

Písomná informácia pre používateľa

Aristissa 5 mg filmom obalené tablety Aristissa 10 mg filmom obalené tablety

solifenacínium-sukcinát

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete užívať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké príznaky ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

V tejto písomnej informácii sa dozviete:

1. Čo je Aristissa a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Aristissu
3. Ako užívať Aristissu
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Aristissu
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je Aristissa a na čo sa používa

Liečivo lieku Aristissa patrí do skupiny anticholinergík. Tieto lieky sa používajú na zníženie aktivity príliš aktívneho (hyperaktívneho) močového mechúra. Výsledkom je, že dokážete vydržať dlhšie, pokým budete mať potrebu ísiť na toaletu a váš močový mechúr bude schopný udržať väčšie množstvo moču.

Aristissa sa používa na liečbu príznakov stavu nazývaného hyperaktívny močový mechúr. Tieto príznaky zahŕňajú: silnú a náhlu nutkavú potrebu močiť bez predchádzajúceho varovného signálu, častú potrebu močiť alebo pomočenie sa, pretože ste nestihli dôjsť včas na toaletu.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Aristissu

Neužívajte Aristissu

- ak ste precitlivený (alergický) na solifenacín alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6),
- ak nie ste schopný močiť alebo úplne vyprázdní močový mechúr (retencia moču),
- ak máte závažné žalúdočné alebo črevné problémy (vrátane toxickeho megakolónu, komplikácie spojenej so zápalom hrubého čreva (ulceróznou kolítidou)),
- ak trpíte ochorením svalov nazývaným myastenia gravis, ktorá môže spôsobiť extrémne ochabnutie niektorých svalov,
- ak trpíte vysokým vnútročným tlakom s postupnou stratou zraku (glaukóm),
- ak podstupujete dialýzu,
- ak trpíte závažným ochorením pečene,
- ak trpíte závažným ochorením obličiek alebo stredne závažným ochorením pečene A súbežne užívate lieky, ktoré môžu znížiť vylučovanie lieku Aristissa z tela (napr. ketokonazol). Váš lekár alebo lekárnik vás v takom prípade bude o tom informovať.

Ak sa vás týka alebo v minulosti sa vás týkal niektorý zo stavov uvedených vyššie, povedzte to svojmu lekárovi predtým, ako začnete užívať liek Aristissa.

Upozornenia a opatrenia

Obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika predtým, ako začnete užívať Aristissu

- ked' máte t'ažkosti s vyprázdením močového mechúra (obštrukcia močového mechúra) alebo máte problémy s močením (napr. slabý prúd moču). Riziko hromadenia moču v mechúre (retencia moču) je oveľa väčšie.
- ked' máte t'ažkosti s priechodnosťou tráviaceho traktu (zápcha).
- ked' sa u vás vyskytuje riziko zníženej aktivity tráviaceho traktu (pohyby žalúdka a črev). Váš lekár vás bude o tom informovať.
- ked' máte závažné ochorenie obličiek.
- ked' máte stredne závažné ochorenie pečene.
- ked' máte časť žalúdka vysunutú cez bránicu do hrudníka (hiátovú prietruž) alebo pálenie záhy.
- ked' máte nervovú poruchu (autonómna neuropatia).

Ak sa vás týka alebo v minulosti sa vás týkal niektorý zo stavov uvedených vyššie, povedzte to svojmu lekárovi predtým, ako začnete užívať liek Aristissa.

Pred začiatkom liečby liekom Aristissa vás lekár vyšetri, aby zistil, či nie sú iné príčiny vášho častého močenia (napríklad srdcové zlyhávanie (neschopnosť srdca pumpovať krv v požadovanom množstve) alebo ochorenie obličiek). Ak máte infekciu močových ciest, váš lekár vám predpíše antibiotikum (liek proti určitým bakteriálnym infekciám).

Deti a dospevajúci

Liek Aristissa nemajú užívať deti alebo dospevajúci mladší ako 18 rokov.

Iné lieky a Aristissa

Ak teraz užívate alebo ste v poslednom čase uživali, či práve budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

Je mimoriadne dôležité, aby ste oznámili svojmu lekárovi, ak užívate:

- iné anticholinergické lieky, pretože účinky a vedľajšie účinky oboch liekov sa môžu zosilniť.
- cholinergiká, ktoré môžu znižovať účinok lieku Aristissa.
- liečivá, ako metoklopramid a cisaprid, ktoré urýchľujú pohyb potravy tráviacim traktom. Aristissa môže znižovať ich účinok.
- liečivá ako ketokonazol, ritonavir, nelfinavir, itrakonazol, verapamil a diltiazem znižujúce rýchlosť, ktorou sa liek Aristissa odstraňuje z tela.
- liečivá ako rifampicín, fenytoín a karbamazepín, ktoré môžu urýchľovať odstraňovanie lieku Aristissa z tela.
- liečivá, ako sú bisfosfonáty, ktoré môžu spôsobiť alebo zhoršiť zápal pažeráka (ezofagitídu).

Aristissa a jedlo a nápoje

Liek Aristissa môžete užívať podľa vášho uváženia s jedlom alebo nezávisle od jedla.

Tehotenstvo a dojčenie

Ak ste tehotná alebo dojčite, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotniet', poraďte sa so svojím lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete užívať tento liek.

Ak ste tehotná, neužívajte liek Aristissa, pokiaľ to nie je výslovne nevyhnutné.

Neužívajte liek Aristissa, ak dojčite, keďže solifenacín môže prechádzať do materského mlieka.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Aristissa môže spôsobať rozmazené videnie a niekedy ospalosť alebo únavu. Ak sa u vás vyskytnú tieto vedľajšie účinky, nevedťte vozidlo a ani neobsluhujte stroje.

Aristissa obsahuje laktózu

Každá Aristissa 5 mg filmom obalená tableta obsahuje 105 mg laktózy. Každá Aristissa 10 mg filmom obalená tableta obsahuje 209 mg laktózy.

Ak vám váš lekár povedal, že neznášate niektoré cukry, kontaktujte svojho lekára pred užitím tohto lieku.

3. Ako užívať Aristissu

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika.

Tableta sa má prehltnúť vcelku a zapíť tekutinou. Tabletu nežujte. Môžete ju užívať podľa vlastného uváženia – s jedlom alebo nezávisle od jedla..

Odporúčaná dávka je 5 mg jedenkrát denne, pokial' vám lekár nepredpíše dávku 10 mg jedenkrát denne.

Aristissu 10 mg filmom obalené tablety možno rozdeliť na rovnaké dávky.

Ak užijete viac lieku Aristissa, ako máte

Ak ste užili príliš veľa lieku Aristissa alebo ak náhodne užije Aristissu dieťa, bezodkladne sa porad'te s lekárom alebo lekárnikom.

Príznakom predávkovania môže byť: bolest' hlavy, sucho v ústach, závrat, ospalosť a rozmazané videnie, vnímanie vecí, ktoré v skutočnosti nie sú (halucinácie), výrazné podráždenie, záchvat (kŕče), problémy s dýchaním, zrýchlený pulz (tachykardia), hromadenie moču v močovom mechúre (retencia moču), rozšírenie zreníc (mydriáza).

Ak zabudnete užiť liek Aristissa

Ak ste zabudli užiť tabletu vo zvyčajnom čase, užite ju hned', ako si spomeniete, ale nie v prípade, ak je už čas na užitie ďalšej dávky. Nikdy neužívajte viac ako jednu dávku denne. V prípade pochybností sa vždy opýtajte svojho lekára alebo lekárnika.

Ak prestanete užívať liek Aristissa

Ak prestanete užívať liek Aristissa, príznaky hyperaktívneho močového mechúra sa môžu znova objaviť alebo zhoršiť. Vždy sa porad'te so svojím lekárom, ak uvažujete o ukončení liečby.

Ak máte ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

V prípade výskytu alergického záchvatu alebo závažnej kožnej reakcie (napr. pluzgiere alebo olupovanie kože), musíte o tom okamžite povedať svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

Angioedém (alerгická kožná reakcia, ktorej výsledkom je opuch tkaniva tesne pod povrchom kože) so zúžením dýchacích ciest (ťažkosti s dýchaním) bol hlásený u niektorých pacientov užívajúcich solifenacínium-sukcinát (Aristissa). **Pri výskytu angioedému** sa má užívanie solifenacínium-sukcinátu (Aristissa) okamžite ukončiť a má byť podaná vhodná liečba a/alebo prijaté vhodné opatrenia.

Aristissa môže spôsobovať ďalšie vedľajšie účinky:

Veľmi časté (môžu sa vyskytnúť u viac ako 1 z 10 pacientov):

- sucho v ústach.

Časté (môžu sa vyskytnúť až u 1 z 10 pacientov):

- rozmazané videnie,
- zápcha, nutkanie na vracanie, poruchy trávenia s príznakmi ako pocit plnosti žalúdka, bolest' brucha, grganie, nevoľnosť a pálenie záhy (dyspepsia), nepríjemný pocit v bruchu.

Menej časté (môžu sa vyskytnúť až u 1 zo 1 00 pacientov):

- infekcia močových ciest, infekcia močového mechúra,
- ospalosť,
- porucha vnímania chuti (dysgeúzia),
- suché (podráždené) oči,
- suché nosové priechody,
- refluxná choroba (mimovoľný návrat kyslého obsahu žalúdka do pažeráka),
- sucho v hrdle,
- suchá koža,
- ťažkosti s močením,
- únava,
- hromadenie tekutiny v spodnej časti nôh (opuch).

Zriedkavé (môžu sa vyskytnúť až u 1 z 1 000 pacientov):

- hromadenie veľkého množstva stvrdnutej stolice v hrubom čreve (fekálne upchanie),
- hromadenie moču v močovom mechúre v dôsledku stáženého vyprázdňovania (retencia moču),
- závrat, bolest' hlavy,
- vracanie,
- svrbenie, vyrážka.

Veľmi zriedkavé (môžu sa vyskytnúť až u 1 z 10 000 pacientov):

- halucinácie, zmätenosť,
- alergická vyrážka.

Neznáme (časť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov):

- zníženie chuti do jedla, vysoká koncentrácia draslíka v krvi, ktorá môže spôsobiť neprimeraný rytmus tlkotu srdca,
- zvýšenie tlaku v očiach,
- zmeny v elektrickej aktivite srdca (EKG), nepravidelný srdcový rytmus, pocit búšenia srdca, zrýchlenie srdcového rytmu,
- poruchy hlasu,
- porucha funkcie pečene,
- svalová slabosť,
- porucha funkcie obličiek.

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na [národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V](#). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať Aristissu

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Neužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na škatuľke po EXP. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Neexistujú žiadne zvláštne opatrenia na uchovávanie.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo liek Aristissa obsahuje

- Liečivo je solifenacínium-sukcinát.
- Každá 5 mg tableta lieku Aristissa obsahuje 5 mg solifenacínium-sukcinátu.
- Každá 10 mg tableta lieku Aristissa obsahuje 10 mg solifenacínium-sukcinátu.
- Ďalšie zložky sú kukuričný škrob, laktóza, hypromelóza (E 464), stearát horečnatý, oxid kremičitý, makrogol, mastenec, oxid titaničitý (E 171) a oxid železitý (E 172).

Ako vyzerá liek Aristissa a obsah balenia

Aristissa 5 mg tablety sú okrúhle svetloružové filmom obalené tablety s priemerom približne 6,4 mm. Aristissa 10 mg tablety sú okrúhle a svetloružové filmom obalené tablety s priemerom približne 9 mm s deliacou ryhou.

Aristissa 5 mg filmom obalené tablety sa dodávajú v blistroch v balení po 10, 30, 50, 90 alebo 100 filmom obalených tabliet.

Aristissa 10 mg filmom obalené tablety sa dodávajú v blistroch v balení po 20, 30, 50, 90 alebo 100 filmom obalených tabliet.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca

Aristo Pharma GmbH
Wallenroder Straße 8–10
13435 Berlín
Nemecko

Tento liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru pod nasledovnými názvami:

Solifenacina Aristo	Portugalsko
Solifenacin Aristo 5 mg Filmtabletten	Rakúsko
Solifenacin Aristo 10 mg Filmtabletten	
Solifenacin Aristo 5 mg Filmtabletten	Nemecko
Solifenacin Aristo 10 mg Filmtabletten	
Solifenacina Aristo	Taliiansko
Solifenacinesuccinaat Aristo 5 mg filmomhulde tabletten	Holandsko
Solifenacinesuccinaat Aristo 10 mg filmomhulde tabletten	
Solifenacin succinate Aristo 5 mg film-coated tablets	Spojené kráľovstvo
Solifenacin succinate Aristo 10 mg film-coated tablets	
Solifenacina Aristo 5 mg comprimidos recubiertos con pelicula EFG	Španielsko
Solifenacina Aristo 10 mg comprimidos recubiertos con pelicula EFG	
Solifenacin Aristo	Nórsko
Solifenacin Aristo 5 mg comprimate filmate	Rumunsko
Solifenacin Aristo 10 mg comprimate filmate	
Aristissa	Česká republika
Solifenacina Aristo	Švédsko
Aristissa	Slovenská republika
Solifenacina Aristo	Dánsko
Solifenacin Aristo 5 mg film-coated tablets	Írsko

Solifenacin Aristo 10 mg film-coated tablets	
Belaristo 5 mg tabletka powlekana	Poľsko
Belaristo 10 mg tabletka powlekana	

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v 08/2022.