

FICHA TÉCNICA

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Solifenacina/Tamsulosina Viatris 6 mg/0,4 mg comprimidos de liberación modificada EFG

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada comprimido contiene 6 mg de solifenacina succinato, correspondientes a 4,5 mg de solifenacina y 0,4 mg de tamsulosina hidrocloreuro correspondientes a 0,37 mg de tamsulosina.

Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Comprimido de liberación modificada.

Cada comprimido está recubierto con película, es de color rojo, redondo, biconvexo, de aproximadamente 9 mm de diámetro y marcado con “T7S” en una cara.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1. Indicaciones terapéuticas

Tratamiento de los síntomas de llenado de moderados a graves (urgencia, aumento de la frecuencia miccional) y de los síntomas de vaciado asociados a la hiperplasia benigna de próstata (HBP) en hombres que no están respondiendo adecuadamente al tratamiento con monoterapia.

4.2. Posología y forma de administración

Posología

Hombres adultos, incluidas personas de edad avanzada

Un comprimido de solifenacina/tamsulosina (6 mg/0,4 mg) una vez al día tomado por vía oral con o sin alimentos. La dosis máxima diaria es un comprimido de solifenacina/tamsulosina (6 mg/0,4 mg).

Pacientes con insuficiencia renal

No se ha estudiado el efecto de la insuficiencia renal sobre la farmacocinética de solifenacina/tamsulosina. Sin embargo, se conoce bien el efecto sobre la farmacocinética de los principios activos individuales (ver sección 5.2). Solifenacina/tamsulosina se puede utilizar en pacientes con una insuficiencia renal de leve a moderada (aclaramiento de creatinina >30 ml/min). Los pacientes con una insuficiencia renal grave (aclaramiento de creatinina ≤ 30 ml/min) deben ser tratados con precaución y la dosis diaria máxima en estos pacientes es de un comprimido de solifenacina/tamsulosina (6 mg/0,4 mg) (ver sección 4.4).

Pacientes con insuficiencia hepática

No se ha estudiado el efecto de la insuficiencia hepática sobre la farmacocinética de solifenacina/tamsulosina. Sin embargo, se conoce bien el efecto sobre la farmacocinética de los principios activos individuales (ver sección 5.2). Solifenacina/tamsulosina se puede utilizar en pacientes con insuficiencia hepática leve (puntuación de Child-Pugh ≤ 7). Los pacientes con insuficiencia hepática moderada (puntuación de Child-Pugh de 7-9) deben ser tratados con precaución y la dosis diaria máxima en estos pacientes es de un comprimido de solifenacina/tamsulosina (6 mg/0,4 mg). En pacientes con insuficiencia hepática grave (puntuación de Child-Pugh >9), el uso de solifenacina/tamsulosina está contraindicado (ver sección 4.3).

Inhibidores moderados y potentes del citocromo P450 3A4

La dosis diaria máxima de solifenacina/tamsulosina se deberá limitar a un comprimido (6 mg/0,4 mg). Solifenacina/tamsulosina se debe utilizar con precaución en pacientes tratados simultáneamente con inhibidores moderados o potentes del CYP3A4, por ejemplo, verapamilo, ketoconazol, ritonavir, nelfinavir, itraconazol (ver sección 4.5).

Población pediátrica

No existe una recomendación de indicación específica para el uso de solifenacina/tamsulosina en niños y adolescentes.

4.3. Contraindicaciones

- Pacientes con hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1,
- Pacientes sometidos a hemodiálisis (ver sección 5.2),
- Pacientes con insuficiencia hepática grave (ver sección 5.2),
- Pacientes con insuficiencia renal grave también tratados con un inhibidor potente del citocromo P450 (CYP) 3A4, por ejemplo, ketoconazol (ver sección 4.5),
- Pacientes con insuficiencia hepática moderada también tratados con un inhibidor potente del CYP3A4, por ejemplo, ketoconazol (ver sección 4.5),
- Pacientes con afecciones gastrointestinales graves (incluido megacolon tóxico), miastenia gravis o glaucoma de ángulo estrecho y pacientes que presentan riesgo de estas afecciones,
- Pacientes con antecedentes de hipotensión ortostática.

4.4. Advertencias y precauciones especiales de empleo

Solifenacina/tamsulosina se debe usar con precaución en pacientes con:

- insuficiencia renal grave,
- riesgo de retención urinaria,
- trastornos obstructivos gastrointestinales,
- riesgo de motilidad gastrointestinal disminuida,
- hernia de hiato/reflujo gastroesofágico y/o que estén tomando simultáneamente medicamentos (como bifosfonatos) que pueden causar o exacerbar la esofagitis,
- neuropatía autónoma.

Se debe examinar al paciente para descartar la presencia de otras afecciones, que pueden causar síntomas similares a la hiperplasia benigna de próstata.

Antes de iniciar el tratamiento con solifenacina/tamsulosina, se deben valorar otras causas de micción frecuente (insuficiencia cardíaca o enfermedad renal). Si existe infección del tracto urinario, se debe iniciar el tratamiento antibacteriano apropiado.

Se han observado casos de prolongación del intervalo QT y Torsades de Pointes en pacientes con factores de riesgo, tales como síndrome del intervalo QT largo preexistente e hipopotasemia, que son tratados con succinato de solifenacina.

Se han notificado casos de angioedema con obstrucción de las vías respiratorias en algunos pacientes tratados con succinato de solifenacina y tamsulosina. Si aparece angioedema, se debe interrumpir el tratamiento con solifenacina/tamsulosina y no reiniciarlo. Se debe instaurar la terapia y/o las medidas adecuadas.

Se han notificado casos de reacción anafiláctica en algunos pacientes tratados con succinato de solifenacina. En pacientes que desarrollan reacciones anafilácticas, se debe interrumpir el tratamiento con solifenacina/tamsulosina y se debe instaurar la terapia y/o las medidas adecuadas.

Al igual que con otros antagonistas de los receptores adrenérgicos α_1 , en casos individuales se puede producir una disminución de la presión arterial durante el tratamiento con tamsulosina, a consecuencia de lo cual, raramente se podría producir un síncope. Se debe advertir a los pacientes que inician el tratamiento con solifenacina/tamsulosina que se sienten o se tumben ante los primeros síntomas de hipotensión ortostática (mareo, sensación de debilidad) hasta la desaparición de los mismos.

En algunos pacientes en tratamiento o previamente tratados con hidrocloreuro de tamsulosina se ha observado durante la cirugía de cataratas y glaucoma, el “Síndrome de Iris Flácido Intraoperatorio” (IFIS, una variante del síndrome de pupila pequeña). El IFIS puede aumentar el riesgo de complicaciones oculares durante y después de la operación. Por tanto, no se recomienda el inicio del tratamiento con solifenacina/tamsulosina en pacientes con una cirugía de cataratas o de glaucoma programada. La interrupción del tratamiento con solifenacina/tamsulosina 1-2 semanas antes de la cirugía de cataratas o de glaucoma se considera de ayuda de manera anecdótica, pero el beneficio de la interrupción del tratamiento no se ha establecido. Durante la evaluación preoperatoria, los cirujanos y equipos de oftalmólogos deben considerar si los pacientes que tienen programada una cirugía de cataratas o de glaucoma están en tratamiento o han sido tratados con solifenacina/tamsulosina, con el fin de asegurar que se tomarán las medidas adecuadas para controlar el IFIS durante la cirugía.

Solifenacina/tamsulosina se debe utilizar con precaución en combinación con inhibidores moderados y potentes del CYP3A4 (ver sección 4.5) y no se debe utilizar en combinación con inhibidores potentes del CYP3A4, por ejemplo ketoconazol, en pacientes con fenotipo metabolizador lento del CYP2D6 o en aquellos que están utilizando inhibidores potentes del CYP2D6, por ejemplo, paroxetina.

Excipientes

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

4.5. Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

La administración concomitante con otros medicamentos con propiedades anticolinérgicas puede dar como resultado efectos terapéuticos y reacciones adversas más pronunciados. Después de suspender el tratamiento con Solifenacina/tamsulosina se debe dejar un intervalo de una semana, aproximadamente, antes de iniciar un tratamiento anticolinérgico. El efecto terapéutico de solifenacina puede disminuir por la administración concomitante de agonistas de los receptores colinérgicos.

Interacciones con inhibidores del CYP3A4 y CYP2D6

La administración concomitante de solifenacina con ketoconazol (un inhibidor potente del CYP3A4) (200 mg/día) dio como resultado un aumento de 1,4 y 2,0 veces la $C_{m\acute{a}x}$ y el área bajo la curva (AUC) de solifenacina, mientras que ketoconazol a una dosis de 400 mg/día dio como resultado un aumento de 1,5 y 2,8 veces la $C_{m\acute{a}x}$ y el AUC de solifenacina.

La administración concomitante de tamsulosina con ketoconazol a una dosis de 400 mg/día dio como resultado un aumento de 2,2 y 2,8 veces la $C_{m\acute{a}x}$ y el AUC de tamsulosina, respectivamente.

Dado que la administración concomitante con inhibidores potentes del CYP3A4, como ketoconazol, ritonavir, nelfinavir e itraconazol, puede dar lugar a un aumento de la exposición tanto a solifenacina como a tamsulosina, solifenacina/tamsulosina se debe utilizar con precaución en combinación con inhibidores potentes del CYP3A4.

Solifenacina/tamsulosina no se debe administrar junto con inhibidores potentes del CYP3A4 en pacientes con fenotipo metabolizador lento del CYP2D6 o que ya están utilizando inhibidores potentes del CYP2D6.

La administración concomitante de solifenacina/tamsulosina con verapamilo (un inhibidor moderado del CYP3A4) dio como resultado un aumento de aproximadamente 2,2 veces la $C_{m\acute{a}x}$ y el AUC de tamsulosina

y de aproximadamente 1,6 veces la $C_{m\acute{a}x}$ y el AUC de solifenacina. Solifenacina/tamsulosina se debe utilizar con precauci3n en combinaci3n con inhibidores moderados del CYP3A4.

La administraci3n concomitante de tamsulosina con el inhibidor d3bil del CYP3A4 cimetidina (400 mg cada 6 horas) dio como resultado un aumento de 1,44 veces el AUC de tamsulosina, mientras que la $C_{m\acute{a}x}$ no cambi3 significativamente. Solifenacina/tamsulosina se puede emplear con inhibidores d3biles del CYP3A4.

La administraci3n concomitante de tamsulosina con el inhibidor potente del CYP2D6 paroxetina (20 mg/día) dio como resultado un aumento de la $C_{m\acute{a}x}$ y el AUC de tamsulosina de 1,3 y 1,6 veces, respectivamente. Solifenacina/tamsulosina se puede emplear con inhibidores del CYP2D6.

No se han estudiado los efectos de la inducci3n enzimática sobre la farmacocinética de solifenacina y tamsulosina. Dado que solifenacina y tamsulosina son metabolizadas por el CYP3A4, es posible que se produzcan interacciones farmacocinéticas con inductores del CYP3A4 (por ejemplo, rifampicina) que pueden reducir la concentraci3n plasmática de solifenacina y tamsulosina.

Otras interacciones

Las siguientes afirmaciones reflejan la informaci3n disponible sobre los principios activos individuales.

Solifenacina

- Solifenacina puede reducir el efecto de los medicamentos que estimulan la motilidad del tracto gastrointestinal, como metoclopramida y cisaprida.
- Estudios *in vitro* con solifenacina han demostrado que a concentraciones terapéuticas, solifenacina no inhibe al CYP1A1/2, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19, 2D6, 2E1 ni al 3A4. Por tanto, no se prevén interacciones entre solifenacina y los fármacos metabolizados por estas enzimas CYP.
- La administraci3n de solifenacina no alter3 la farmacocinética de *R*-warfarina o *S*-warfarina ni su efecto sobre el tiempo de protrombina.
- La administraci3n de solifenacina no mostr3 ning3n efecto sobre la farmacocinética de digoxina.

Tamsulosina

- La administraci3n simultánea de otros antagonistas de los receptores adrenérgicos alfa₁ podría dar lugar a efectos hipotensores.
- *In vitro*, la fracci3n libre de tamsulosina en plasma humano no se vio modificada por diazepam, propranolol, triclormetiazida, clormadinona, amitriptilina, diclofenaco, glibenclamida, simvastatina ni warfarina. Tamsulosina no modifica la fracci3n libre de diazepam, propranolol, triclormetiazida ni clormadinona. Diclofenaco y warfarina, sin embargo, pueden aumentar la tasa de eliminaci3n de tamsulosina.
- La administraci3n simultánea con furosemida ocasiona un descenso de los niveles plasmáticos de tamsulosina, pero dado que los niveles se mantienen dentro del intervalo normal, el uso simultáneo es aceptable.
- Estudios *in vitro* con tamsulosina han demostrado que a concentraciones terapéuticas, tamsulosina no inhibe al CYP1A2, 2C9, 2C19, 2D6, 2E1 ni al 3A4. Por tanto, no se prevén interacciones entre tamsulosina y los fármacos metabolizados por estas enzimas CYP.
- No se han observado interacciones cuando se administra tamsulosina de forma concomitante con atenolol, enalapril o teofilina.

4.6. Fertilidad, embarazo y lactancia

Fertilidad

No se ha establecido el efecto de solifenacina/tamsulosina sobre la fertilidad. Los estudios en animales con solifenacina o tamsulosina no indican efectos perjudiciales sobre la fertilidad ni el desarrollo embrionario temprano (ver sección 5.3).

En los estudios clínicos a corto y a largo plazo con tamsulosina se han observado trastornos de la eyaculación. En la fase posautorización se han notificado acontecimientos de alteración de la eyaculación, eyaculación retrógrada e incapacidad para eyacular.

Embarazo y lactancia

Solifenacina/Tamsulosina no está indicado para su uso en mujeres.

4.7. Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

No se han realizado estudios sobre los efectos de solifenacina/tamsulosina la capacidad para conducir o utilizar máquinas. No obstante, los pacientes deben ser informados sobre la posible aparición de mareos, visión borrosa, fatiga y, con menos frecuencia, somnolencia, que puede afectar negativamente a la capacidad para conducir o utilizar máquinas (ver sección 4.8).

4.8. Reacciones adversas

Resumen del perfil de seguridad

Solifenacina/tamsulosina puede provocar reacciones adversas anticolinérgicas, en general, de gravedad leve a moderada. Las reacciones adversas más frecuentemente notificadas durante los estudios clínicos realizados durante el desarrollo de solifenacina/tamsulosina fueron sequedad de boca (9,5%), seguida de estreñimiento (3,2%) y dispepsia (incluido dolor abdominal; 2,4%). Otras reacciones adversas frecuentes son mareos (incluido vértigo; 1,4%), visión borrosa (1,2%), fatiga (1,2%) y trastorno de la eyaculación (incluido eyaculación retrógrada; 1,5%). La retención urinaria aguda (0,3%, poco frecuente) es la reacción adversa al medicamento más grave que se ha observado durante el tratamiento con solifenacina/tamsulosina en estudios clínicos.

Lista tabulada de reacciones adversas

En la tabla siguiente, la columna de la “frecuencia de solifenacina/tamsulosina” refleja las reacciones adversas al medicamento que se han observado durante los estudios clínicos doble ciego realizados durante el desarrollo de solifenacina/tamsulosina (basándose en los informes de acontecimientos adversos relacionados con el tratamiento, que han sido notificados al menos por dos pacientes y que ocurrieron con una frecuencia superior que en el tratamiento con placebo en los estudios doble ciego).

Las columnas de “frecuencia de solifenacina” y “frecuencia de tamsulosina” reflejan las reacciones adversas al medicamento (RAMs) previamente notificadas con uno de los componentes individuales (presentados en las Fichas Técnicas (FTs) de solifenacina 5 y 10 mg y tamsulosina 0,4 mg respectivamente) que también pueden ocurrir cuando se toma solifenacina/tamsulosina (algunas de ellas no se han observado durante el programa de desarrollo clínico de solifenacina/tamsulosina).

La frecuencia de las reacciones adversas se define como sigue: muy frecuentes ($\geq 1/10$); frecuentes ($\geq 1/100$ a $< 1/10$); poco frecuentes ($\geq 1/1.000$ a $< 1/100$); raras ($\geq 1/10.000$ a $< 1/1.000$); muy raras ($< 1/10.000$), frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

Clasificación de Órganos del Sistema (SOC)/Término Preferido (PT)	Frecuencia de RAMs	Frecuencia de RAMs observada con los principios activos individuales
---	--------------------	--

	observadas durante el desarrollo de solifenacina/tamsulosina	Solifenacina 5 mg y 10 mg [#]	Tamsulosina 0,4 mg [#]
Infecciones e infestaciones			
Infección del tracto urinario		Poco frecuente	
Cistitis		Poco frecuente	
Trastornos del sistema inmunológico			
Reacción anafiláctica		No conocida*	
Trastornos del metabolismo y de la nutrición			
Apetito disminuido		No conocida*	
Hiperpotasemia		No conocida*	
Trastornos psiquiátricos			
Alucinación		Muy rara*	
Estado confusional		Muy rara*	
Delirio		No conocida*	
Trastornos del sistema nervioso			
Mareo	Frecuente	Rara*	Frecuente
Somnolencia		Poco frecuente	
Disgeusia		Poco frecuente	
Cefalea		Rara*	Poco frecuente
Síncope			Rara
Trastornos oculares			
Visión borrosa	Frecuente	Frecuente	No conocida*
Síndrome de Iris Flácido (IFIS)			No conocida**
Ojos secos		Poco frecuente	
Glaucoma		No conocida*	
Alteración visual			No conocida*
Trastornos cardíacos			
Palpitaciones		No conocida*	Poco frecuente
Torsades de Pointes		No conocida*	
Intervalo QT del electrocardiograma prolongado		No conocida*	
Fibrilación auricular		No conocida*	No conocida*
Arritmia			No conocida*
Taquicardia		No conocida*	No conocida*
Trastornos vasculares			
Hipotensión ortostática			Poco frecuente
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos			
Rinitis			Poco frecuente
Sequedad nasal		Poco frecuente	
Disnea			No conocida*

Clasificación de Órganos del Sistema (SOC)/Término Preferido (PT)	Frecuencia de RAMs observadas durante el desarrollo de solifenacina/tamsulosina	Frecuencia de RAMs observada con los principios activos individuales	
		Solifenacina 5 mg y 10 mg [#]	Tamsulosina 0,4 mg [#]
Disfonía		No conocida*	
Epistaxis			No conocida*
Trastornos gastrointestinales			
Boca seca	Frecuente	Muy frecuente	
Dispepsia	Frecuente	Frecuente	
Estreñimiento	Frecuente	Frecuente	Poco frecuente
Náuseas		Frecuente	Poco frecuente
Dolor abdominal		Frecuente	
Enfermedad por reflujo gastroesofágico		Poco frecuente	
Diarrea			Poco frecuente
Garganta seca		Poco frecuente	
Vómitos		Rara*	Poco frecuente
Obstrucción de colon		Rara	
Impactación fecal		Rara	
Íleo		No conocida*	
Molestia abdominal		No conocida*	
Trastornos hepatobiliares			
Trastorno hepático		No conocida*	
Prueba anormal de función hepática		No conocida*	
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo			
Prurito	Poco frecuente	Rara*	Poco frecuente
Piel seca		Poco frecuente	
Erupción		Rara*	Poco frecuente
Urticaria		Muy rara*	Poco frecuente
Angioedema		Muy rara*	Rara
Síndrome de Stevens-Johnson			Muy rara
Eritema multiforme		Muy rara*	No conocida*
Dermatitis exfoliativa		No conocida*	No conocida*
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo			
Pérdida de fuerza muscular		No conocida*	
Trastornos renales y urinarios			
Retención urinaria***	Poco frecuente	Rara	
Dificultad para orinar		Poco frecuente	
Alteración renal		No conocida*	

Clasificación de Órganos del Sistema (SOC)/Término Preferido (PT)	Frecuencia de RAMs observadas durante el desarrollo de solifenacina/tamsulosina	Frecuencia de RAMs observada con los principios activos individuales	
		Solifenacina 5 mg y 10 mg [#]	Tamsulosina 0,4 mg [#]
Trastornos del aparato reproductor y de la mama			
Trastorno de la eyaculación incluyendo eyaculación retrógrada e insuficiencia eyaculatoria	Frecuente		Frecuente
Priapismo			Muy rara
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración			
Fatiga	Frecuente	Poco frecuente	
Edema periférico		Poco frecuente	
Astenia			Poco frecuente

#: Las RAMs de solifenacina y tamsulosina incluidas en esta tabla son las RAMs recogidas en las fichas técnicas de ambos productos.

*: Procedentes de las notificaciones poscomercialización. Debido a que estos acontecimientos se han notificado espontáneamente a partir de la experiencia poscomercialización en todo el mundo, la frecuencia de los acontecimientos y el papel de la solifenacina o de la tamsulosina y su causalidad no se pueden determinar de manera fiable.

** : Procedentes de las notificaciones poscomercialización, observadas durante la cirugía de cataratas y glaucoma.

***: Ver sección 4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo.

Seguridad a largo plazo de solifenacina/tamsulosina Viatrix

El perfil de las reacciones adversas observado con el tratamiento hasta un año fue similar al registrado en los estudios de 12 semanas. El producto es bien tolerado y no se ha asociado ninguna reacción adversa específica con su uso a largo plazo.

Descripción de reacciones adversas seleccionadas

Para la retención urinaria ver sección 4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo.

Personas de edad avanzada

La indicación terapéutica de solifenacina/tamsulosina, tratamiento de los síntomas de llenado de moderados a graves (urgencia, aumento de la frecuencia miccional) y de los síntomas de vaciado asociados a la HBP, es una enfermedad que afecta a hombres de edad avanzada. El desarrollo clínico de Solifenacina/Tamsulosina se ha realizado en pacientes de entre 45 y 91 años, con una media de edad de 65 años. Las reacciones adversas en la población de edad avanzada fueron similares a las de la población más joven.

Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: www://notificaram.es.

4.9. Sobredosis

Síntomas

La sobredosificación con la combinación de solifenacina y tamsulosina puede producir potencialmente efectos anticolinérgicos graves más hipotensión aguda. La dosis más alta administrada de forma accidental durante un estudio clínico fue de 126 mg de succinato de solifenacina y 5,6 mg de hidrocloreuro de tamsulosina. Esta dosis fue bien tolerada, con sequedad de boca leve durante 16 días como único acontecimiento adverso notificado.

Tratamiento

En caso de sobredosis con solifenacina y tamsulosina, se debe tratar al paciente con carbón activado. El lavado gástrico resulta útil si se realiza en el plazo de una hora, pero no se debe inducir el vómito.

Como para otros anticolinérgicos, los síntomas de la sobredosis debido al componente solifenacina se pueden tratar como sigue:

- Efectos anticolinérgicos centrales graves como alucinaciones o excitación pronunciada: tratar con fisostigmina o carbacol.
- Convulsiones o excitación pronunciada: tratar con benzodiazepinas.
- Insuficiencia respiratoria: tratar con respiración artificial.
- Taquicardia: tratamiento sintomático, si procede. Los betabloqueantes se deben utilizar con precaución, dado que la sobredosis concomitante con tamsulosina podría inducir potencialmente hipotensión grave.
- Retención urinaria: tratar con cateterización.

Al igual que con otros antimuscarínicos, en caso de sobredosis, se debe prestar atención específica a pacientes con riesgo conocido de prolongación del intervalo QT (es decir, hipopotasemia, bradicardia y administración simultánea de medicamentos que se sabe prolongan el intervalo QT) y con enfermedades cardíacas relevantes preexistentes (es decir, isquemia miocárdica, arritmia, insuficiencia cardíaca congestiva).

La hipotensión aguda, que se puede producir tras una sobredosis debida al componente tamsulosina, se debe tratar sintomáticamente. Es poco probable que la hemodiálisis sea de ayuda ya que tamsulosina se une de forma muy elevada a proteínas plasmáticas.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1. Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: antagonistas de los receptores adrenérgicos alfa. código ATC: G04CA53

Mecanismo de acción

Solifenacina/tamsulosina es un comprimido de combinación a dosis fija que contiene dos principios activos, solifenacina y tamsulosina. Estos fármacos tienen mecanismos de acción independientes y complementarios en el tratamiento de los síntomas del tracto urinario inferior (STUI) asociados con HBP, con síntomas de llenado.

Solifenacina es un antagonista competitivo y selectivo de los receptores muscarínicos y no tiene una afinidad relevante por otros receptores, enzimas y canales iónicos analizados. Solifenacina presenta la mayor afinidad por los receptores muscarínicos M₃, seguido de los receptores muscarínicos M₁ y M₂.

Tamsulosina es un antagonista de los receptores adrenérgicos alfa₁ (RA). Se une selectiva y competitivamente a los RA alfa₁ postsinápticos, en particular a los subtipos alfa_{1A} y alfa_{1D} y es un potente antagonista en los tejidos del tracto urinario inferior.

Efectos farmacodinámicos

Los comprimidos de solifenacina/tamsulosina se componen de dos principios activos con efectos independientes y complementarios en los STUI asociados a la HBP, con síntomas de llenado:

Solifenacina mejora los problemas de la función de llenado relacionados con la acetilcolina liberada no neuronalmente activando los receptores M₃ en la vejiga. La acetilcolina liberada no neuronalmente sensibiliza la función sensorial urotelial y se manifiesta como urgencia y frecuencia urinaria.

Tamsulosina mejora los síntomas de vaciado (aumenta el flujo urinario máximo), aliviando la obstrucción mediante la relajación del músculo liso de la próstata, el cuello de la vejiga y la uretra. También mejora los síntomas de llenado.

Eficacia clínica y seguridad

La eficacia se demostró en un estudio pivotal en fase 3 en pacientes con STUI asociados con la HBP con síntomas de vaciado (obstructivos) y con al menos el siguiente nivel de síntomas de llenado (irritativos): ≥ 8 micciones/24 horas y ≥ 2 episodios de urgencia/24 horas.

Solifenacina/tamsulosina mostró mejoras estadísticamente significativas desde el nivel basal hasta el final del estudio en comparación con placebo en las dos variables primarias, la Puntuación Total del Índice Internacional de Síntomas Prostáticos (IPSS) y la Puntuación Total de Urgencia y Frecuencia, así como en las variables secundarias de urgencia, frecuencia miccional, volumen miccional medio, nocturia, sub-puntuación de vaciado del IPSS, sub-puntuación de llenado del IPSS, puntuación de calidad de vida (CdV) del IPSS, puntuación de molestias sintomáticas del cuestionario de Vejiga Hiperactiva (OAB-q) y puntuación de calidad de vida relacionada con la salud (CVRS) del cuestionario OAB-q incluyendo todas las subpuntuaciones (superación, preocupación, sueño, interacción social).

Solifenacina/tamsulosina mostró una mejora superior en comparación con tamsulosina OCAS en la Puntuación Total de Urgencia y Frecuencia, así como en la frecuencia miccional, el volumen miccional medio y en la sub-puntuación de llenado del IPSS. Esto iba acompañado de mejoras significativas en la puntuación de CdV del IPSS y puntuación total de la CVRS del OAB-q, incluidas todas las sub-puntuaciones. Por otra parte, Solifenacina/Tamsulosina no fue inferior a tamsulosina OCAS en el IPSS total ($p < 0,001$), tal y como se esperaba.

5.2. Propiedades farmacocinéticas

Solifenacina/tamsulosina

La siguiente información presenta los parámetros farmacocinéticos tras múltiples dosis de Solifenacina/tamsulosina.

Un estudio sobre la biodisponibilidad relativa a dosis múltiples demostró que la administración de solifenacina/tamsulosina provoca una exposición comparable a la de la administración simultánea de los comprimidos de la misma dosis de solifenacina y tamsulosina OCAS por separado.

Absorción

Tras múltiples dosis de solifenacina/tamsulosina, el $t_{m\acute{a}x}$ de solifenacina oscilaba entre 4,27 horas y 4,76 horas en los diferentes estudios; el $t_{m\acute{a}x}$ de tamsulosina oscilaba entre 3,47 horas y 5,65 horas. Los correspondientes valores de la $C_{m\acute{a}x}$ de solifenacina oscilaban entre 26,5 ng/ml y 32,0 ng/ml, mientras que la $C_{m\acute{a}x}$ de tamsulosina oscilaba entre 6,56 ng/ml y 13,3 ng/ml. Los valores del AUC de solifenacina oscilaban entre 528 ng.h/ml y 601 ng.h/ml, y los de tamsulosina entre 97,1 ng.h/ml y 222 ng.h/ml. La biodisponibilidad absoluta de solifenacina es aproximadamente del 90%, mientras que para tamsulosina se calcula que se absorbe del 70% al 79%.

Se realizó un estudio sobre el efecto de los alimentos con una dosis única de solifenacina/tamsulosina administrada en condiciones de ayuno, tras un desayuno de bajo contenido en grasas, bajo contenido calórico, y tras un desayuno de alto contenido en grasas, alto contenido calórico. Después de un desayuno de alto contenido en grasas, alto contenido calórico, se observó un aumento del 54% en la $C_{m\acute{a}x}$ del componente tamsulosina de solifenacina/tamsulosina en comparación con el estado de ayuno, mientras que el AUC aumentó un 33%. Un desayuno de bajo contenido en grasas, bajo contenido calórico no afectó a la farmacocinética de tamsulosina. La farmacocinética del componente solifenacina tampoco se vio afectada ni por un desayuno de bajo contenido en grasas, bajo contenido calórico ni por un desayuno de alto contenido en grasas, alto contenido calórico.

La administración concomitante de solifenacina y tamsulosina OCAS dio como resultado un aumento de 1,19 veces la $C_{m\acute{a}x}$ y 1,24 veces el AUC de tamsulosina en comparación con el AUC de los comprimidos de

tamsulosina OCAS administrados en monoterapia. No hubo indicios de un efecto de tamsulosina sobre la farmacocinética de solifenacina.

Eliminación

Tras una única administración de solifenacina/tamsulosina el $t_{1/2}$ de solifenacina osciló de 49,5 horas a 53,0 horas y el de tamsulosina de 12,8 horas a 14,0 horas.

La administración simultánea de múltiples dosis de 240 mg de verapamilo todos los días con solifenacina/tamsulosina, dio como resultado un aumento de un 60% la $C_{máx}$ y un 63% del AUC para solifenacina, mientras que para tamsulosina la $C_{máx}$ aumentó en un 115% y el AUC en un 122%. Los cambios en la $C_{máx}$ y en el AUC no se consideran clínicamente relevantes.

El análisis farmacocinético poblacional de los datos de la fase 3 mostró que la variabilidad intraindividual en la farmacocinética de tamsulosina estaba relacionada con las diferencias de edad, estatura y concentraciones plasmáticas de la glucoproteína ácida α_1 . Un incremento en la edad y en la glucoproteína ácida α_1 estaba asociado con un aumento en el AUC, mientras que un incremento en la estatura estaba asociado con un descenso en el AUC. Los mismos factores provocaron variaciones similares en la farmacocinética de solifenacina. Además, los incrementos en la gamma glutamil transpeptidasa se asociaron con valores del AUC superiores. Estos cambios en el AUC no se consideran clínicamente relevantes.

La información de los principios activos individuales utilizados como productos de entidades individuales completa las propiedades farmacocinéticas de solifenacina/tamsulosina:

Solifenacina

Absorción

En el caso de los comprimidos de solifenacina, el $t_{máx}$ es independiente de la dosis y se produce entre 3 y 8 horas después de múltiples dosis. La $C_{máx}$ y el AUC aumentan en proporción a la dosis entre 5 y 40 mg. La biodisponibilidad absoluta es aproximadamente del 90%.

Distribución

El volumen de distribución aparente de solifenacina tras la administración intravenosa es aproximadamente de 600 l. Aproximadamente el 98% de solifenacina se une a proteínas plasmáticas, principalmente a la glucoproteína ácida α_1 .

Biotransformación

Solifenacina sufre un bajo efecto de primer paso, siendo metabolizada lentamente. Solifenacina es ampliamente metabolizada por el hígado, principalmente por el CYP3A4. No obstante, existen vías metabólicas alternativas, que pueden contribuir al metabolismo de la solifenacina. El aclaramiento sistémico de solifenacina es de unos 9,5 l/h. Tras la administración oral, se ha identificado en el plasma un metabolito farmacológicamente activo (4R-hidroxi solifenacina) y tres inactivos (N-glucurónido, N-óxido y 4R-hidroxi-N-óxido de solifenacina), además de la solifenacina.

Eliminación

Después de una administración única de 10 mg de solifenacina [marcada con C_{14}], aproximadamente el 70% de la radiactividad se detectó en orina y un 23% en heces durante 26 días. En orina, aproximadamente un 11% de la radiactividad se recuperó como sustancia activa inalterada; alrededor de un 18% como el metabolito N-óxido, el 9% como el metabolito 4R-hidroxi-N-óxido y el 8% como el metabolito 4R-hidroxi (metabolito activo).

Tamsulosina

Absorción

En el caso de tamsulosina OCAS, el $t_{máx}$ se produce entre 4 a 6 horas después de múltiples dosis de 0,4 mg/día. La $C_{máx}$ y el AUC aumentan en proporción a la dosis entre 0,4 y 1,2 mg. Se calcula que la biodisponibilidad absoluta es aproximadamente del 57%.

Distribución

El volumen de distribución de tamsulosina tras la administración intravenosa es aproximadamente de 16 l. Aproximadamente el 99% de tamsulosina se une a proteínas plasmáticas, principalmente a la glucoproteína ácida α_1 .

Biotransformación

Tamsulosina tiene un bajo efecto de primer paso, siendo metabolizada lentamente. Tamsulosina se metaboliza ampliamente en el hígado, principalmente por el CYP3A4 y CYP2D6. El aclaramiento sistémico de tamsulosina es de aproximadamente 2,9 l/h. La mayor parte de la tamsulosina se encuentra presente en el plasma bajo la forma de principio activo inalterado. Ninguno de los metabolitos fue más activo que el compuesto original.

Eliminación

Después de una administración única de 0,2 mg de tamsulosina [marcada con C_{14}], aproximadamente el 76% de la radiactividad se excretó en orina y el 21% en heces después de una semana. En orina, aproximadamente el 9% de la radiactividad se recupera en forma de tamsulosina inalterada; aproximadamente el 16% como sulfato de tamsulosina o-deetilada, y el 8% como ácido o-etoxifenoxi acético.

Características en grupos específicos de pacientes

Personas de edad avanzada

En estudios de farmacología clínica y biofarmacéuticos, la edad de los sujetos oscilaba entre los 19 y los 79 años. Tras la administración de Solifenacina/Tamsulosina los valores de exposición media más elevados se encontraron en los sujetos de edad avanzada, aunque se produjo un solapamiento casi completo con los valores individuales encontrados en los sujetos más jóvenes. Esto se confirmó por un análisis farmacocinético poblacional de los datos de fase 2 y 3. solifenacina/tamsulosina se puede utilizar en pacientes de edad avanzada.

Insuficiencia renal

Solifenacina/tamsulosina

Solifenacina/tamsulosina se puede utilizar en pacientes con insuficiencia renal de leve a moderada, pero se debe utilizar con precaución en pacientes con insuficiencia renal grave.

No se ha estudiado la farmacocinética de solifenacina/tamsulosina en pacientes con insuficiencia renal. Las siguientes afirmaciones reflejan la información disponible sobre los componentes individuales con respecto a la insuficiencia renal.

Solifenacina

El AUC y la $C_{m\acute{a}x}$ de solifenacina en pacientes con insuficiencia renal leve o moderada no fueron significativamente diferentes de los observados en voluntarios sanos. En pacientes con insuficiencia renal grave (aclaramiento de creatinina ≤ 30 ml/min), la exposición a solifenacina fue significativamente mayor que en los controles, con incrementos de aproximadamente un 30% en la $C_{m\acute{a}x}$, de más del 100% en el AUC y de más del 60% en el $t_{1/2}$. Se observó una relación estadísticamente significativa entre el aclaramiento de creatinina y el aclaramiento de solifenacina.

No se ha estudiado la farmacocinética en pacientes sometidos a hemodiálisis.

Tamsulosina

La farmacocinética de tamsulosina se ha comparado en 6 sujetos con insuficiencia renal de leve a moderada ($30 \leq CrCl < 70$ ml/min/ $1,73$ m²) o grave (≤ 30 ml/min/ $1,73$ m²) y en 6 sujetos sanos ($CrCl > 90$ ml/min/ $1,73$ m²). A pesar de que se observó una variación en la concentración plasmática total de tamsulosina como resultado de la unión alterada a la glucoproteína ácida α_1 , la concentración de hidrocloreuro de tamsulosina no unida (activa), así como el aclaramiento intrínseco, se mantuvieron relativamente constantes. No se han estudiado pacientes con enfermedad renal terminal ($CrCl < 10$ ml/min/ $1,73$ m²).

Insuficiencia hepática

Solifenacina/tamsulosina

Solifenacina/tamsulosina se puede utilizar en pacientes con insuficiencia hepática de leve a moderada, pero está contraindicado en pacientes con insuficiencia hepática grave.

No se ha estudiado la farmacocinética de solifenacina/tamsulosina en pacientes con insuficiencia hepática. Las siguientes afirmaciones reflejan la información disponible sobre los componentes individuales con respecto a la insuficiencia hepática.

Solifenacina

En pacientes con insuficiencia hepática moderada (puntuación de Child-Pugh de 7 a 9) la $C_{\text{máx}}$ no se vio afectada, el AUC aumentó un 60% y el $t_{1/2}$ se duplicó. No se ha estudiado la farmacocinética de solifenacina en pacientes con insuficiencia hepática grave.

Tamsulosina

La farmacocinética de la tamsulosina se ha comparado en 8 sujetos con insuficiencia hepática moderada (puntuación de Child-Pugh de 7 a 9) y en 8 sujetos sanos. A pesar de que se observó una variación en la concentración plasmática total de tamsulosina como resultado de la unión alterada a glucoproteína ácida α_1 , la concentración de tamsulosina no unida (activa) no varió de forma significativa, con solo un ligero cambio (32%) en el aclaramiento intrínseco de la tamsulosina no unida. No se ha estudiado el uso de tamsulosina en pacientes con insuficiencia hepática grave.

5.3. Datos preclínicos sobre seguridad

No se han realizado estudios no clínicos con solifenacina/tamsulosina. Se han evaluado ampliamente solifenacina y tamsulosina de forma individual en ensayos de toxicidad en animales y los resultados fueron coherentes con las acciones farmacológicas conocidas. Los datos de los estudios no clínicos no muestran riesgos especiales para los seres humanos según los estudios convencionales sobre farmacología de seguridad, toxicidad a dosis repetidas, fertilidad, desarrollo embrionario, genotoxicidad y potencial carcinogénico y no presentan ningún problema de potenciación o sinergia de efectos adversos cuando se combinan solifenacina y tamsulosina.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1. Lista de excipientes

Núcleo del comprimido

Hidrogenofosfato de calcio
Celulosa microcristalina (E460)
Croscarmelosa sódica (E468)
Óxido de hierro rojo (E172)
Estearato de magnesio (E470b)
Macrogol, de elevado peso molecular
Sílice coloidal anhidra

Recubrimiento del comprimido

Hipromelosa (E464)
Óxido de hierro rojo (E172)
Macrogol
Dióxido de titanio (E171)

6.2. Incompatibilidades

No procede.

6.3. Periodo de validez

3 años.

6.4. Precauciones especiales de conservación

Conservar por debajo de 25 °C.

6.5. Naturaleza y contenido del envase

Blísteres de oPA/Alu/PVC/Alu que contienen 30, 90, 100 o 200 comprimidos de liberación modificada.
Blísteres de oPA/Alu/PVC/Alu perforados unidosis que contienen 30 x 1, 90 x 1, o 100 x 1 comprimidos de liberación modificada.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

6.6. Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones

La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él, se realizará de acuerdo con la normativa local.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Viartis Limited
Damastown Industrial Park
Mulhuddart, Dublín 15
Dublín
Irlanda

8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

89055

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/ RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 04/octubre/2023

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

Enero 2024