

Uputa o lijeku: Informacije za korisnika

Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris 6 mg/0,4 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem

solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se liječniku ili ljekarniku.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im naškoditi, čak i ako su njihovi znakovi bolesti jednaki Vašima.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi:

1. Što je Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris
3. Kako uzimati Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris i za što se koristi

Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris kombinacija je dvaju različitih lijekova koji se zovu solifenacin i tamsulozin u jednoj tableti. Solifenacin pripada skupini lijekova koji se zovu antikolinergici, a tamsulozin pripada skupini lijekova koji se zovu alfa-blokatori.

Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris koristi se u muškaraca za liječenje umjerenih do teških simptoma zadržavanja mokraće te simptoma donjih mokraćnih putova povezanih s pražnjenjem mjeđura koji su posljedica tegoba s mokraćnim mjeđurom i povećane prostate (benigne hiperplazije prostate). Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris se koristi kada prethodno liječenje samo jednim od tih lijekova nije dovoljno ublažilo simptome.

Rast prostate može uzrokovati tegobe povezane s mokrenjem (simptome pražnjenja mokraćnog mjeđura), poput otežanog početka mokrenja, otežanog mokrenja (slab mlaz), kapanja mokraće i osjećaja nepotpunog pražnjenja mjeđura. Bolest utječe i na mokračni mjeđur, pa se on spontano steže i onda kada ne želite mokriti. To uzrokuje simptome zadržavanja mokraće, kao što su promjene osjeta u mokraćnom mjeđuru, neodgodiva potreba za mokrenjem (snažan i iznenadan nagon za mokrenjem bez prethodnog upozorenja) te učestalija potreba za mokrenjem.

Solifenacin ublažava neželjeno stezanje mokraćnog mjeđura i povećava količinu mokraće koju mjeđur može zadržati. Time se produljuje vrijeme do sljedećeg mokrenja. Tamsulozin omogućuje brži prolazak mokraće kroz mokraćnu cijev i olakšava mokrenje.

2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris

Nemojte uzimati Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris

- ako ste alergični na solifenacin, tamsulozin ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.)
- ako idete na dijalizu

- ako bolujete od teške bolesti jetre
- ako bolujete od teške bolesti bubrega i ako se istodobno liječite lijekovima koji mogu usporiti uklanjanje lijeka Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris iz tijela (npr. ketokonazolom, ritonavirom, nelfinavirom, itrakonazolom). Ako je tako, liječnik ili ljekarnik će Vas na to upozoriti.
- ako bolujete od umjereno teške bolesti jetre i ako se istodobno liječite lijekovima koji mogu usporiti uklanjanje lijeka Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris iz tijela (npr. ketokonazolom, ritonavirom, nelfinavirom, itrakonazolom). Ako je tako, liječnik ili ljekarnik će Vas na to upozoriti.
- ako bolujete od teške bolesti želuca ili crijeva (uključujući toksični megakolon, komplikacije povezane s ulceroznim kolitisom)
- ako imate bolest mišića koja se zove miastenija gravis, a koja može uzrokovati izrazitu slabost pojedinih mišića
- ako imate povišen očni tlak (glaukom) praćen postupnim gubitkom vida
- ako patite od nesvjestica zbog sniženog krvnog tlaka pri promjeni položaja (ustajanje iz ležećeg ili sjedećeg položaja); to se zove ortostatska hipotenzija.

Obavijestite svog liječnika ako mislite da se nešto od navedenoga odnosi na Vas.

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije nego što uzmete Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris:

- ako ne možete mokriti (retencija mokraće)
- ako imate opstruktivne bolesti probavnog trakta
- ako postoji rizik od usporenog rada probavnog sustava (želuca i crijeva). Ako je tako, liječnik će vas upozoriti.
- ako imate želučanu kilu (hijatalna hernija) ili žgaravicu odnosno ako istodobno uzimate lijekove koji mogu prouzročiti ili pogoršati ezofagitis
- ako bolujete od određene vrste bolesti živčanog sustava (autonomna neuropatija)
- ako bolujete od teške bolesti bubrega
- ako bolujete od umjereno teške bolesti jetre.

Redoviti liječnički pregledi potrebni su kako bi se mogao pratiti razvoj bolesti zbog koje se liječite.

Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris može utjecati na krvni tlak, što može uzrokovati omaglicu, ošamućenost, a u rijetkim slučajevima i nesvjesticu (ortostatska hipotenzija). Ako se pojavi bilo koji od tih simptoma, trebate sjesti ili leći dok se ne povuku.

Ako imate dogovorenou operaciju oka zbog zamućenja leće (katarakte) ili povišenog očnog tlaka (glaukoma), obavijestite specijalista za očne bolesti da ste prethodno uzimali, odnosno uzimate ili planirate uzimati solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid. Specijalist tada može poduzeti odgovarajuće mjere opreza u smislu lijekova i kirurških tehnika koje će koristiti. Pitajte liječnika trebate li odgoditi primjenu ili privremeno prestati uzimati ovaj lijek ako planirate operaciju oka zbog zamućenja leće (katarakte) ili povišenog očnog tlaka (glaukoma).

Djeca i adolescenti

Ovaj lijek se ne smije davati djeci ni adolescentima.

Drugi lijekovi i Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove.

Osobito je važno da obavijestite liječnika ako uzimate:

- lijekove poput ketokonazola, eritromicina, ritonavira, nelfinavira, itrakonazola, verapamila, diltiazema i paroksetina koji smanjuju brzinu kojom se lijek Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris uklanja iz tijela.
- lijekove poput diklofenaka i varfarina koji mogu povećati brzinu kojom se lijek Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris uklanja iz tijela.
- druge antikolinergičke lijekove, jer se pri istodobnoj primjeni dva lijeka iste vrste mogu pojačati učinci i nuspojave oba lijeka.
- kolinergike, jer mogu oslabiti učinak lijeka Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris
- lijekove poput metoklopramida i cisaprida, koji ubrzavaju rad probavnog sustava. Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris može oslabiti njihov učinak.
- druge alfa-blokatore, jer to može uzrokovati neželjen pad krvnog tlaka.
- lijekove poput bisfosfonata, koji mogu uzrokovati ili pogoršati upalu jednjaka (ezofagitis).

Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris s hranom i pićem

Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris možete uzimati s hranom ili bez nje, kako Vam više odgovara.

Trudnoća, dojenje i plodnost

Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris nije indiciran za primjenu u žena.

U muškaraca je prijavljena abnormalna ejakulacija (poremećaj ejakulacije). To znači da sjeme ne izlazi iz tijela putem mokraćne cijevi, već umjesto toga odlazi u mokračni mjehur (retrogradna ejakulacija) ili da je volumen ejakulata smanjen odnosno potpuno izostane (nemogućnost ejakulacije). Ta je pojava bezazlena.

Upravljanje vozilima i strojevima

Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris može izazvati omaglicu, zamagljen vid, umor i manje često pospanost. Ako se pojave navedene nuspojave, nemojte voziti niti raditi sa strojevima.

Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris sadrži natrij

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po tabletu tj. zanemarive količine natrija.

3. Kako uzimati Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako Vam je rekao liječnik. Provjerite s liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

Maksimalna dnevna doza je jedna tableta koja sadrži 6 mg solifenacina i 0,4 mg tamsulozina uzeta kroz usta. Može se uzeti s hranom ili bez nje, prema Vašoj želji. Ne drobite i ne žvačite tabletu.

Ako uzmete više lijeka Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris nego što ste trebali

Ako ste uzeli više tableta nego što Vam je rečeno ili ako netko drugi slučajno uzme Vaše tablete, odmah obavijestite svog liječnika, ljekarnika ili bolnicu i zamolite za savjet.

U slučaju predoziranja, Vaš Vas liječnik može liječiti aktivnim ugljenom; ispiranje želuca može biti korisno samo ako se napravi unutar jednog sata nakon predoziranja. Nemojte izazivati povraćanje.

Simptomi predoziranja mogu uključivati: suha usta, omaglicu i zamagljen vid, situaciju u kojoj osoba vidi, čuje ili osjeća stvari koje nisu prisutne (halucinacije), sklonost prekomjernom uzbudivanju, napadaje (konvulzije), otežano disanje, ubrzane otkucaje srca (tahikardija), nemogućnost potpunog ili djelomičnog pražnjenja mokraćnog mjehura ili mokrenja (retencija mokraće) i/ili neželjen pad krvnog tlaka.

Ako ste zaboravili uzeti Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris

Uzmite sljedeću tabletu lijeka Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris u uobičajeno vrijeme. Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadiili zaboravljenu tabletu.

Ako prestanete uzimati Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris

Ako prestanete uzimati Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris, mogu se ponovno pojaviti ili pogoršati prvobitni simptomi. Uvijek se posavjetujte s liječnikom ako razmišljate o prekidu liječenja.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se liječniku ili ljekarniku.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Najozbiljnija nuspojava koja je u kliničkim ispitivanjima primijećena manje često (može se javiti u manje od 1 na 100 muškaraca) tijekom liječenja solifenacinsukcinatom/tamsulozinkloridom bilo je akutno zadržavanje urina, odnosno iznenadna nemogućnost mokrenja. Ako Vam se čini da se to događa Vama, odmah se obratite liječniku. Možda ćete morati prestati uzimati solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid.

Tijekom liječenja lijekom solifenacinsukcinata/tamsulozinklorida mogu se pojaviti alergijske reakcije:

- manje česti znakovi alergijskih reakcija mogu uključivati kožni osip (koji može biti praćen svrbežom) ili koprivnjaču (urtikariju).
- rijetki simptomi uključuju oticanje lica, usana, usta, jezika ili grla, koji mogu otežati gutanje ili disanje (angioedem). Angioedem je prijavljen rijetko tijekom liječenja tamsulozinom te vrlo rijetko tijekom liječenja solifenacinom. Ako se pojavi angioedem, liječenje lijekom Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris mora se odmah prekinuti i ne smije se ponovno uvoditi.

Ako dobijete alergijski napadaj ili tešku kožnu reakciju (npr. mjehuriće na koži i ljuštenje kože), morate odmah o tome obavijestiti svog liječnika i prestati uzimati solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid. Treba uvesti odgovarajuću terapiju i/ili poduzeti odgovarajuće mјere.

Česte nuspojave (mogu se javiti u manje od 1 na 10 muškaraca):

- omaglica
- zamagljen vid
- suha usta, žgaravica (dispepsija), zatvor, muka u želucu (mučnina), bol u trbuhu
- abnormalna ejakulacija (poremećaj ejakulacije). To znači da sjeme ne izlazi iz tijela putem mokraćne cijevi, već umjesto toga odlazi u mokraćni mjehur (retrogradna ejakulacija) ili je volumen ejakulata smanjen ili ga uopće nema (zatajenje ejakulacije). Ta pojava nije štetna.
- umor

Manje česte nuspojave (mogu se javiti u manje od 1 na 100 muškaraca):

- infekcija mokraćnih puteva, infekcija mokraćnog mjehura (cistitis)
- pospanost (somnolencija), poremećaj osjeta okusa (disgeuzija), glavobolja
- suhe oči
- brzi ili nepravilni otkucaji srca (palpitacije)
- omaglica ili slabost, osobito pri ustajanju (ortostatska hipotenzija)
- curenje iz nosa ili začepljen nos (rinitis), suhoća nosne sluznice
- refluksna bolest (gastro-ezofagealni refluks), proljev, suho grlo, povraćanje
- svrbež (pruritus), suha koža
- teškoće pri mokrenju
- skupljanje tekućine u donjem dijelu nogu (edem), umor (astenija)

Rijetke nuspojave (mogu se javiti u manje od 1 na 1000 muškaraca):

- nesvjestica (sinkopa)
- nakupljanje velike količine tvrde stolice u debelom crijevu (fekalna impakcija)
- kožna alergija koja rezultira oticanjem tkiva neposredno ispod površine kože (angioedem)

Vrlo rijetke nuspojave (mogu se javiti u manje od 1 na 10 000 muškaraca):

- halucinacije, smetenost
- osip, upala i plikovi na koži i/ili sluzokoži usnica, očiju, usta, nosnih prolaza ili genitalija (Stevens-Johnsonov sindrom), kožna alergijska reakcija (multiformni eritem)
- produljena i bolna erekcija (obično ne tijekom spolnog odnosa) (prijapizam)

Nuspojave **nepoznate** učestalosti (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka)

- ozbiljna alergijska reakcija koja uzrokuje poteškoće pri disanju ili omaglicu (anafilaktička reakcija)
- smanjen apetit, visoke razine kalija u krvi (hiperkalijemija) koje mogu prouzročiti nepravilan srčani ritam
- brzo gubljenje svijesti i općenitih mentalnih funkcija (delirij)
- tijekom kirurškog zahvata na oku zbog zamagljenosti očne leće (katarakta) ili povećanog očnog tlaka (glaukom) zjenica (crni krug u sredini oka) možda se neće povećavati u skladu s potrebama. Isto tako, šarenica (obojeni dio oka) može postati meka tijekom zahvata, povećan očni tlak (glaukom), poremećaj vida
- nepravilni ili neobični otkucaji srca (produljenje intervala QT, Torsade de Pointes, fibrilacija atrija, aritmija), ubrzani otkucaji srca (tahikardija)
- zaduha (dispneja), poremećaj glasa, krvarenje iz nosa (epistaksa)
- opstrukcija crijeva (ileus, opstrukcija debelog crijeva), nelagoda u trbuhi
- poremećaj jetre
- abnormalni rezultati testova funkcije jetre
- kožna upala koja dovodi do crvenila i ljuštenja na velikim površinama tijela (eksfolijativni dermatitis)
- mišićna slabost
- poremećaj bubrega

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: navedenog u [Dodatku V](#).

Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na kutiji i blisteru iza oznake „EXP”. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Blistere treba čuvati na temperaturi ispod 25 °C.

Boćice treba čuvati na temperaturi ispod 30 °C.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris sadrži

- Djelatne tvari su solifenacinsukcinat i tamsulozinklorid. Jedna tableta s prilagođenim oslobođanjem sadrži 6 mg solifenacinsukcinata i 0,4 mg tamsulozinklorida.
- Drugi sastojci su kalcijev hidrogenfosfat, mikrokristalična celuloza (E460), umrežena karmelozanatrij (E468), hipromeloza (E464), crveni željezov oksid (E172), magnezijev stearat (E470b), makrogol visoke molekularne mase, makrogol, bezvodni koloidni silicijev dioksid, titanijev dioksid (E171).

Kako Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris izgleda i sadržaj pakiranja

Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris 6 mg/0,4 mg tablete s prilagođenim oslobođanjem crvene su, okrugle, bikonveksne, filmom obložene tablete s utisnutom oznakom „T7S“ na jednoj strani.

Solifenacinsukcinat/tamsulozinklorid Viatris dostupan je u blisterima koji sadrže 30, 90, 100 ili 200 tableta s prilagođenim oslobođanjem ili perforiranim blisterima s jediničnim dozama koji sadrže 30 x 1, 90 x 1 ili 100 x 1 tabletu s prilagođenim oslobođanjem ili HDPE bočici od 150 mL s navojnim polipropilenskim zatvaračem sigurnim za djecu koja sadrži 200 tableta s prilagođenim oslobođanjem i 2 g sredstva za sušenje.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet

Viatris Limited
Damastown Industrial Park
Mulhuddart
Dublin 15
DUBLIN
Irsko

Proizvođač

Synthon Hispania S.L.
C/ Castelló, nº1
Sant Boi de Llobregat
08830 Barcelona
Španjolska

Synthon BV
Microweg 22
6545 CM Nijmegen
Nizozemska

Synthon s.r.o.
Brněnská 32/čp. 597
678 01 Blansko
Češka

Predstavnik nositelja odobrenja za Republiku Hrvatsku

Viatris Hrvatska d.o.o.
Koranska 2
10000 Zagreb
Tel: +385 1 23 50 599

Ovaj lijek je odobren u državama članicama Europskog gospodarskog prostora pod

sljedećim nazivima:

Nizozemska	Solfenacinesuccinaat/Tamsulosinehydrochloride Viatris 6 mg/0,4 mg tabletten met gereguleerde afgifte
Belgija	Solifenacine/Tamsulosine Viatris 6 mg/0,4 mg tabletten met gereguleerde afgifte
Češka	Solifenacin/Tamsulosin Viatris
Španjolska	Solifenacina/Tamsulosina Viatris 6 mg/0,4 mg comprimidos de liberación modificada EFG
Italija	Solifenacina e Tamsulosin Mylan
Luksemburg	Solifenacine/Tamsulosine Viatris 6 mg/0,4 mg comprimés à libération modifiée
Portugal	Solifenacina + Tansulosina Mylan

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je zadnji puta revidirana u studenom 2024.