

## **Склад**

*діюча речовина:* solifenacin succinate;

1 таблетка містить соліфенацину сукцинату 5 мг;

*допоміжні речовини:* лактози моногідрат, крохмаль кукурудзяний, гіпромелоза, магнію стеарат;

*склад оболонки:* опадрі жовтий 03F12967 (гіпромелоза, тальк, макрогол 8000, титану діоксид (Е 171), заліза оксид жовтий (Е 172)).

## **Лікарська форма**

Таблетки, вкриті плівкою оболонкою.

*Основні фізико-хімічні властивості:* круглої форми, вкриті плівкою оболонкою, блідо-жовтого кольору з логотипом та позначкою «150» з одного боку.

## **Фармакотерапевтична група**

Засоби, що застосовуються в урології. Засоби для лікування частого сечовипускання та нетримання сечі. Код ATХ G04B D08.

## **Фармакодинаміка**

Соліфенацин є конкурентним, специфічним антагоністом холінергічних рецепторів. Сечовий міхур іннервується парасимпатичними холінергічними нервами. Ацетилхолін скорочує гладкі м'язи детрузора, впливаючи на мускаринові рецептори, що переважно представлені М3 підтипов.

У дослідженнях *in vitro* та *in vivo* було встановлено, що соліфенацин є конкурентним специфічним антагоністом холінергічних рецепторів переважно М3 підтипу. Також було встановлено, що соліфенацин має слабку спорідненість або відсутність спорідненості з іншими рецепторами і тестованими іонними каналами.

Ефективність препарату, яку вивчали у кількох подвійно сліпих рандомізованих контролюваних клінічних дослідженнях у чоловіків та жінок із синдромом гіперактивного сечового міхура, спостерігалася вже на 1-му тижні лікування та стабілізувалася протягом наступних 12 тижнів лікування. У відкритих дослідженнях при тривалому застосуванні показано, що ефективність підтримується протягом щонайменше 12 місяців.

## **Фармакокінетика**

**Абсорбція.** Після прийому таблеток максимальна концентрація соліфенацину у плазмі крові ( $C_{max}$ ) досягається через 3–8 годин. Значення часу досягнення максимальної концентрації ( $t_{max}$ ) не залежить від дози препарату. Значення  $C_{max}$  і площа під кривою (AUC) збільшуються пропорційно до дози у проміжку від 5 мг до 40 мг. Абсолютна біодоступність становить приблизно 90 %. Прийом їжі на значення  $C_{max}$  та AUC соліфенацину не впливає.

**Розподіл.** Соліфенацин значною мірою (майже 98 %) зв'язується з білками плазми крові, головним чином з а1-кислим глікопротеїном.

**Метаболізм.** Соліфенацин значною мірою метаболізується у печінці, головним чином цитохромом P450 3A4 (CYP3A4). Системний кліренс соліфенацину становить приблизно 9,5 л/години, і термінальний період його напіввиведення становить 45–68 годин. Після перорального прийому препарату у плазмі крові, крім соліфенацину, був ідентифікований 1 фармакологічно активний (4R-гідроксисоліфенацин) і 3 неактивні метаболіти (N-глюкуронід, N-оксид і 4R-гідрокси-N-оксид соліфенацину).

**Екскреція.** Після одноразового застосування 10 мг [14С-міченого]-соліфенацину приблизно 70 % радіоактивної мітки проявляється у сечі і 23 % у фекаліях. У сечі приблизно 11 % радіоактивної мітки виводиться у вигляді незміненої активної субстанції; приблизно 18 % – у вигляді метаболіту N-оксиду, 9 % – у вигляді метаболіту 4R-гідрокси-N-оксид і 8 % – у вигляді 4R-гідроксиметаболіту (активний метаболіт).

**Дозова залежність.** У проміжку терапевтичних доз фармакокінетика препарату є лінійною.

*Особливості фармакокінетики в окремих категорій пацієнтів.*

**Вік.** Немає необхідності коригувати дозу залежно від віку хворих. Дослідження показали, що експозиція соліфенацину (5 і 10 мг), виражена у вигляді AUC, була подібною у здорових добровольців літнього віку (від 65 до 80 років) і у здорових добровольців молодого та зрілого віку (< 55 років). Середня швидкість абсорбції, виражена у вигляді  $t_{max}$ , була дещо нижчою, а кінцевий період напіввиведення – приблизно на 20 % триваліший у пацієнтів літнього віку. Ці незначні відмінності не є клінічно значущими.

*Фармакокінетику соліфенацину не вивчали у дітей та підлітків.*

**Стать.** Фармакокінетика соліфенацину не залежить від статі пацієнта.

*Раса.* Расова приналежність не впливає на фармакокінетику соліфенацину.

*Ниркова недостатність.* AUC та C<sub>max</sub> соліфенацину у пацієнтів із легкою та помірною нирковою недостатністю незначно відрізняються від відповідних показників у здорових добровольців. У пацієнтів із тяжкою нирковою недостатністю (кліренс креатиніну < 30 мл за хвилину) експозиція соліфенацину значно вища – збільшення C<sub>max</sub> становить приблизно 30 %, AUC – понад 100 % та період напіввиведення – понад 60 %. Відзначений статистично значущий взаємозв'язок між кліренсом креатиніну і кліренсом соліфенацину. Фармакокінетику у пацієнтів, які проходили гемодіаліз, не вивчали.

*Печінкова недостатність.* У пацієнтів із помірною печінковою недостатністю (показник Чайлда – П`ю від 7 до 9) значення C<sub>max</sub> не змінюється, AUC зростає на 60 % та період напіввиведення збільшується вдвічі. Фармакокінетику у пацієнтів із тяжкою нирковою недостатністю не вивчали.

## **Показання**

Симптоматичне лікування ургентного (імперативного) нетримання сечі та/або частого сечовипускання, а також ургентних (імперативних) позивів до сечовипускання, характерних для пацієнтів із синдромом гіперактивного сечового міхура.

## **Протипоказання**

Препарат протипоказаний пацієнтам із підвищеною чутливістю до активної субстанції або до будь-якої з допоміжних речовин; пацієнтам із затримкою сечовипускання, із тяжкими шлунково-кишковими захворюваннями (включаючи токсичний мегаколон), із міастенією гравіс чи із закритокутовою глаукомою та пацієнтам із ризиком розвитку цих станів; при проведенні гемодіалізу (див. розділ «Фармакокінетика»); із тяжкою печінковою недостатністю (див. розділ «Фармакокінетика»); пацієнтам із тяжкою нирковою недостатністю або печінковою недостатністю середнього ступеня тяжкості, які перебувають на лікуванні сильними інгібіторами цитохрому СYP3A4, наприклад кетоконазолом (див. розділ «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій»).

## **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій**

### *Фармакологічні взаємодії.*

Одночасний прийом інших лікарських препаратів з антихолінергічними властивостями може дати виразніші терапевтичні, а також небажані ефекти. Після припинення застосування ВезикаруТМ до прийому наступних лікарських

засобів антихолінергічної терапії необхідно витримати приблизно однотижневий інтервал. Терапевтичний ефект соліфенацулу може зменшитися при супутньому застосуванні агоністів холінергічних рецепторів. Соліфенацин може знижувати ефект лікарських препаратів, які стимулюють перистальтику шлунково-кишкового тракту, таких як метоклопрамід і цизаприд.

#### *Фармакокінетичні взаємодії.*

Дослідження *in vitro* показало, що соліфенацин у терапевтичних концентраціях не пригнічує мікросоми печінки CYP1A1/2, 2C9, 2C19, 2D6, чи ЗА4. Таким чином, малоймовірно, що соліфенацин впливає на кліренс лікарських засобів, що метаболізуються ферментами СҮР.

#### *Вплив інших лікарських засобів на фармакокінетику соліфенацулу.*

Соліфенацин метаболізується ферментом СҮРЗА4. Одночасне застосування кетоконазолу (200 мг/добу), сильного інгібітора СҮРЗА4, призводило до двократного підвищення AUC соліфенацулу, тоді як прийом кетоконазолу в дозі 400 мг/добу спричиняє підвищення AUC соліфенацулу в 3 рази. Таким чином, максимальну дозу ВезикаруТМ необхідно обмежити до 5 мг при одночасному застосуванні з кетоконазолом чи з терапевтичними дозами інших активних інгібіторів ферменту СҮРЗА4 (наприклад ритонавіру, нелінавіру, ітраконазолу) (див. розділ «Способ застосування та дози»).

Одночасне застосування соліфенацулу та сильного інгібітора ферменту СҮРЗА4 протипоказане пацієнтам із тяжкою нирковою або помірно вираженою печінковою недостатністю.

Не досліджували вплив ферментів індукції на фармакокінетику соліфенацулу і його метаболітів, а також дію субстратів СҮРЗА4 з підвищеною спорідненістю та його метаболітів на експозицію соліфенацулу. Оскільки соліфенацин метаболізується ферментом СҮРЗА4, фармакокінетичні взаємодії можливі з іншими субстратами цього ферменту, що мають підвищену спорідненість (наприклад з верапамілом, дилтіаземом), та індукторами ферменту СҮРЗА4 (наприклад з рифампіцином, фенітоїном, карбамазепіном).

#### *Вплив соліфенацулу на фармакокінетику лікарських засобів.*

#### *Пероральні контрацептиви.*

Прийом препаратору ВезикарТМ не впливає на фармакокінетичну взаємодію соліфенацулу з комбінованими пероральними контрацептивами (етинілестрадіол/левоноргестрел).

*Варфарин.*

Прийом препарату ВезикарТМ не впливає на фармакокінетичну взаємодію R-варфарину чи S-варфарину або його вплив на протромбіновий час.

*Дигоксин.*

Прийом препарату ВезикарТМ не впливає на фармакокінетику дигоксина.

## **Особливості застосування**

Перед початком лікування препаратом необхідно встановити імовірність інших причин частого сечовипускання (серцева недостатність або захворювання нирок). Якщо виявлена інфекція сечовивідних шляхів, слід розпочати відповідну антибактеріальну терапію.

Препарат необхідно приймати з обережністю пацієнтам:

- із клінічно значущою обструкцією вихідного отвору сечового міхура, що призводить до ризику затримки сечовипускання;
- зі шлунково-кишковими обструктивними захворюваннями;
- із ризиком зниження моторики шлунково-кишкового тракту;
- із тяжкою нирковою (кліренс креатиніну < 30 мл за хвилину) та помірною печінковою (показник за Чайлдом – П`ю від 7 до 9) недостатністю (див. розділи «Спосіб застосування та дози» та «Фармакокінетика»); дози для цих пацієнтів не мають перевищувати 5 мг;
- при одночасному прийомі сильних інгібіторів CYP3A4, наприклад кетоконазолу (див. розділи «Спосіб застосування та дози» та «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій»);
- із грижею стравохідного отвору діафрагми та/або шлунково-стравохідним рефлюксом та/або тим, хто одночасно приймає лікарські препарати (такі як бісфосфонати), які можуть спричинити або посилити езофагіт;
- вегетативною нейропатією.

У пацієнтів з факторами ризику, такими як раніше зареєстрований синдром подовження інтервалу QT, та гіпокаліємією спостерігалося подовження інтервалу QT і тріпотіння шлуночків (torsade de pointes).

Безпека та ефективність застосування препарату не досліджена для хворих із підвищеною активністю сфинктера нейрогенного походження.

Пацієнтам із рідкісними спадковими формами непереносимості галактози, Lapp-дефіцитом лактази або з порушенням глукозо-галактозної мальабсорбції не слід приймати препарат.

У деяких пацієнтів, які застосовували соліфенацину сукцинат, повідомлялося про ангіоневротичний набряк з обструкцією дихальних шляхів. При виникненні набряку Квінке лікування соліфенацину сукцинатом слід припинити та вжити відповідних заходів або призначити належне лікування.

У деяких пацієнтів, які застосовували соліфенацину сукцинат, спостерігалися анафілактичні реакції. При виникненні анафілактичних реакцій лікування соліфенацином сукцинатом слід припинити та вжити відповідних заходів або призначити належне лікування.

Максимальний ефект препаратору досягається не раніше ніж через 4 тижні.

### **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами**

У зв'язку з тим, що соліфенацин, як і інші антихолінергічні препарати, може спричинити нечіткість зору і нечасто сонливість та підвищену втомлюваність (див. розділ «Побічні ефекти»), прийом препаратору може негативно впливати на здатність керувати автомобілем та іншими механізмами.

### **Застосування у період вагітності або годування груддю**

#### *Vagітність.*

Немає клінічних даних про жінок, які завагітніли під час застосування соліфенацину. Досліди на тваринах не виявили прямої несприятливої дії на фертильність, розвиток ембріона/плода або пологи. Потенційний ризик невідомий. Слід дотримуватися обережності при застосуванні даного препаратору вагітним жінкам.

#### *Годування груддю.*

Немає даних щодо екскреції соліфенацину у грудне молоко. У мишій соліфенацин та/або його метаболіти проникають у молоко і спричиняють дозозалежну недостатність росту у новонароджених мишей. Застосування ВезикаруТМ не рекомендується у період годування груддю.

### **Спосіб застосування та дози**

*Дорослі, включаючи пацієнтів літнього віку:* рекомендована доза – 5 мг препаратору 1 раз на добу. Якщо необхідно, дозу можна підвищити до 10 мг 1 раз на добу.

**Пациєнти з нирковою недостатністю:** не потрібна корекція дози для пацієнтів з помірною та середнього ступеня тяжкості нирковою недостатністю (кліренс креатиніну > 30 мл/хв). Пацієнтам з тяжким ступенем ниркової недостатності (кліренс креатиніну ≤ 30 мл/хв) слід з обережністю застосовувати препарат у дозі не більше ніж 5 мг 1 раз на добу (див. розділ «Фармакокінетика»).

**Пациєнти з печінковою недостатністю:** не потрібна корекція дози для пацієнтів з помірною печінковою недостатністю. Пацієнтам з помірною печінковою недостатністю (показник за Чайлдом - П`ю 7-9) слід приймати препарат з обережністю і не перевищувати дозування 5 мг 1 раз на добу (див. розділ «Фармакокінетика»).

**При застосуванні потужних інгібіторів цитохрому P450 3A4:** максимальна доза препарату ВезикарТМ має бути обмежена до 5 мг при одночасному прийомі з кетоконазолом або терапевтичними дозами інших сильних інгібіторів ізоформи цитохрому CYP3A4, наприклад ритонавіру, нелфінавіру, ітраконазолу (див. розділ «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій»).

Везикар приймати перорально, ковтати таблетки цілими, запиваючи рідиною, незалежно від прийому їжі.

## **Діти**

Не досліджували безпеку та ефективність застосування препарату дітям, тому ВезикарТМ не слід призначати цій категорії пацієнтів.

## **Передозування**

**Симптоми.**

Передозування соліфенацину сукцинату може привести до тяжких антихолінергічних ефектів. Найвища доза соліфенацину сукцинату, прийнята випадково одним пацієнтом, становила 280 мг протягом 5 годин, спостерігалися зміни психічного стану, що не потребували госпіталізації.

**Лікування.**

У разі передозування соліфенацину сукцинату пацієнтові необхідно прийняти активоване вугілля. Може бути корисним промивання шлунка, якщо воно зроблене протягом 1 години після прийому препарату, але не слід викликати блювання.

Щодо інших антихолінергічних ефектів, то симптоми слід лікувати таким чином:

- тяжкі антихолінергічні ефекти з боку центральної нервової системи, такі як галюцинації або підвищена збудливість: лікування фізостигміном або карбахолом;
- судоми або підвищену збудливість: лікування бензодіазепінами;
- недостатність з боку органів дихання: лікування штучна вентиляція легенів;
- тахікардія: лікування бета-блокаторами;
- затримка сечовипускання: лікування
- катетеризація;
- мідріаз: лікування очними краплями, наприклад пілокарпіном, та/або розміщення пацієнта у темній кімнаті.

Як і у разі передозування іншими антихолінергічними засобами, особливу увагу слід приділяти пацієнтам зі встановленим ризиком подовження інтервалу QT (при гіпокаліємії, брадикардії, при одночасному застосуванні препаратів, що спричиняють подовження інтервалу QT) і пацієнтам із захворюваннями серця (ішемія міокарда, аритмії, застійна серцева недостатність).

## **Побічні реакції**

ВезикарТМ може спричинити побічні ефекти, пов'язані з антихолінергічною дією соліфенаціну, які, як правило, слабкі або помірні. Їхня частота залежить від дози препарату.

Найчастіше побічне явище – сухість у роті, що спостерігалася у 11 % пацієнтів, які отримували дозу 5 мг на добу, у 22 % пацієнтів, які отримували 10 мг на добу, у 4 %, які отримували плацебо. Вираженість сухості у роті, як правило, була слабкою, і тільки у поодиноких випадках призводила до припинення лікування. Загалом лікарський препарат досить добре переносився (блізько 99 %), і приблизно 90 % пацієнтів приймали препарат протягом повного періоду дослідження, який тривав 12 тижнів.

У таблиці нижче наведено інші побічні ефекти, зареєстровані при проведенні клінічних досліджень ВезикаруТМ та у післяреєстраційний період.

Класифікація MedDRA	Дуже часто >1/10	Часто> 1/100, <1/10	Нечасто> 1/1000, <1/100	Рідкісні> 1/10000, <1/1000	Дуже рідкісні<1/10000
Інфекції та інвазії			Інфекції сечовивідних шляхів, цистит		

З боку імунної системи				
З боку метаболізму та травлення				
Психічні розлади				Галюцинація, сплутаність, свідомості*
Порушення з боку нервової системи		Сонливість, порушення смаку		Запаморочення*, головний біль*
З боку органів зору	Нечіткість зору	Сухість очей		
З боку серця				
З боку органів дихання, грудної клітки та середостіння		Сухість слизової оболонки носової порожнини		

З боку шлунково-кишкового тракту	Сухість у роті	Запор, нудота, диспепсія, біль у животі	Гастроезофагеальний рефлюкс, сухість у глотці	Непрохідність товстого кишечнику, копростаз, блювання*	
Гепатобіліарні розлади					
З боку шкіри і підшкірних тканин			Сухість шкіри	Свербіж*, висипання*	Мультифореритема*, кропив'янка набряк Кві
З боку опорно-рухового апарату та сполучної тканини					
З боку нирок та сечовивідної системи			Утруднене сечовипускання	Затримка сечовипускання	
Загальні розлади			Підвищена втомлюваність, периферичний набряк		

\*післяреєстраційний період.

### Термін придатності

3 роки.

### **Умови зберігання**

Зберігати у недоступному для дітей місці. Зберігати при температурі не вище 25 °C.

### **Упаковка**

По 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в картонній коробці.

### **Категорія відпуску**

За рецептом.

### **Виробник**

Астеллас Фарма Юроп Б.В., Нідерланди/Astellas Pharma Europe B. V., the Netherlands.

### **Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності**

Хогемат 2, 7942 ДЖ Меппел, Нідерланди/Hogemaat 2, 7942 JG Meppel, the Netherlands.

### **Джерело інструкції**

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).