

**PŘÍLOHA I**  
**SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU**

## **1. NÁZEV PŘÍPRAVKU**

Urorec 4 mg tvrdé tobolky  
Urorec 8 mg tvrdé tobolky

## **2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ**

### Urorec 4 mg tvrdé tobolky

Jedna tvrdá tobolka obsahuje silodosinum 4 mg.

### Urorec 8 mg tvrdé tobolky

Jedna tvrdá tobolka obsahuje silodosinum 8 mg.

Úplný seznam pomocných látek viz bod 6.1.

## **3. LÉKOVÁ FORMA**

Tvrdá tobolka.

### Urorec 4 mg tvrdé tobolky

Žlutá, neprůhledná, tvrdá želatinová tobolka, velikost 3 (přibližně 15,9 x 5,8 mm).

### Urorec 8 mg tvrdé tobolky

Bílá, neprůhledná, tvrdá želatinová tobolka, velikost 0 (přibližně 21,7 x 7,6 mm).

## **4. KLINICKÉ ÚDAJE**

### **4.1 Terapeutické indikace**

Léčba známek a příznaků benigní hyperplazie prostaty (BHP) u dospělých mužů.

### **4.2 Dávkování a způsob podání**

#### Dávkování

Doporučená dávka je jedna tobolka přípravku Urorec 8 mg denně. Pro zvláštní skupiny pacientů se doporučuje jedna tobolka přípravku Urorec 4 mg denně (viz níže).

#### *Starší pacienti*

U starších pacientů není třeba upravovat dávku (viz bod 5.2).

#### *Porucha funkce ledvin*

U pacientů s mírnou poruchou funkce ledvin ( $CL_{CR} \geq 50$  až  $\leq 80$  ml/min) není třeba upravovat dávku. U pacientů se středně závažnou poruchou funkce ledvin ( $CL_{CR} \geq 30$  až  $< 50$  ml/min) se doporučuje zahájit léčbu s dávkou 4 mg jednou denně, která se může po jednom týdnu léčby zvýšit na 8 mg, v závislosti na individuální odpovědi pacienta na léčbu. U pacientů se závažnou poruchou funkce ledvin ( $CL_{CR} < 30$  ml/min) se použití tohoto přípravku nedoporučuje (viz body 4.4 a 5.2).

#### *Porucha funkce jater*

U pacientů s mírnou až středně závažnou poruchou funkce jater není třeba upravovat dávku. Jelikož nejsou k dispozici žádné údaje, užívání přípravku u pacientů se závažnou poruchou funkce jater se nedoporučuje (viz body 4.4 a 5.2).

## *Pediatrická populace*

Neexistuje žádné relevantní použití přípravku Urorec u pediatrické populace pro indikaci benigní hyperplazie prostaty (BHP).

## Způsob podání

Perorální podání.

Tobolka se má užívat s jídlem, pokud možno ve stejnou denní dobu. Tobolka se nemá rozlamovat ani rozkousávat, ale má se polychat celá a, pokud možno, má se zapít sklenicí vody.

## **4.3 Kontraindikace**

Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoliv pomocnou látku uvedenou v bodě 6.1.

## **4.4 Zvláštní upozornění a opatření pro použití**

### Peroperační syndrom plovoucí duhovky (*Intraoperative Floppy Iris Syndrome, IFIS*)

IFIS (varianta syndromu malé zornice) byl pozorován během operace katarakty u některých pacientů užívajících v době operace nebo v minulosti  $\alpha_1$ -blokátory. To může vést k nárůstu procedurálních komplikací během operace.

U pacientů s plánovanou operací katarakty se zahájení léčby silodosinem nedoporučuje. Doporučuje se přerušení léčby  $\alpha_1$ -blokátory 1–2 týdny před operací katarakty, ale přínos a doba trvání přerušení léčby před operací katarakty nebyly dosud stanoveny.

Během preoperačního hodnocení by měl oční chirurg spolu s oftalmologickým týmem vzít v úvahu, zda pacient s plánovanou operací katarakty je nebo byl léčen silodosinem, aby byla zajištěna vhodná opatření k zvládnutí IFIS během operace.

### Ortostatické účinky

Četnost výskytu ortostatických účinků souvisejících se silodosinem je velmi nízká. U jednotlivých pacientů se však může vyskytnout snížení krevního tlaku, vedoucí ve vzácných případech až k synkopě. Při prvních příznacích ortostatické hypotenze (například posturální závratě) si má pacient sednout nebo lehnout, dokud příznaky nezmizí. Pro pacienty s ortostatickou hypotenzí se léčba silodosinem nedoporučuje.

### Porucha funkce ledvin

U pacientů se závažnou poruchou funkce ledvin ( $CL_{CR} < 30 \text{ ml/min}$ ) se používání silodosinu nedoporučuje (viz body 4.2 a 5.2).

### Porucha funkce jater

Užívání silodosinu u pacientů se závažnou poruchou funkce jater se nedoporučuje vzhledem k chybějícím údajům (viz body 4.2 a 5.2).

### Karcinom prostaty

Jelikož BHP a karcinom prostaty mohou mít stejné příznaky a mohou se vyskytovat současně, mají být pacienti s podezřením na BHP před zahájením terapie silodosinem nejprve vyšetřeni, aby se vyloučila přítomnost karcinomu prostaty. Před léčbou a potom v pravidelných intervalech se má provádět vyšetření per rectum a, je-li to nutné, má se určit hladina prostatického specifického antigenu (PSA).

Léčba silodosinem vede ke snížení objemu spermatu během orgasmu, což může mít dočasný nepříznivý vliv na mužskou fertilitu. Po přerušení léčby silodosinem tento účinek zmizí (viz bod 4.8).

### Sodík

Tento léčivý přípravek obsahuje méně než 1 mmol (23 mg) sodíku v jedné tobolce, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“.

## **4.5 Interakce s jinými léčivými přípravky a jiné formy interakce**

Silodosin je ve velké míře metabolizován, zejména prostřednictvím CYP3A4, alkoholdehydrogenázy a UGT2B7. Silodosin je také substrát pro P-glykoprotein. Látky inhibující (jako je ketokonazol, itrakonazol, ritonavir nebo cyklosporin) nebo indukující (jako je rifampicin, barbituráty, karbamazepin, fenytoin) tyto enzymy a transportéry mohou ovlivnit plazmatické koncentrace silodosinu a jeho aktivního metabolitu.

### Alfa-blokátory

K dispozici nejsou adekvátní údaje o bezpečném užívání silodosinu ve spojení s dalšími antagonisty  $\alpha$ -adrenergních receptorů. Proto se současné používání s jinými antagonisty  $\alpha$ -adrenergních receptorů nedoporučuje.

### Inhibitory CYP3A4

Ve studii interakcí byly při současném podání silného inhibítora CYP3A4 (ketokonazol 400 mg) pozorovány 3,7 krát vyšší maximální plazmatické koncentrace silodosinu a 3,1 krát vyšší expozice silodosinu (tj. AUC). Současné užívání se silnými inhibitory CYP3A4 (například s ketokonazolem, itrakonazolem, ritonavirem nebo cyklosporinem) se nedoporučuje.

Při současném podávání silodosinu se středně silným inhibitem CYP3A4, například s diltiazemem, byla pozorována zvýšená hodnota AUC silodosinu přibližně o 30 %, ale hodnota  $C_{max}$  a biologický poločas nebyly ovlivněny. Tato změna není klinicky relevantní a není třeba upravovat dávku.

### Inhibitory PDE-5

Mezi silodosinem a maximálními dávkami sildenaflu nebo tadalafelu byly pozorovány minimální farmakodynamické interakce. V placebem kontrolované studii s 24 jedinci ve věku 45-78 let užívajících silodosin nevyvolalo podle vyhodnocení ortostatických testů (ve stoje oproti vleže) současné podávání 100 mg sildenaflu nebo 20 mg tadalafelu klinicky významné snížení hodnot systolického nebo diastolického krevního tlaku. U jedinců starších 65 let bylo průměrné snížení krevního tlaku v různých časech mezi 5 a 15 mmHg (systolický tlak) a 0 a 10 mmHg (diastolický tlak). Pozitivní ortostatické testy byly pouze nepatrně častější během současného podávání; avšak neobjevila se žádná symptomatická ortostáza ani závratě. Pacienti užívající inhibitory PDE-5 současně se silodosinem mají být sledováni pro možné nežádoucí účinky.

### Antihypertenziva

V programu klinických studií byla řada pacientů současně léčena antihypertenzní terapií (většinou s přípravky působícími na renin-angiotenzinový systém, beta-blokátory, antagonisty kalcia a diuretiky) bez nárůstu četnosti výskytu ortostatické hypotenze. Při zahájení současné léčby antihypertenziv je však nutná opatrnost a pacienty je třeba sledovat ohledně výskytu možných nežádoucích účinků.

### Digoxin

Ustálené hladiny digoxinu, substrátu P-glykoproteinu, nebyly významně ovlivněny při současném podávání 8 mg silodosinu jednou denně. Dávku není třeba upravovat.

## **4.6 Fertilita, těhotenství a kojení**

### Těhotenství a kojení

Neuplatňuje se, neboť silodosin je určen pouze pro muže.

### Fertilita

V klinických studiích byl během léčby silodosinem pozorován výskyt ejakulace se sníženým objemem spermatu nebo bez spermatu (viz bod 4.8), a to z důvodu farmakodynamických vlastností silodosinu. Před zahájením léčby je nutné pacienta informovat, že k tomuto účinku může docházet, a že může mít dočasný nepříznivý vliv na mužskou fertilitu.

## 4.7 Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje

Přípravek Urorec má malý nebo má mírný vliv na schopnost řídit nebo obsluhovat stroje. Pacienti však mají být informováni o možném výskytu příznaků souvisejících s posturální hypotenzi (například závratě) a mají by být upozorněni na to, aby byli při řízení a obsluhování strojů opatrní, než zjistí, jak na ně silodosin působí.

## 4.8 Nežádoucí účinky

### Souhrn bezpečnostního profilu

Bezpečnost silodosinu byla hodnocena ve čtyřech dvojitě zaslepených kontrolovaných klinických studiích Fáze II-III (s 931 pacienty užívajícími 8 mg silodosinu jednou denně a 733 pacienty užívajícími placebo) a ve dvou dlouhodobých otevřených navazujících studiích. Celkem 1 581 pacientů užívalo silodosin v dávce 8 mg jednou denně, včetně 961 pacientů užívajících přípravek alespoň 6 měsíců a 384 pacientů užívajících přípravek po dobu 1 roku.

Nejčastěji hlášenými nežádoucími účinky spojenými se silodosinem v placebem kontrolovaných studiích a během dlouhodobého užívání byly poruchy ejakulace jako retrográdní ejakulace a anejakulace (snížený objem ejakulátu nebo bez ejakulátu), s četností výskytu 23 %. Tento účinek může dočasně ovlivnit mužskou fertilitu. Tento účinek zmizí během několika dnů po přerušení léčby (viz bod 4.4).

### Tabulkový seznam nežádoucích účinků

V tabulce níže jsou uvedeny nežádoucí účinky hlášené ze všech klinických studií a z postmarketingové zkušenosti z celého světa, u kterých existuje náležitá kauzální souvislost s užíváním přípravku, a které jsou seřazeny podle tříd orgánových systémů a četnosti výskytu podle databáze MedDRA: velmi časté ( $\geq 1/10$ ), časté ( $\geq 1/100$  až  $< 1/10$ ), méně časté ( $\geq 1/1\,000$  až  $< 1/100$ ), vzácné ( $\geq 1/10\,000$  až  $< 1/1\,000$ ), velmi vzácné ( $< 1/10\,000$ ), není známo (z dostupných údajů nelze určit). V každé skupině četností jsou pozorované nežádoucí účinky seřazeny podle klesající závažnosti.

Třída orgánových systémů	Velmi časté	Časté	Méně časté	Vzácné	Velmi vzácné	Není známo
<i>Poruchy imunitního systému</i>					alergické reakce zahrnující otok obličeje, zduřelý jazyk a faryngeální edém <sup>1</sup>	
<i>Psychiatrické poruchy</i>			snížení libida			
<i>Poruchy nervového systému</i>		závrať		synkopa ztráta vědomí <sup>1</sup>		
<i>Srdceční poruchy</i>			tachykardie <sup>1</sup>	palpitace <sup>1</sup>		
<i>Cévní poruchy</i>		ortostatická hypotenze	hypotenze <sup>1</sup>			
<i>Respirační, hrudní a mediastinální poruchy</i>		nasální kongesce				
<i>Gastrointestinální poruchy</i>		průjem	nauzea sucho v ústech			
<i>Poruchy jater a žlučových cest</i>			abnormální funkční jaterní testy <sup>1</sup>			

<i>Poruchy kůže a podkožní tkáně</i>			kožní vyrážka <sup>1</sup> pruritus <sup>1</sup> kopřivka <sup>1</sup> polékový kožní výsev <sup>1</sup>			
<i>Poruchy reprodukčního systému a prsu</i>	poruchy ejakulace, včetně retrográdní ejakulace, anejakulace		erektilní dysfunkce			
<i>Poranění, otravy a procedurální komplikace</i>						peroperační syndrom plovoucí duhovky

1 – nežádoucí účinky ze spontánních hlášení z postmarketingové zkušenosti z celého světa (četnosti vypočteny z příhod hlášených v klinických studiích Fáze I-IV a z neintervenčních studií).

Popis vybraných nežádoucích účinků

#### *Ortostatická hypotenze*

Incidence ortostatické hypotenze v klinických studiích kontrolovaných placebem byl 1,2 % se silodosinem a 1 % s placebem. Ortostatická hypotenze může někdy vést k synkopě (viz bod 4.4).

#### *Peroperační syndrom plovoucí duhovky (IFIS)*

IFIS byl hlášen během operací katarakty (viz bod 4.4).

#### Hlášení podezření na nežádoucí účinky

Hlášení podezření na nežádoucí účinky po registraci léčivého přípravku je důležité. Umožňuje to pokračovat ve sledování poměru přínosů a rizik léčivého přípravku. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili podezření na nežádoucí účinky prostřednictvím **národního systému hlášení nežádoucích účinků uvedeného v [Dodatku V](#).**

## 4.9 Předávkování

Silodosin byl hodnocen u zdravých mužů v dávkách až 48 mg/den. Nežádoucím účinkem limitujícím dávku byla posturální hypotenze. Krátce po požití se může zvážit vyvolání zvracení nebo výplach žaludku. Jestliže předávkování silodosinem vede k hypotenzi, je třeba poskytnout kardiovaskulární podporu. Dialýza by pravděpodobně neměla velký přínos, protože silodosin se ve velké míře (96,6 %) váže na proteiny.

## 5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

### 5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Farmakoterapeutická skupina: Urologika, antagonisté alfa-adrenergních receptorů, ATC kód: G04CA04.

#### Mechanismus účinku

Silodosin je vysoce selektivní pro  $\alpha_{1A}$ -adrenergní receptory, které jsou u lidí primárně lokalizovány v prostatě, bázi a krčku močového měchýře, pouzdru prostaty a prostatické části močové trubice. Blokáda  $\alpha_{1A}$ -adrenergních receptorů způsobuje, že se hladké svalstvo v těchto tkáních uvolní, čímž dojde ke snížení subvezikální rezistence dolních močových cest, a to bez ovlivnění kontraktility hladké svaloviny detrusoru močového měchýře. To má za následek zmírnění jak jímacích symptomů (iritační příznaky), tak mikčních symptomů (obstrukční příznaky) (*Lower urinary tract symptoms, LUTS*, symptomy dolních močových cest), souvisejících s benigní hyperplazií prostaty.

Silodosin má podstatně nižší afinitu pro  $\alpha_{1B}$ -adrenergní receptory, které jsou primárně lokalizovány v kardiovaskulárním systému. *In vitro* bylo prokázáno, že poměr vazby silodosinu na receptory  $\alpha_{1A}:\alpha_{1B}$  je extrémně vysoký (162:1).

#### Klinická účinnost a bezpečnost

V dvojitě zaslepené, placebem kontrolované klinické studii Fáze II vyhledávající velikost dávky, provedené s 4 nebo 8 mg silodosinu podávaného jednou denně bylo pozorováno výraznější zlepšení skóre indexu symptomů podle Americké urologické asociace (*American Urologic Association*, AUA) u 8 mg silodosinu ( $-6,8 \pm 5,8$ ; n = 90; p = 0,0018) a u 4 mg silodosinu ( $-5,7 \pm 5,5$ ; n = 88; p = 0,0355) v porovnání s placebem ( $-4,0 \pm 5,5$ ; n = 83).

Přes 800 pacientů se středně závažnými až závažnými příznaky BHP (*International Prostate Symptom Score*, IPSS, mezinárodní skóre prostatických symptomů, počáteční hodnota  $\geq 13$ ) užívalo 8 mg silodosinu jednou denně ve dvou placebem kontrolovaných klinických studiích Fáze III provedených ve Spojených státech amerických a v jedné klinické placebem kontrolované a aktivně kontrolované studii provedené v Evropě. Ve všech studiích byli pacienti bez odpovědi na placebo během 4-týdenní úvodní fáze s placebem randomizováni do skupiny užívající studijní léčbu. Ve všech studiích došlo u pacientů užívajících silodosin podle vyhodnocení po 12 týdnech léčby k výraznějšímu zmírnění jímacích (iritačních) a mikčních (obstrukčních) příznaků BHP v porovnání s placebem. Údaje pozorované u populací Intent-to-treat (populace všech randomizovaných pacientů) v každé z těchto studií jsou uvedeny níže:

Studie	Léčebná skupina	Počet pacientů	IPSS Celkové skóre			IPSS Iritační příznaky		IPSS Obstrukční příznaky	
			Počáteční hodnota ( $\pm SD$ )	Změna od počáteční hodnoty	Rozdíl (95 % CI) oproti placebo	Změna od počáteční hodnoty	Rozdíl (95 % CI) oproti placebo	Změna od počáteční hodnoty	Rozdíl (95 % CI) oproti placebo
US-1	Silodosin	233	$22 \pm 5$	-6,5	-2,8* (-3,9; -1,7)	-2,3	-0,9* (-1,4; -0,4)	-4,2	-1,9* (-2,6; -1,2)
	Placebo	228	$21 \pm 5$	-3,6		-1,4		-2,2	
US-2	Silodosin	233	$21 \pm 5$	-6,3	-2,9* (-4,0; -1,8)	-2,4	-1,0* (-1,5; -0,6)	-3,9	-1,8* (-2,5; -1,1)
	Placebo	229	$21 \pm 5$	-3,4		-1,3		-2,1	
Evropa	Silodosin	371	$19 \pm 4$	-7,0	-2,3* (-3,2; -1,4)	-2,5	-0,7° (-1,1; -0,2)	-4,5	-1,7* (-2,2; -1,1)
	Tamsulosin	376	$19 \pm 4$	-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	$19 \pm 4$	-4,7		-1,8		-2,9	

\* p < 0,001 oproti placebo; ° p = 0,002 oproti placebo

V aktivně kontrolované studii provedené v Evropě bylo ukázáno, že dávka 8 mg silodosinu jednou denně je srovnatelná s dávkou 0,4 mg tamsulosinu jednou denně: upravený průměrný rozdíl (95 % CI) v celkovém skóre IPSS mezi terapiemi byl u populace podle protokolu (*per-protocol*) 0,4 (-0,4 až 1,1). Míra odpovědi (tj. zlepšení celkového skóre IPSS o alespoň 25 %) byla výrazně vyšší ve skupině se silodosinem (68 %) a s tamsulosinem (65 %) v porovnání se skupinou s placebem (53 %).

V dlouhodobé otevřené navazující fázi těchto kontrolovaných studií, ve kterých pacienti užívali silodosin po dobu až jednoho roku, bylo zlepšení příznaků díky léčbě silodosinem ve 12. týdnu léčby zachováno po dobu 1 roku.

V klinickém hodnocení Fáze IV prováděném v Evropě u pacientů s průměrným celkovým vstupním skóre IPSS 18,9 bodu 77,1 % pacientů odpovídalo na silodosin (posuzováno jako změna v IPSS

celkovém skóre od výchozího stavu alespoň o 25 %). Přibližně polovina pacientů hlásila zlepšení nejvíce obtěžujících příznaků udávaných na začátku (tj. noční močení, časté močení, oslabení proudu při močení, naléhavá potřebamočit, přerušované močení a neúplné vyprazdňování), jak bylo vyhodnoceno pomocí ICS-male dotazníku.

V žádné klinické studii provedené se silodosinem nebylo pozorováno významné snížení krevního tlaku měřeného vleže.

Denní dávka 8 mg a 24 mg silodosinu neměla ve srovnání s placebem statisticky významný vliv na intervaly EKG nebo srdeční repolarizaci.

#### Pediatrická populace

Evropská agentura pro léčivé přípravky rozhodla o zproštění povinnosti předložit výsledky studií s přípravkem Urorec u všech podskupin pediatrické populace s BHP (informace o použití u dětí viz bod 4.2).

## **5.2 Farmakokinetické vlastnosti**

Farmakokinetika silodosinu a jeho hlavních metabolitů byla hodnocena u dospělých mužů s BHP i bez BHP po jednorázovém a opakováném podání dávky v rozmezí od 0,1 mg do 48 mg denně.

Farmakokinetika silodosinu má v tomto rozmezí dávek lineární průběh.

Expozice hlavnímu metabolitu v plazmě, silodosin-glukuronidu (KMD-3213G), je v ustáleném stavu asi 3krát vyšší než expoziční silodosinu. Silodosin a jeho glukuronid dosáhnou ustálené hladiny po 3, resp. po 5 dnech léčby.

#### Absorpce

Silodosin podaný perorálně se dobře absorbuje a absorpcí je přímo úměrná dávce. Absolutní biologická dostupnost je přibližně 32 %.

*In vitro* studie s buňkami Caco-2 ukázala, že silodosin je substrát pro P-glykoprotein.

Jídlo snižuje hodnotu Cmax o přibližně 30 %, zvyšuje čas tmax o přibližně 1 hodinu a má malý vliv na hodnotu AUC.

U zdravých mužů v cílové věkové skupině ( $n = 16$ , průměrný věk  $55 \pm 8$  let) byly po perorální dávce 8 mg jednou denně podávané bezprostředně po snídani po dobu 7 dnů získány následující farmakokinetické parametry: Cmax  $87 \pm 51$  ng/ml (SD), tmax 2,5 hodiny (rozmezí 1,0–3,0), AUC  $433 \pm 286$  ng • h/ml.

#### Distribuce

Silodosin má distribuční objem 0,81 l/kg a je z 96,6 % vázán na plazmatické proteiny. Nedistribuuje se do krevních buněk.

Vazba silodosin-glukuronidu na proteiny je 91 %.

#### Biotransformace

Silodosin je ve velké míře metabolizován prostřednictvím glukuronidace (UGT2B7), alkoholdehydrogenázy, aldehyddehydrogenázy a oxidativních cest, hlavně prostřednictvím CYP3A4. Hlavní metabolit v plazmě, glukuronidový konjugát silodosinu (KMD-3213G), který byl *in vitro* prokázán jako aktivní, má prodloužený biologický poločas (přibližně 24 hodin) a dosahuje asi čtyřikrát vyšší plazmatické koncentrace než silodosin. *In vitro* údaje naznačují, že silodosin nemá potenciál inhibovat nebo indukovat enzymatické systémy cytochromu P450.

#### Eliminace

Po perorálním podání 14C-značeného silodosinu byla radioaktivita po 7 dnech vyloučena přibližně z 33,5 % v moči a 54,9 % ve stolici. Tělesná clearance silodosinu byla přibližně 0,28 l/h/kg. Silodosin se vylučuje hlavně ve formě metabolitů, velmi malé množství nezměněného přípravku se vylučuje močí. Konečný poločas parentní látky a jeho glukuronidu je přibližně 11, resp. 18 hodin.

## Zvláštní skupiny pacientů

### *Starší pacienti*

Expozice silodosinu a jeho hlavním metabolitům se s věkem výrazně nemění, a to ani v případě pacientů ve věku nad 75 let.

### *Pediatrická populace*

Silodosin nebyl hodnocen u pacientů mladších než 18 let.

### *Porucha funkce jater*

Ve studii s jednorázovou dávkou se farmakokinetika silodosinu u devíti pacientů se středně závažnou poruchou funkce jater (Childovo-Pughovo skóre 7 až 9) v porovnání s devíti zdravými jedinci nezměnila. Výsledky této studie je potřeba interpretovat opatrн, jelikož tito pacienti měli normální biochemické hodnoty, ukazující normální metabolickou funkci, a do skupiny pacientů se středně závažnou poruchou funkce jater byli zařazeni na základě ascitu a hepatické encefalopatie.

Farmakokinetika silodosinu nebyla studována u pacientů se závažnou poruchou funkce jater.

### *Porucha funkce ledvin*

Ve studii s jednorázovou dávkou vedla expozičce silodosinu (volnému) u jedinců s mírnou ( $n = 8$ ) a středně závažnou poruchou funkce ledvin ( $n = 8$ ) v průměru ke zvýšení hodnot  $C_{max}$  (1,6krát) a AUC (1,7krát) v porovnání s jedinci s normální funkcí ledvin ( $n = 8$ ). U jedinců se závažnou poruchou funkce ledvin ( $n = 5$ ) se zvýšila expozičce 2,2 krát pro hodnotu  $C_{max}$  a 3,7 krát pro hodnotu AUC. Expozice hlavním metabolitům, silodosin-glukuronidu a KMD-3293 byla rovněž zvýšena.

Sledování plazmatické hladiny v klinické studii fáze III ukázalo, že hladiny celkového silodosinu se po 4 týdnech léčby u pacientů s mírnou poruchou funkce ledvin ( $n = 70$ ) v porovnání s pacienty s normální funkcí ledvin ( $n = 155$ ) nezměnily, zatímco u pacientů se středně závažnou poruchou funkce ledvin ( $n = 7$ ) se v průměru zdvojnásobily.

Zhodnocení údajů o bezpečnosti u pacientů zařazených ve všech klinických studiích nenaznačuje, že by mírná porucha funkce ledvin ( $n = 487$ ) znamenala další bezpečnostní riziko během léčby silodosinem (například zvýšený výskyt závratě nebo ortostatické hypotenze) v porovnání s pacienty s normální funkcí ledvin ( $n = 955$ ). U pacientů s mírnou poruchou funkce ledvin proto není třeba upravovat dávku. Vzhledem k omezeným zkušenostem s pacienty se středně závažnou poruchou funkce ledvin ( $n = 35$ ) se doporučuje nižší počáteční dávka 4 mg. U pacientů se závažnou poruchou funkce ledvin se podávání přípravku Urorec nedoporučuje.

## **5.3 Předklinické údaje vztahující se k bezpečnosti**

Neklinické údaje získané na základě konvenčních farmakologických studií bezpečnosti, hodnocení kancerogenního, mutagenního a teratogenního potenciálu neodhalily žádné zvláštní riziko pro člověka. Účinky na zvířata (ovlivnění štítné žlázy u hlodavců) byly pozorovány pouze po expozičích výrazně převyšujících maximální expoziči u člověka, což svědčí o malém významu při klinickém použití. U samců potkanů se pozorovala snížená plodnost od úrovně expoziče přibližně dvakrát vyšší než je expozičce při maximální doporučené dávce u lidí. Pozorovaný účinek byl reverzibilní.

## **6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

### **6.1 Seznam pomocných látek**

Urorec 4 mg a 8 mg tvrdé tobolky

#### Obsah tobolky

Předbobtnalý kukuričný škrob

Mannitol (E421)

Magnesium-stearát

Natrium-lauryl-sulfát

**Obal tobolky**

Želatina

Oxid titaničitý (E171)

Žlutý oxid železitý (E172) (pouze tobolky 4 mg)

**6.2 Inkompatibility**

Neuplatňuje se.

**6.3 Doba použitelnosti**

3 roky.

**6.4 Zvláštní opatření pro uchovávání**

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

**6.5 Druh obalu a obsah balení**

Tobolky se dodávají v blistrech z PVC/PVDC/hliníkové fólie, zabalených v krabičkách.

Balení po 5, 10, 20, 30, 50, 90, 100 tobolkách.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

**6.6 Zvláštní opatření pro likvidaci přípravku**

Veškerý nepoužitý léčivý přípravek nebo odpad musí být zlikvidován v souladu s místními požadavky.

**7. DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Recordati Ireland Ltd.

Raheens East

Ringaskiddy Co. Cork

Irsko

**8. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)**

EU/1/09/608/001

EU/1/09/608/002

EU/1/09/608/003

EU/1/09/608/004

EU/1/09/608/005

EU/1/09/608/006

EU/1/09/608/007

EU/1/09/608/008

EU/1/09/608/009

EU/1/09/608/010

EU/1/09/608/011

EU/1/09/608/012

EU/1/09/608/013

EU/1/09/608/014

## **9. DATUM PRVNÍ REGISTRACE/PRODLOUŽENÍ REGISTRACE**

Datum první registrace: 29/01/2010

Datum posledního prodloužení registrace: 18/09/2014

## **10. DATUM REVIZE TEXTU**

Podrobné informace o tomto léčivém přípravku jsou k dispozici na webových stránkách Evropské agentury pro léčivé přípravky <http://www.ema.europa.eu>.

## **PŘÍLOHA II**

- A. VÝROBCE ODPOVĚDNÝ ZA PROPOUŠTĚNÍ ŠARŽÍ**
- B. PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ VÝDEJE A POUŽITÍ**
- C. DALŠÍ PODMÍNKY A POŽADAVKY REGISTRACE**
- D. PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ S OHLEDEM NA BEZPEČNÉ  
A ÚČINNÉ POUŽÍVÁNÍ LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

## **A. VÝROBCE ODPOVĚDNÝ ZA PROPOUŠTĚNÍ ŠARŽÍ**

### Název a adresa výrobce odpovědného za propouštění šarží

Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A.  
Via M. Civitali 1  
20148 Milan  
Itálie

Laboratoires Bouchara-Recordati  
Parc Mécatronic  
03410 Saint Victor  
Francie

V příbalové informaci k léčivému přípravku musí být uveden název a adresa výrobce odpovědného za propouštění dané šarže.

## **B. PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ VÝDEJE A POUŽITÍ**

Výdej léčivého přípravku je vázán na lékařský předpis.

## **C. DALŠÍ PODMÍNKY A POŽADAVKY REGISTRACE**

- Pravidelně aktualizované zprávy o bezpečnosti**

Požadavky pro předkládání pravidelně aktualizovaných zpráv o bezpečnosti pro tento léčivý přípravek jsou uvedeny v seznamu referenčních dat Unie (seznam EURD) stanoveném v čl. 107c odst. 7 směrnice 2001/83/ES a jakékoli následné změny jsou zveřejněny na evropském webovém portálu pro léčivé přípravky.

## **D. PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ S OHLEDEM NA BEZPEČNÉ A ÚČINNÉ POUŽÍVÁNÍ LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

- Plán řízení rizik (RMP)**

Držitel rozhodnutí o registraci uskuteční požadované činnosti a intervence v oblasti farmakovigilance podrobně popsané ve schváleném RMP uvedeném v modulu 1.8.2 registrace a ve veškerých schválených následných aktualizacích RMP.

Aktualizovaný RMP je třeba předložit:

- na žádost Evropské agentury pro léčivé přípravky,
- při každé změně systému řízení rizik, zejména v důsledku obdržení nových informací, které mohou vést k významným změnám poměru přínosů a rizik, nebo z důvodu dosažení význačného milníku (v rámci farmakovigilance nebo minimalizace rizik).

**PŘÍLOHA III**

**OZNAČENÍ NA OBALU A PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

## **A. OZNAČENÍ NA OBALU**

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU****KRABIČKA****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Urorec 4 mg tvrdé tobolky

silodosinum

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Jedna tvrdá tobolka obsahuje silodosinum 4 mg.

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK****4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

5 tvrdých tobolek

10 tvrdých tobolek

20 tvrdých tobolek

30 tvrdých tobolek

50 tvrdých tobolek

90 tvrdých tobolek

100 tvrdých tobolek

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN  
MIMO DOHLED A DOSAH DĚtí**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ****8. POUŽITELNOST**

EXP

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ  
NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ****11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Recordati Ireland Ltd.  
Raheens East  
Ringaskiddy Co. Cork  
Irsko

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

EU/1/09/608/001  
EU/1/09/608/002  
EU/1/09/608/003  
EU/1/09/608/004  
EU/1/09/608/005  
EU/1/09/608/006  
EU/1/09/608/007

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

č.s.:

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ****15. NÁVOD K POUŽITÍ****16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Urorec 4 mg

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

PC:  
SN:  
NN:

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH**

**BLISTRY Z PVC/PVDC/HLINÍKOVÉ FÓLIE**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Urorec 4 mg tvrdé tobolky

silodosinum

**2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Recordati Ireland Ltd.

**3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

č.s.:

**5. JINÉ**

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU****KRABIČKA****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Urorec 8 mg tvrdé tobolky

silodosinum

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Jedna tvrdá tobolka obsahuje silodosinum 8 mg.

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK****4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

5 tvrdých tobolek

10 tvrdých tobolek

20 tvrdých tobolek

30 tvrdých tobolek

50 tvrdých tobolek

90 tvrdých tobolek

100 tvrdých tobolek

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN  
MIMO DOHLED A DOSAH DĚtí**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ****8. POUŽITELNOST**

EXP

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ  
NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ****11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Recordati Ireland Ltd.  
Raheens East  
Ringaskiddy Co. Cork  
Irsko

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

EU/1/09/608/008  
EU/1/09/608/009  
EU/1/09/608/010  
EU/1/09/608/011  
EU/1/09/608/012  
EU/1/09/608/013  
EU/1/09/608/014

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

č.s.:

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ****15. NÁVOD K POUŽITÍ****16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Urorec 8 mg

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

PC:  
SN:  
NN:

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH**

**BLISTRY Z PVC/PVDC/HLINÍKOVÉ FÓLIE**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Urorec 8 mg tvrdé tobolky

silodosinum

**2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Recordati Ireland Ltd.

**3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

č.s.:

**5. JINÉ**

## **B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

## Příbalová informace: informace pro pacienta

### Urorec 8 mg tvrdé tobolky Urorec 4 mg tvrdé tobolky silodosinum

**Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.**

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejně známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

#### Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je přípravek Urorec a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Urorec užívat
3. Jak se přípravek Urorec užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Urorec uchovávat
6. Obsah balení a další informace

#### 1. Co je přípravek Urorec a k čemu se používá

#### Co je přípravek Urorec

Urorec náleží do skupiny léčivých přípravků nazývaných blokátory alfa<sub>1A</sub>-adrenergních receptorů. Urorec je selektivní pro receptory umístěné v prostatě, močovém měchýři a močové trubici. Blokováním těchto receptorů se uvolňuje hladké svalstvo v těchto tkáních. To ulehčuje močení a zmírňuje Vaše příznaky.

#### K čemu se přípravek Urorec používá

Urorec se používá u dospělých mužů k léčbě problémů při močení souvisejících s benigním (nezhoubným) zvětšením prostaty (hyperplazie prostaty), jako jsou například:

- obtíže na začátku močení,
- pocit ne zcela vyprázdněného močového měchýře,
- častější potřeba močení, dokonce i v noci.

#### 2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Urorec užívat

#### Neužívejte přípravek Urorec

jestliže jste alergický na silodosin nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).

#### Upozornění a opatření

Před užitím přípravku Urorec se poraděte se svým lékařem nebo lékárníkem:

- Jestliže podstupujete operaci očí z důvodu zákalu oční čočky (**operaci šedého zákalu**), je důležité, abyste svého očního lékaře okamžitě informoval, že užíváte nebo jste dříve užíval

přípravek Urorec. U některých pacientů léčených tímto druhem léčivých přípravků se totiž během takového operace vyskytla ztráta napětí svalu duhovky (barevná kruhová část oka). Oční lékař může přjmout vhodná opatření ohledně použití vhodných léčivých přípravků a operační techniky. Pokud budete podstupovat operaci šedého zákalu, zeptejte se svého lékaře, zda máte odložit nebo přerušit léčbu přípravkem Urorec.

- Jestliže jste někdy při prudkém vstávání omdlel nebo měl závratě, prosím, informujte o tom svého lékaře, než začnete přípravek Urorec užívat.  
Při užívání přípravku Urorec, zejména na začátku léčby, nebo když užíváte léčivé přípravky na snížení krevního tlaku, se mohou při vstávání objevit **závratě** a někdy i **mdloby**. Při jejich výskytu si ihned sedněte nebo lehněte, dokud příznaky nezmizí, a informujte co nejdříve svého lékaře (viz také bod „Rízení dopravních prostředků a obsluha strojů“).
- Jestliže máte **závažné problémy s játry**, nemáte přípravek Urorec užívat, jelikož u tohoto stavu nebyl testován.
- Jestliže máte **problémy s ledvinami**, poraděte se se svým lékařem.  
Pokud máte středně závažné problémy s ledvinami, lékař zahájí léčbu přípravkem Urorec s opatrností a pravděpodobně s nižší dávkou (viz bod 3 „Dávkování“).  
Pokud máte závažné problémy s ledvinami, nemáte přípravek Urorec užívat.
- Jelikož benigní zvětšení prostaty a rakovina prostaty mohou mít shodné příznaky, lékař Vás před zahájením léčby přípravkem Urorec vyšetří, zda nemáte rakovinu prostaty. Urorec neléčí rakovinu prostaty.
- Léčba přípravkem Urorec může vést k neobvyklé ejakulaci (snížení množství spermatu uvolňovaného během pohlavního styku) a tím k dočasnemu ovlivnění mužské plodnosti. Po přerušení léčby přípravkem Urorec tento účinek zmizí. Prosím, informujte svého lékaře, pokud plánujete mít děti.

#### Sodík

Tento léčivý přípravek obsahuje méně než 1 mmol (23 mg) sodíku v jedné tobolce, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“.

#### **Děti a dospívající**

Nepodávejte tento léčivý přípravek dětem a dospívajícím mladším 18 let, jelikož u této věkové skupiny neexistuje relevantní indikace.

#### **Další léčivé přípravky a přípravek Urorec**

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech léčicích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval nebo které možná budete užívat.

Informujte svého lékaře zejména, jestliže užíváte:

- **léčivé přípravky snižující krevní tlak** (zejména pak léčivé přípravky nazývané alfa<sub>1</sub>-blokátory, například prazosin nebo doxazosin), z důvodu možného rizika zesílení účinků těchto léčivých přípravků při užívání přípravku Urorec.
- **léčivé přípravky proti plísním** (například ketokonazol nebo itrakonazol), **léčivé přípravky používané k léčbě infekce HIV/AIDS** (například ritonavir) nebo **léčivé přípravky užívané po transplantaci k prevenci odmítnutí orgánu** (například cyklosporin), protože tyto léčivé přípravky mohou zvyšovat koncentraci přípravku Urorec v krvi.
- **léčivé přípravky k léčbě problémů s dosáhnutím nebo udržením erekce** (například sildenafil nebo tadalafil), protože při jejich současném užívání s přípravkem Urorec může docházet k mírnému poklesu krevního tlaku.
- **léčivé přípravky na epilepsii nebo rifampicin** (léčivý přípravek na léčbu tuberkulózy), protože může být snížen účinek přípravku Urorec.

## **Těhotenství a kojení**

Urorec není určen pro použití u žen.

## **Plodnost**

Urorec může snižovat množství spermatu a tím dočasně ovlivnit Vaši schopnost počít dítě. Jestliže plánujete mít dítě, porad'te se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete tento přípravek užívat.

## **Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů**

Neříd'te ani neobsluhujte žádné stroje, pokud pocítíte mdloby, závratě, jste ospalý nebo máte rozmazané vidění.

### **3. Jak se přípravek Urorec užívá**

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nejste jistý, porad'te se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Doporučená dávka přípravku je jedna tobolka přípravku Urorec 8 mg denně, podaná ústy.

Tobolku vždy užívejte s jídlem, pokud možno ve stejnou denní dobu. Tobolku nerozlamujte ani nerozkousávejte, ale spolkněte ji celou a, pokud možno, zapijte sklenicí vody.

#### **Pacienti s problémy s ledvinami**

Pokud máte středně závažné problémy s ledvinami, lékař Vám může předepsat jinou dávku. Pro tento účel je k dispozici Urorec 4 mg tvrdé tobolky.

#### **Jestliže jste užil více přípravku Urorec, než jste měl**

Jestliže jste užil více než jednu tobolku, co nejrychleji informujte svého lékaře. Jestliže pocítíujete závratě nebo slabost, ihned informujte svého lékaře.

#### **Jestliže jste zapomněl užít přípravek Urorec**

Pokud jste zapomněl užít tobolku, můžete ji užít později během téhož dne. Jestliže nastal téměř čas na užití další tobolky, zapomenutou dávku vynechejte. Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil vynechanou tobolku.

#### **Jestliže jste přestal užívat přípravek Urorec**

Jestliže ukončíte léčbu, Vaše zdravotní obtíže se mohou opět objevit.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

### **4. Možné nežádoucí účinky**

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Kontaktujte ihned svého lékaře, pokud si všimnete následujících alergických reakcí: otok obličeje nebo hrdla, problémy s dýcháním, pocit na omdlení, svědivá kůže nebo kopřivka, protože následky mohou být závažné.

Nejčastějším nežádoucím účinkem je snížení množství spermatu uvolňovaného během pohlavního styku. Po přerušení léčby přípravkem Urorec tento účinek zmizí. Prosím, informujte svého lékaře, pokud plánujete mít děti.

Mohou se objevit **závratě**, včetně závratí při vstávání, a někdy i **mdloby**.

Pokud cítíte slabost nebo závratě, ihned si sedněte nebo lehněte, dokud tyto příznaky nezmizí. Jestliže se u Vás při vstávání objeví závratě nebo mdloby, informujte co nejdříve svého lékaře.

Urorec může způsobit komplikace během operace **šedého zákalu** (oční operace z důvodu zakalení oční čočky, viz bod „Upozornění a opatření“).

Je důležité okamžitě informovat Vašeho očního lékaře, jestliže užíváte nebo jste dříve užíval přípravek Urorec.

Možné nežádoucí účinky jsou uvedeny níže:

***Velmi časté nežádoucí účinky (mohou postihnout více než 1 z 10 osob)***

- Neobvyklá ejakulace (během pohlavního styku se uvolňuje méně spermatu nebo žádné sperma, viz bod „Upozornění a opatření“)

***Časté nežádoucí účinky (mohou postihnout až 1 z 10 osob)***

- Závratě, včetně závratí při vstávání (viz také výše v této části)
- Rýma nebo ucpaný nos
- Průjem

***Méně časté nežádoucí účinky (mohou postihnout až 1 ze 100 osob)***

- Snížená sexuální touha
- Nevolnost
- Sucho v ústech
- Potíže s dosažením nebo udržením erekce
- Zrychlený srdeční tep
- Příznaky alergické reakce postihující kůži, například vyrážka, kopřivka a svědění způsobené léčivým přípravkem
- Abnormální hodnoty jaterních testů
- Nízký krevní tlak

***Vzácné nežádoucí účinky (mohou postihnout až 1 z 1 000 osob)***

- Rychlý nebo nepravidelný srdeční tep (nazývaný palpitace)
- Mdloby/ztráta vědomí

***Velmi vzácné nežádoucí účinky (mohou postihnout až 1 z 10 000 osob)***

- Jiné alergické reakce s otokem obličeje nebo hrdla

***Není známo (četnost z dostupných údajů nelze určit)***

- Plovoucí zornice během operace šedého zákalu (viz také výše v této části)

Pokud pociťujete, že přípravek má vliv na Váš sexuální život, informujte svého lékaře.

**Hlášení nežádoucích účinků**

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím národního systému hlášení

nežádoucích účinků uvedeného v [Dodatku V](#). Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

## 5. Jak přípravek Urorec uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce a blistru za „EXP“. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

Nepoužívejte tento přípravek, pokud si všimnete, že je obal poškozený nebo vykazuje známky manipulace.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

## 6. Obsah balení a další informace

### Co přípravek Urorec obsahuje

#### *Urorec 8 mg*

Léčivou látkou je silodosinum. Jedna tobolka obsahuje silodosinum 8 mg.

Dalšími složkami jsou předbobtnalý kukuřičný škrob,mannitol (E421), magnesium-stearát, natrium-lauryl-sulfát, želatina, oxid titaničitý (E171).

#### *Urorec 4 mg*

Léčivou látkou je silodosinum. Jedna tobolka obsahuje silodosinum 4 mg.

Dalšími složkami jsou předbobtnalý kukuřičný škrob,mannitol (E421), magnesium-stearát, natrium-lauryl-sulfát, želatina, oxid titaničitý (E171), žlutý oxid železitý (E172).

### Jak přípravek Urorec vypadá a co obsahuje toto balení

Urorec 8 mg jsou bílé, neprůhledné, tvrdé želatinové tobolky, velikost 0 (přibližně 21,7 x 7,6 mm).

Urorec 4 mg jsou žluté, neprůhledné, tvrdé želatinové tobolky, velikost 3 (přibližně 15,9 x 5,8 mm).

Přípravek Urorec je dostupný v balení po 5, 10, 20, 30, 50, 90, 100 tobolkách. Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

### Držitel rozhodnutí o registraci

Recordati Ireland Ltd.  
Raheens East  
Ringaskiddy Co. Cork  
Irsko

## Výrobce

Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A.  
Via Matteo Civitali 1  
20148 Milan  
Itálie

Laboratoires Bouchara-Recordati  
Parc Mécatronic  
03410 Saint Victor  
Francie

Další informace o tomto přípravku získáte u místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci:

**België/Belgique/Belgien**  
Recordati Ireland Ltd.  
Tél/Tel: + 353 21 4379400

**България**  
Recordati Bulgaria Ltd.  
Тел.: + 359 2 829 39 37

**Česká republika**  
Herbacos Recordati s.r.o.  
Tel: + 420 466 741 915

**Danmark**  
Recordati Ireland Ltd.  
Tlf.: + 353 21 4379400

**Deutschland**  
Recordati Pharma GmbH  
Tel: + 49 731 70470

**Eesti**  
Recordati Polska sp. z o.o.  
Tel: +48 22 206 84 50

**Ελλάδα**  
Recordati Hellas Pharmaceuticals A.E.  
Τηλ: + 30 210-6773822

**España**  
Casen Recordati, S.L.  
Tel: + 34 91 659 15 50

**France**  
Laboratoires Bouchara-Recordati  
Tél: + 33 1 45 19 10 00

**Hrvatska**  
Altamedics d.o.o.  
Tel: +385 1 3702 860

**Lietuva**  
Recordati Polska sp. z o.o.  
Tel: +48 22 206 84 50

**Luxembourg/Luxemburg**  
Recordati Ireland Ltd.  
Tél/Tel: + 353 21 4379400

**Magyarország**  
Recordati Ireland Ltd.  
Tel.: + 353 21 4379400

**Malta**  
Recordati Ireland Ltd.  
Tlf: + 353 21 4379400

**Nederland**  
Recordati Ireland Ltd.  
Tel: + 353 21 4379400

**Norge**  
Recordati Ireland Ltd.  
Tlf: + 353 21 4379400

**Österreich**  
Recordati Austria GmbH  
Tel: + 43 664 128 4879

**Polska**  
Recordati Polska sp. z o.o.  
Tel.: + 48 22 206 84 50

**Portugal**  
Jaba Recordati, S.A.  
Tel: + 351 21 432 95 00

**România**  
Recordati România S.R.L.  
Tel: + 40 21 667 17 41

**Ireland**

Recordati Ireland Ltd.  
Tel: + 353 21 4379400

**Ísland**

Recordati Ireland Ltd.  
Sími: + 353 21 4379400

**Italia**

Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A.  
Tel: + 39 02 487871

**Kύπρος**

G.C. Papaloisou Ltd.  
Τηλ: + 357 22 49 03 05

**Latvija**

Recordati Polska sp. z o.o.  
Tel: +48 22 206 84 50

**Slovenija**

Recordati Ireland Ltd.  
Tel: + 353 21 4379400

**Slovenská republika**

Herbacos Recordati s.r.o.  
Tel: + 420 466 741 915

**Suomi/Finland**

SwanMedica Oy  
Puh/Tel: +358 17 3690033

**Sverige**

Recordati Ireland Ltd.  
Tel: + 353 21 4379400

**Tato příbalová informace byla naposledy revidována**

**Další zdroje informací**

Podrobné informace o tomto léčivém přípravku jsou k dispozici na webových stránkách Evropské agentury pro léčivé přípravky <https://www.ema.europa.eu>.