

## Prospecto: información para el paciente

### Bilastina Aurovit 20 mg comprimidos EFG

**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 perjudicarlos.
- 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 Bilastina Aurovit y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Bilastina Aurovit
3. Cómo tomar Bilastina Aurovit
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Bilastina Aurovit
6. Contenido del envase e información adicional

#### 1. Qué es Bilastina Aurovit y para qué se utiliza

Bilastina Aurovit contiene bilastina como principio activo, que es un antihistamínico. Este medicamento se usa para aliviar los síntomas de la rinoconjuntivitis alérgica (estornudos, picor nasal, secreción nasal, congestión nasal y ojos rojos y llorosos) y otras formas de rinitis alérgica. También puede usarse para tratar las erupciones de la piel con picor (habones o urticaria).

#### 2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Bilastina Aurovit

##### No tome Bilastina Aurovit

- si es alérgico a bilastina o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

##### Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar bilastina si tiene insuficiencia renal moderada o grave, niveles bajos en sangre de potasio, magnesio, calcio, si tiene o ha tenido problemas de ritmo cardíaco o si su frecuencia cardíaca es muy baja, si está tomando medicamentos que puedan afectar al ritmo cardíaco, si tiene o ha tenido un determinado patrón anormal de su latido cardíaco (conocido como prolongación del intervalo QTc en el electrocardiograma) que puede darse en algunos tipos de enfermedades cardíacas y además está tomando otros medicamentos (ver “Otros medicamentos y Bilastina Aurovit”).

##### Niños

**No administre este medicamento a niños menores de 12 años de edad.**

No exceder la dosis recomendada. Si los síntomas persisten, consulte a su médico.

## Otros medicamentos y Bilastina Aurovitás

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta.

En particular, por favor comente con su médico si está usted tomando alguno de los siguientes medicamentos:

- Ketoconazol (un medicamento para los hongos).
- Eritromicina (un antibiótico).
- Diltiazem (para tratar la angina de pecho).
- Ciclosporina (para reducir la actividad de su sistema inmune, para evitar rechazo de trasplantes o reducir la actividad de enfermedades autoinmunes y trastornos alérgicos, tales como psoriasis, dermatitis atópica o artritis reumatoide).
- Ritonavir (para tratar el SIDA).
- Rifampicina (un antibiótico).

## Toma de Bilastina Aurovitás con alimentos, bebidas y alcohol

Estos comprimidos **no** deben tomarse con **alimentos o con zumo de pomelo u otros zumos de frutas**, ya que esto disminuiría el efecto de bilastina. Para evitar esto usted puede:

- tomar el comprimido y esperar una hora antes de comer o de tomar zumos de frutas, o
- si ha tomado usted comida o zumo de frutas, esperar durante dos horas antes de tomar el comprimido.

Bilastina, a la dosis recomendada (20 mg), no aumenta la somnolencia producida por el alcohol.

## Embarazo, lactancia y fertilidad

No hay datos, o éstos son limitados, del uso de bilastina en mujeres embarazadas, durante el período de lactancia ni sobre los efectos en la fertilidad.

Si está embarazada o en período de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento. Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento.

## Conducción y uso de máquinas

Se ha demostrado que bilastina 20 mg no afecta al rendimiento durante la conducción en adultos. Sin embargo la respuesta de cada paciente al medicamento puede ser diferente. Por lo tanto compruebe cómo este medicamento le afecta antes de conducir o usar máquinas.

## Bilastina Aurovitás contiene sodio

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por comprimido; esto es, esencialmente “exento de sodio”.

## 3. Cómo tomar Bilastina Aurovitás

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada en adultos, incluyendo pacientes de edad avanzada y adolescentes de 12 o más años de edad, es de 1 comprimido (20 mg) al día.

- El comprimido es para tomar por vía oral.
- El comprimido debe tomarse una hora antes o dos horas después de haber tomado cualquier alimento o zumo de fruta (ver sección 2, “Toma de Bilastina Aurovitás con alimentos, bebidas y alcohol”).

- Trague el comprimido con un vaso de agua.
- La ranura sirve únicamente para partir el comprimido si le resulta difícil tragarlo entero.

Con respecto a la duración del tratamiento, su médico determinará el tipo de enfermedad que usted padece y le indicará durante cuánto tiempo debe tomar bilastina.

### **Uso en niños**

Para niños de 6 a 11 años de edad con un peso corporal mínimo de 20 kg existen otras formas farmacéuticas más adecuadas – bilastina 10 mg comprimidos bucodispersables o bilastina 2,5 mg/ml solución oral -, consulte a su médico o farmacéutico.

**No administre este medicamento a niños menores de 6 años de edad con un peso corporal inferior a 20 kg ya que no se dispone de datos suficientes.**

### **Si toma más Bilastina Aurovitás del que debe**

Si usted, o cualquier otra persona, excede la dosis de este medicamento, informe a su médico **inmediatamente** o acuda al servicio de urgencias del hospital más cercano. Por favor recuerde llevar consigo este envase de medicamento o este prospecto.

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 ingerida).

### **Si olvidó tomar Bilastina Aurovitás**

**No tome una dosis doble para compensar una dosis olvidada.**

Si olvida tomar su dosis, tómela tan pronto como sea posible, y después vuelva a su pauta habitual de dosificación.

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.

### **Efectos adversos que pueden aparecer en adultos y adolescentes**

#### **Frecuentes: pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas**

- Cefalea,
- somnolencia.

#### **Poco frecuentes: pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas**

- alteraciones del electrocardiograma,
- análisis de sangre que muestran cambios en la forma de funcionamiento del hígado,
- mareo,
- dolor de estómago,
- cansancio,
- aumento del apetito,
- latido cardíaco no regular,
- aumento de peso,
- náusea (ganas de vomitar),
- ansiedad,
- nariz seca o molestias en la nariz,

- dolor abdominal,
- diarrea,
- gastritis (inflamación de la pared del estómago),
- vértigo (una sensación de mareo o inestabilidad),
- sensación de debilidad,
- sed,
- disnea (dificultad para respirar),
- boca seca,
- indigestión,
- picor,
- calenturas (herpes labial),
- fiebre,
- tinnitus (pitidos en los oídos),
- dificultad para dormir,
- análisis de sangre que muestran cambios en la forma de funcionamiento del riñón,
- aumento de las grasas en la sangre.

**Frecuencia no conocida: *no puede estimarse a partir de los datos disponibles***

- palpitaciones (sentir los latidos del corazón),
- taquicardia (latidos del corazón rápidos),
- reacciones alérgicas cuyos signos pueden incluir dificultad para respirar, mareos, colapso o pérdida del conocimiento, hinchazón de la cara, labios, lengua o garganta y/o hinchazón y enrojecimiento de la piel. Si nota alguno de estos efectos secundarios graves, deje de tomar el medicamento y busque atención médica urgente de inmediato,
- vómitos.

**Efectos adversos que pueden aparecer en niños:****Frecuentes: pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas**

- rinitis (irritación nasal),
- conjuntivitis alérgica (irritación del ojo),
- dolor de cabeza,
- dolor de estómago (dolor abdominal/abdominal superior).

**Poco frecuentes: pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas**

- irritación del ojo,
- mareo,
- pérdida de conciencia,
- diarrea,
- náuseas (ganás de vomitar),
- hinchazón de los labios,
- eczema,
- urticaria (ronchas),
- fatiga.

**Comunicación de efectos adversos**

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o, farmacéutico o enfermero>, 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](http://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 Bilastina Aurovitas

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase y el blíster después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

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. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

## 6. Contenido del envase e información adicional

### Composición de Bilastina Aurovitas

- El principio activo es bilastina. Cada comprimido contiene 20 mg de bilastina.
- Los demás componentes son celulosa microcristalina, carboximetilalmidón sódico de patata (Tipo-A), sílice coloidal anhidra, estearato de magnesio.

### Aspecto del producto y contenido del envase

Comprimidos.

Comprimidos sin recubrimiento, ovalados, biconvexos, de color blanco a blanquecino, grabados con BN y 2, separados con una ranura en un lado y lisos en el otro lado.

La ranura sirve únicamente para fraccionar y facilitar la deglución pero no para dividir en dosis iguales.

#### Tamaños de envase:

Blísteres: 10, 14, 20, 28, 30, 40, 50, 56, 60, 90, 100 y 120 comprimidos.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

### Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

#### *Titular de la autorización de comercialización*

Aurovitas Spain, S.A.U.

Avda. de Burgos, 16-D

28036 Madrid

España

Telf.: 91 630 86 45

#### *Responsable de la fabricación*

APL Swift Services (Malta) Limited

HF26, Hal Far Industrial Estate, Hal Far

Birzebbugia, BBG 3000

Malta

O

Generis Farmacêutica S.A.,  
Rua de João de Deus, nº 19,  
Venda Nova. Amadora  
2700 487 Lisboa,  
Portugal

O

Arrow Generiques  
26 Avenue Tony Garnier,  
69007, Lyon,  
Francia

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

Bélgica:	Bilastine AB 20mg tabletten /comprimés /Tabletten
España:	Bilastina Aurovitas 20 mg comprimidos EFG
Francia:	BILASTINE ARROW 20 mg, comprimé
Italia:	Bilastina Aurobindo
Polonia:	Bellix
Portugal:	Bilastina Generis

**Fecha de la última revisión de este prospecto:** octubre 2025

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/>)