

Bilagra 20 mg, 30 tabletek

Nasza cena: 22,50 zł

Opis słownikowy

Dawka	20 MG
Opakowanie	*30
Postać	Tabletki
Producent	TEVA B.V. HOLANDIA [NL]
Rejestracja	Lek na receptę pełnopłatny
Substancja czynna	BILASTINUM

Opis produktu

Opis

Bilagra, 20 mg, tabletki

substancja czynna: Bilastinum

Co to jest lek Bilagra i w jakim celu się go stosuje?

Lek Bilagra zawiera substancję czynną bilastynę, która działa przeciwhistaminowo, przeciwalegrycznie. Lek ma zastosowanie w leczeniu objawów kataru siennego (kichanie, świąd, wydzielina z nosa, zatkały nos oraz zaczerwienione i łzawiące oczy) oraz innych postaci alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Lek może być również stosowany do leczenia swędzących wysypek skórnych (bąble lub pokrzywka).

Skład. Co zawiera lek Bilagra?

Substancją czynną jest bilastyna. Każda tabletki zawiera 20 mg bilastyny. Pozostałe składniki to: mannitol, celuloza mikrokrystaliczna, karboksymetyloskrobia sodowa (typ A), magnezu glinometakrzemian, magnezu stearynian, krzemionka koloidalna bezwodna.

Przeciwwskazania do stosowania

Nie stosować leku Bilagra jeśli pacjent ma uczulenie na bilastynę lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku;

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem stosowania leku Bilagra należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą, jeśli u pacjenta występują umiarkowane lub

ciężkie zaburzenia czynności nerek i pacjent przyjmuje inne leki.

Dzieci

Nie należy podawać tego leku dzieciom w wieku poniżej 12 lat.

Nie należy przekraczać zalecanej dawki. Jeśli objawy utrzymują się, należy poradzić się lekarza.

Interakcje

Lek może wchodzić w interakcje z następującymi substancjami:

- ketokonazol (lek przeciwgrzybiczy)
- erytromycyna (antybiotyk)
- diltiazem (lek stosowany w chorobie wieńcowej)
- cyklosporyna (lek stosowany w celu zmniejszenia aktywności układu odpornościowego, a tym samym uniknięcia odrzucenia przeszczepu lub zmniejszenia aktywności choroby w chorobach autoimmunologicznych i alergicznych, takich jak łuszczyca, atopowe zapalenie skóry lub reumatoidalne zapalenie stawów)
- rytonawir (w leczeniu AIDS)
- ryfampicyna (antybiotyk).

Stosowanie z jedzeniem, pić i alkoholem

Nie należy przyjmować leku razem z jedzeniem ani z sokiem grejpfrutowym, ani innymi sokami owocowymi, ponieważ osłabia to działanie bilastyny.

Aby uniknąć osłabienia działania leku należy połączyć tabletkę i poczekać godzinę przed zjedzeniem posiłku lub wypiciem soku owocowego lub po jedzeniu lub wypiciu soku owocowego należy odczekać 2 godziny aby przyjąć tabletkę.

Bilastyna w zalecanej dawce (20 mg) nie zwiększa senności wywołanej spożyciem alkoholu.

Ciąża, karmienie piersią i wpływ na płodność

Brak danych lub istnieją ograniczone dane dotyczące stosowania bilastyny u kobiet w ciąży, w okresie karmienia piersią oraz wpływu na płodność.

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza przed zastosowaniem tego leku. Przed zastosowaniem jakiegokolwiek leku należy poradzić się lekarza lub farmaceuty.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwane maszyn

Bilastyna w dawce 20 mg nie wpływa na zdolność prowadzenia pojazdów u osób dorosłych. Jednak odpowiedź na leczenie u każdego pacjenta może być inna.

Dlatego przed rozpoczęciem prowadzenia pojazdów lub obsługiwania maszyn, należy sprawdzić, jak ten lek działa na pacjenta.

Bilagra zawiera sód

Lek zawiera mniej niż 1 mmol (23 mg) sodu na tabletkę, to znaczy lek uznaje się za „wolny od sodu”.

Dawkowanie

Zalecana dawka u dorosłych, w tym osób w podeszłym wieku oraz młodzieży w wieku 12 lat i powyżej to 1 tabletkę (20 mg) na dobę. Tabletkę do podawania doustnego.

Tabletkę należy przyjmować jedną godzinę przed lub dwie godziny po jakimkolwiek posiłku lub wypiciu soku owocowego;

Tabletkę należy połączyć popijając szklanką wody.

Odnośnie czasu leczenia, lekarz prowadzący określi rodzaj choroby i ustali jak długo należy przyjmować lek Bilagra.

Stosowanie u dzieci

Nie należy podawać bilastyny dzieciom w wieku poniżej 6 lat o masie ciała poniżej 20 kg, ponieważ brakuje wystarczających danych dotyczących stosowania.

Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Bilagra

W przypadku zażycia większej niż zalecana dawki leku Bilagra należy natychmiast skontaktować się z lekarzem lub farmaceutą lub udać się do oddziału ratunkowego najbliższego szpitala. Należy zabrać ze sobą opakowanie leku lub ulotkę.

Pominięcie przyjęcia leku Bilagra

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

Jeśli pominie się dawkę leku, należy pominiętą dawkę przyjąć możliwie jak najszybciej, a następnie powrócić do regularnego przyjmowania dawki o zwykłej porze.

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Działania niepożądane / skutki uboczne

Często: ból głowy, senność

Niezbyt często: nieprawidłowy zapis EKG, zmiany w badaniach krwi wskazujące na zaburzenia czynności wątroby, zawroty głowy, ból żołądka, zmęczenie, wzmożony apetyt, zaburzenia rytmu serca, wzrost masy ciała, nudności, lęk, uczucie suchości lub dyskomfortu w nosie, ból brzucha, biegunka, zapalenie żołądka (zapalenie ściany żołądka), zawroty głowy (zawroty lub uczucie wirowania), uczucie osłabienia, wzmożone pragnienie, duszność (trudności w oddychaniu), suchość w ustach, niestrawność, świąd, opryszczka (opryszczka jamy ustnej), gorączka, szumy uszne (dzwonienie w uszach), zaburzenia snu, zmiany w badaniach krwi wskazujące na zaburzenia czynności nerek, zwiększone stężenie lipidów we krwi

Częstość nieznaną: kołatanie serca (uczucie bicia serca), częstoskurcz (szybkie bicie serca), wymioty.

Działania niepożądane, które mogą występować u dzieci, to:

Często: zapalenie błony śluzowej nosa (podrażnienie nosa), alergiczne zapalenie spojówek (podrażnienie oczu), ból głowy, ból żołądka (ból brzucha, ból w nadbrzuszu)

Niezbyt często: podrażnienie oczu, zawroty głowy, utrata przytomności, biegunka, nudności, obrzęk warg, wyprysk, pokrzywka, zmęczenie

Przechowywanie

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Ten lek nie wymaga specjalnych warunków przechowywania.

Podmiot odpowiedzialny

Teva B.V.
Swensweg 5 2031GA Haarlem Holandia

Wytwórca/Importer
Saneca Pharmaceuticals a.s. Nitrianska 100
920 27 Hlohovec Słowacja

Powyższe dane mają charakter informacyjny i nie mogą zastąpić przeczytania ulotki leku ani wizyty u lekarza. Pełny wykaz informacji dotyczących stosowania leku znajduje się na ulotce produktu, dlatego zawsze przed użyciem zapoznaj się z treścią ulotki dołączonej do opakowania bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.