

## Prospecto: información para el paciente

### Solifenacina Viatris 10 mg comprimidos recubiertos con película 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, ya que puede perjudicarles.
- 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 Solifenacina Viatris y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Solifenacina Viatris
3. Cómo tomar Solifenacina Viatris
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Solifenacina Viatris
6. Contenido del envase e información adicional

#### 1. Qué es Solifenacina Viatris y para qué se utiliza

El principio activo de Solifenacina Viatris es solifenacina, que pertenece al grupo de los anticolinérgicos. Estos medicamentos se utilizan para reducir la actividad de la vejiga hiperactiva. Esto le permite que pueda esperar más tiempo antes de tener que ir al servicio y aumenta la cantidad de orina que su vejiga puede retener.

Solifenacina Viatris se utiliza para tratar los síntomas de una enfermedad denominada síndrome de vejiga hiperactiva. Estos síntomas incluyen: una necesidad imperiosa y repentina de orinar sin previo aviso, la necesidad de orinar con frecuencia o las pérdidas de orina por no llegar a tiempo al servicio.

#### 2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Solifenacina Viatris

##### No tome Solifenacina Viatris:

- Si es alérgico a solifenacina o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- Si tiene dificultad para orinar o para vaciar completamente su vejiga (retención urinaria).
- Si tiene una alteración del estómago o del intestino grave (como megacolon tóxico, una complicación asociada a la colitis ulcerosa).
- Si padece una enfermedad muscular llamada *miastenia gravis*, que puede provocar una extremada debilidad de ciertos músculos.
- Si tiene presión alta en los ojos, o riesgo de padecerla, con pérdida gradual de la visión (glaucoma).
- Si está sometido a diálisis renal.
- Si tiene una enfermedad de hígado grave.

- Si padece una enfermedad grave de riñón o enfermedad de hígado moderada Y al mismo tiempo está recibiendo medicamentos que pueden disminuir la eliminación de solifenacina del cuerpo (por ejemplo, ketoconazol). Su médico o farmacéutico le tendrá informado si éste es el caso.

### **Advertencias y precauciones**

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar este medicamento:

- Si tiene problemas para vaciar su vejiga (obstrucción de la vejiga) o para orinar (p. ej., un flujo de orina débil). El riesgo de acumulación de orina en la vejiga (retención urinaria) es mucho mayor.
- Si tiene alguna obstrucción del sistema digestivo (p. ej., estreñimiento).
- Si está en riesgo de sufrir una disminución de la actividad del sistema digestivo (movimientos del estómago y del intestino). Su médico le tendrá informado si éste es el caso.
- Si padece una enfermedad grave de riñón.
- Si tiene una enfermedad de hígado moderada.
- Si está tomando determinados medicamentos llamados inhibidores del CYP3A4 (como ketoconazol), que pueden aumentar la cantidad de solifenacina en sangre.
- Si tiene un desgarro en el estómago (hernia de hiato), ardor de estómago y/o está tomando determinados medicamentos (como bisfosfonatos) que pueden causar o agravar una inflamación del esófago.
- Si tiene un trastorno nervioso (neuropatía autónoma).
- Si tiene alteraciones del ritmo cardíaco (observadas en el ECG) o poca cantidad de potasio en sangre.

Informe a su médico o si ha tenido alguna de las afecciones anteriores antes de comenzar el tratamiento con succinato de solifenacina.

Antes de iniciar la administración de solifenacina, su médico evaluará si hay otras causas por las que necesitar orinar con frecuencia (por ejemplo, insuficiencia cardíaca [fuerza de bombeo insuficiente del corazón] o enfermedad renal). Si tiene una infección urinaria de origen bacteriano, su médico le recetará un antibiótico (tratamiento para combatir infecciones bacterianas específicas).

### **Niños y adolescentes**

**Solifenacina no debe utilizarse en niños y adolescentes menores de 18 años.**

### **Toma de Solifenacina Viatris con otros medicamentos**

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

Es especialmente importante que informe a su médico si está tomando:

- Otros medicamentos anticolinérgicos (como atropina, oxibutinina, hidroxicina, bupropión, dextrometorfano), porque pueden aumentar los efectos y los efectos adversos de ambos medicamentos.
- Colinérgicos (medicamentos como carbacol y pilocarpina), ya que pueden reducir el efecto de solifenacina.
- Medicamentos como metoclopramida o cisaprida, que hacen que el sistema digestivo trabaje más rápido.  
Solifenacina puede reducir su efecto.
- Medicamentos como ketoconazol, ritonavir, nelfinavir, itraconazol, verapamilo y diltiazem, que disminuyen la velocidad de eliminación de solifenacina del organismo.
- Medicamentos como rifampicina, fenitoína y carbamazepina, ya que pueden aumentar la velocidad de degradación de solifenacina del organismo.

### **Embarazo y lactancia**

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

#### Embarazo

No debe usar solifenacina si está embarazada a menos que sea claramente necesario.

#### Lactancia

No use este medicamento si está en periodo de lactancia, ya que solifenacina puede pasar a la leche materna.

#### **Conducción y uso de máquinas**

Solifenacina puede provocar visión borrosa y algunas veces somnolencia o fatiga. Si sufre alguno de estos efectos adversos, no conduzca ni use máquinas.

#### **Solifenacina Viatris contiene lactosa**

Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

### **3. Cómo tomar Solifenacina Viatris**

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.

Debe tragar el comprimido entero con algún líquido. Se puede tomar con o sin alimentos, según su preferencia. No triture el comprimido.

La dosis recomendada es de 5 mg al día, a menos que su médico le indique que tome 10 mg al día.

#### Pacientes con problemas de hígado o de riñón

Si padece problemas de riñón graves o de hígado moderados, no debe tomar más de 5 mg al día.

#### **Si toma más Solifenacina Viatris del que debe**

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.

Los síntomas en caso de sobredosis pueden incluir: dolor de cabeza, sequedad de boca, mareo, somnolencia y visión borrosa, percepción de cosas que no están (alucinaciones), sobreexcitación, convulsiones, dificultad respiratoria, aumento de la frecuencia cardíaca (taquicardia), acumulación de orina en la vejiga (retención urinaria) y dilatación de las pupilas (midriasis).

#### **Si olvidó tomar Solifenacina Viatris**

Si olvida tomar una dosis a la hora habitual, tómela en cuanto se acuerde, a menos que sea el momento de tomar la siguiente dosis. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Nunca tome más de una dosis al día. Si tiene alguna duda, consulte siempre a su médico o farmacéutico.

#### **Si interrumpe el tratamiento con Solifenacina Viatris**

Si deja de tomar solifenacina, sus síntomas de vejiga hiperactiva pueden volver o empeorar. Consulte siempre a su médico si está pensando interrumpir el tratamiento.

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.

**Si padece alguno de los siguientes efectos adversos, deje de tomar este medicamento y contacte con su médico o acuda al servicio de urgencias hospitalarias más cercano inmediatamente:**

**Muy raros** (pueden afectar menos de 1 de cada 10.000 pacientes)

- Se ha notificado angioedema (alergia en la piel que resulta en la inflamación que se produce en el tejido que está debajo de la superficie de la piel) con obstrucción de las vías respiratorias (dificultad para respirar) en algunos pacientes tratados con succinato de solifenacina.

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

- Crisis alérgica o reacción cutánea grave (p. ej., formación de ampollas y descamación de la piel).

**Solifenacina Viatrix puede provocar los demás efectos adversos siguientes:**

**Muy frecuentes** (pueden afectar a más de 1 de cada 10 pacientes)

- Sequedad de boca.

**Frecuentes** (pueden afectar a entre 1 y 10 de cada 100 pacientes)

- Visión borrosa.
- Estreñimiento, ganas de vomitar (náuseas), indigestión con síntomas tales como sensación de pesadez de estómago, dolor abdominal, eructos, náuseas y ardor de estómago (dispepsia).

**Poco frecuentes** (pueden afectar a entre 1 y 10 de cada 1.000 pacientes)

- Infección del tracto urinario o de vejiga con signos como sensación dolorosa o de quemazón al orinar, dolor de espalda, orina turbia o presencia de sangre en la orina. Hable con su médico si tiene padece estos signos.
- Somnolencia, percepción anormal del gusto (disgeusia).
- Ojos secos (irritados).
- Sequedad de las fosas nasales.
- Enfermedad de reflujo (reflujo gastroesofágico, con síntomas como ardor de estómago, dificultad para tragar, sabor ácido y desagradable en la parte superior de la garganta o la parte posterior de la boca).
- Sequedad de garganta.
- Piel seca.
- Dificultad para orinar.
- Cansancio, acumulación de líquido en las extremidades inferiores (edema).

**Raros** (pueden afectar a entre 1 y 10 de cada 10.000 pacientes)

- Acumulación de gran cantidad de heces endurecidas en el intestino grueso (retención fecal).
- Obstrucción en el intestino grueso (colon).
- Acumulación de orina en la vejiga por incapacidad para vaciarla (retención urinaria).

- Mareo, dolor de cabeza.
- Vómitos.
- Picor, erupción cutánea.

**Muy raros** (pueden afectar menos de 1 de cada 10.000 pacientes)

- Alucinaciones, confusión.
- Urticaria.
- Erupción cutánea con parches redondos sarampionoides.

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

- Disminución del apetito, altos niveles de potasio en sangre que pueden causar un ritmo del corazón anormal.
- Aumento de la presión en los ojos.
- Cambios en la actividad eléctrica del corazón (ECG), latidos irregulares.
- Obstrucción intestinal total (íleo).
- Confusión intensa que puede ir asociada a un aumento o disminución de las actividades, problemas con el patrón de sueño o alucinaciones (percepción de imágenes o sonidos que realmente no existen).
- Trastorno de la voz.
- Trastorno del hígado o alteraciones en su funcionamiento que pueden observarse en un análisis de sangre.
- Debilidad muscular.
- Trastorno renal.
- Molestias de estómago.
- Enrojecimiento y descamación de la piel (dermatitis exfoliativa).
- Percepción de los latidos del corazón, mayor velocidad del latido cardíaco.

### **Comunicación de efectos adversos**

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de 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 Solifenacina Viatris**

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

*Solo para el frasco:* Una vez abierto, usar en un plazo de 100 días.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el estuche de cartón, el blíster o el frasco, 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. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

## 6. Contenido del envase e información adicional

### Composición de Solifenacina Viatris

- El principio activo es succinato de solifenacina.  
Cada comprimido recubierto con película contiene 10 mg de succinato de solifenacina, equivalente a 7,5 mg de solifenacina.

- Los demás componentes son:

Núcleo del comprimido:

Lactosa monohidrato, almidón de maíz, hipromelosa (E464), talco, estearato de magnesio (E572)

Recubrimiento del comprimido:

Hipromelosa, dióxido de titanio (E171), propilenglicol, óxido de hierro rojo (E172), óxido de hierro amarillo (E172)

### Aspecto de Solifenacina Viatris y contenido del envase

Comprimido recubierto con película de color rosa, redondo, biconvexo, marcado con “M” en una cara y “SF” sobre “10” en la otra.

Tamaños de envases:

Blísteres continuos que contienen 3, 5, 10, 20, 30, 50, 60, 90, 100 y 200 comprimidos.

Blíster perforado unidosis que contiene 30 comprimidos.

Los frascos contienen 30, 50, 90, 100, 200, 250 y 500 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

Viatris Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublín 15  
Dublín  
Irlanda

#### Responsable de la fabricación

Mylan Hungary Kft,  
H-2900 Komárom, Mylan utca 1, Hungría.

McDermott Laboratories Limited trading as Gerard Laboratories,

35/36 Baldoye Industrial Estate, Grange Road, Dublín 13, Irlanda.

Mylan Germany GmbH  
Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe, Benzstrasse 1  
Bad Homburg v. d. Hoehe  
Hessen, 61352,  
Alemania

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:

Viatrix Pharmaceuticals, S.L.U.  
C/ General Aranzaz, 86  
28027 - Madrid  
España

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

Alemania: Solifenacinsuccinat Mylan 10 mg Filmtabletten  
Bélgica: Solifenacine Mylan 10 mg filmomhulde tabletten  
Chipre: Solifenacin / Mylan  
Dinamarca: Solifenacin Mylan  
Eslovaquia: Solifenacin Mylan 10 mg, filmom obalené tablety  
España: Solifenacina Viatrix 10 mg comprimidos recubiertos con película  
Francia: SOLIFENACINE MYLAN 10 mg, comprimé pelliculé  
Grecia: Solifenacin / Mylan  
Irlanda: Solifenacin succinate 10 mg Film-coated tablets  
Islandia: Solifenacin Mylan  
Italia: Solifenacina Mylan  
Luxemburgo: Solifenacine Mylan 10 mg comprimés pelliculés  
Noruega: Solifenacin Mylan  
Países Bajos: Solifenacinesuccinaat Mylan 10 mg, filmomhulde tabletten  
Portugal: Solifenacina Mylan  
Reino Unido: Solifenacin succinate 10 mg Film-coated tablets  
República Checa: Solifenacin Mylan 10 mg, potahované tablety  
Suecia: Solifenacin Mylan

**Fecha de la última revisión de este prospecto:** septiembre 2015.

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>