

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Urorec 4 mg kapsuli ibsin
Urorec 8 mg kapsuli ibsin

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Urorec 4 mg kapsuli ibsin
Kull kapsula iebsa fiha 4 mg silodosin.

Urorec 8 mg kapsuli ibsin
Kull kapsula iebsa fiha 8 mg ta' silodosin.

Għal-lista shiħa ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Kapsula iebsa.

Urorec 4 mg kapsuli ibsin
Kapsula iebsa safra, opaka tal-ġelatina, daqs 3 (madwar 15.9 x 5.8 mm).

Urorec 8 mg kapsuli ibsin
Kapsula iebsa bajda, opaka tal-ġelatina, daqs 0 (madwar 21.7 x 7.6 mm).

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Kura tas-sinjali u s-sintomi ta' iperplasija beninna tal-prostata (*benign prostatic hyperplasia, BPH*) f'irġiel adulti.

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożologija

Id-doża rrakkodata hija kapsula waħda ta' Urorec 8 mg kuljum. Għal gruppi ta' pazjenti speċjali, hija rrakkodata kapsula waħda ta' Urorec 4 mg kuljum (ara taħt).

Anzjani

M'hemmx bżonn ta' aġġustament tad-doża fl-anzjani (ara sezzjoni 5.2).

Indeboliment tal-kliewi

M'hemmx bżonn ta' aġġustament fid-doża għal pazjenti b'indeboliment ħafif tal-kliewi ($CL_{CR} \geq 50$ sa ≤ 80 mL/min).

F'pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi ($CL_{CR} \geq 30$ sa < 50 mL/min) hija rrakkodata doža inizjali ta' 4 mg darba kuljum, li tista' tiżid għal 8 mg darba kuljum wara għimxha ta' kura, jiddepp fuq ir-rispons tal-pazjent individwali. Mhux irrakkodata l-użu f'pazjenti b'indeboliment sever tal-kliewi ($CL_{CR} < 30$ mL/min) (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.2).

Indeboliment tal-fwied

M'hemmx bżonn ta' aġġustament fid-doża għal pazjenti b'indeboliment ħafif għal moderat tal-fwied. Billi m'hemmx informazzjoni disponibbli, mhux irrakkodata l-użu f'pazjenti b'indeboliment sever tal-fwied (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.2).

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemm l-ebda užu rilevanti ta' Urorec fil-popolazzjoni pedjatrika għall indikazzjoni ta' iperplasija beninna tal-prostata (*benign prostatic hyperplasia, BPH*).

Metodu ta' kif għandu jingħata

Užu orali.

Il-kapsula għandha tittieħed mal-ikel, preferibbilment fl-istess hin kuljum. Il-kapsula m'għandhiex titkisser jew tiġi mimghuda iżda għandha tinbela' shiħa, preferibbilment ma' tazza ilma.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1.

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-užu

Sindromu tal-Iris Mitluqa Waqt Operazzjoni (*Intraoperative Floppy Iris Syndrome, IFIS*)

IFIS (varjant tas-sindromu tal-pupilla żgħira) ġie osservat waqt operazzjoni tal-katarretti f'xi pazjenti fuq imblokkaturi- α_1 jew li qabel ingħataw kura b'imblokkaturi- α_1 . Dan jista' jwassal għal żieda fil-kumplikazzjonijiet ta' xi proċedura waqt l-operazzjoni.

Il-bidu ta' kura b'silodosin mhux irrakkomandat f'pazjenti li għalihom tkun ippjanata operazzjoni tal-katarretti. Ĝie rrakkomandat it-twaqqif tal-kura b'imblokkaturi- α_1 għimgħa sa' ġimaginej qabel l-operazzjoni tal-katarretti iżda l-benefiċċju u d-dewmien tat-twaqqif tal-kura qabel l-operazzjoni tal-katarretti għadhom ma' gewx stabbiliti.

Waqt valutazzjoni ta' qabel l-operazzjoni, il-kirurgi tal-ghajnejn u t-tim tagħhom għandhom jikkunsidraw jekk il-pazjenti ippjanati għal operazzjoni tal-katarretti jkunux qegħdin jew kinuix ġew ittrattati b'silodosin, sabiex jiġi żgurat li jittieħdu l-miżuri xierqa biex ikunu jistgħu jittieħdu l-passi meħtieġa għall-IFIS waqt l-operazzjoni.

Effetti ortostatici

L-inċidenza tal-effetti ortostatici b'silodosin hija baxxa ħafna. Madankollu, il-pressjoni tad-demm tista' titbaxxa f'xi pazjenti individwali, li f'każijiet rari jwassal għal sinkope. Mal-ewwel sinjali ta' pressjoni baxxa ortostatika (bhal sturdament ikkaġunat mill-pożizzjoni), il-pazjent għandu jpoġġi bilqiegħda jew jimtedd sakemm jgħaddu s-sintomi. Il-kura b'silodosin mhux irrakkomandata f'pazjenti bi pressjoni baxxa ortostatika.

Indeboliment tal-kliewi

Mhux irrakkomandat l-užu ta' silodosin f'pazjenti b'indeboliment sever tal-kliewi ($CL_{CR} < 30 \text{ mL/min}$) (ara sezzjonijiet 4.2 u 5.2).

Indeboliment tal-fwied

Billi m'hemmx dejta disponibbli minn pazjenti b'indeboliment sever tal-fwied, mhux irrakkomandat l-užu ta' silodosin f'dawn il-pazjenti (ara sezzjonijiet 4.2 u 5.2).

Karċinoma tal-prostata

Billi l-BPH u l-karċinoma tal-prostata jistgħu jippreżentaw bl-istess sintomi u jistgħu jeżistu fl-istess hin, il-pazjenti maħsuba li għandhom BPH għandhom jiġu eżaminati qabel ma tinbeda l-kura b'silodosin, sabiex tiġi eskużja l-preżenza ta' karċinoma tal-prostata. Qabel il-kura u f'intervalli regolari wara, għandu jsir eżami digitali tar-rektum u, fejn ikun meħtieġ, kejl fil-laboratorju ta' antiġen speċifiku tal-prostata (PSA).

Kura b'silodosin twassal għal tnaqqis fl-ammont ta' semen li johrog matul l-orgażmu li jista' jaffettwa temporanġament il-fertilità tar-raġel. Dan l-effett imur fi żmien fitit ġranet wara t-twaqqif ta' silodosin (ara sezzjoni 4.8).

Sodium

Dan il-prodott medicinali fih anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull kapsula, jiġifieri essenzjalment ‘hieles mis-sodium’.

4.5 Interazzjoni ma' prodotti mediċinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Silodosin huwa mmetabolizzat b'mod estensiv, l-aktar permezz ta' CYP3A4, *alcohol dehydrogenase* u UGT2B7. Silodosin huwa wkoll substrat ghall-glikoproteina P. Sustanzi li jimpedixxu (bhal ketoconazole, itraconazole, ritonavir jew cyclosporine) jew jinduċu (bhal rifampicin, barbiturates, carbamazepine, phenytoin) dawn l-enzimi u trasportaturi jistgħu jaffettaw il-konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' silodosin u l-metabolit attiv tiegħu.

Imblokkaturi alpha

M'hemmx informazzjoni adegwata dwar l-użu mingħajr periklu ta' silodosin f'kombinazzjoni ma' antagonisti oħrajn tal-adrenoriċettur- α . Għaldaqstant, mhux irrakkomandat l-użu konkomittanti ta' antagonisti oħrajn tal-adrenoriċettur- α .

Inibituri ta' CYP3A4

Fi studju tal-interazzjoni, ġiet osservata żieda ta' 3.7 darbiet fil-konċentrazzjonijiet massimi ta' silodosin fil-plażma u żieda ta' 3.1 darbiet fl-esponenti għal silodosin (jiġifieri AUC) bl-ghoti simultanju ta' inibitur b'saħħħtu ta' CYP3A4 (ketoconazole 400 mg). L-użu fl-istess hin ma' inibitura b'saħħithom ta' CYP3A4 (bhal ketoconazole, itraconazole, ritonavir jew cyclosporine) mhux irrakkomandat.

Meta silodosin ingħata fl-istess hin ma' inibitur CYP3A4 ta' qawwa moderata bħal diltiazem, ġiet osservata żieda ta' madwar 30% fl-AUC ta' silodosin, iżda is-C_{max} u l-half-life ma kinux affettwati. Din il-bidla mhijiex klinikament rilevanti u għalhekk m'hemmx bżonn ta' aġġustament fid-doża.

Inibituri ta' PDE-5

Ġew osservati interazzjonijiet farmakodinamiċi minimi bejn silodosin u doži massimi ta' sildenafil jew tadalafil. Fi studju kkontrollat bil-plaċebo fuq 24 pajjent ta' 45-78 sena li kienu qiegħdin jieħdu silodosin, l-ghoti fl-istess hin ta' sildenafil 100 mg jew tadalafil 20 mg ma kkaġunax tnaqqis medju klinikament sinifikanti fil-pressjoni sistolika jew dijastolika tad-demm, kif imkejjel b'testijiet ortostatiċi (bilwieqfa mqabbel ma' mimdud). Fil-persuni ta' iżjed minn 65 sena, it-taqqis medju f'hinijiet varji kien bejn 5 u 15 mmHg (sistolika) u 0 u 10 mmHg (dijastolika). It-testijiet ortostatiċi pozittivi kien biss ftit aktar komuni meta nghataw flimkien; madankollu, ma kienx hemm ortostasi sintomatika jew sturdament. Il-pazjenti li jieħdu inibituri ta' PDE-5 fl-istess hin ma' silodosin għandhom jiġu mmonitorjati għar-reazzjonijiet avversi li jista' jkun hemm.

Sustanzi kontra l-pressjoni għolja

Fil-programm ta' studju kliniku, ħafna pajjenti kien fuq kura simultanja kontra l-pressjoni għolja (l-aktar is-sustanzi li jaħdmu fuq is-sistema rennin-angiotensin, imblokkaturi beta, antagonisti tal-kalċju u dijuretiċi) mingħajr ma esperjenzaw żieda fl-inċidenza tal-pressjoni baxxa ortostatika. Madankollu, wieħed għandu joqgħod attent meta jinbeda użu simultanju ma' sustanzi kontra l-pressjoni għolja u l-pazjenti għandhom jiġu mmonitorjati għar-reazzjonijiet avversi li jista' jkun hemm.

Digoxin

Il-livelli fissi ta' digoxin, substrat tal-glikoproteina P, ma ġewx affettwati b'mod sinifikattiv mill-ghoti simultanju ma' silodosin 8 mg darba kuljum. M'hemmx bżonn ta' aġġustament fid-doża.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala u treddiġħ

Ma japplikax billi silodosin huwa maħsub għal pajjenti rgiel biss.

Fertilità

Fi studji klinici, gie osservat is-seħħ ta' eġakulazzjoni b'inqas jew l-ebda semen waqt kura b'silodosin (ara sezzjoni 4.8), dovut ghall-karatteristici farmakodinamiċi ta' silodosin. Qabel ma tinbeda l-kura, il-pazjent għandu jiġi nfurmat li jista' jkun hemm dan l-effett temporanju fuq il-fertilità tar-raġel.

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Urorec għandu effett żgħir jew moderat fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Il-pazjenti għandhom jiġu nfurmati li jista' jkun hemm sintomi relatati ma' pressjoni baxxa posturali (bħal sturdament) u għandhom jiġu mwissija biex ma jsuqux u ma jhaddmuk magni sakemm ikunu jafu kif sejjjer jaffettwahom silodosin.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Is-sigurtà ta' silodosin għiet evalwata f'erba' studji klinici ta' Fażi II-III, *double-blind* ikkontrollati (b'931 pazjent hadu silodosin 8 mg darba kuljum u 733 pazjent hadu plaċebo) u f'żewġ studji *open-label* ta' fażi ta' estensjoni fuq perijodu fit-tul. B'kollo, 1,581 pazjent irċevew silodosin f'doża ta' 8 mg darba kuljum, fosthom 961 pazjent esposti għal mill-anqas 6 xhur u 384 pazjent esposti għal sena.

L-iżjed reazzjonijiet avversi spissi rrappurtati b'silodosin fl-istudji klinici kkontrollati bil-plaċebo u fl-użu fit-tul kienu disturbi eġakulatorji bħal eġakulazzjoni retrograd u n-nuqqas ta' eġakulazzjoni (volum tal-eġakulazzjoni mnaqqas jew nieqes), bi frekwenza ta' 23%. Dan jista' jaffettwa temporanjament il-fertilità tar-raġel. L-effett huwa riversibbli wara ftit ġranet mit-twaqqif tal-kura (ara sezzjoni 4.4).

Lista tabulata ta' reazzjonijiet avversi

Fit-tabella ta' hawn taħt, ir-reazzjonijiet avversi rrappurtati fl-istudji klinici kollha u li għalihom teżisti relazzjoni kawżali raġonevoli huma elenkti skond is-sistema tal-klassifika tal-organi tal-ġisem fid-database MedDRA u l-frekwenza: komuni ħafna ($\geq 1/10$); komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$); mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa $< 1/100$); rari ($\geq 1/10,000$ sa $< 1/1,000$); rari ħafna ($< 1/10,000$), mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima tal-frekwenza mid-data disponibbli). F'kull sezzjoni ta' frekwenza, ir-reazzjonijiet avversi osservati huma mniżżla skond kemm huma serji, bl-aktar serji jitniżżlu l-ewwel.

Fit-tabella ta' hawn taħt, ir-reazzjonijiet avversi rrappurtati fl-istudji klinici kollha u fl-esperjenza mid-dinja kollha ta' wara t-tqegħid fis-suq u li għalihom teżisti relazzjoni kawżali raġonevoli huma elenkti skond is-sistema tal-klassifika tal-organi tal-ġisem fid-database MedDRA u l-frekwenza: komuni ħafna ($\geq 1/10$); komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$); mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa $< 1/100$); rari ($\geq 1/10,000$ sa $< 1/1,000$); rari ħafna ($< 1/10,000$), mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli). F'kull sezzjoni ta' frekwenza, ir-reazzjonijiet avversi osservati huma mniżżla skond kemm huma serji, bl-aktar serji jitniżżlu l-ewwel.

<i>Sistema tal-klassifika tal-organi</i>	<i>Komuni ħafna</i>	<i>Komuni</i>	<i>Mhux komuni</i>	<i>Rari</i>	<i>Rari ħafna</i>	<i>Mhux magħruf</i>
<i>Disturbi fis-sistema immuni</i>					Reazzjonijiet ta' tip allerġiku inkluži nefha fil-wiċċ, nefha fl-ilsien, edema fil-faringi ¹	
<i>Disturbi psikjatriċi</i>			Tnaqqis fil-libido			

<i>Sistema tal-klassifika tal-organi</i>	<i>Komuni ħafna</i>	<i>Komuni</i>	<i>Mhux komuni</i>	<i>Rari</i>	<i>Rari ħafna</i>	<i>Mhux magħruf</i>
<i>Disturbi fis-sistema nervuża</i>		Sturdament		Sinkope Tintilef minn sensik ¹		
<i>Disturbi fil-qalb</i>			Takikardija ¹	Palpitazzjonijiet ¹		
<i>Disturbi vaskulari</i>		Pressjoni baxxa ortostatika	Pressjoni baxxa ¹			
<i>Disturbi respiratorji, toraċiċi u medjastinali</i>		Konġestjoni tal-imniċsejn				
<i>Disturbi gastro-intestinali</i>		Dijarea	Dardir Halq xott			
<i>Disturbi fil-fwied u fil-marrara</i>			Testijiet tal-fwied b'riżultat mhux normali ¹			
<i>Disturbi fil-ǵilda u fit-tessuti ta' taħt il-ǵilda</i>			Raxx tal-ǵilda ¹ Hakk ¹ Urtikarja ¹ Eruzzjoni minħabba l-mediċina ¹			
<i>Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider</i>	Disturbi fl-eġakulazzjoni, li jinkludu eġakulazzjoni retrograd Nuqqas ta' eġakulazzjoni		Problema ta' l-erezzjoni tal-pene			
<i>Koriment, avvelenament u komplikazzjonijiet ta' xi proċedura</i>						Sindromu tal-Iris Mitluqa Waqt Operazzjoni

1-reazzjonijiet avversi minn rappurtaġġ spontanju mid-dinja kollha mill-esperjenza ta' wara t-tqeħid fis-suq (frekwenzi kkalkulati minn avvenimenti rrappurtati fi provi kliniči ta' Faži I-IV u tal-istudji mingħajr intervent).

Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

Pressjoni ortostatika baxxa

L-inċidenza ta' pressjoni ortostatika baxxa fl-istudji kliniči kkontrollati bil-plaċebo kienet 1.2% b'silodosin u 1.0% bil-plaċebo. Il-pressjoni ortostatika baxxa tista' kultant twassal għal sinkope (ara sezzjoni 4.4).

Sindromu tal-Iris Mitluqa Waqt Operazzjoni (IFIS)

IFIS gie rrappurtat waqt operazzjoni tal-katarretti (ara sezzjoni 4.4).

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jigu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciinali. Il-professjonisti tal-kura tas-saħħha huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa ssuspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendiċi V](#).

4.9 Doža eċċessiva

Silodosin ġie evalwat f'doži sa 48 mg/ġurnata f'irġiel b'saħħithom. Ir-reazzjoni avversa li tillimita d-doža kienet il-pressjoni baxxa posturali. Jekk l-ingestjoni tkun riċenti, wieħed jista' jiprova jgħiegħel lill-pazjent jirrimetti jew jaħsillu l-istonku. Jekk id-doža eċċessiva ta' silodosin iċċiġib pressjoni baxxa, għandu jiġi pprovdut appoġġ kardjavaskulari. Id-djalisi mhijiex probabbli li tkun ta' beneficiċju sinifikanti billi silodosin jehel hafna (96.6%) mal-proteini tal-plażma.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĊI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Uroloġiči, antagonisti tal-adrenoriċetturi alpha, Kodiċi ATC: G04CA04.

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Silodosin huwa selettiv hafna għall-adrenoriċetturi- α_{1A} li jinsabu primarjament fil-prostata umana, fil-baži tal-bużżeq tal-awrina, fl-ġħonq tal-bużżeq tal-awrina, fil-kapsula tal-prostata u fl-uretra tal-prostata. L-imblokk ta' dawn l-adrenoriċetturi- α_{1A} jgħiegħel il-muskolu lixx f'dawn it-tessuti li jirrillassa, u b'hekk inaqqas ir-rezistenza tal-iż-żebek tal-bużżeq tal-awrina, mingħajr ma jaffettwa l-kontratilità tal-muskolu lixx *detrusor*. Dan jikkawża titjib kemm fis-sintomi ta' hażna (irritattivi) kif ukoll ta' tbattil (ostruttivi) (Sintomi fil-parti ta' isfel tal-apparat urinarju) assoċjati ma' iperplasija beninna tal-prostata.

Silodosin għandu affinità ferm aktar baxxa għall-adrenoriċetturi- α_{1B} li jinsabu primarjament fis-sistema kardjavaskulari. *In vitro* ġie muri li l-proporzjon ta' rbit $\alpha_{1A}:\alpha_{1B}$ ta' silodosin (162:1) huwa għoli hafna.

Effikaċċja klinika u sigurtà

Fi studju kliniku biex tinstab doža xierqa, *double-blind*, ikkontrollat bil-plaċebo, ta' Fażi II b'silodosin 4 jew 8 mg darba kuljum, ġie osservat titjib akbar fil-punteggieq ta' indiċi tas-sintomi tal-Assoċjazzjoni Uroloġika Amerikana (AUA) b'silodosin 8 mg (-6.8 ± 5.8 , n = 90; p = 0.0018) u silodosin 4 mg (-5.7 ± 5.5 , n = 88; p = 0.0355) meta mqabbel mal-plaċebo (-4.0 ± 5.5 , n = 83).

Iżjed minn 800 pazjent b'sintomi moderati għal severi ta' BPH (Skor Internazzjonali tas-Sintomi tal-Prostata (*International Prostate Symptom Score*, IPSS), valur tal-linja baži ≥ 13) irċevew silodosin 8 mg darba kuljum f'żewġ studji klinici ta' Fażi III ikkontrollati bil-plaċebo li twettqu fl-Istat Uniti u studju kliniku kkontrollat bil-plaċebo u bis-sustanza attiva li sar fl-Ewropa. Fl-istudji kollha, il-pazjenti li ma kellhomx rispons għall-plaċebo matul il-faži tal-bidu ta' 4 ġimħat bi plaċebo ġew randomizzati sabiex jieħdu l-kura li kienet qed tigħi studjata. Fl-istudji kollha, il-pazjenti trattati b'silodosin kellhom tnaqqis akbar fis-sintomi kemm ta' hażna (irritattivi) kif ukoll tat-tbattil (ostruttivi) tal-BPH meta mqabbla mal-plaċebo kif ivvalutati wara 12-il ġimħa ta' kura. Id-dejta osservata fil-popolazzjonijiet b'*Intent-to-treat* ta' kull studju tidher hawn taħt:

Studju	Fergha tal-kura	Nru ta' pazjenti	IPSS Skor totali			IPSS Sintomi irritattivi		IPSS Sintomi ostruttivi	
			Valur tal-linja baži ($\pm SD$)	Bidla mil-linja baži	Differenza (95% CI) vs plaċebo	Bidla mil-linja baži	Differenza (95% CI) vs plaċebo	Bidla mil-linja baži	Differenza (95% CI) vs plaċebo
US-1	Silodosin	233	22 ± 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)
	Plaċebo	228	21 ± 5	-3.6		-1.4		-2.2	
US-2	Silodosin	233	21 ± 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)
	Plaċebo	229	21 ± 5	-3.4		-1.3		-2.1	

Studju	Fergha tal-kura	Nru ta' pazjenti	IPSS Skor totali			IPSS Sintomi irritattivi		IPSS Sintomi ostruttivi	
			Valur tal-linja baži (\pm SD)	Bidla mil-linja baži	Differenza (95% CI) vs placebo	Bidla mil-linja baži	Differenza (95% CI) vs placebo	Bidla mil-linja baži	Differenza (95% CI) vs placebo
Ewropa	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)
	Plačebo	185	19 \pm 4	-4.7		-1.8		-2.9	

* p < 0.001 vs Plačebo; ° p = 0.002 vs Plačebo

Fl-istudju kliniku kkontrollat bis-sustanza attiva li twettaq fl-Ewropa, silodosin 8 mg darba kuljum intwera li mhux inferjuri għal tamsulosin 0.4 mg darba kuljum: id-differenza medja aġġustata (95% CI) fl-Iskor Totali tal-IPSS bejn il-kura fil-popolazzjoni għal kull protokoll kienet ta' 0.4 (0.4 sa 1.1). Ir-rata ta' rispons (jiġifieri titjib fl-iskor totali tal-IPSS għallinqas ta' 25%) kienet ferm oħla fil-grupp li hadu silodosin (68%) u tamsulosin (65%), meta mqabbel mal-plačebo (53%).

Fil-faži ta' estensjoni *open-label*, fuq perijodu fit-tul ta' dawn l-istudji kkontrollati, il-pazjenti li rċevel silodosin għal perijodu sa sena, it-titjib tas-sintomi miġjud b'silodosin f'għimgħa 12 tal-kura inżamm għal aktar minn sena.

Fi studju kliniku ta' Faži IV li twettaq fl-Ewropa, bi skor totali tal-IPSS tal-linja baži medju ta' 18.9 punti, 77.1% kellhom respons għal silodosin (kif evalwat minn bidla mil-linja baži fl-iskor totali tal-IPSS ta' mill-inqas 25%). Madwar nofs il-pazjenti rrappurtaw titjib fl-iktar sintomi ta' dwejjaq irrapportati fil-linja baži mill-pazjenti (jiġifieri nokturja, frekwenza, tnaqqis fit-tnixxija, urġenza, taqtir terminali u žvojtar mhux komplet), kif evalwat mill-kwestjonarju ICS għall-irġiel.

Ma ġie osservat l-ebda tnaqqis sinifikanti fil-pressjoni tad-demm ta' persuna minduda fl-istudji kliniči kollha li saru b'silodosin.

Silodosin 8 mg u 24 mg kuljum ma kellhom ebda effett statistikament sinifikanti fuq l-intervalli tal-ECG jew ir-ripolarizzazzjoni tal-qalb meta mqabbel mal-plačebo.

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini irrinunzjat għall-obbligu li jiġu ppreżentati r-riżultati tal-istudji b'Urorec f'kull sett tal-popolazzjoni pedjatrika fil-BPH (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Il-farmakokinetika ta' silodosin u tal-metaboliti principali tiegħi gew evalwati f'irġiel bi jew mingħajr BPH wara li nghataw darba u aktar minn darba doži li jvarjaw minn 0.1 mg għal 48 mg kuljum.

Il-farmakokinetika ta' silodosin hija linear tul din il-firxa tad-doża.

L-esponenti għall-metabolit principali fil-plażma, silodosin glucuronide (KMD-3213G), fl-istat fiss huwa madwar 3 darbiet dak tas-sustanza originali. Silodosin u l-glucuronide tiegħi jilħqu stat fiss wara 3t ijiem u 5t ijiem ta' kura, rispettivament.

Assorbiment

Silodosin mogħti mill-ħalq huwa assorbit tajjeb u l-assorbiment huwa proporzjonal mad-doża.

Il-bijodisponibilità assoluta hija ta' madwar 32%.

Studju *in vitro* b'ċelloli Caco-2 wera li silodosin huwa substrat għall-glikoproteina P.

L-ikel inaqqsas C_{max} b'madwar 30%, iżid it- t_{max} b'madwar siegħa u ffit għandu effett fuq l-AUC.

F'irġiel b'saħħithom fil-medda ta' etajiet fil-mira ($n = 16$, età medja 55 ± 8 snin) wara l-ghoti mill-ħalq ta' 8 mg darba kuljum immedjatament wara l-kolazzjon għal 7t ijiem, kienu miksuba l-parametri farmakokinetici li ġejjin: $C_{max} 87 \pm 51$ ng/mL (SD), $t_{max} 2.5$ sigħat (medda 1.0-3.0), AUC 433 ± 286 ng • h/mL.

Distribuzzjoni

Silodosin għandu volum ta' distribuzzjoni ta' 0.81 l/kg u 96.6% jeħel mal-proteini tal-plażma. Huwa ma jixteridx fiċ-ċelloli tad-demm.

91% ta' silodosin glucuronide jeħel mal-proteini tad-demm.

Bijotrasformazzjoni

Silodosin jiġi mmetabolizzat b'mod estensiv permezz ta' glukoronidazzjoni (UGT2B7), alkoħol u *aldehyde dehydrogenase* u mogħdijiet ossidattivi, b'mod principali CYP3A4. Il-metabolit principali fil-plażma, il-konjugat glucuronide ta' silodosin (KMD-3213G), li ntware li huwa attiv *in vitro*, għandu *half-life* estiżha (madwar 24 siegħa) u jilhaq konċentrazzjonijiet fil-plażma bejn wieħed u iehor erba' darbiet ogħla minn dawk ta' silodosin. Informazzjoni *in vitro* tindika li silodosin m'għandux il-potenzjal li jinibixxi jew jinduči s-sistemi tal-enzimi taċ-ċitokromu P450.

Eliminazzjoni

Wara l-ghoti mill-ħalq ta' silodosin ^{14}C -tikkettat, l-irkupru tar-radjuuattività wara 7 ijiem kien madwar 33.5% fl-awrina u 54.9% fl-ippurgar. It-tnejħija ta' silodosin mill-ġisem kienet madwar 0.28 L/siegħa/kg. Silodosin jitneħha prinċipalment bħala metaboliti, ammonti żgħar ħafna biss ta' mediciina mhux mibdula jiġu rkuprati fl-awrina. Il-*half-life* terminali tal-mediciina originali u l-glucoronide tagħha hija madwar 11-il siegħa u 18-il siegħa, rispettivament.

Gruppi speċjali

Anzjani

L-esponenti għal silodosin u l-metaboliti prinċipali tiegħu ma jinbidilx b'mod sinifikanti mal-età, anki f'pazjenti ta' aktar minn 75 sena.

Popolazzjoni pedjatrika

Silodosin ma ġiex evalwat f'pazjenti taħt it-18-il sena.

Indeboliment tal-fwied

Fi studju ta' doža waħda, il-farmakokinetika ta' silodosin ma nbidlitx f'disa' pazjenti b'indeboliment moderat tal-fwied (skor *Child-Pugh* 7 sa 9), meta mqabbel ma' disa' voluntiera b'saħħithom. Ir-riżultati minn dan l-istudju għandhom jiġu interpretati b'attenżjoni, minħabba li pazjenti rreġistrati kellhom valuri bijokimiċi normali, li jindikaw funzjoni metabolika normali, u dawn ġew ikklassifikati bħala li għandhom indeboliment moderat tal-fwied, fuq il-baži ta' axxite u enċefalopatija tal-fwied. Il-farmakokinetika ta' silodosin f'pazjenti b'indeboliment sever tal-fwied ma ġietx studjata.

Indeboliment tal-kliewi

Fi studju ta' doža waħda, l-esponenti għal silodosin (mhux imwaħħal) f'pazjenti b'indeboliment hafif ($n = 8$) u moderat tal-kliewi ($n = 8$) rrizulta, bħala medja, f'żieda fil- C_{max} (1.6 darbiet) u fl-AUC (1.7 darbiet) meta mqabbel ma' persuni b'funzjoni tal-kliewi normali ($n = 8$). F'pazjenti b'indeboliment sever tal-kliewi ($n = 5$), iż-żieda fl-esponenti kienet ta' 2.2 darbiet għall- C_{max} u 3.7 darbiet għall-AUC. Żdied ukoll l-esponenti għall-metaboliti prinċipali, silodosin glucuronide u KMD-3293.

Il-monitoraġġ tal-livell fil-plażma fi studju kliniku ta' Fażi III wera li l-livelli totali ta' silodosin wara 4 ġimħat ta' kura ma nbidlux f'pazjenti b'indeboliment hafif ($n = 70$), meta mqabbha ma' pazjenti b'funzjoni tal-kliewi normali ($n = 155$), filwaqt li l-livelli bħala medja rduppjaw f'pazjenti b'indeboliment moderat ($n = 7$).

Valutazzjoni tal-informazzjoni dwar is-sigurtà tal-pazjenti rregistrati fl-istudji kliniči kollha ma tindikax li indeboliment hafif tal-kliewi ($n = 487$) johloq riskju addizzjonal tas-sigurtà waqt kura b'silodosin (bħal żieda fl-isturdament jew fil-pressjoni baxxa ortostatika) meta mqabbel ma' pazjenti b'funzjoni tal-kliewi normali ($n = 955$). Għalhekk, m'hemmx bżonn ta' aġġustament fid-doža għal

pazjenti b'indeboliment ħafif tal-kliewi. Billi teżisti biss esperjenza limitata f'pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi (n = 35), hija rrakkomandata doża inizjali aktar baxxa ta' 4 mg. L-ġħoti ta' Urorec mhux irrakkomandat f'pazjenti b'indeboliment sever tal-kliewi.

5.3 Tagħrif ta' qabel l-użu kliniku dwar is-sigurtà

Tagħrif mhux kliniku ibbażat fuq studji konvenzjonali ta' sigurtà farmakoloġika, riskju ta' kancer, potenċjal mutaġeniku u teratoġeniku, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnedmin. Effetti fuq l-animali (li jaffettwaw il-glandola tat-tirojde f'animali gerriema) dehru biss wara esponenti meqjusa ferm aktar għolja mill-massimu ta' l-esponent fil-bniedem, li juru fiti li xejn rilevanza għall-użu kliniku.

Go firien irġiel, ġie osservat tnaqqis fil-fertilità minn esponenti li kienu bejn wieħed u ieħor id-doppju tal-esponent bid-doża massima rrakkomandata fil-bniedem. L-effett osservat kien riversibbli.

6. TAGĦRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Urorec 4 mg u 8 mg kapsuli ibsin

Kontenut tal-kapsula

Starch, pregelatinised (maize)

Mannitol (E421)

Magnesium stearate

Sodium laurilsulfate

Qoxra tal-kapsula

Gelatina

Titanium dioxide (E171)

Yellow iron oxide (E172) (4 mg kapsuli biss)

6.2 Inkompatibbiltajiet

Mhux applikabbi.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

3 snin.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-hażna

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30 °C.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl u mill-umdita'.

6.5 In-natura tal-kontenit u ta' dak li hemm ġo fi

Il-kapsuli jiġu f'folji tal-PVC/PVDC/fojl tal-aluminju, ippakkjati f'kartun.

Pakketti ta' 5, 10, 20, 30, 50, 90, 100 kapsula.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligħiġiet lokali.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Recordati Ireland Ltd.
Raheens East
Ringaskiddy Co. Cork
L-Irlanda

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

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. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 29/01/2010
Data tal-ahħar tiġid: 18/09/2014

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu>

ANNESS II

- A. MANIFATTURI RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ
TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD
IL-PROVVISTA U L-UŻU**
- Ċ. KONDIZZJONIJIET U REKWIŻITI OHRA
TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**
- D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET
FIR-RIGWARD TAL-UŻU SIGUR U EFFETTIV
TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

A. MANIFATTURI RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT

Isem u indirizz tal-manifatturi responsabili ghall-hruġ tal-lott

Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A.
Via M. Civitali 1
20148 Milan
L-Italja

Laboratoires Bouchara-Recordati
Parc Mécatronic
03410 Saint Victor
Franza

Fuq il-fuljett ta' tagħrif tal-prodott medicinali għandu jkun hemm l-isem u l-indirizz tal-manifattur responsabbi għall-hruġ tal-lott ikkonċernat.

B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŻU

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

C. KONDIZZJONIJIET U REKWIZITI OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

- Rapporti Perjodiċi Aġġornati dwar is-Sigurtà**

Ir-rekwiziti biex jiġu pprezentati rapporti perjodiċi aġġornati dwar is-sigurtà għal dan il-prodott medicinali huma mniżza fil-lista tad-dati ta' referenza tal-Unjoni (lista EURD) prevista skont l-Artikolu 107c(7) tad-Direttiva 2001/83/KE u kwalunkwe aġġornament sussegwenti ppubblikat fuq il-portal elettroniku Ewropew tal-mediċini.

D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŻU SIGUR U EFFETTIV TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

- Pjan tal-Ġestjoni tar-Riskju (RMP)**

L-MAH għandu jwettaq l-attivitàjet u l-interventi meħtieġa ta' farmakoviġilanza ddettaljati fl-RMP maqbūl ipprezentat fil-Modulu 1.8.2 tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq u kwalunkwe aġġornament sussegwenti maqbūl tal-RMP.

RMP aġġornat għandu jiġi pprezentat:

- Meta l-Aġenċija Ewropea għall-Mediċini titlob din l-informazzjoni;
- Kull meta s-sistema tal-ġestjoni tar-riskju tiġi modifikata speċjalment minħabba li tasal informazzjoni ġidida li tista' twassal għal bidla sinifikanti fil-profil bejn il-benefiċċjuu r-riskju jew minħabba li jintlaħaq għan importanti (farmakoviġilanza jew minimizzazzjoni tar-riskji).

ANNESS III
TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTAR

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KARTUNA****1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Urorec 4 mg kapsuli ibsin

silodosin

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull kapsula iebsa fiha 4 mg silodosin.

3. LISTA TA' ECCHIPJENTI**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

5 kapsuli ibsin

10 kapsuli ibsin

20 kapsula iebsa

30 kapsula iebsa

50 kapsula iebsa

90 kapsula iebsa

100 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Użu orali.

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30 °C.
Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl u mill-umdita'.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Recordati Ireland Ltd.
Raheens East
Ringaskiddy Co. Cork
L-Irlanda

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

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. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Urorec 4 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluž

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - *DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM*

PC:

SN:

NN:

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI

FOLJI TAL-PVC/PVDC/ALUMINJU

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Urorec 4 mg kapsuli ibsin

silodosin

2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Recordati Ireland Ltd.

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KARTUNA****1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Urorec 8 mg kapsuli ibsin

silodosin

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull kapsula iebsa fiha 8 mg silodosin.

3. LISTA TA' ECCHIPJENTI**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

5 kapsuli ibsin

10 kapsuli ibsin

20 kapsula iebsa

30 kapsula iebsa

50 kapsula iebsa

90 kapsula iebsa

100 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Użu orali.

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30 °C.
Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl u mill-umdita'.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Recordati Ireland Ltd.
Raheens East
Ringaskiddy Co. Cork
L-Irlanda

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

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. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Urorec 8 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluž

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - *DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM*

PC:

SN:

NN:

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI

FOLJI TAL-PVC/PVDC/ALUMINJU

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Urorec 8 mg kapsuli ibsin

silodosin

2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Recordati Ireland Ltd.

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-pazjent

**Urorec 8 mg kapsuli ibsin
Urorec 4 mg kapsuli ibsin**
silodosin

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tibda tuża din il-mediċina peress li fih informazzjoni importanti għalik.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.
- Din il-mediċina giet mogħtija lilek biss. M'għandekx tgħaddiha lil persuni oħra. Tista' tagħmlilhom il-ħsara, anki jekk ikollhom l-istess sinjal ta' mard bħal tiegħek.
- Jekk ikollok xi effett sekondarju kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li muhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett:

1. X'inhu Urorec u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Urorec
3. Kif għandek tieħu Urorec
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Urorec
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Urorec u għalxiex jintuża

X'inhu Urorec

Urorec jappartieni għal grupp ta' mediċini msejħa imblokkaturi tal-adrenoriċettur alpha_{1A}. Urorec huwa selettiv għar-riċetturi li jinsabu fil-prostata, fil-bużżeqqieqa tal-awrina u fl-uretra. Billi jimblukka dawn ir-riċetturi, huwa jgiegħel il-muskolu lixx f'dawn it-tessuti sabiex jirrillassa. Dan jagħmilha iżjed faċli għalik biex tgħaddi l-awrina u jtaff s-sintomi tiegħek.

Għalxiex jintuża Urorec

Urorec jintuża f'irġiel adulti sabiex jittratta sintomi urinarji assoċjati ma' tkabbir beninn tal-prostata (iperplasija tal-prostata), bħal:

- diffikultà biex tibda tgħaddi l-awrina,
- sensazzjoni li m'intix tbattal għal kolloks il-bużżeqqieqa tal-awrina,
- bżonn li tgħaddi l-awrina aktar ta' spiss, anki billejl.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Urorec

Tiħux Urorec

jekk inti allerġiku għal silodosin jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6).

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek qabel tieħu Urorec.

- Jekk se tagħmel operazzjoni tal-ghajnejn minħabba li l-lenti mtappna (**operazzjoni tal-katarretti**), huwa importanti li tinforma minnufihi lill-ispeċjalista tal-ghajnejn li qiegħed tuża jew użajt Urorec. Dan minħabba li xi pazjenti kkurati b'din it-tip ta' mediċina kellhom telf

fit-ton tal-muskolu fl-iris (il-parti tonda kulturita tal-ghajn) waqt din it-tip ta' operazzjoni. L-ispeċjalista jista' jieħu prekawzjonijiet xierqa fir-rigward tal-mediċina u kif issir l-operazzjoni. Staqsi lit-tabib tiegħek jekk għandekx tipposponi jew għandekx tieqaf tieħu Urorec temporanġament meta tkun se tagħmel operazzjoni tal-katarretti.

- Jekk xi darba ġassek hażin jew haġżejtek tistordi meta qomt bilwieqfa f'daqqa, jekk jogħġibok informa lit-tabib tiegħek qabel tieħu Urorec.
Jista' jaġħtki **sturdament** meta tqum bilwieqfa u xi drabi **ħass hażin** meta tieħu Urorec, specjalment meta tibda l-kura jew jekk tkun qed tieħu mediċini oħrajn li jbaxxu l-pressjoni tad-demm. Jekk dan iseħħ, ara li tpoġgi bilqiegħda jew timtedd mill-ewwel sakemm imorru s-sintomi u informa lit-tabib tiegħek kemm jista' jkun malajr (ara wkoll is-sezzjoni "Sewqan u thaddim ta' magni").
- Jekk għandek **problemi severi tal-fwied**, m'għandekx tieħu Urorec, billi dan ma ġiex ittestjat f'din il-kundizzjoni.
- Jekk għandek **problemi tal-kliewi**, jekk jogħġibok staqsi lit-tabib tiegħek għal parir. Jekk għandek problemi moderati tal-kliewi, it-tabib tiegħek jibda Urorec bil-galbu u jista' jkun li b'doża aktar baxxa (ara s-sezzjoni 3 "Doža").
Jekk għandek problemi severi tal-kliewi, m'għandekx tieħu Urorec.
- Billi t-tkabbir beninn tal-prostata u kanċer tal-prostata jistgħu jippreżentaw l-istess sintomi, it-tabib tiegħek se jiċċekkja jekk għandekx kanċer tal-prostata qabel tibda l-kura b'Urorec. Urorec ma jikkurax il-kanċer tal-prostata.
- Il-kura b'Urorec tista' twassal għal ħruġ anormali tas-semen (tnaqqis fl-ammont ta' semen li joħroġ waqt is-sess) xi haġa li tista' taffettwa temporanġament il-fertilità tar-ragħel. Dan l-effett ma jibqax wara t-twaqqif ta' Urorec. Jekk jogħġibok informa lit-tabib tiegħek jekk qed tippjana li jkollok it-tfal.

Sodium

Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull kapsula, jiġifieri essenzjalment 'ħieles mis-sodium'.

Tfal u adolexxenti

Tagħtix din il-mediċina lil tfal jew adolexxenti taħbi it-18-il sena billi m'hemmx indikazzjoni rilevanti minħabba l-eta'.

Mediċini ohra u Urorec

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qiegħed tieħu, ġad-dan u l-aħħar jew tista' tieħu xi mediċina ohra.

B'mod partikolari għid lit-tabib tiegħek jekk tieħu:

- **mediċini li jbaxxu l-pressjoni tad-demm** (b'mod partikolari, mediċini msejħa imblokkaturi alpha₁, bħal prazosin jew doxazosin) billi jista' jkun hemm ir-riskju li l-effett ta' dawn il-mediċini jiżid waqt li tkun qed tieħu Urorec.
- **mediċini antifungali** (bħal ketoconazole jew itraconazole), **mediċini użati għal infezzjoni tal-HIV/AIDS** (bħal ritonavir) jew **mediċini użati wara t-trapjanti biex jevitaw ir-rifjut tal-organi** (bħal cyclosporin) billi dawn il-mediċini jistgħu jżidu l-konċentrazzjoni fid-demm ta' Urorec.
- **mediċini użati ghall-kura ta' problemi biex wieħed jikseb jew iżomm erezzjoni** (bħal sildenafil jew tadalafil), billi l-użu flimkien ma' Urorec jista' jwassal għal tnaqqis żgħir fil-pressjoni tad-demm.
- **mediċini kontra l-epilessija jew rifampicin** (mediċina ghall-kura tat-tuberkuloži), billi jista' jitnaqqas l-effett ta' Urorec.

Tqala u treddiġħ

Urorec mhux intenzjonat għall-użu fin-nisa.

Fertilità

Urorec jista' jnaqqas l-ammont ta' sperma, u għalhekk jista' jaffettwa b'mod temporanju l-abilità tiegħek biex tnissel it-tfal. Jekk qed tippjana li jkollok tarbijja, itlob il-parir tat-tabib jew tal-ispiżjar tiegħek qabel tieħu din il-medicina.

Sewqan u thaddim ta' magni

Issuqx jew thaddem magni jekk thossox ma tiflaħx, stordut, imħeddel jew b'vista mċajpra.

3. Kif għandek tieħu Urorec

Dejjem għandek tuża din il-medicina skont il-parir eż-żarr tat-tabib jew l-ispiżjar tiegħek. Iċċekkja taċċerta ruħek mat-tabib jew mal-ispiżjar tiegħek jekk ikollok xi dubju.

Id-doża rakkodata hija kapsula waħda ta' Urorec 8 mg kuljum li tingħata mill-ħalq.

Dejjem hu l-kapsula mal-ikel, preferibbilm fl-istess ħin kuljum. Tkissirx jew tomgħodx il-kapsula, iż-żda iblagħha shiħa, preferibbilm ma' tazza ilma.

Pazjenti bi problemi tal-kliewi

Jekk għandek problemi moderati tal-kliewi, it-tabib tiegħek jista' jordnalek doža differenti. Għal dan il-ġħan jeżistu kapsuli ibsin Urorec 4 mg.

Jekk tieħu Urorec aktar milli suppost

Jekk ġadu iż-żejt minn kapsula waħda, informa lit-tabib tiegħek mill-aktar fis possibbli. Jekk tistordi jew thossox dghajnej, għid lit-tabib tiegħek minnufih.

Jekk tinsa tieħu Urorec

Tista' tieħu l-kapsula tiegħek iż-żejt tard fl-istess ġurnata jekk tkun insejt teħodha aktar kmieni. Jekk ikun kważi wasal il-ħin għad-doża li jmiss, aqbeż id-doża li ma ġadtx. M'għandekx tieħu doža doppja biex tpatti għal kull kapsula li tkun insejt tieħu.

Jekk tieqaf tieħu Urorec

Jekk twaqqaf il-kura, is-sintomi tiegħek jistgħu jerġġu jitfaċċaw.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' din il-medicina, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.

4. Effetti sekondarji possibbli

Bħal kull medicina oħra, din il-medicina tista' tikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulħadd.

Ikkuntattja lit-tabib tiegħek immedjatament jekk tinnota kwalunkwe mir-reazzjonijiet allergici li ġejjin: nefha fil-wiċċ jew fil-gerżuma, diffikultà biex tieħu nifs, thossox se jagħtik ġass hażin, ħakk fil-għilda jew ħorriqja, billi l-konsegwenzi jistgħu jsiru serji.

L-iżjed effett sekondarju komuni huwa tnaqqis fl-ammont ta' semen li joħroġ waqt is-sess. Dan l-effett ma jibqax wara t-twaqqif ta' Urorec. Jekk jogħġbok informa lit-tabib tiegħek jekk qiegħed tippjana sabiex ikollok it-tfal.

Jista' jkollok **sturdament**, inkluż sturdament meta tqum bilwieqfa, u kultant **ħass hažin**. Jekk thossox dgħajnej jew stordut, ara li tpoġġi biliegħda jew timtedd mill-ewwel sakemm thossox aħjar. Jekk jagħtik sturdament meta tqum bilwieqfa jew ihossok hažin, jekk jogħġbok informa lit-tabib tiegħek mill-aktar fis possibbi.

Urorec jista' jikkawża kumplikazzjonijiet waqt **operazzjoni tal-katarretti** (operazzjoni fl-għajnejn minħabba lenti mtappna, ara s-sezzjoni "Twissijiet u prekawzjonijiet"). Importanti li tinforma minnufih lill-ispeċjalista tal-ghajnejn tiegħek jekk qed tuża jew użajt Urorec qabel.

L-effetti sekondarji possibbi huma elenkti hawn isfel:

Effetti sekondarji komuni ħafna (jistgħu jaffettwaw iż-żejjed minn persuna 1 f'kull 10)

- Hruġ anormali tas-semen (inqas jew ebda semen osservabbli li joħroġ waqt is-sess, ara s-sezzjoni "Twissijiet u prekawzjonijiet")

Effetti sekondarji komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 f'kull 10 persuni)

- Sturdament, inkluż sturdament meta tqum bilwieqfa (ara wkoll aktar 'il fuq, f'din is-sezzjoni)
- Imnieher inixxi jew imblukkat
- Dijarea

Effetti sekondarji mhux komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 f'kull 100 persuni)

- Tnaqqis fl-apptit sesswali
- Dardir
- Halq xott
- Diffikultajiet biex tintlaħaq jew biex tinżamm erezzjoni
- Rata aktar mgħaż-ġġla ta' taħbit tal-qalb
- Sintomi ta' reazzjoni allerġika li jaffettwaw il-ġilda bħal raxx, ħakk, ħorriqja u raxx ikkawżat minn medicina
- Riżultati mhux normali għal testijiet tal-funzjoni ta' fwied
- Pressjoni baxxa tad-demm

Effetti sekondarji rari (jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 f'kull 1,000 persuni)

- Taħbit mgħaż-ġġel jew irregolari tal-qalb (li jissejjah palpitazzjonijiet)
- Hass hažin/Tintilef minn sensik

Effetti sekondarji rari ħafna (jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 f'kull 10,000 persuna)

- Reazzjonijiet allergiči oħra b'nefha fil-wieċċi jew fil-gerżuma

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima tal-frekwenza mid-dejta disponibbli)

- Pupilla mitluqa waqt operazzjoni tal-katarretti (ara wkoll aktar 'il fuq, f'din is-sezzjoni)

Jekk thoss li l-ħajja sesswali tiegħek hija affettwata, jekk jogħġibok għid lit-tabib tiegħek.

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk ikollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji possibbi direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendiċi V](#). Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tigi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurta ta' din il-mediċina.

5. Kif taħżeen Urorec

Żomm din il-mediċina fejn ma tidhirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna u fuq il-folja wara EXP. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-ahħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30 °C.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl u mill-umdita'.

Tużax din il-mediċina jekk tinnota li l-pakkett ikollu xi ħsara jew juri sinjali ta' tbagħbis.

Tarmix mediċini mal-ilma tad-dranaġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispizjar tiegħek dwar kif għandek tarmi mediċini li m'għadekx tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fiħ Urorec

Urorec 8 mg

Is-sustanza attiva hija silodosin. Kull kapsula fiha 8 mg ta' silodosin.

Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma pregelatinised maize starch, mannitol (E421), magnesium stearate, sodium laurilsulfate, ġelatina, titanium dioxide (E171).

Urorec 4 mg

Is-sustanza attiva hija silodosin. Kull kapsula fiha 4 mg ta' silodosin.

Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma pregelatinised maize starch, mannitol (E421), magnesium stearate, sodium laurilsulfate, ġelatina, titanium dioxide (E171), yellow iron oxide (E172).

Kif jidher Urorec u l-kontenut tal-pakkett

Urorec 8 mg huma kapsuli ibsin tal-ġelatina, bojod, opaki, daqs 0 (madwar 21.7 x 7.6 mm).

Urorec 4 mg huma kapsuli ibsin tal-ġelatina, sofor, opaki, daqs 3 (madwar 15.9 x 5.8 mm).

Urorec jiġi f'pakketta ta' 5, 10, 20, 30, 50, 90, 100 kapsula. Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

Recordati Ireland Ltd.

Raheens East

Ringaskiddy Co. Cork

L-Irlanda

Il-Manifattur

Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A.
Via Matteo Civitali 1
20148 Milan
L-Italja

Laboratoires Bouchara-Recordati
Parc Mécatronic
03410 Saint Victor
Franza

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Dtentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

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.
Tel: + 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

Polksa
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

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f' {XX/SSSS}.

Sorsi oħra ta' informazzjoni

Informazzjoni ddettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea
ghall-Mediċini <https://www.ema.europa.eu>.