

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV LIEKU

Silodosin Mylan 4 mg
Silodosin Mylan 8 mg

tvrdé kapsuly

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Silodosin Mylan 4 mg
Každá tvrdá kapsula obsahuje 4 mg silodozínu.
Silodosin Mylan 8 mg
Každá tvrdá kapsula obsahuje 8 mg silodozínu.

Pomocná látka so známym účinkom:

Každá 4 mg tvrdá kapsula obsahuje 0,12 mg sodíka.
Každá 8 mg tvrdá kapsula obsahuje 0,24 mg sodíka.

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Tvrď kapsula.

Silodosin Mylan 4 mg tvrdé kapsuly

Žltá nepriehľadná tvrdá želatínová kapsula, veľkosti 3, s čiernou potlačou „4“ na vrchnáku.

Silodosin Mylan 8 mg tvrdé kapsuly

Biela nepriehľadná tvrdá želatínová kapsula, veľkosti 0, s čiernou potlačou „8“ na vrchnáku.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Terapeutické indikácie

Liečba prejavov a príznakov benígej hyperplázie prostaty (benign prostatic hyperplasia-BHP) u dospelých mužov.

4.2 Dávkovanie a spôsob podávania

Dávkovanie

Odporúčaná dávka je jedna kapsula Silodosinu Mylan 8 mg denne. U osobitných skupín pacientov sa odporúča jedna kapsula Silodosinu Mylan 4 mg denne (pozri nižšie).

Starší ľudia

U starších pacientov nie je potrebná úprava dávky (pozri časť 5.2).

Porucha funkcie obličiek

U pacientov s ľahkou poruchou funkcie obličiek ($CL_{CR} \geq 50$ až ≤ 80 ml/min) nie je potrebná úprava dávky.

U pacientov so stredne ľažkou poruchou funkcie obličiek ($CL_{CR} \geq 30$ až < 50 ml/min) sa odporúča začiatocná dávka 4 mg jedenkrát denne, ktorá sa môže v závislosti od individuálnej odozvy pacienta po jednom týždni liečby zvýšiť na 8 mg jedenkrát denne. Neodporúča sa užívanie lieku u pacientov so závažnou poruchou funkcie obličiek ($CL_{CR} < 30$ ml/min) (pozri časti 4.4 a 5.2).

Porucha funkcie pečene

U pacientov s ľahkou až stredne ľažkou poruchou funkcie pečene nie je potrebná úprava dávky.

Ked'že nie sú k dispozícii žiadne údaje, neodporúča sa užívanie lieku u pacientov s ľažkou poruchou funkcie pečene (pozri časti 4.4 a 5.2).

Pediatrická populácia

Použitie Silodosinu Mylan v tejto indikácii sa netýka pediatrickej populácie.

Spôsob podávania

Perorálne použitie.

Kapsula sa má užívať s jedlom, pokiaľ možno každý deň v rovnakom čase. Kapsula sa nemá rozlomiť ani rozhryznúť, ale má sa prehltnúť celá a pokiaľ možno má sa zapíť pohárom vody.

4.3 Kontraindikácie

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

4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní

Perioperačný syndróm vlajúcej dúhovky (Intraoperative Floppy Iris Syndrome, IFIS)

U niektorých pacientov súčasne alebo v minulosti liečených α_1 -blokátormi sa počas operácie katarakty pozoroval IFIS (variant syndrómu úzkej zrenice). Môže to viest' k zvýšeniu procedurálnych komplikácií počas operácie.

Začatie liečby silodozínom sa u pacientov s plánovanou operáciou katarakty neodporúča. Liečbu α_1 -blokátormi sa odporúča 1 až 2 týždne pred operáciou katarakty prerušiť, ale prínos ani dĺžka prerušenia liečby pred touto operáciou neboli zatial stanovené.

Počas predoperačného vyšetrenia, očný chirurg spolu s oftalmologickým tímom majú vziať do úvahy, že pacient s plánovanou operáciou katarakty je alebo bol liečený silodozínom, aby boli zabezpečené príslušné opatrenia na prípadné zvládnutie IFIS počas operácie.

Ortostatické účinky

Výskyt ortostatických účinkov je u silodozínu veľmi nízky. U jednotlivých pacientov však môže dôjsť k zníženiu krvného tlaku, ktoré vedie v zriedkových prípadoch k synkope. Pri prvých prejavoch ortostatickej hypotenzie (ako je posturálny závrat) si má pacient sadnúť alebo ľahnúť, až kým tieto príznaky nevymiznú. U pacientov s ortostatickou hypotensiou sa liečba silodozínom neodporúča.

Porucha funkcie obličiek

Silodozín sa u pacientov s ľažkou poruchou funkcie obličiek ($CL_{CR} < 30$ ml/min) neodporúča (pozri časti 4.2 a 5.2).

Porucha funkcie pečene

Ked'že nie sú k dispozícii žiadne údaje o pacientoch s ľažkou poruchou funkcie pečene, silodozín sa u týchto pacientov neodporúča (pozri časti 4.2 a 5.2).

Karcinóm prostaty

Ked'že BHP a karcinóm prostaty môžu mať rovnaké príznaky a môžu sa vyskytovať súbežne, pacienti, u ktorých je podezrenie na BHP, sa majú pred začiatím liečby silodozínom vyšetriť, aby sa vylúčil výskyt karcinómu prostaty. Pred začiatkom liečby a následovne v pravidelných intervaloch sa má

vykonávať digitálne rektálne vyšetrenie a v prípade potreby sa má stanoviť hodnota prostatického špecifického antigénu (PSA).

Liečba silodozínom vedie k zníženiu množstva spermíí uvoľnených počas orgazmu, čo môže mať dočasne negatívny vplyv na mužskú fertilitu. Po vysadení silodozínu sa tento účinok stratí (pozri časť 4.8).

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v jednej kapsule, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

4.5 Liekové a iné interakcie

Silodozín sa rozsiahlo metabolizuje, hlavne prostredníctvom CYP3A4, alkoholdehydrogenázy a UGT2B7. Silodozín je tiež substrátom pre P-glykoproteín. Látky, ktoré inhibujú (ako napríklad ketokonazol, itrakonazol, ritonavir alebo cyklosporín) alebo indukujú (ako napríklad rifampicín, barbituráty, karbamazepín, fenytoín) tieto enzýmy a transportné proteíny môžu mať vplyv na plazmatické koncentrácie silodozínu a jeho aktívneho metabolitu.

Alfa-blokátory

O bezpečnom používaní silodozínu v spojení s inými antagonistami α -adrenoreceptorov neexistujú dostatočné informácie. Preto sa neodporúča súbežné používanie iných antagonistov α -adrenoreceptorov.

Inhibítory CYP3A4

V interakčnej štúdii bolo pri súbežnom podávaní silného inhibítora CYP3A4 (400 mg ketokonazolu) pozorované 3,7-násobné zvýšenie maximálnych plazmatických koncentrácií silodozínu a 3,1-násobné zvýšenie expozície (t. j. AUC) silodozínu. Súbežné užívanie so silnými inhibítormi CYP3A4 (ako sú ketokonazol, itrakonazol, ritonavir alebo cyklosporín) sa neodporúča.

Pri súbežnom podávaní silodozínu so stredne silným inhibítorm CYP3A4, ako je diltiazém, sa pozorovalo približne 30 % zvýšenie AUC silodozínu, ale hodnota C_{max} a polčas zostali nezmenené.

Táto zmena nie je klinicky významná a úprava dávky nie je potrebná.

Inhibítory PDE-5

Minimálne farmakodynamické interakcie boli pozorované medzi silodozínom a maximálnymi dávkami sildenafilem alebo tadalafilom. V placebo kontrolovanej štúdii u 24 pacientov vo veku 45-78 rokov užívajúcich silodozín nevyvolalo súbežné podávanie 100 mg sildenafilem alebo 20 mg tadalafilu žiadne klinicky významné priemerné poklesy systolického ani diastolického krvného tlaku meraného ortostatickými testami (v stoji oproti v ľahu). U pacientov starších ako 65 rokov boli priemerné poklesy v rôznych časových bodoch v rozmedzí 5 až 15 mmHg (systolický tlak) a 0 až 10 mmHg (diastolický tlak). Pozitívne výsledky ortostatických testov boli pri súbežnom podávaní len o málo častejšie, nevyskytla sa však žiadna symptomatická ortostáza ani závraty. Pacientov užívajúcich inhibítory PDE-5 súbežne so silodozínom je potrebné sledovať ohľadne prípadných nežiaducích účinkov.

Antihypertenzíva

V programe klinickej štúdie podstupovalo mnoho pacientov súbežnú liečbu antihypertenzívmi (prevažne látikami pôsobiacimi na renín-angiotenzínový systém, beta-blokátormi, antagonistami vápnika a diuretikami) bez zvýšenia výskytu ortostatickej hypotenzie. Napriek tomu sa má pri začatí súbežného používania s antihypertenzívmi postupovať opatrne a u pacientov sa majú sledovať prípadné nežiaduce účinky.

Digoxín

Ustálené hladiny digoxínu, substrátu P-glykoproteínu, neboli významne ovplyvnené pri súbežnom podávaní s 8 mg silodozínu jedenkrát denne. Úprava dávky nie je potrebná.

4.6 Fertilita, gravidita a laktácia

Gravidita a dojčenie

Neaplikovateľné, keďže silodozín je určený len pre pacientov mužského pohlavia.

Fertilita

V klinických štúdiách bola počas liečby silodozínom v dôsledku farmakodynamických vlastností silodozínu pozorovaná ejakulácia so zníženým množstvom spermí alebo bez spermí (pozri časť 4.8). Pred začatím liečby má byť pacient informovaný o možnosti výskytu takého účinku, ktorý má dočasný negatívny vplyv na mužskú fertilitu.

4.7 Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje

Silodosin Mylan má malý alebo mierny vplyv na schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje. Pacientov treba informovať o možnom výskytu príznakov spojených s posturálnou hypotensiou (ako sú závraty) a že pri vedení vozidiel a obsluhovaní strojov majú byť opatrní, pokým nezistia, ako na nich silodozín pôsobí.

4.8 Nežiaduce účinky

Súhrn bezpečnostného profilu

Bezpečnosť silodozínu sa hodnotila v štyroch dvojito zaslepených kontrolovaných klinických štúdiach fázy II – III (v ktorých 931 pacientov dostávalo 8 mg silodozínu jedenkrát denne a 733 pacientov dostávalo placebo) a v dvoch dlhodobých otvorených predĺžených štúdiach. Silodozín bol v dávke 8 mg jedenkrát denne podávaný celkom 1 581 pacientom vrátane 961 pacientov, ktorí silodozín užívali najmenej 6 mesiacov a 384 pacientov, ktorí ho užívali 1 rok.

Pri užívaní silodozínu v placebom kontrolovaných klinických štúdiach a počas jeho dlhodobého užívania boli najčastejšie hlásenými nežiaducimi účinkami poruchy ejakulácie ako retrográdna ejakulácia a anejakulácia (znižený objem ejakulátu alebo bez ejakulátu), s frekvenciou výskytu 23 %. Tento nežiaduci účinok môže dočasne ovplyvniť mužskú fertilitu. V priebehu niekoľkých dní po vysadení liečby sa stav upraví (pozri časť 4.4).

Tabuľkový zoznam nežiaducich reakcií

Nežiaduce účinky uvedené v tabuľke nižšie, ktoré boli hlásené vo všetkých klinických štúdiach a zo skúsenosti z celého sveta po uvedení lieku na trh, pre ktoré existuje primeraný kauzálny vzťah, sú zoradené podľa tried orgánových systémov a frekvencie výskytu podľa databázy MedDRA: veľmi časté ($\geq 1/10$); časté ($\geq 1/100$ až $< 1/10$); menej časté ($\geq 1/1\ 000$ až $< 1/100$); zriedkavé ($\geq 1/10\ 000$ až $< 1/1\ 000$); veľmi zriedkavé ($< 1/10\ 000$); neznáme (z dostupných údajov). V rámci jednotlivých skupín frekvencií sú pozorované nežiaduce účinky usporiadané v poradí klesajúcej závažnosti.

	<i>Veľmi časté</i>	<i>Časté</i>	<i>Menej časté</i>	<i>Zriedkavé</i>	<i>Veľmi zriedkavé</i>	<i>Neznáme</i>
<i>Poruchy imunitného systému</i>					alergické reakcie vrátane opuchu tváre, opuchnutého jazyka a faryngeálneho edému ¹	
<i>Psychické poruchy</i>			znížené libido			
<i>Poruchy nervového systému</i>		závraty		synkopa strata vedomia ¹		

<i>Poruchy srdca a srdcovej činnosti</i>			tachykardia ¹	palpitácie ¹		
<i>Poruchy ciev</i>		ortostatická hypotenzia	hypotenzia ¹			
<i>Poruchy dýchacej sústavy, hrudníka a mediastína</i>		upchatý nos				
<i>Poruchy gastrointestinálneho traktu</i>		hnačka	nevoľnosť sucho v ústach			
<i>Poruchy pečene a žlčových ciest</i>			výsledky pečeňových testov ¹			
<i>Poruchy kože a podkožného tkaniva</i>			kožná vyrážka ¹ , pruritus ¹ urtikária ¹ lieková erupcia ¹			
<i>Poruchy reprodukčného systému a prsníkov</i>	poruchy ejakulácie vrátane retrográdnej ejakulácie, anejakulácia		erektilná dysfunkcia			
<i>Úrazy, otravy a komplikácie liečebného postupu</i>						peroperačný syndróm vlajúcej dúhovky

1 – nežiaduce reakcie zo spontánnych hlásení z celého sveta po uvedení lieku na trh (frekvencie boli vypočítané z udalostí hlásených v neintervenčných štúdiách a klinických skúšaniach fázy I - IV).

Popis vybraných nežiaducich reakcií

Ortostatická hypotenzia

Výskyt ortostatickej hypotenzie v placebom kontrolovaných klinických štúdiách bol pri podávaní silodozínu 1,2 % a pri podávaní placebo 1,0 %. Ortostatická hypotenzia môže niekedy viesť k synkope (pozri časť 4.4).

Perioperačný syndróm vlajúcej dúhovky (Intraoperative Floppy Iris Syndrome-IFIS)

Počas operácie katarakty bol pozorovaný IFIS (pozri časť 4.4).

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](#).

4.9 Predávkovanie

Silodozín sa vyskúšal u zdravých mužov pri dávkach až do 48 mg/deň. Nežiaducim účinkom limitujúcim dávku bola posturálna hypotenzia. Krátko po užíti lieku sa môže zvážiť vyvolanie vracania alebo výplach žaludka. V prípade, ak predávkovanie silodozínom spôsobí hypotenziu, je potrebné poskytnúť kardiovaskulárnu podpornú liečbu. Keďže silodozín je vo veľkej miere viazaný na proteíny (96,6 %), je nepravdepodobné, že by dialýza bola významným prínosom.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Farmakoterapeutická skupina: Urologiká, antagonisti alfa-adrenergických receptorov, ATC kód: G04CA04.

Mechanizmus účinku

Silodozín je vysokoselektívny na α_{1A} -adrenoreceptory, ktoré sa nachádzajú predovšetkým v ľudskej prostate, báze močového mechúra, krčku močového mechúra, puzdre prostaty a v prostatickej časti močovej trubice. Blokáda α_{1A} -adrenoreceptorov spôsobuje relaxáciu hladkého svalstva v týchto tkanicích a znížuje tak odpor výstupu močového mechúra bez vplyvu na kontraktilitu hladkého svalstva detruzoru. To spôsobuje zlepšenie ako plniacich (iritačných), tak aj vyprázdnovacích (obštrukčných) príznakov (príznaky dolných močových ciest, lower urinary tract symptoms, LUTS) súvisiacich s benignou hyperpláziou prostaty.

Silodozín má značne nižšiu afinitu k α_{1B} -adrenoreceptorom, ktoré sa nachádzajú predovšetkým v kardiovaskulárnom systéme. In vitro bolo preukázané, že pomer viazania silodozínu na receptory $\alpha_{1A}:\alpha_{1B}$ (162:1) je extrémne vysoký.

Klinická účinnosť a bezpečnosť

V dvojito zaslepenej, placebom kontrolovanej klinickej štúdie fázy II, zisťujúcej výšku dávky, v ktorej bolo podávaných 4 alebo 8 mg silodozínu jedenkrát denne, bolo pozorované výraznejšie zlepšenie skóre indexu symptómov podľa Americkej urologickej asociácie (*American Urologic Association, AUA*) pre 8 mg silodozínu ($-6,8 \pm 5,8$; n = 90; p = 0,0018) a 4 mg silodozínu ($-5,7 \pm 5,5$; n = 88; p = 0,0355) v porovnaní s placebom ($-4,0 \pm 5,5$, n = 83).

V dvoch placebom kontrolovaných klinických štúdiach fázy III prevedených v Spojených Štátoch Amerických a v jednej placebom a aktívne kontrolovanej klinickej štúdie prevedenej v Európe bolo viac ako 800 pacientom so stredne závažnými až závažnými príznakmi BHP (začiatočná hodnota Medzinárodného skóre prostatických symptómov, *International Prostate Symptom Score, IPSS* ≥ 13) podávaných 8 mg silodozínu jedenkrát denne. Vo všetkých štúdiách boli pacienti bez odozvy na placebo počas 4-týždňovej úvodnej fázy s placebom randomizovaní na liečbu skúšaným liekom.

Vo všetkých štúdiách mali pacienti liečením silodozínom výraznejšie zníženie ako plniacich (iritačných), tak aj vyprázdnovacích (obštrukčných) príznakov BHP v porovnaní s placebom, ako bolo stanovené po 12 týždňoch liečby. Údaje pozorované u populácií všetkých randomizovaných pacientov (*Intent-to-treat*) v jednotlivých štúdiach sú uvedené nižšie:

Štúdia	Liečebná skupina	Počet pacientov	Celkové skóre podľa IPSS			Iritačné príznaky podľa IPSS		Obštrukčné príznaky podľa IPSS	
			Začiatočná hodnota ($\pm SD$)	Zmena v porovnaní so začiatočnou hodnotou	Rozdiel (95 % IS) oproti placebu	Zmena v porovnaní so začiatočnou hodnotou	Rozdiel (95 % IS) oproti placebu	Zmena v porovnaní so začiatou očnou hodnotou	Rozdiel (95 % IS) oproti placebu

US-1	Silodozín Placebo	233 228	22 ± 5 21 ± 5	-6,5 -3,6	-2,8* (-3,9, - 1,7)	-2,3 -1,4	-0,9* (-1,4, - 0,4)	-4,2 -2,2	-1,9* (-2,6, - 1,2)
US-2	Silodozín Placebo	233 229	21 ± 5 21 ± 5	-6,3 -3,4	-2,9* (-4,0, - 1,8)	-2,4 -1,3	-1,0* (-1,5, - 0,6)	-3,9 -2,1	-1,8* (-2,5, - 1,1)
Európa	Silodozín	371	19 ± 4	-7,0	-2,3* (-3,2, - 1,4)	-2,5	-0,7° (-1,1, - 0,2)	-4,5	-1,7* (-2,2, - 1,1)
	Tamsulozín	376	19 ± 4	-6,7	-2,0* (-2,9, - 1,1)	-2,4	-0,6° (-1,1, - 0,2)	-4,2	-1,4* (-2,0, - 0,8)
	Placebo	185	19 ± 4	-4,7		-1,8		-2,9	

* p<0.001 v porovnaní s placebom; ° p =0.002 v porovnaní s placebom

V aktívne kontrolovanej klinickej štúdii prevedenej v Európe sa 8 mg silodozínu jedenkrát denne neprekázalo ako menejcenné v porovnaní so 0,4 mg tamsulozínu jedenkrát denne: prispôsobený priemerný rozdiel (95 % IS) v celkovom skóre IPSS medzi liečbami bol u populácie spĺňajúcej podmienky protokolu (*per-protocol*) 0,4 (-0,4 až 1,1). Miera odozvy (t. j. zlepšenie celkového skóre IPSS aspoň o 25 %) bola značne vyšia v skupine liečenej silodozínom (68 %) a tamsulozínom (65 %) v porovnaní s placebom (53 %).

V dlhodobej otvorenej predĺženej fáze týchto kontrolovaných štúdií bol pacientom podávaný silodozín po dobu až 1 roka. Zlepšenie príznakov vyvolané liečbou silodozínom v 12 týždni liečby bolo udržiavané počas 1 roka.

Vo fáze IV klinického skúšania vykonaného v Európe u pacientov s priemerným celkovým vstupným skóre IPSS 18,9 bodu, malo 77,1 % pacientov odozvu na silodozín (posudzované zmenou východiskového stavu v celkovom skóre IPSS aspoň o 25 %). Približne polovica pacientov hlásila zlepšenie najviac obtiažujúcich príznakov udávaných na začiatku (tj. nočné močenie, frekvencia močenia, oslabenie prúdu pri močení, nutkanie na močenie, prerušované močenie a neúplné vyprázdňovanie), čo bolo vyhodnotené prostredníctvom ICS – male dotazníka.

V žiadnej klinickej štúdii prevedenej so silodozínom nebolo pozorované významné zníženie krvného tlaku meraného v ľahu.

Silodozín podávaný v dávke 8 mg a 24 mg jedenkrát denne nemal žiadny štatisticky významný účinok na intervale EKG a srdcovú repolarizáciu primerane k placebu.

Pediatrická populácia

Európska agentúra pre lieky udela výnimku z povinnosti predložiť výsledky štúdií so silodozínom vo všetkých podskupinách pediatrickej populácie s BHP (informácie o použití v pediatrickej populácii, pozri časť 4.2).

5.2 Farmakokinetické vlastnosti

Farmakokinetika silodozínu a jeho hlavných metabolítov boli vyhodnocované u dospelých mužov s BHP alebo bez nej po jednorázovom podaní a po viacnásobných podaniach v rozsahu denných dávok od 0,1 mg do 48 mg. Farmakokinetika silodozínu je lineárna v celom tomto rozsahu dávok. Expozícia hlavnému metabolitu v plazme, silodozín-glukuronidu (KMD-3213G), je v ustálenom stave asi 3-násobne vyšia v porovnaní s východiskovou látkou. Silodozín dosiahne ustálené hladiny po 3 dňoch liečby, respektíve jeho glukuronid po 5 dňoch liečby.

Absorpcia

Perorálne podávaný silodozín sa dobre vstrebáva a jeho absorpcia je priamo úmerná dávke. Absolútna biologická dostupnosť je približne 32 %.

In vitro štúdia s bunkami Caco-2 preukázala, že silodozín je substrátom P-glykoproteínu.

Jedlo znižuje hodnotu C_{max} o približne 30 %, hodnotu t_{max} zvyšuje o približne 1 hodinu a má slabý účinok na AUC.

U zdravých mužov cielovej vekovej kategórie ($n = 16$, priemerný vek 55 ± 8 rokov) boli po perorálnom 7-dňovom podávaní dávky 8 mg jedenkrát denne hned po raňajkách získané tieto farmakokinetické parametre: $C_{max} 87 \pm 51$ ng/ml (SD), $t_{max} 2,5$ hodín (rozsah 1,0 – 3,0), AUC 433 ± 286 ng • h/ml.

Distribúcia

Distribučný objem silodozínu je 0,81 l/kg a na plazmatické proteíny sa viaže na 96,6 %. Do krvniek sa nedistribuuje. Viazanie silodozín-glukuronidu na proteíny je 91 %.

Biotransformácia

Silodozín sa extenzívne metabolizuje glukuronidáciou (UGT2B7), prostredníctvom enzymov alkohol- a aldehyddehydrogenázy a oxidáciou, hlavne prostredníctvom CYP3A4. Hlavný metabolit v plazme, glukuronidový konjugát silodozínu (KMD-3213G), ktorý sa preukázal byť účinným *in vitro*, má predĺžený polčas (približne 24 hodín) a dosahuje približne štyrikrát vyššie plazmatické koncentrácie ako silodozín. Údaje *in vitro* naznačujú, že silodozín nemá schopnosť inhibovať alebo indukovať enzymové systémy cytochrómu P450.

Eliminácia

Po perorálnom podaní silodozínu označeného ^{14}C sa po 7 dňoch dostáva približne 33,5 % rádioaktivity do moču a 54,9 % do stolice. Celotelový klírens silodozínu bol približne 0,28 l/h/kg. Silodozín sa vyučuje prevažne vo forme metabolítov, veľmi malé množstvo lieku sa v nezmenenej forme dostáva do moču. Terminálny polčas východiskového lieku a jeho glukuronidu je približne 11 a 18 hodín.

Osobitné skupiny

Starší ľudia

Expozícia silodozínu a jeho hlavným metabolítom sa vekom významne nemení, a to ani u pacientov vo veku viac ako 75 rokov.

Pediatrická populácia

Silodozín nebola u pacientov mladších ako 18 rokov hodnotený.

Porucha funkcie pečene

V štúdiu s podaním jednej dávky zostala farmakokinetika silodozínu u deviatich pacientov so stredne ťažkou poruchou funkcie pečene (Child-Pughove skóre 7 až 9) v porovnaní s deviatimi zdravými dobrovoľníkmi nezmenená. Výsledky tejto štúdie je potrebné interpretovať opatrne, keďže zúčastnení pacienti mali normálne biochemické hodnoty poukazujúce na normálnu metabolickú funkciu a do skupiny pacientov so stredne ťažkou poruchou funkcie pečene boli zaradení na základe ascites a hepatálnej encefalopatie.

Farmakokinetika silodozínu nebola skúmaná u pacientov s ťažkou poruchou funkcie pečene.

Porucha funkcie obličiek

V štúdiu s podaním jednej dávky viedla expozičia silodozínu (neviazanému) u pacientov s ťahkom ($n = 8$) a stredne ťažkou poruchou funkcie obličiek ($n = 8$) v priemere k zvýšeniu hodnôt C_{max} (1,6-násobne) a AUC (1,7-násobne) v porovnaní s dobrovoľníkmi s normálou funkciou obličiek ($n = 8$). U pacientov s ťažkou poruchou funkcie obličiek ($n = 5$) bolo zvýšenie expozičie pre hodnotu C_{max} 2,2-násobné pre hodnotu AUC 3,7-násobné. Zvýšená bola aj expozičia hlavným metabolítom, silodozín-glukuronidu a KMD-3293.

Sledovanie plazmatickej hladiny v klinickej štúdie fázy III preukázalo, že po 4 týždňoch liečby sa hladina celkového silodozínu u pacientov s miernou poruchou funkcie ($n = 70$) v porovnaní s pacientmi

s normálnou funkciou obličiek (n = 155) nezmenila, kým u pacientov so stredne t'ažkou poruchou funkcie sa hladina v priemere zdvojnásobila (n = 7).

Posúdenie údajov o bezpečnosti u pacientov zúčastnených vo všetkých klinických štúdiách nenaznačuje, že by ľahká porucha funkcie obličiek (n = 487) predstavovala počas liečby silodozínom ďalšie bezpečnostné riziko (ako je zvýšenie výskytu závratov alebo ortostatickej hypotenzie) v porovnaní s pacientmi s normálnou funkciou obličiek (n = 955). Preto u pacientov s ľahkou poruchou funkcie obličiek nie je potrebné dávku upravit⁷. Ked'že skúsenosti u pacientov so stredne t'ažkou poruchou funkcie obličiek (n = 35) sú obmedzené, odporúča sa nižšia začiatočná dávka 4 mg. U pacientov s t'ažkou poruchou funkcie obličiek sa podávanie Silodosinu Mylan neodporúča.

5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti

Predklinické údaje získané na základe obvyklých farmakologických štúdií bezpečnosti, karcinogénneho, mutagénneho a teratogénneho potenciálu neodhalili žiadne osobitné riziko pre ľudí. Účinky na zvieratách (pôsobiace na štítnu žľazu hlodavcov) sa pozorovali iba pri expozíciah považovaných za dostatočne vyššie, ako je maximálna expozícia u ľudí, čo poukazuje na malý význam týchto zistení pre klinické použitie.

U samcov potkanov bola pozorovaná znížená fertilita ako následok expozícií, ktoré boli približne dvojnásobkom expozície pri maximálnej odporúčanej dávke u ľudí. Pozorovaný účinok bol zvratný.

6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

6.1 Zoznam pomocných látok

Obsah kapsuly

manitol (E421)
predželatínovaný (kukuričný) škrob
laurylsulfát sodný
glyceroldibehenát (E471)

Obal kapsuly

Silodosin Mylan 4 mg tvrdé kapsuly
želatína
oxid titaničitý (E171)
žltý oxid železitý (E172)

Silodosin Mylan 8 mg tvrdé kapsuly

želatína
oxid titaničitý (E171)

Čierna potlač:

šelak (E904)
propylénglykol (E1520)
amoniak, koncentrovaný roztok (E527)
čierny oxid železitý (E172)
hydroxid draselný (E525)

6.2 Inkompatibility

Neaplikovateľné.

6.3 Čas použiteľnosti

3 roky

6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne teplotné podmienky na uchovávanie.
Uchovávajte v pôvodnom obale na ochranu pred svetlom.

6.5 Druh obalu a obsah balenia

Kapsuly sa dodávajú v hliníkových -PVC/PE/PVDC blistroch, balených do krabičiek.

Silodosin Mylan 4 mg:
Balenia po 10, 30 a 100 tvrdých kapsúl.

Silodosin Mylan 8 mg:
Balenia po 30, 50 a 100 tvrdých kapsúl.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu

Žiadne zvláštne požiadavky na likvidáciu.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Mylan Ireland Limited
Unit 35/36 Grange Parade
Baldoyle Industrial Estate
Dublin 13
Írsko

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLA

Silodosin Mylan 4 mg: 77/0120/19-S
Silodosin Mylan 8 mg: 77/0121/19-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDLŽENIA REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 7. mája 2019

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

03/2021