alebo lekárnik. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika.

Odporúčaná dávka pre dospelých, vrátane starších ľudí a dospievajúcich vo veku 12 rokov a viac, je 1 orodispergovateľná tableta (20 mg) denne.

- Orodispergovateľná tableta je určená na perorálne použitie (ústami).
- Dajte si orodispergovateľnú tabletu do úst. V slinách sa bude rýchlo rozpúšťať, a tak ju možno ľahko prehltnúť.
- Prípadne môžete orodispergovateľnú tabletu pred užitím rozpustiť vo vode.
- **Na rozpúšťanie používajte výhradne vodu**, nepoužívajte grapefruitovú šťavu alebo iné ovocné šťavy.
- Orodispergovateľnú tabletu máte užiť jednu hodinu pred alebo dve hodiny po akomkoľvek jedle alebo po vypití ovocného džusu (pozri časť 2. „Omarit a jedlo, nápoje a alkohol“).

Pokiaľ ide o dĺžku liečby, váš lekár vám určí podľa typu ochorenia, ktoré máte, ako dlho budete užívať Omarit.

#### **Použitie u detí**

Pre deti vo veku od 6 do 11 rokov s telesnou hmotnosťou aspoň 20 kg môžu byť vhodnejšie iné liekové formy – orodispergovateľné tablety s obsahom 10 mg bilastínu alebo perorálny roztok s 2,5 mg/ml bilastínu – poraďte sa so svojim lekárom alebo lekárnikom.

**Nepodávajte bilastín deťom do 6 rokov s telesnou hmotnosťou pod 20 kg, pretože nie sú k dispozícii dostatočné údaje.**

#### **Ak užijete viac Omaritu, ako máte**

Ak ste vy alebo niekto iný užili viac Omaritu, ako ste mali, **ihned** kontaktujte svojho lekára alebo lekárnika alebo chod'te na pohotovostné oddelenie v najbližšej nemocnici. Nezabudnite si so sebou vziať toto balenie lieku alebo túto písomnú informáciu.

#### **Ak zabudnete užiť Omarit**

Neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vynechanú dávku.

Ak zabudnete užiť vašu dávku načas, užite ju čo najskôr, a potom sa vráťte k vášmu pravidelnému harmonogramu dávkowania.

#### **Ak prestanete užívať Omarit**

Vo všeobecnosti platí, že po ukončení liečby Omaritom sa nevyskytnú žiadne následné účinky.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

### **4. Možné vedľajšie účinky**

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého. Ak sa u vás vyskytnú príznaky alergických reakcií, ktorých prejavy môžu zahŕňať námahu pri dýchaní, závrat, kolaps alebo stratu vedomia, opuch tváre, pier, jazyka alebo hrudla a/alebo opuch a začervenanie kože, prestaňte liek užívať a okamžite vyhľadajte rýchlu lekársku pomoc.

**Ostatné vedľajšie účinky, ktoré sa môžu objaviť u dospelých a dospevajúcich:**

**Časté: môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb**

- bolest' hlavy
- ospalosť
- 

**Menej časté: môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb**

- nenormálna EKG aktivita srdca
- krvnými testami preukázané zmeny vo funkcií pečene
- závrat
- bolest' žalúdka
- únavu
- zvýšená chut' do jedla
- nepravidelný pulz
- zvýšenie telesnej hmotnosti
- nevoľnosť (pocit na vracanie)
- úzkosť
- suchý nos alebo nepríjemný pocit v nose
- bolest' brucha
- hnačka
- gastrítida (zápal steny žalúdka)
- vertigo (pocit závratu alebo točenia)
- pocit slabosti
- smäď
- dyspnœ (problémy s dýchaním)
- sucho v ústach
- tráviace problémy
- svrbenie
- opar (herpes v ústach)
- horúčka
- tinnitus (zvonenie v ušiach)
- problémy so spánkom
- krvnými testami preukázané zmeny vo funkcií obličiek
- zvýšené hodnoty tukov v krvi

**Neznáme: častosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov**

- palpitácie (búšenie srdca)
- tachykardia (zrýchlený rytmus srdca)
- vracanie

**Vedľajšie účinky, ktoré sa môžu objaviť u detí:**

**Časté: môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb**

- rinitída (zápal nosovej sliznice)
- alergická konjunktivitída (zápal očných spojoviek spôsobený alergickou reakciou)

- bolest' hlavy
- bolest' žalúdka (bolest' brucha/bolest' hornej časti brucha)

#### **Menej časté: môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb**

- podráždenie očí
- závrat
- strata vedomia
- hnačka
- nevoľnosť (pocit na vracanie)
- opuch pier
- ekzém
- žihľavka (výsev)
- únavu

#### **Hlásenie vedľajších účinkov**

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na [národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V](#). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

### **5. Ako uchovávať Omarit**

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Neužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na škatuľke a blistri po EXP. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

### **6. Obsah balenia a ďalšie informácie**

#### **Čo Omarit obsahuje**

- Liečivo je bilastín. Jedna orodispersovateľná tableta obsahuje 20 mg bilastínu.
- Ďalšie zložky sú manitol (E421), sodná soľ kroskarmelózy, stearyl-fumarát sodný, sukralóza (E955), príchuť červeného hrozna (hlavné zložky: arabská guma, etyl-butyrát, triacetín, methyl-atranilát, etanol, d-limonén, linalol)

#### **Ako vyzerá Omarit a obsah balenia**

Omarit 20 mg orodispersovateľné tablety sú okrúhle ploché biele tablety s vyrytým označením „20“ na jednej strane a s priemerom 8 mm.

Omarit je dostupný v perforovaných blistroch s jednotlivými dávkami 10 x 1, 20 x 1, 30 x 1, 40 x 1 alebo 50 x 1 orodispersovateľných tablet.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca**

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Menarini International Operations Luxembourg S.A.  
1, Avenue de la Gare  
L-1611 Luxemburg  
Luxembursko

**Výrobca:**

FAES FARMA S.A.  
Máximo Aguirre, 14  
48940 Leioa (Vizcaya)  
Španielsko

**Liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru pod nasledovnými názvami:**

Belgicko: Bellozal 20 mg orodispersible tablets  
Bulharsko: Fortecal 20 mg orodispersible tablets  
Cyprus: Bilaz 20 mg δισκία διασπειρόμενα στο στόμα  
Česká republika: Xados  
Estónsko: Opexa  
Fínsko: Revitelle 20 mg tabletti, suussa hajoava  
Francúzsko: Bilaska 20 mg comprimé orodispersible  
Grécko: Bilaz 20 mg δισκία διασπειρόμενα στο στόμα  
Chorvátsky: Nixar 20 mg raspadljive tablete za usta  
Írsko: Drynol 20 mg orodispersible tablets  
Litva: Opexa 20 mg burnoje disperguojamos tabletės  
Lotyšsko: Opexa 20 mg mutē disperģējamās tabletes  
Luxembursko: Bellozal 20 mg orodispersible tablets  
Maďarsko: Lendin NEO 20 mg szájban diszpergálódó tabletta  
Malta: Gosall 20 mg orodispersible tablets  
Nemecko: Bilaxten 20 mg Schmelztabletten  
Poľsko: Clatra  
Portugalsko: Lergonix 20 mg comprimido orodispersível  
Rakúsko: Olisir 20 mg Schmelztabletten  
Rumunsko: Borenar 20 mg comprimate orodispersabile  
Slovensko: Omarit 20 mg orodispersovateľné tablety  
Slovinsko: Bilador 20 mg orodisperzibilne tablete  
Španielsko: Ibis 20 mg comprimidos bucodispersables  
Talianisko: Bysabel 20 mg compressa orodispersibile

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v 05/2024.**