**SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

**1. NÁZOV LIEKU**

Solifenacin MSN 5 mg

filmom obalené tablety

Solifenacin MSN 10 mg

filmom obalené tablety

**2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE**

Solifenacin MSN 5 mg filmom obalené tablety:

každá tableta obsahuje 5 mg solifenacíniumsukcinátu, čo zodpovedá 3,8 mg solifenacínu.

Solifenacin MSN 10 mg filmom obalené tablety:

každá tableta obsahuje 10 mg solifenacíniumsukcinátu, čo zodpovedá 7,5 mg solifenacínu.

Pomocná látka so známym účinkom: monohydrát laktózy

|  |  |
| --- | --- |
| 5 mg tableta | 67,75 mg monohydrátu laktózy |
| 10 mg tableta | 135,5 mg monohydrátu laktózy |

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Filmom obalená tableta.

Solifenacin MSN 5 mg: svetložltá, okrúhla (priemer 6,00 ± 0,1 mm), bikonvexná (hrúbka 2,60 ± 0,15 mm) filmom obalená tableta, s vyrazeným „S5“ na jednej strane a hladká na druhej strane.

Solifenacin MSN 10 mg: svetloružová, okrúhla (priemer 7,40 ± 0,1 mm), bikonvexná (hrúbka 3,40 ± 0,15 mm) filmom obalená tableta, s vyrazeným „S10“ na jednej strane a hladká na druhej strane.

**4. KLINICKÉ ÚDAJE**

**4.1 Terapeutické indikácie**

Symptomatická liečba urgentnej inkontinencie a/alebo zvýšenej frekvencie močenia a urgencie, ktoré sa môžu vyskytnúť u pacientov so syndrómom hyperaktívneho močového mechúra.

**4.2 Dávkovanie a spôsob podávania**

Dávkovanie

*Dospelí, vrátane starších pacientov*

Odporúčaná dávka je 5 mg solifenacíniumsukcinátu jedenkrát denne. V prípade potreby sa dávka môže zvýšiť na 10 mg solifenacíniumsukcinátu jedenkrát denne.

*Pediatrická populácia*

Bezpečnosť a účinnosť solifenacínu u detí neboli doteraz stanovené. Z tohto dôvodu sa solifenacín nemá používať u detí.

*Pacienti s poruchou funkcie obličiek*

U pacientov s miernou až stredne závažnou poruchou funkcie obličiek (klírens kreatinínu > 30 ml/min) nie je potrebná úprava dávkovania. Pacienti so závažnou poruchou funkcie obličiek (klírens kreatinínu ≤ 30 ml/min) sa majú podrobovať liečbe s opatrnosťou a užívať nie viac ako 5 mg jedenkrát denne (pozri časť 5.2).

*Pacienti s poruchou funkcie pečene*

U pacientov s miernou poruchou funkcie pečene nie je potrebná úprava dávkovania. Pacienti so stredne závažnou poruchou funkcie pečene (Childovo-Pughovo skóre 7 až 9) sa majú liečiť s opatrnosťou a užívať nie viac ako 5 mg jedenkrát denne (pozri časť 5.2).

*Silné inhibítory cytochrómu P450 3A4*

Maximálna dávka Solifenacinu MSN sa má obmedziť na 5 mg v prípade, ak je pacient súčasne liečený ketokonazolom alebo terapeutickými dávkami iných silných inhibítorov CYP3A4, akými sú napríklad ritonavir, nelfinavir, itrakonazol (pozri časť 4.5).

Spôsob podávania

Solifenacin MSN je určený na perorálne užitie a liek sa má prehltnúť celý a zapiť tekutinou. Môže sa užívať s jedlom alebo nezávisle od jedla.

**4.3 Kontraindikácie**

- Retencia moču, so závažnými gastrointestinálnymi poruchami (vrátane toxického megakolónu), s myasténiou gravis alebo glaukómom s úzkym uhlom a u pacientov s rizikom výskytu týchto stavov.

- Precitlivenosť na liečivo alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1.

- Pacienti podrobujúci sa hemodialýze (pozri časť 5.2).

- Závažná porucha funkcie pečene (pozri časť 5.2).

- Závažná porucha funkcie obličiek alebo stredne závažná porucha funkcie pečene, a liečba silnými inhibítoromi CYP3A4, napr. ketokonazolom (pozri časť 4.5).

**4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní**

Pred začatím liečby solifenacínom sa majú zhodnotiť ďalšie príčiny častého močenia (zlyhávanie srdca alebo ochorenie obličiek). V prípade výskytu infekcie močovej sústavy sa má začať príslušná antibakteriálna liečba.

Solifenacín sa má podávať s opatrnosťou u pacientov s:

- klinicky významnou obštrukciou vývodu z močového mechúra s možným rizikom retencie moču,

- gastrointestinálnou obštrukčnou poruchou,

- rizikom zníženej gastrointestinálnej motility,

- závažnou poruchou funkcie obličiek (klírens kreatinínu ≤ 30 ml/min; pozri časti 4.2 a 5.2), u týchto pacientov dávka nemá presiahnuť 5 mg,

- stredne závažnou poruchou funkcie pečene (Childovo-Pughovo skóre 7 až 9; pozri časti 4.2 a 5.2), u týchto pacientov dávka nemá presiahnuť 5 mg,

- súčasným užívaním silného inhibítora CYP3A4, napr. ketokonazolu (pozri časti 4.2 a 4.5),

- hiátovou prietržou/gastroezofágovým refluxom a/alebo u pacientov, ktorí súčasne užívajú lieky (napr. bisfosfonáty), ktoré môžu spôsobiť alebo zhoršiť ezofagitídu,

- autonómnou neuropatiou.

U pacientov s rizikovými faktormi, ako je syndróm dlhého intervalu QT a hypokaliémia v anamnéze, bolo pozorované predĺženie QT intervalu a *torsade de pointes*.

U pacientov s neurogénnou príčinou hyperaktivity detruzora sa bezpečnosť a účinnosť tohto lieku zatiaľ nestanovila.

Pacienti so zriedkavými dedičnými problémami galaktózovej intolerancie, celkovým deficitom laktázy alebo glukózo-galaktózovou malabsorpciou nesmú užívať tento liek.

Angioedém s obštrukciou dýchacích ciest bol hlásený u niektorých pacientov užívajúcich solifenacíniumsukcinát. Pri výskyte angioedému sa má užívanie solifenacíniumsukcinátu ukončiť a má byť podaná vhodná liečba a/alebo prijaté vhodné opatrenia.

Anafylaktické reakcie boli hlásené u niektorých pacientov liečených solifenacíniumsukcinátom. U pacientov, u ktorých sa vyskytnú anafylaktické reakcie, sa má ukončiť užívanie solifenacíniumsukcinátu a má sa začať s náležitou liečbou a/alebo sa majú prijať vhodné opatrenia.

Maximálny účinok solifenacínu je možné stanoviť najskôr po uplynutí 4 týždňov od začiatku jeho užívania.

**4.5 Liekové a iné interakcie**

Farmakologické interakcie

Súčasná liečba inými liekmi s anticholinergickými vlastnosťami môže vyústiť do výraznejších terapeutických účinkov a nežiaducich účinkov. Medzi ukončením liečby solifenacínom a začiatkom liečby iným anticholinergickým liekom má uplynúť približne jeden týždeň. Liečebný účinok solifenacínu sa môže znížiť pri súčasnom podávaní agonistov cholinergných receptorov.

Solifenacín môže znížiť účinok liekov, ktoré stimulujú motilitu gastrointestinálneho traktu, akými sú napríklad metoklopramid a cisaprid.

Farmakokinetické interakcie

Štúdie *in vitro* dokázali, že solifenacín pri terapeutických koncentráciách neinhibuje CYP1A1/2, 2C9, 2C19, 2D6 alebo 3A4 odvodené z mikrozómov ľudskej pečene. Preto je nepravdepodobné, že by solifenacín menil klírens liekov metabolizovaných pomocou týchto CYP enzýmov.

**Účinok iných liekov na farmakokinetické vlastnosti solifenacínu**

Solifenacín sa metabolizuje pomocou CYP3A4. Súčasné podanie ketokonazolu (200 mg/deň), silného inhibítora CYP3A4, viedlo k dvojnásobnému zvýšeniu AUC solifenacínu, zatiaľ čo podanie ketokonazolu v dávke 400 mg/deň viedlo k trojnásobnému zvýšeniu AUC solifenacínu. Preto má byť maximálna dávka solifenacínu obmedzená na 5 mg v prípade, ak je pacient súčasne liečený ketokonazolom alebo terapeutickými dávkami iných silných inhibítorov CYP3A4 (napr. ritonavir, nelfinavir, itrakonazol) (pozri časť 4.2).

Súčasná liečba solifenacínom a silným inhibítorom CYP3A4 je kontraindikovaná u pacientov so závažnou poruchou funkcie obličiek alebo stredne závažnou poruchou funkcie pečene.

Vplyv enzýmovej indukcie na farmakokinetické vlastnosti solifenacínu a jeho metabolitov nebol predmetom štúdie, rovnako ako ani vplyv substrátov s vyššou afinitou k CYP3A4 na expozíciu solifenacínu. Keďže solifenacín sa metabolizuje prostredníctvom CYP3A4, sú možné farmakokinetické interakcie s inými substrátmi CYP3A4 s vyššou afinitou k CYP3A4 (napr. verapamil, diltiazem) a induktormi CYP3A4 (napr. rifampicín, fenytoín, karbamazepín) .

**Vplyv solifenacínu na farmakokinetické vlastnosti iných liekov**

*Perorálne kontraceptíva*

Užívanie solifenacínu nepreukázalo žiadnu farmakokinetickú interakciu solifenacínu s kombinovanými perorálnymi kontraceptívami (etinylestradiol/levonorgestrel).

*Warfarín*

Užívanie solifenacínu nezmenilo farmakokinetické vlastnosti R-warfarínu ani S-warfarínu, ani ich účinok na protrombínový čas.

*Digoxín*

Užívanie solifenacínu nevykázalo žiaden vplyv na farmakokinetické vlastnosti digoxínu.

**4.6 Fertilita, gravidita a laktácia**

Gravidita

Nie sú k dispozícii žiadne klinické údaje o ženách, ktoré otehotneli počas užívania solifenacínu. Štúdie na zvieratách nepreukázali priame škodlivé účinky na plodnosť, embryonálny/fetálny vývoj alebo pôrod (pozri časť 5.3). Potenciálne riziko u ľudí nie je známe. Pri predpisovaní lieku gravidným ženám je potrebná opatrnosť.

Dojčenie

Údaje o vylučovaní solifenacínu do ľudského mlieka nie sú k dispozícii. U myší sa solifenacín a/alebo jeho metabolity vylučovali do mlieka, čo spôsobilo od dávky závislé nedostatočné prospievanie novorodenej myši (pozri časť 5.3). Preto sa má počas obdobia dojčenia vyhnúť užívaniu solifenacínu.

**4.7 Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje**

Keďže solifenacín, tak ako aj iné anticholinergiká, môže spôsobovať rozmazané videnie a menej často ospalosť a únavu (pozri časť 4.8.), môže mať negatívny vplyv na schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje.

**4.8 Nežiaduce účinky**

**Súhrn bezpečnostného profilu**

Vzhľadom na farmakologické účinky solifenacínu môže Solifenacin MSN spôsobiť anticholinergické nežiaduce účinky (obvykle) miernej alebo strednej závažnosti. Frekvencia anticholinergických nežiaducich účinkov je závislá od dávky.

Najčastejšie hlásená nežiaduca reakcia pri užívaní solifenacínu bola sucho v ústach. K tejto reakcii došlo u 11 % pacientov, ktorí užívali dávku 5 mg jedenkrát denne, u 22 % pacientov, ktorí užívali dávku 10 mg jedenkrát denne a u 4 % pacientov, ktorí užívali placebo. Závažnosť suchosti v ústach bola obvykle mierna a len občas viedla k prerušeniu liečby. *Compliance* lieku bola vo všeobecnosti veľmi vysoká (približne 99 %) a približne 90 % pacientov liečených solifenacínom ukončilo celú štúdiu v trvaní 12 týždňov.

**Zoznam nežiaducich účinkov v tabuľkovom formáte**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Trieda orgánových systémov podľa databázy MedDRA** | **Veľmi časté****≥ 1/10** | **Časté****≥ 1/100** **až < 1/10** | **Menej časté****≥ 1/1 000** **až < 1/100** | **Zriedkavé****≥ 1/10 000 až < 1/1 000** | **Veľmi zriedkavé****< 1/10 000** | **Neznáme** **(z dostupných údajov)** |
| **Infekcie a nákazy** |  |  | infekcia močových ciest,cystitída |  |  |  |
| **Poruchy imunitného systému** |  |  |  |  |  | anafylaktická reakcia\* |
| **Poruchy metabolizmu a výživy** |  |  |  |  |  | znížená chuť do jedla\*,hyperkaliémia\* |
| **Psychické poruchy** |  |  |  |  | halucinácie\*,stavy zmätenosti\* | delírium\* |
| **Poruchy nervového systému** |  |  | somnolencia, poruchy vnímania chuti | závrat\*,bolesť hlavy\* |  |  |
| **Poruchy oka** |  | rozmazané videnie | suché oči |  |  | glaukóm\* |
| **Poruchy srdca a srdcovej činnosti** |  |  |  |  |  | *torsades de pointes*\*, predĺženie QT intervalu na elektro-kardiograme\*,atriálna fibrilácia\*,palpitácie\*,tachykardia\* |
| **Poruchy dýchacej sústavy, hrudníka a mediastína** |  |  | sucho v nose |  |  | dysfónia\* |
| **Poruchy gastrointesti-nálneho traktu** | sucho v ústach | zápcha,nauzea,dyspepsia,bolesť brucha | gastro-ezofágový reflux,sucho v hrdle | obštrukcia hrubého čreva,porucha vyprázdňovania hrubého čreva, vracanie\* |  | ileus\*,žalúdočné ťažkosti\* |
| **Poruchy pečene a žlčových ciest** |  |  |  |  |  | porucha funkcie pečene\*,abnormálne výsledky testov pečeňových funkcií\* |
| **Poruchy kože a podkožného tkaniva** |  |  | suchá pokožka | pruritus,\*vyrážka\* | multiformný erytém\*,urtikária\*,angioedém\* | exfoliatívna dermatitída\* |
| **Poruchy kostrovej a svalovej sústavy a spojivového tkaniva** |  |  |  |  |  | svalová slabosť\* |
| **Poruchy obličiek a močových ciest** |  |  | problémy pri močení  | retencia moču |  | porucha funkcie obličiek\* |
| **Celkové poruchy a reakcie v mieste podania** |  |  | únava,periférny edém |  |  |  |

\* hlásené po uvedení na trh.

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc).

**4.9 Predávkovanie**

Symptómy

Predávkovanie solifenacíniumsukcinátom môže viesť k ťažkým anticholinergickým účinkom. Najvyššia dávka solifenacíniumsukcinátu náhodne podaná jednému pacientovi bola 280 mg počas 5 hodín a mala za následok zmeny duševného stavu, ktoré nevyžadovali hospitalizáciu.

Liečba

V prípade predávkovania solifenacíniumsukcinátom sa má pacient liečiť aktívnym uhlím. Výplach žalúdka pomôže, ak sa vykoná do 1 hodiny, ale nemá sa vyvolávať vracanie.

Tak ako pri ostatných anticholinergikách, príznaky sa môžu liečiť nasledovne:

- Závažné centrálne anticholinergické účinky, ako napr. halucinácie alebo výrazná excitácia: liečba fyzostigmínom alebo karbacholom.

- Kŕče alebo výrazná excitácia: liečba benzodiazepínmi.

- Respiračná nedostatočnosť: liečba umelým dýchaním.

- Tachykardia: liečba beta-blokátormi.

- Retencia moču: liečba katetrizáciou.

- Mydriáza: liečba pilokarpínovými očnými kvapkami a/alebo umiestnenie pacienta do tmavej miestnosti.

Tak ako pri ostatných antimuskarinikách sa má v prípade predávkovania venovať zvláštna pozornosť pacientom so známym rizikom predĺženia QT - intervalu (t.j. pri hypokaliémii, bradykardii a pri súčasnom užívaní liekov, u ktorých je známe, že predlžujú QT-interval) a pacientom s už existujúcim ochorením srdca (t.j. s ischémiou myokardu, arytmiou, kongestívnym zlyhávaním srdca).

**5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

**5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Farmakoterapeutická skupina: urologiká, liečivá na časté močenie a inkontinenciu, ATC kód: G04B D08.

Mechanizmus účinku

Solifenacín je kompetitívny špecifický antagonista cholinergných receptorov.

Močový mechúr je inervovaný parasympatickými cholinergnými nervami. Acetylcholín kontrahuje hladký sval detruzora prostredníctvom muskarínových receptorov, predovšetkým podtypom M3. Farmakologické štúdie *in vitro* a *in vivo* naznačujú, že solifenacín je kompetitívny inhibítor muskarínového receptora podtypu M3. Ukázalo sa, že solifenacín je navyše špecifickým antagonistom muskarínových receptorov - vykazuje nízku alebo žiadnu afinitu vo vzťahu k rôznym iným testovaným receptorom a testovaným iónovým kanálom.

Farmakodynamické účinky

Liečba solifenacínom v dávkach 5 mg a 10 mg denne bola predmetom niekoľkých dvojito zaslepených, randomizovaných, kontrolovaných klinických štúdií, ktorých sa zúčastnili muži a ženy s hyperaktívnym močovým mechúrom.

Podľa nižšie uvedenej tabuľky obe dávky 5 mg a 10 mg solifenacínu spôsobili štatisticky významné zlepšenia primárnych a sekundárnych koncových ukazovateľov v porovnaní s placebom. Účinnosť lieku sa prejavila do jedného týždňa od začatia liečby a stabilizuje sa v priebehu 12 týždňov. Dlhodobá otvorená štúdia dokázala, že účinnosť pretrvávala najmenej počas 12 mesiacov. Po 12 týždňoch liečby u približne 50 % pacientov, ktorí pred liečbou trpeli inkontinenciou, došlo k vymiznutiu epizód inkontinencie a navyše 35 % pacientov dosiahlo zníženie frekvencie močenia na menej než 8-krát za deň. Liečenie príznakov hyperaktívneho močového mechúra malo prínos i s ohľadom na hodnotenie parametrov kvality života, napríklad na celkové vnímanie zdravia, vplyv inkontinencie, funkčné obmedzenia, fyzické obmedzenia, spoločenské obmedzenia, emócie, závažnosť symptómov, úroveň závažnosti a spánok/vitalitu.

*Výsledky (súhrn údajov) štyroch kontrolovaných štúdií fázy 3 s dĺžkou trvania liečby 12 týždňov*

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **Placebo** | **Solifenacín 5 mg jedenkrát denne** | **Solifenacín 10 mg jedenkrát denne** | **Tolterodín 2 mg dvakrát denne** |
| **Počet močení/24 h** |  |  |  |  |
| Priemerná hodnota pri úvodnom vyšetreníPriemerné zníženie v porovnaní s úvodným vyšetrením% zmena v porovnaní s úvodným vyšetrenímpočetp-hodnota\* | 11,91,4(12 %)1 138 | 12,12,3(19 %)552< 0,001 | 11,92,7(23 %)1 158< 0,001 | 12,11,9(16 %)2500,004 |
| **Počet epizód urgencie/24 h** |  |  |  |  |
| Priemerná hodnota pri úvodnom vyšetreníPriemerné zníženie v porovnaní s úvodným vyšetrením% zmena v porovnaní s úvodným vyšetrenímpočetp-hodnota\* | 6,32,0(32 %)1 124 | 5,92,9(49 %)548< 0,001 | 6,23,4(55 %)1 151< 0,001 | 5,42,1(39 %)2500,031 |
| **Počet epizód inkontinencie/24 h** |  |  |  |  |
| Priemerná hodnota pri úvodnom vyšetreníPriemerné zníženie v porovnaní s úvodným vyšetrením% zmena v porovnaní s úvodným vyšetrenímpočetp-hodnota\* | 2,91,1(38 %)781 | 2,61,5(58 %)314< 0,001 | 2,91,8(62 %)778< 0,001 | 2,31,1(48 %)1570,009 |
| **Počet epizód nočného močenia (noktúrie)/ 24 h** |  |  |  |  |
| Priemerná hodnota pri úvodnom vyšetreníPriemerné zníženie v porovnaní s úvodným vyšetrením% zmena v porovnaní s úvodným vyšetrenímpočetp-hodnota\* | 1,80,4(22 %)1 005 | 2,00,6(30 %)4940,025 | 1,80,6(33 %)1 035< 0,001 | 1,90,5(26 %)2320,199 |
| **Objem vylúčeného moču/močenie** |  |  |  |  |
| Priemerná hodnota pri úvodnom vyšetreníPriemerné zvýšenie v porovnaní s úvodným vyšetrením% zmena v porovnaní s úvodným vyšetrenímpočetp-hodnota\* | 166 ml9 ml(5 %)1 135 | 146 ml32 ml(21 %)552< 0,001 | 163 ml43 ml(26 %)1 156< 0,001 | 147 ml24 ml(16 %)250< 0,001 |
| **Počet vložiek/24 h** |  |  |  |  |
| Priemerná hodnota pri úvodnom vyšetreníPriemerné zníženie v porovnaní s úvodným vyšetrením% zmena v porovnaní s úvodným vyšetrenímpočetp-hodnota\* | 3,00,8(27 %)238 | 2,81,3(46 %)236< 0,001 | 2,71,3(48 %)242< 0,001 | 2,71,0(37 %)2500,010 |

Poznámka: V 4 pivotných štúdiách bol použitý solifenacín 10 mg a placebo. V 2 zo 4 štúdií sa použil taktiež solifenacín 5 mg a v jednej štúdii bol použitý tolterodín 2 mg dvakrát denne. V každej jednotlivej štúdii neboli hodnotené všetky parametre a liečené skupiny. Preto sa uvedený počet pacientov môže v závislosti od parametrov a od liečených skupín líšiť.

\* p-hodnota znamená párové porovnanie s placebom.

**5.2 Farmakokinetické vlastnosti**

Absorpcia

Po užití tabliet solifenacínu dosiahne solifenacín maximálnu plazmatickú koncentráciu (Cmax) po 3 až 8 hodinách. tmax nezávisí od dávky. Hodnota Cmax a plocha pod krivkou (AUC) rastie proporcionálne s dávkou v rozmedzí 5 až 40 mg. Absolútna biologická dostupnosť je približne 90 %.

Príjem potravy neovplyvňuje Cmax ani AUC solifenacínu.

Distribúcia

Zdanlivý distribučný objem solifenacínu po intravenóznom podaní dosahuje približnú hodnotu 600 l. Solifenacín sa značne (približne z 98 %) viaže na plazmatické bielkoviny, najmä na α1-kyslý glykoproteín.

Biotransformácia

Solifenacín sa vo veľkej miere metabolizuje v pečeni, primárne prostredníctvom cytochrómu P450 3A4 (CYP3A4). Okrem toho existujú aj alternatívne cesty metabolizácie, ktoré môžu prispieť k metabolizmu solifenacínu. Systémový klírens solifenacínu je približne 9,5 l/h a terminálny polčas solifenacínu je 45 – 68 hodín. Po perorálnom užití bol okrem solifenacínu v plazme identifikovaný jeden farmakologicky aktívny metabolit (4*R*-hydroxysolifenacín) a tri inaktívne metabolity (*N*-glukuronid, *N*-oxid a 4*R*-hydroxy-*N*-oxid solifenacínu).

Eliminácia

Po jednorazovom podaní 10 mg [14C-označeného] solifenacínu bolo detegované približne 70 % rádioaktivity v moči a 23 % v stolici počas 26 dní. V moči sa približne 11 % izotopom značenej látky vyskytovalo vo forme nezmenenej aktívnej látky; približne 18 % vo forme metabolitu *N*-oxid, 9 % vo forme metabolitu 4*R*-hydroxy-*N*-oxid a 8 % vo forme metabolitu 4*R*-hydroxy (aktívny metabolit).

Linearita/nelinearita

Farmakokinetika je v rozsahu terapeutických dávok lineárna.

**Osobitné skupiny pacientov**

*Vek*

Nie je potrebná úprava dávkovania v závislosti od veku pacientov. Štúdie u starších pacientov dokázali, že pôsobenie solifenacínu (po podaní 5 mg a 10 mg jedenkrát denne) vyjadrené vo forme AUC, bolo podobné u zdravých starších jedincov (vo veku 65 až 80 rokov) a u zdravých mladých jedincov (vo veku do 55 rokov). Stredná hodnota rýchlosti absorpcie vyjadrená ako tmax bola u starších jedincov mierne pomalšia a terminálny polčas bol u starších jedincov približne o 20 % dlhší. Tieto mierne odchýlky sa nepovažujú za klinicky významné.

U detí a dospievajúcich sa farmakokinetické vlastnosti solifenacínu nestanovili.

*Pohlavie*

Pohlavie nemá vplyv na farmakokinetické vlastnosti solifenacínu.

*Rasa*

Rasa nemá vplyv na farmakokinetické vlastnosti solifenacínu.

*Porucha funkcie obličiek*

Hodnoty AUC a Cmax solifenacínu nemali u pacientov s miernou a stredne závažnou poruchou funkcie obličiek významne odlišné hodnoty v porovnaní so zdravými dobrovoľníkmi. U pacientov so závažnou poruchou funkcie obličiek (klírens kreatinínu ≤ 30 ml/min) bola expozícia solifenacínu významne vyššia než u kontrolnej skupiny, pričom došlo k nárastu Cmax o približne 30 %, AUC o viac než 100 % a t1/2 o viac než 60 %. Štatisticky významný vzťah bol zistený medzi klírensom kreatinínu a klírensom solifenacínu.

Farmakokinetické vlastnosti u hemodialyzovaných pacientov neboli predmetom štúdie.

*Porucha funkcie pečene*

U pacientov so stredne závažnou poruchou funkcie pečene (Childovo-Pughovo skóre 7 až 9) nebola hodnota Cmax ovplyvnená, avšak hodnota AUC sa zvýšila o 60 % a hodnota t1/2 sa zdvojnásobila. Farmakokinetické vlastnosti solifenacínu u pacientov so závažnou poruchou funkcie pečene neboli predmetom štúdie.

**5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti**

Predklinické údaje získané na základe obvyklých farmakologických štúdií bezpečnosti, toxicity po opakovanom podávaní, fertility, embryofetálneho vývinu, genotoxicity a karcinogénneho potenciálu neodhalili žiadne osobitné riziko pre ľudí.

Štúdia pre- a postnatálneho vývoja u myší odhalila, že podávanie solifenacínu matke počas laktácie spôsobilo klinicky významné a od dávky závislé zníženie miery prežitia po narodení, nižšiu hmotnosť mláďat a pomalší fyzický rozvoj mláďat. Zvýšená mortalita v závislosti od dávky, bez predchádzajúcich klinických prejavov, sa vyskytla u mláďat myší, ktorých liečba začala od 10. alebo 21. dňa po narodení dávkami, ktoré dosiahli farmakologický účinok, a u obidvoch skupín bola vyššia mortalita v porovnaní s dospelými jedincami. U mláďat myší, u ktorých začala liečba 10. deň po pôrode, bola expozícia v plazme vyššia než u dospelých myší, pri liečbe po 21. dni po pôrode bola systémová expozícia porovnateľná s expozíciou u dospelých myší. Klinický dopad zvýšenej mortality u mláďat myší nie je známy.

**6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

**6.1 Zoznam pomocných látok**

Jadro tablety:

Monohydrát laktózy

Hypromelóza (E464)

Stearan horečnatý (E572)

Obal tablety:

**5 mg tableta**:

Opadry žltá 03K520019:

HPMC 2910/ hypromelóza (E464)

Oxid titaničitý (E171)

Triacetín (E1518)

Mastenec (E553b)

Žltý oxid železitý (E172)

**10 mg tableta**:

Opadry ružová 03K540030:

HPMC 2910/ hypromelóza (E464)

Oxid titaničitý (E171)

Triacetín (E1518)

Mastenec (E553b)

Červený oxid železitý (E172)

**6.2 Inkompatibility**

Neaplikovateľné.

**6.3 Čas použiteľnosti**

2 roky

**6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie**

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

**6.5 Druh obalu a obsah balenia**

PVC/PVdC-Al blister, papierová škatuľka

Veľkosť balenia: 10, 20, 30, 50, 60, 90, 100 a 200 tabliet.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

**6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu a iné zaobchádzanie s liekom**

Všetok nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami.

**7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Vivanta Generics s.r.o.

Třtinová 260/1, Čakovice

196 00 Praha 9

Česká republika

**8. REGISTRAČNÉ ČÍSLA**

Solifenacin MSN 5 mg: 73/0118/19-S

Solifenacin MSN 10 mg: 73/0119/19-S

**9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie:

**10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

04/2019