

Prospecto: información para el paciente

Solifenacina/Tamsulosina Viatris 6 mg/0,4 mg comprimidos de liberación modificada EFG solifenacina succinato/tamsulosina hidrocloreuro

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede 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/Tamsulosina Viatris y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Solifenacina/Tamsulosina Viatris
3. Cómo tomar Solifenacina/Tamsulosina Viatris
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Solifenacina/Tamsulosina Viatris
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Solifenacina/Tamsulosina Viatris y para qué se utiliza

Solifenacina/tamsulosina es una combinación de dos medicamentos diferentes llamados solifenacina y tamsulosina en un comprimido. Solifenacina pertenece a un grupo de medicamentos denominados anticolinérgicos y tamsulosina pertenece a un grupo de medicamentos denominados alfa-bloqueantes.

Solifenacina/tamsulosina se utiliza en hombres para tratar tanto los síntomas de llenado de moderados a graves como los síntomas de vaciado del tracto urinario inferior provocados por problemas relacionados con la vejiga y por el agrandamiento de la próstata (hiperplasia benigna de próstata). Solifenacina/tamsulosina se utiliza cuando un tratamiento anterior con monoterapia para esta afección no consiguió aliviar convenientemente los síntomas.

Cuando aumenta el tamaño de la próstata, pueden aparecer problemas urinarios (síntomas de vaciado) tales como retardo en la micción (dificultad para iniciar la micción), reducción del flujo de orina (chorro débil), goteo y sensación de vaciado incompleto de la vejiga. Al mismo tiempo, la vejiga también resulta afectada y se contrae de forma espontánea en momentos en los que no se desea la micción. Esto causa síntomas de llenado tales como cambios en la sensación de la vejiga, urgencia (tener un fuerte y repentino deseo de orinar sin previo aviso) y tener que orinar con mayor frecuencia.

Solifenacina reduce las contracciones involuntarias de la vejiga y aumenta la cantidad de orina que su vejiga puede almacenar. Por tanto puede esperar más tiempo antes de que tenga que ir al baño. Tamsulosina permite que la orina pase más fácilmente por la uretra y facilita la micción.

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

No tome Solifenacina/Tamsulosina Viatris si:

- es alérgico a solifenacina o a tamsulosina o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- se está sometiendo a diálisis renal.
- tiene una enfermedad hepática grave.
- sufre una enfermedad renal grave Y si, al mismo tiempo, está siendo tratado con medicamentos que pueden disminuir la eliminación de solifenacina/tamsulosina del cuerpo (por ejemplo, ketoconazol, ritonavir, nelfinavir, itraconazol). Su médico o farmacéutico le tendrán informado si este es el caso.
- sufre una enfermedad hepática moderada Y si, al mismo tiempo, está siendo tratado con medicamentos que pueden disminuir la eliminación de solifenacina/tamsulosina del cuerpo (por ejemplo, ketoconazol, ritonavir, nelfinavir, itraconazol). Su médico o farmacéutico le tendrán informado si este es el caso.
- tiene una afección del estómago o del intestino grave (incluido megacolon tóxico, una complicación asociada a la colitis ulcerosa).
- padece una enfermedad muscular llamada miastenia gravis, que puede provocar una extrema debilidad de determinados músculos.
- padece aumento de la presión en los ojos (glaucoma), con pérdida gradual de vista.
- sufre desvanecimientos debido a una disminución de la presión arterial al cambiar de postura (al sentarse o levantarse); esto se denomina hipotensión ortostática.

Informe a su médico si piensa que tiene alguna de estas afecciones.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar solifenacina/tamsulosina si:

- tiene dificultad para eliminar líquido (retención urinaria).
- tiene alguna obstrucción del aparato digestivo.
- presenta riesgo de disminución de la actividad del aparato digestivo (movimientos del estómago y del intestino). Su médico le tendrá informado si este es el caso.
- presenta un desgarramiento del estómago (hernia de hiato) o ardor de estómago y/o si, al mismo tiempo, está tomando medicamentos que pueden causar o empeorar la esofagitis.
- sufre un determinado tipo de enfermedad nerviosa (neuropatía autonómica).
- sufre una enfermedad renal grave.
- sufre una enfermedad hepática moderada.

Son necesarios reconocimientos médicos periódicos para monitorizar el desarrollo de la afección para la que le está tratando.

Solifenacina/tamsulosina puede afectar a la presión arterial lo que puede hacer que sienta mareos, aturdimiento o rara vez, desmayo (hipotensión ortostática). Deberá sentarse o tumbarse si experimenta alguno de estos síntomas hasta que hayan desaparecido.

Si se va a someter o tiene programada una cirugía ocular debido a una opacidad del cristalino (cataratas) o por un aumento de la presión en los ojos (glaucoma), por favor informe a su oftalmólogo de que ha utilizado previamente, está utilizando o tiene previsto utilizar solifenacina/tamsulosina. El especialista podrá entonces tomar las precauciones apropiadas con respecto a la medicación y las técnicas quirúrgicas a emplear. Pregunte a su médico si debe o no aplazar o interrumpir temporalmente la toma de este medicamento cuando se vaya a someter a una cirugía ocular por opacificación del cristalino (cataratas) o aumento de la presión en el ojo (glaucoma).

Niños y adolescentes

No administrar este medicamento a niños y adolescentes.

Otros medicamentos y Solifenacina/Tamsulosina Viatris

Comunique a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento.

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

- medicamentos como ketoconazol, eritromicina, ritonavir, nelfinavir, itraconazol, verapamilo, diltiazem y paroxetina que reducen la tasa a la que solifenacina/tamsulosina se elimina del cuerpo.
- otros medicamentos anticolinérgicos, dado que los efectos y los efectos adversos de ambos medicamentos se pueden intensificar si está tomando dos medicamentos del mismo tipo.
- colinérgicos, dado que pueden reducir el efecto de solifenacina/tamsulosina.
- medicamentos como metoclopramida y cisaprida, que pueden acelerar el funcionamiento del aparato digestivo. Solifenacina/tamsulosina puede reducir su efecto.
- otros alfa-bloqueantes, dado que pueden provocar una bajada no deseada de la presión arterial.
- medicamentos como bifosfonatos, que pueden provocar o exacerbar la inflamación del esófago (esofagitis).

Toma de Solifenacina/Tamsulosina Viatris con alimentos y bebidas

Solifenacina/tamsulosina se puede tomar con o sin alimentos, de acuerdo con sus preferencias.

Embarazo, lactancia y fertilidad

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

En hombres, se ha comunicado eyaculación anormal (alteración de la eyaculación). Esto significa que el semen no se libera a través de la uretra, sino que va a la vejiga (eyaculación retrógrada) o que el volumen eyaculado se reduce o es inexistente (insuficiencia eyaculatoria). Este fenómeno es inofensivo.

Conducción y uso de máquinas

Solifenacina/tamsulosina puede causar mareos, visión borrosa, cansancio y, menos frecuentemente, somnolencia. Si experimenta estos efectos adversos, no conduzca ni utilice máquinas.

Solifenacina/Tamsulosina Viatris contiene sodio

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

3. Cómo tomar Solifenacina/Tamsulosina 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.

La dosis diaria máxima es de un comprimido que contiene 6 mg de solifenacina y 0,4 mg de tamsulosina, tomado por vía oral. Se puede tomar con o sin alimentos, en función de sus preferencias. No machaque ni mastique el comprimido.

Si toma más Solifenacina/Tamsulosina Viatris del que debe

Si ha tomado más comprimidos de los que le habían indicado, o si otra persona toma por accidente sus comprimidos, póngase en contacto con su médico, farmacéutico u hospital de inmediato para que le aconsejen.

En caso de sobredosis su médico podrá tratarle con carbón activado; el lavado de estómago de emergencia puede resultar útil si se realiza en el plazo de una hora desde la sobredosis. No inducir el vómito.

Los síntomas de sobredosis pueden incluir: sequedad de boca, mareos y visión borrosa, ver cosas que no están (alucinaciones), sobre-excitabilidad, convulsiones, dificultad para respirar, aumento de la frecuencia

cardíaca (taquicardia), incapacidad para vaciar completa o parcialmente la vejiga o para orinar (retención urinaria) y/o aumento no deseado de la presión arterial.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono: 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Si olvidó tomar Solifenacina/Tamsulosina Viatris

Tome su siguiente comprimido de solifenacina/tamsulosina con normalidad. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si interrumpe el tratamiento con Solifenacina/Tamsulosina Viatris

Si deja de tomar solifenacina/tamsulosina, sus dolencias iniciales pueden reaparecer o empeorar. Consulte siempre a su médico, si está considerando 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, solifenacina/tamsulosina puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

El efecto adverso más grave que se ha observado con poca frecuencia (que pueden afectar hasta a 1 de cada 100 hombres) durante el tratamiento con solifenacina/tamsulosina en estudios clínicos es retención urinaria aguda, que consiste en una incapacidad repentina de orinar. Si cree que usted puede padecerla, acuda inmediatamente a su médico. Es posible que tenga que dejar de tomar solifenacina/tamsulosina.

Solifenacina/tamsulosina puede provocar reacciones alérgicas:

- Los signos poco frecuentes de reacciones alérgicas pueden incluir erupción cutánea (que puede producir picor) o habones (urticaria).
- Los síntomas raros incluyen hinchazón de la cara, los labios, la boca, la lengua o la garganta que puede provocar dificultad para tragar o respirar (angioedema). El angioedema se ha notificado en raras ocasiones con tamsulosina y en muy raras ocasiones con solifenacina. En caso de angioedema, se deberá interrumpir de forma definitiva e inmediata el tratamiento con solifenacina/tamsulosina.

Si experimenta una crisis alérgica o una reacción cutánea grave (por ejemplo formación de ampollas y descamación de la piel), deberá informar a su médico de inmediato, y dejar de usar solifenacina/tamsulosina. Se debe aplicar el tratamiento y/o las medidas adecuadas.

Efectos adversos frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 hombres)

- Mareos
- Visión borrosa
- Boca seca, indigestión (dispepsia), estreñimiento, sensación de mareo (náuseas), dolor abdominal.
- Eyaculación anormal (trastorno de la eyaculación). Esto significa que el semen no se libera a través de la uretra, sino que va a la vejiga (eyaculación retrógrada) o que el volumen eyaculado se reduce o es inexistente (insuficiencia eyaculatoria). Este fenómeno es inofensivo.
- Cansancio (fatiga)

Efectos adversos poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 hombres)

- Infección del tracto urinario, infección de la vejiga (cistitis)
- Somnolencia, trastorno del gusto (disgeusia), dolor de cabeza
- Ojos secos
- Ritmo cardíaco rápido o irregular (palpitaciones).
- Sensación de mareo o debilidad especialmente al ponerse de pie (hipotensión ortostática)
- Rinorrea o congestión nasal (rinitis), sequedad nasal.

- Enfermedad por reflujo (reflujo gastroesofágico), diarrea, sequedad de garganta, náuseas (vómitos)
- Picor (prurito), piel seca.
- Dificultad para orinar
- Acumulación de líquido en las piernas (edema), cansancio (astenia)

Efectos adversos raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 hombres)

- Sensación de desmayo (síncope)
- Acumulación de gran cantidad de heces endurecidas en el intestino grueso (impactación fecal)
- Alergia en la piel que provoca hinchazón en el tejido que se encuentra bajo la superficie de la piel (angioedema)

Efectos adversos muy raros (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 hombres)

- Alucinaciones, confusión
- Erupción cutánea, inflamación y formación de ampollas en la piel y/o membranas mucosas de los labios, ojos, boca, vías nasales o genitales (síndrome de Stevens-Johnson), reacción alérgica en la piel (eritema multiforme)
- Erección duradera y dolorosa (habitualmente no durante la actividad sexual) (priapismo)

Frecuencia no conocida (no se puede estimar la frecuencia a partir de los datos disponibles)

- Reacción alérgica grave que causa dificultad para respirar o mareos (reacción anafiláctica).
- Disminución del apetito, niveles elevados de potasio en sangre (hiperpotasemia) que puede causar ritmo anormal del corazón
- Disminución rápida de la conciencia y del funcionamiento general de la mente (delirio).
- Durante una operación ocular por opacificación del cristalino (cataratas) o por un aumento de la presión en el ojo (glaucoma), es posible que la pupila (el círculo negro que se encuentra en el centro del ojo) no aumente de tamaño convenientemente. Además, el iris (la parte coloreada del ojo) puede volverse flácido durante la cirugía, aumento de la presión en los ojos (glaucoma), alteración de la visión.
- Latido cardíaco irregular o anómalo (prolongación del intervalo QT, Torsades de Pointes, fibrilación auricular, arritmia), ritmo cardíaco rápido (taquicardia).
- Dificultad respiratoria (disnea), trastorno de la voz, sangrado de nariz (epistaxis).
- Obstrucción intestinal (íleo), molestias abdominales.
- Trastorno hepático.
- Inflamación de la piel que provoca enrojecimiento y descamación en amplias zonas del cuerpo (dermatitis exfoliativa).
- Debilidad muscular.
- Trastorno renal.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: <https://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/Tamsulosina Viatris

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

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

Conservar por debajo de 25°C.

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/Tamsulosina Viatris

- Los principios activos son solifenacina succinato y tamsulosina hidrocloreuro. Cada comprimido de liberación modificada contiene 6 mg de solifenacina succinato y 0,4 mg de tamsulosina hidrocloreuro.
- Los demás componentes son hidrogenofosfato de calcio, celulosa microcristalina (E460), croscarmelosa sódica (E468), hipromelosa (E464), óxido de hierro rojo (E172), estearato de magnesio (E470b), macrogol de elevado peso molecular, macrogol, sílice coloidal anhidra, dióxido de titanio (E171).

Aspecto del producto y contenido del envase

Los comprimidos de Solifenacina/Tamsulosina Viatris son comprimidos recubiertos con película de liberación modificada de color rojo, redondos, biconvexos y marcados con “T7S” en una cara.

Solifenacina/Tamsulosina Viatris está disponibles en envases con blísters que contienen 30, 90, 100 o 200 comprimidos o en blísteres unidos perforados 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.

Titular de la autorización de comercialización

Viatris Limited
Damastown Industrial Park
Mulhuddart, Dublín 15
Dublín
Irlanda

Responsable de la fabricación

Synthon Hispania S.L.
Calle De Castelló 1
08830 Sant Boi De Llobregat
España

o

Synthon B.V.
Microweg 22
6545 CM Nijmegen
Países Bajos

o

Synthon, s.r.o.
Brněnská 32/čp. 597

678 01 Blansko
República Checa

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

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

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

Bélgica:	Solifenacine/Tamsulosine Mylan 6 mg/0.4 mg tabletten met gereguleerde afgifte
Croacia:	Tamsolven 6 mg/0,4 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem
España:	Solifenacina/Tamsulosina Viatriis 6 mg/0,4 mg comprimidos de liberación modificada EFG
Italia:	Solifenacina e Tamsulosin Viatriis
Luxemburgo:	Solifenacine/Tamsulosine Mylan 6 mg/0.4 mg comprimés à libération modifiée
Países bajos :	Solfenacinesuccinaat/Tamsulosinehydrochloride Viatriis 6 mg/0,4 mg tabletten met gereguleerde afgifte
Portugal:	Solifenacina + Tansulosina Mylan
República Checa:	Solifenacin/Tamsulosin Viatriis

Fecha de la última revisión de este prospecto: enero 2024

Otras fuentes de información

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/>