

Písomná informácia pre používateľa

Omarit 2,5 mg/ml perorálny roztok

Pre deti vo veku 2 až 11 rokov s telesnou hmotnosťou najmenej 15 kg

bilastín

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako vaše dieťa začne 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 pre vaše dieťa. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vaše dieťa.
- Ak sa u vášho dieťaťa 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 (výsyp alebo žihľavka).

Omarit 2,5 mg/ml perorálny roztok je určený deťom vo veku 2 až 11 rokov s telesnou hmotnosťou najmenej 15 kg.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Omarit

Nepoužívajte Omarit:

- ak je dieťa alergické na bilastín alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).

Upozornenia a opatrenia

Predtým, ako začnete používať Omarit, poradte sa s lekárom alebo lekárnikom, ak vaše dieťa má stredne ľažkú alebo ľažkú poruchu funkcie obličiek alebo pečene, nízku hladinu draslíka, horčíka, vápnika v krvi, ak vaše dieťa má alebo malo problémy so srdcovým rytmom alebo jeho srdcová

frekvencia je veľmi nízka, ak vaše dieťa užíva lieky, ktoré môžu ovplyvniť srdcový rytmus, ak vaše dieťa má alebo malo určitý abnormálny priebeh srdcového rytmu (tzv. predĺženie QTc intervalu na elektrokardiograme), ktorý sa môže vyskytnúť pri niektorých formách srdcových ochorení alebo ak vaše dieťa užíva aj iné lieky (pozri „Iné lieky a Omarit“).

Deti

Nepodávajte tento liek deťom mladším ako 2 roky alebo s telesnou hmotnosťou pod 15 kg, pretože nie sú k dispozícii dostatočné údaje.

Iné lieky a Omarit

Ak teraz vaše dieťa užíva alebo v poslednom čase užívalo, či práve bude užívať ďalšie lieky, vrátane liekov, ktorých výdaj nie je viazaný na lekársky predpis, povedzte to vášmu lekárovi alebo lekárnikovi. Niektoré lieky sa nesmú užívať súčasne a iné lieky pri súčasnom užívaní môžu potrebovať upraviť ich dávkovanie.

Vždy informujte vášho lekára alebo lekárnika, ak vaše dieťa okrem Omaritu užíva alebo používa niektorý z nasledujúcich liekov:

- Ketokonazol (liek proti plesniam)
- Erytromycín (antibiotikum)
- Diltiazem (na liečbu angíny pektoris – bolest' alebo tlak 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 HIV)
- Rifampicín (antibiotikum)

Omarit a jedlo, nápoje a alkohol

Perorálny roztok sa nemá užívať s jedlom alebo s grapefruitovou šťavou alebo inými ovocnými šťavami, pretože znižujú účinok bilastínu. Aby ste sa tomuto vyhli, môžete:

- dať perorálny roztok vášmu dieťaťu a počkať jednu hodinu, než začne vaše dieťa jest' alebo piť ovocný džús, alebo
- ak vaše dieťa už jedlo alebo pilo ovocný džús, počkajte dve hodiny, kým mu podáte perorálny roztok.

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

Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť

Tento liek je určený pre deti vo veku od 2 do 11 rokov s telesnou hmotnosťou najmenej 15 kg. Avšak z hľadiska bezpečného užívania tohto lieku musia byť uvedené aj nasledujúce informácie. Nie sú k dispozícii alebo je iba obmedzené množstvo údajov o použíti bilastínu u tehotných žien a počas dojčenia a o jeho účinku na plodnosť.

V prípade tehotenstva alebo dojčenia, alebo ak sa plánuje tehotenstvo, odporúča sa poradiť s lekárom pred podaním tohto lieku.

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

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Bolo preukázané, že liečba 20 mg bilastínu u dospelých neovplyvňuje schopnosť viesť vozidlá. Avšak, odpoved' každého pacienta na liek môže byť odlišná. Preto máte skontrolovať, ako tento liek ovplyvňuje vaše dieťa, predtým ako necháte svoje dieťa jazdiť na bicykli alebo riadiť iné vozidlá alebo obsluhovať stroje.

Omarit obsahuje metylparahydroxybenzoát (E218) a propylparahydroxybenzoát (E216), ktoré môžu vyvolat' alergické reakcie (možno oneskorené).

Omarit obsahuje etanol a sodík

Tento liek obsahuje 0,44 mg etanolu (alkohol) v každej dávke (4 ml), čo zodpovedá 11 mg/100 ml (0,011 % w/v). Množstvo v 4 ml tohto lieku zodpovedá menej ako 0,02 ml piva alebo 0,005 ml vína. Malé množstvo alkoholu v tomto lieku nemá žiadny pozorovateľný vplyv.

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v 4 ml, t. j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

3. Ako užívať Omarit

Vždy používajte 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.

Použitie u detí

Odporúčaná dávka u detí vo veku 2 až 11 rokov s telesnou hmotnosťou najmenej 15 kg je 10 mg bilastínu (4 ml perorálneho roztoku) jedenkrát denne na zmiernenie príznakov alergického zápalu spojoviek a nosovej sliznice (sezónnej a celoročnej alergickej nádchy) a žihľavky.

Nepodávajte tento liek deťom mladším ako 2 roky alebo s telesnou hmotnosťou pod 15 kg, pretože nie sú k dispozícii dostatočné údaje.

Odporúčaná dávka pre dospelých, vrátane starších ľudí a dospievajúcich vo veku 12 rokov a viac, je 20 mg bilastínu jedenkrát denne. Pre túto populáciu pacientov je k dispozícii vhodnejšia lieková forma – tableta, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

- Perorálny roztok je určený na perorálne použitie (ústami).
- Fláša s perorálnym roztokom je vybavená detským bezpečnostným uzáverom a musí sa otvárať nasledovne: stlačiť plastový skrutkovací uzáver smerom nadol a súčasne otočiť proti smeru hodinových ručičiek.
- Perorálny roztok je balený spolu s odmerkou na dávkovanie s označením 4 ml (= 10 mg bilastínu na dávku), čo vám pomôže správne dávkovať perorálny roztok.
- Naplňte odmerku so 4 ml perorálneho roztoku.
- Podávajte priamo z odmerky.
- Po užití odmerku umyte.
- Perorálny roztok máte podať svojmu dieťaťu hodinu pred alebo dve hodiny po jedle alebo pití ovocnej šťavy.

Ked'že dĺžka liečby závisí od základného ochorenia vášho dieťaťa, lekár určí, ako dlho bude vaše dieťa Omarit užívať.

Ak užijete viac Omaritu, ako máte

Ak vaše dieťa alebo niekto iný užil viac tohto lieku, ako mal, ihneď kontaktujte svojho lekára 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

Ak zabudnete dať vášmu dieťaťu dennú dávku včas, dajte mu ju ešte ten istý deň, ihneď ako si spomeniete. Potom ďalšiu dávku v nasledujúci deň podajte v obvyklom čase, ako stanovil lekár. V žiadnom prípade nepodávajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vynechanú dávku.

Ak prestanete užívať Omarit

Vo všeobecnosti nebudú žiadne následky po ukončení liečby Omaritom.

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 vášho dieťaťa vyskytnú príznaky alergických reakcií, ktorých prejavy môžu zahŕňať námahu pri dýchaní, závrat, kolaps alebo stratu vedomia, opuch tváre, pier, jazyka alebo hrdla a/alebo opuch a začervenanie kože, prestaňte podávať liek a okamžite vyhľadajte rýchlu lekársku pomoc.

Ostatné vedľajšie účinky, ktoré sa môžu objaviť u detí:

Časté: môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb

- alergická konjunktivitída (zápal očných spojoviek)
- bolest' hlavy

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)
- únava
- rinitída (zápal nosovej sliznice)
- bolest' žalúdka (bolest' brucha / bolest' hornej časti brucha)

Vedľajšie účinky, ktoré sa môžu objaviť u dospelých a dospievajúcich:

Časté: môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb

- bolest' hlavy
- ospalosť

Menej časté: môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb

- abnormálna EKG aktivita srdca
- krvnými testami preukázané zmeny vo funkcií pečene

- závrat
- bolest' žalúdka
- únava
- 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
- smäd
- dyspnœ (problémy s dýchaním)
- sucho v ústach
- tráviace problémy
- svrbenie
- opar (herpes na ústach)
- horúčka
- tinnitus (zvonenie v ušiach)
- problémy so spánkom
- krvnými testami preukázané zmeny vo funkcií obličeiek
- zvýšené hodnoty tukov v krvi

Neznáme: častosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov

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

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vášho diet'a a 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 škatuli a fl'aši po EXP. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Uchovávajte pri teplote neprevyšujúcej 30 °C.
Čas použiteľnosti po prvom otvorení je 6 mesiacov.

Nepoužívajte tento liek, ak spozorujete viditeľné znaky prítomnosti častíc.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Opýtajte sa lekárnika, ako likvidovať lieky, ktoré už nepoužívate. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a d'alšie informácie

Čo Omarit obsahuje

- Liečivo je bilastín. Jeden mililiter perorálneho roztoku obsahuje 2,5 mg bilastínu.
- Ďalšie zložky sú betacyklodextrín (E459), hydroxyetylecelulóza, methyl-parahydroxybenzoát (E218), propyl-parahydroxybenzoát (E216), sukralóza (E955), malinová príchuť (hlavné zložky: etanol, triacetín, voda, etylbutyrát, linalylacetát), kyselina chlorovodíková 37 % alebo 10 % (na úpravu pH), hydroxíd sodný (na úpravu pH), čistená voda

Ako vyzerá Omarit a obsah balenia

Omarit 2,5 mg/ml perorálny roztok je číry, bezfarebný, mierne viskózny vodný roztok s pH 3,0 – 4,0, bez zrazenín.

Omarit 2,5 mg/ml perorálny roztok je dodávaný vo fľaši zo skla jantárovo hnedej farby uzatvorennej hliníkovým skrutkovacím uzáverom alebo polypropylénovým detským bezpečnostným uzáverom, spolu s 15 ml alebo 25 ml odmerkou na dávkovanie s označením po 4 ml.

Jedna fľaša obsahuje 120 ml perorálneho roztoku.

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

alebo

Berlin-Chemie AG
Glienicker Weg 125
12489 Berlín
Nemecko

Liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru (a v Spojenom kráľovstve (Severnom Írsku) pod nasledovnými názvami:

Belgicko: Bellozal 2,5 mg oral solution

Bulharsko: Фортекал за деца 2,5 mg/ml перорален разтвор
Cyprus: Bilaz 2,5 mg/mL πόσιμο διάλυμα
Česká Republika: Xados
Dánsko: Revitelle, oral oplosning 2,5 mg/ml
Estónsko: Opexa
Fínsko: Revitelle
Francúzska: Bilaska 2,5 mg/ ml solution buvable
Grécko: Bilaz 2,5 mg/mL πόσιμο διάλυμα
Island: Bilaxten 2,5 mg/ml mixtúra, lausn
Írsko: Drynol
Lotyšsko: Opexa 2,5 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai
Litva: Opexa
Luxembursko: Bellozal 2,5 mg oral solution
Maďarsko: Lendin
Malta: Gosall 2,5 mg/ml oral solution
Nemecko: Bilaxten 2,5 mg/ml Lösung zum Einnehmen
Nórsko: Zilas 2,5 mg/ml mikstur, opplosning
Poľsko: Clatra
Portugalsko: Lergonix 2,5 mg/ml solução oral
Rakúska: Nasitop 2,5 mg/ml Lösung zum Einnehmen
Rumunsko: Borenar 2,5 mg/ml soluție orală
Slovenská republika: Omarit 2,5 mg/ml perorálny roztok
Slovinsko: Bilador 2,5 mg peroralna raztopina
Spojené kráľovstvo (Severné Írsko): Ilaxten
Španielsko: Ibis 2,5 mg/ml solución oral
Švédsko: Bilaxten

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v máji 2025.