

## RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

### 1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT

Solifenacine Viatris 5 mg comprimés pelliculés  
Solifenacine Viatris 10 mg comprimés pelliculés

### 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque comprimé pelliculé contient 5 mg de succinate de solifénacine, équivalent à 3,8 mg de solifénacine.

Chaque comprimé pelliculé contient 10 mg de succinate de solifénacine, équivalent à 7,5 mg de solifénacine.

#### Excipient à effet notoire

Chaque comprimé pelliculé contient 57 mg de lactose (sous forme de lactose monohydraté)

Chaque comprimé pelliculé contient 113 mg de lactose (sous forme de lactose monohydraté)

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

### 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé (Comprimé).

Comprimé pelliculé jaune, biconvexe, rond, environ 5,6 mm, portant l'inscription 'M' sur une face du comprimé et 'SF' sur '5' sur l'autre face.

Comprimé pelliculé rose, biconvexe, rond, environ 7,6 mm, portant l'inscription 'M' sur une face du comprimé et 'SF' sur '10' sur l'autre face.

### 4. DONNÉES CLINIQUES

#### 4.1 Indications thérapeutiques

Traitement des symptômes d'incontinence par impériosité et/ou de pollakiurie/impériosité, typiques notamment chez les patients présentant une hyperactivité vésicale.

#### 4.2 Posologie et mode d'administration

##### Posologie

*Adultes, y compris personnes âgées*

La posologie recommandée est de 5 mg de succinate de solifénacine une fois par jour. Au besoin, on peut porter la dose à 10 mg de succinate de solifénacine une fois par jour.

*Population pédiatrique*

À ce jour, ni la sécurité d'emploi ni l'efficacité n'ont été établies chez l'enfant. Par conséquent, Solifenacine Viatris ne doit pas être utilisé chez l'enfant.

### *Patients souffrant d'insuffisance rénale*

Aucun ajustement posologique n'est nécessaire en cas d'insuffisance rénale légère à modérée (clairance de la créatinine > 30 ml/min). En cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine ≤ 30 ml/min), utiliser le traitement avec prudence et ne pas dépasser la dose de 5 mg une fois par jour (voir rubrique 5.2).

### *Patients souffrant d'insuffisance hépatique*

Aucun ajustement posologique n'est nécessaire en cas d'insuffisance hépatique légère. En cas d'insuffisance hépatique modérée (score de Child-Pugh de 7 à 9), utiliser le traitement avec prudence et ne pas dépasser la dose de 5 mg une fois par jour (voir rubrique 5.2).

### *Inhibiteurs puissants du cytochrome P450 3A4*

La dose maximale de succinate de solifénacine ne doit pas dépasser 5 mg en cas de traitement concomitant avec le kétoconazole ou d'autres inhibiteurs puissants du CYP3A4 administrés à doses thérapeutiques, comme le ritonavir, le nelfinavir, l'itraconazole (voir rubrique 4.5).

### Mode d'administration

Solifenacine Viatris doit être pris par voie orale. Le comprimé doit être avalé entier avec du liquide. Le médicament peut être pris indifféremment pendant ou en dehors des repas.

### **4.3 Contre-indications**

La solifénacine est contre-indiquée chez les patients souffrant de rétention urinaire, d'une affection gastro-intestinale grave (notamment du mégacôlon toxique), de myasthénie gravis ou d'un glaucome à angle fermé, et chez les patients à risque de manifester l'une de ces affections.

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.
- Patients hémodialysés (voir rubrique 5.2).
- Patients présentant une insuffisance hépatique sévère (voir rubrique 5.2).
- Patients présentant une insuffisance rénale sévère ou une insuffisance hépatique modérée, traités par un inhibiteur puissant du CYP3A4 comme le kétoconazole (voir rubrique 4.5).

### **4.4 Mises en garde spéciales et précautions d'emploi**

Les autres causes de mictions fréquentes (insuffisance cardiaque ou néphropathie) doivent être évaluées avant l'instauration du traitement par Solifenacine Viatris. Si la présence d'une infection urinaire est constatée, il est nécessaire d'instaurer un traitement antibactérien approprié.

Il faut utiliser la solifénacine avec prudence dans les situations suivantes :

- obstruction cliniquement significative à l'évacuation de la vessie, avec risque de rétention urinaire.
- troubles digestifs obstructifs.
- risque de diminution de la motilité gastro-intestinale.
- insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine ≤ 30 ml/min ; voir rubriques 4.2 et 5.2) ; chez ces patients, la dose ne doit pas dépasser 5 mg.
- insuffisance hépatique modérée (score de Child-Pugh de 7 à 9 ; voir rubriques 4.2 et 5.2) ; chez ces patients, la dose ne doit pas dépasser 5 mg.
- prise concomitante d'un inhibiteur puissant du CYP3A4, comme le kétoconazole (voir rubriques 4.2 et 4.5).
- hernie hiatale/reflux gastro-oesophagien et/ou prise concomitante de médicaments (comme les bisphosphonates) qui peuvent provoquer ou exacerber une œsophagite.
- neuropathie autonome.

Un allongement de l'intervalle QT et des torsades de pointes ont été observés chez les patients présentant des facteurs de risque tels que long QT syndrome préexistant et hypokaliémie.

À ce jour, ni la sécurité ni l'efficacité ne sont établies en cas d'hyperactivité du détrusor d'origine neurologique.

Un œdème de Quincke avec obstruction des voies respiratoires a été rapporté chez certains patients sous solifénacine. Si un œdème de Quincke se produit, la solifénacine doit être interrompue et un traitement et/ou des mesures approprié(es) doit(vent) être instauré(es).

Une réaction anaphylactique a été rapportée chez certains patients traités avec la solifénacine. Chez les patients qui développent des réactions anaphylactiques, la solifénacine doit être arrêtée et un traitement approprié et/ou des mesures doivent être pris.

L'effet maximal de la solifénacine ne peut être déterminé qu'à partir de la 4<sup>e</sup> semaine.

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

#### **4.5 Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions**

##### Interactions pharmacologiques

La prise concomitante d'autres médicaments dotés de propriétés anticholinergiques peut accentuer les effets thérapeutiques et les effets indésirables. Il faut respecter un intervalle d'environ une semaine après la fin du traitement par solifénacine, avant d'entreprendre un autre traitement anticholinergique. L'effet thérapeutique de la solifénacine peut être atténué par l'administration concomitante d'agonistes des récepteurs cholinergiques.

La solifénacine peut réduire l'effet des médicaments qui stimulent la motilité gastro-intestinale, tels que métoprololamide et cisapride.

##### Interactions pharmacocinétiques

Des études menées *in vitro* ont montré qu'aux concentrations thérapeutiques, la solifénacine n'inhibait pas les iso-enzymes CYP1A1/2, 2C9, 2C19, 2D6 ou 3A4 provenant de microsomes de foie humain. Il est donc peu probable que la solifénacine modifie la clairance des médicaments métabolisés par ces enzymes du CYP.

##### Effet d'autres médicaments sur la pharmacocinétique de la solifénacine

La solifénacine est métabolisée par le CYP3A4. L'administration simultanée de kétoconazole (200 mg/jour), un inhibiteur puissant du CYP3A4, a entraîné un doublement de l'ASC de la solifénacine, tandis qu'à la dose de 400 mg/jour de kétoconazole, on a assisté à un triplement de l'ASC de la solifénacine. Par conséquent, la dose maximale de succinate de solifénacine ne doit pas dépasser 5 mg en case de prise simultanée de kétoconazole ou de doses thérapeutiques d'autres inhibiteurs puissants du CYP3A4 (comme le ritonavir, le nelfinavir, l'itraconazole) (voir rubrique 4.2).

Un traitement concomitant par solifénacine et un inhibiteur puissant du CYP3A4 est contre-indiqué chez les patients présentant une insuffisance rénale sévère ou une insuffisance hépatique modérée.

Ni les effets de l'induction enzymatique sur la pharmacocinétique de la solifénacine et ses métabolites, ni l'effet des substrats avec une grande affinité pour le CYP3A4 sur l'exposition à la solifénacine n'ont été étudiés. Étant donné que la solifénacine est métabolisée par le CYP3A4, des interactions

pharmaceutiques peuvent survenir avec d'autres substrats du CYP3A4 de plus grande affinité (comme le vérapamil, le diltiazem) et des inducteurs du CYP3A4 (comme la rifampicine, la phénytoïne, la carbamazépine).

#### Effet de la solifénacine sur la pharmacocinétique d'autres médicaments

##### *Contraceptifs oraux*

La prise de la solifénacine n'a donné lieu à aucune interaction pharmacocinétique de la solifénacine sur des contraceptifs oraux combinés (éthinyloestradiol/lévonorgestrel).

##### *Warfarine*

La prise de la solifénacine ne modifie pas la pharmacocinétique de la R-warfarine ou de la S-warfarine, et n'a pas d'incidence sur leur effet sur le temps de prothrombine.

##### *Digoxine*

La prise de la solifénacine n'affecte pas la pharmacocinétique de la digoxine.

#### **4.6 Fertilité, grossesse et allaitement**

##### Grossesse

Il n'existe pas de données cliniques relatives aux femmes ayant entamé une grossesse pendant un traitement par solifénacine. Les études animales ne montrent pas d'effets nocifs directs sur la fertilité, le développement embryonnaire/fœtal ou l'accouchement (voir rubrique 5.3). Le risque potentiel pour l'homme est inconnu. La prudence est de mise lorsque le médicament est prescrit à la femme enceinte.

##### Allaitement

Il n'existe aucune donnée concernant l'excrétion de la solifénacine dans le lait maternel. Chez la souris, la solifénacine et/ou ses métabolites ont été excrétés dans le lait et ont entraîné un échec de développement dose-dépendant chez les souris néonatales (voir rubrique 5.3). La prise du succinate de solifénacine est par conséquent à éviter pendant l'allaitement.

#### **4.7 Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines**

Étant donné que la solifénacine, comme les autres anticholinergiques, peut provoquer une vision floue et, plus rarement, une somnolence et une fatigue (voir rubrique 4.8), le traitement peut altérer l'aptitude à conduire et à utiliser des machines.

#### **4.8 Effets indésirables**

##### Résumé du profil de sécurité

Compte tenu de l'effet pharmacologique de la solifénacine, ce médicament peut provoquer des effets indésirables anticholinergiques dont le degré de sévérité est (généralement) léger ou modéré. La fréquence des effets indésirables anticholinergiques dépend de la dose.

La réaction indésirable la plus fréquemment rapportée sous traitement par la solifénacine est la sécheresse de la bouche. Elle a été observée chez 11% des patients traités par 5 mg une fois par jour, 22% des patients traités par 10 mg une fois par jour et 4% des patients recevant un placebo. La sécheresse de la bouche était généralement légère et n'a qu'occasionnellement conduit à l'interruption du traitement. En général, l'observance du traitement a été très élevée (environ 99%), et environ 90% des patients traités par le succinate de solifénacine ont participé aux études jusqu'au bout, c'est-à-dire pendant 12 semaines.

Liste tabulée des effets indésirables

Classification par système d'organes, selon le MedDRA	Très fréquent (≥1/10)	Fréquent (≥1/100, <1/10)	Peu fréquent (≥1/1000, <1/100)	Rare (≥1/10.000, <1/1000)	Très rare (<1/10.000)	Indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)
Infections et infestations			Infection urinaire Cystite			
Affections du système immunitaire						Réaction anaphylactique*
Troubles du métabolisme et de la nutrition						Diminution de l'appétit* Hyperkaliémie*
Affections psychiatriques					Hallucinations*, état de confusion*	Délire*
Affections du système nerveux			Somnolence Dysgueusie	Étourdissements*, céphalées*		
Affections oculaires		Vision floue	Sécheresse oculaire			Glaucome*
Affections cardiaques						Torsade de pointes* Electrocardiogramme QT prolongé* Fibrillation auriculaire* Palpitations* Tachycardie*
Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales			Sécheresse nasale			Dysphonie*
Affections gastrointestinales	Sécheresse de la bouche	Constipation Nausées Dyspepsie Douleur abdominale	Reflux gastro-œsophagien Sécheresse de la gorge	Obstruction du côlon Fécalome Vomissements*		Iléus* Gêne abdominale*
Affections hépatobiliaires						Troubles du foie* Test de la fonction hépatique anormal*
Affections de la peau et du tissu sous-cutané			Sécheresse de la peau	Prurit* Eruption cutanée*	Erythème polymorphe* Urticaire* Œdème de Quincke*	Dermatite exfoliative*
Affections musculo-squelettiques et systémiques						Faiblesse musculaire *
Affections du rein et des voies urinaires			Difficulté à uriner	Rétention urinaire		Insuffisance rénale*
Troubles généraux et anomalies au site d'administration			Fatigue Œdème périphérique			

\* observés en pharmacovigilance

### Déclaration des effets indésirables suspectés

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via :

#### Belgique :

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé  
Division Vigilance  
Boîte Postale 97  
1000 Bruxelles  
Madou  
Site internet : [www.notifieruneffetindesirable.be](http://www.notifieruneffetindesirable.be)  
e-mail : [adr@afmps.be](mailto:adr@afmps.be)

#### Luxembourg :

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy  
ou  
Division de la Pharmacie et des Médicaments de la Direction de la Santé  
Site internet : [www.guichet.lu/pharmacovigilance](http://www.guichet.lu/pharmacovigilance)

## **4.9 Surdosage**

### Symptômes

En cas de surdosage en succinate de solifénacine, il existe une possibilité d'effets anticholinergiques graves. La dose la plus élevée de succinate de solifénacine administrée accidentellement à un même patient a été de 280 mg sur une période de 5 heures ; elle a eu pour conséquence des changements de l'état mental ne nécessitant pas d'hospitalisation.

### Traitement

En cas de surdosage en succinate de solifénacine, il faut traiter le patient par du charbon activé. Un lavage d'estomac est utile s'il est pratiqué dans l'heure, mais il ne doit pas y avoir induction de vomissements.

Comme dans le cas des autres anticholinergiques, il convient de traiter les symptômes de la façon suivante :

- Effets anticholinergiques centraux sévères, tels qu'hallucinations ou excitation prononcée : à traiter par la physostigmine ou le carbachol.
- Convulsions ou excitation prononcée : à traiter par des benzodiazépines.
- Insuffisance respiratoire : à traiter par ventilation artificielle.
- Tachycardie : à traiter par des bêtabloquants.
- Rétention urinaire : à traiter par sondage.
- Mydriase : à traiter par un collyre de pilocarpine et/ou placer le patient dans une pièce sombre.

Comme pour les autres antimuscariniques, il faut, en cas de surdosage, accorder une attention particulière aux patients présentant un risque avéré d'allongement de l'intervalle QT (par exemple en cas d'hypokaliémie, de bradycardie ou d'administration concomitante de médicaments connus pour allonger l'intervalle QT), et aux patients présentant des cardiopathies préexistantes pertinentes (par exemple ischémie myocardique, arythmie, insuffisance cardiaque congestive).

## **5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES**

### **5.1 Propriétés pharmacodynamiques**

Classe pharmaco-thérapeutique : Antispasmodiques urinaires, médicaments pour le traitement de la pollakiurie/d'impériosité, code ATC : G04BD08.

### Mécanisme d'action

La solifénacine est un antagoniste compétitif et spécifique des récepteurs cholinergiques.

La vessie est innervée par des nerfs cholinergiques parasympathiques. L'acétylcholine provoque la contraction du muscle lisse du détrusor par le biais des récepteurs muscariniques, avec une implication prédominante du sous-type M<sub>3</sub>. Des études pharmacologiques *in vitro* et *in vivo* démontrent que la solifénacine est un inhibiteur compétitif du récepteur muscarinique de sous-type M<sub>3</sub>. De plus, il a été démontré que la solifénacine était un antagoniste spécifique des récepteurs muscariniques du fait qu'elle présentait une affinité faible ou inexistante pour divers autres récepteurs et canaux ioniques testés.

### Effets pharmacodynamiques

Plusieurs essais cliniques contrôlés, randomisés, en double aveugle, chez des patients des deux sexes souffrant d'hyperactivité vésicale, ont permis d'évaluer le traitement par succinate de solifénacine aux doses de 5 mg et 10 mg par jour.

Comme le montre le tableau ci-après, les doses de 5 mg et 10 mg de succinate de solifénacine ont toutes deux produit des améliorations statistiquement significatives des critères d'évaluation principaux et secondaires, comparativement au placebo. L'efficacité a été observée dès la première semaine suivant l'instauration du traitement, avec une stabilisation sur une période de 12 semaines. Une étude ouverte à long terme a démontré que l'efficacité persistait au moins 12 mois. Au bout de 12 semaines de traitement, environ 50% des patients souffrant d'incontinence avant le traitement ne présentaient plus d'épisodes d'incontinence ; en outre, chez 35% des patients, le nombre de mictions a diminué à moins de 8 par jour.

Le traitement des symptômes d'hyperactivité vésicale a également eu des effets favorables sur un certain nombre de mesures de la qualité de vie, notamment la perception de l'état de santé général, l'impact de l'incontinence, la gêne dans les activités, les limitations physiques, la gêne sociale, les émotions, la sévérité des symptômes, les critères de sévérité, et le sommeil/l'énergie.

*Résultats (données compilées) de quatre études contrôlées de phase 3 comportant une durée de traitement de 12 semaines*

	Placebo	Succinate de solifénacine 5 mg/jour	Succinate de solifénacine 10 mg/jour	Toltérodine 2 mg 2x/jour
<b>Nombre de mictions par 24 h</b>				
Valeur initiale moyenne	11,9	12,1	11,9	12,1
Réduction moyenne par rapport à la valeur initiale	1,4	2,3	2,7	1,9
Évolution en % par rapport à la valeur initiale	(12%)	(19%)	(23%)	(16%)
n	1138	552	1158	250
Valeur de P*		<0,001	<0,001	0,004
<b>Nombre d'épisodes de miction impérieuse par 24 h</b>				
Valeur initiale moyenne	6,3	5,9	6,2	5,4
Réduction moyenne par rapport à la valeur	2,0	2,9	3,4	2,1

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

initiale				
Évolution en % par rapport à la valeur initiale	(32%)	(49%)	(55%)	(39%)
n	1124	548	1151	250
Valeur de P*		<0,001	<0,001	0,031
<b>Nombre d'épisodes d'incontinence par 24 h</b>				
Valeur initiale moyenne	2,9	2,6	2,9	2,3
Réduction moyenne par rapport à la valeur initiale	1,1	1,5	1,8	1,1
Évolution en % par rapport à la valeur initiale	(38%)	(58%)	(62%)	(48%)
n	781	314	778	157
Valeur de P*		<0,001	<0,001	0,009
<b>Nombre d'épisodes de nycturie par 24 h</b>				
Valeur initiale moyenne	1,8	2,0	1,8	1,9
Réduction moyenne par rapport à la valeur initiale	0,4	0,6	0,6	0,5
Évolution en % par rapport à la valeur initiale	(22%)	(30%)	(33%)	(26%)
n	1005	494	1035	232
Valeur de P*		0,025	<0,001	0,199
<b>Volume évacué par miction</b>				
Valeur initiale moyenne	166 ml	146 ml	163 ml	147 ml
Réduction moyenne par rapport à la valeur initiale	9 ml	32 ml	43 ml	24 ml
Évolution en % par rapport à la valeur initiale	(5%)	(21%)	(26%)	(16%)
n	1135	552	1156	250
Valeur de P*		<0,001	<0,001	<0,001
<b>Nombre de protections utilisées par 24 h</b>				
Valeur initiale moyenne	3,0	2,8	2,7	2,7
Réduction moyenne par rapport à la valeur initiale	0,8	1,3	1,3	1,0
Évolution en % par rapport à la valeur initiale	(27%)	(46%)	(48%)	(37%)
n	238	236	242	250
Valeur de P*		<0,001	<0,001	0,010

Remarque : Dans 4 des études centrales, le succinate de solifénacine 10 mg et un placebo ont été utilisés. Dans 2 des 4 études, le succinate de solifénacine 5 mg a également été utilisé, et l'une des études incluait la toltérodine 2 mg deux fois par jour.

Les paramètres et groupes de traitement n'ont pas tous été évalués dans chacune des études. Par conséquent, les nombres de patients spécifiés peuvent varier au niveau du paramètre et du groupe de traitement.

\* Valeur de p pour la comparaison par paires au placebo.

## 5.2 Propriétés pharmacocinétiques

### Absorption

Après la prise des comprimés de succinate de solifénacine, les concentrations plasmatiques maximales ( $C_{\max}$ ) de solifénacine sont atteintes au bout de 3 à 8 heures. La valeur de  $t_{\max}$  est indépendante de la dose. La valeur de  $C_{\max}$  et celle de l'aire sous la courbe (ASC) augmentent proportionnellement à la dose dans la fourchette de 5 à 40 mg.

La biodisponibilité absolue est d'environ 90%.

La consommation d'aliments n'affecte ni la  $C_{\max}$  ni l'ASC de la solifénacine.

### Distribution

Après administration intraveineuse, le volume apparent de distribution de la solifénacine est d'environ 600 l. La solifénacine est fortement liée aux protéines plasmatiques (à hauteur d'environ 98%), essentiellement à l' $\alpha$ 1-glycoprotéine acide.

### Biotransformation

La solifénacine est largement métabolisée par le foie, principalement par l'iso-enzyme 3A4 du cytochrome P450 (CYP3A4). Il existe cependant d'autres voies métaboliques qui peuvent contribuer au métabolisme de la solifénacine. La clairance systémique de la solifénacine est d'environ 9,5 l/h, et la demi-vie terminale de la solifénacine est de 45 à 68 heures. Après administration orale, un métabolite exerçant un effet pharmacologique (4R-hydroxy solifénacine) et trois métabolites inactifs (N-glycuronide, N-oxyde et 4R-hydroxy-N-oxyde de solifénacine) ont été identifiés dans le plasma, en plus de la solifénacine.

### Élimination

Après une administration unique de 10 mg de solifénacine marquée par le  $^{14}\text{C}$ , on a détecté environ 70% de la radioactivité dans les urines et 23% dans les selles en l'espace de 26 jours. Dans les urines, environ 11% de la radioactivité sont retrouvés sous forme de principe actif inchangé, environ 18% sous la forme du métabolite N-oxyde, 9% sous la forme du métabolite 4R-hydroxy-N-oxyde et 8% sous la forme du métabolite 4R-hydroxy (métabolite actif).

### Linéarité/non-linéarité

La pharmacocinétique est linéaire dans la fourchette des doses thérapeutiques.

### Autres populations spéciales

#### *Personnes âgées*

Aucun ajustement posologique en fonction de l'âge n'est nécessaire. Des études chez la personne âgée ont montré qu'après l'administration de succinate de solifénacine (5 mg et 10 mg une fois par jour), l'exposition à la solifénacine, exprimée par l'ASC, était similaire chez les sujets âgés en bonne santé (âgés de 65 à 80 ans) et chez les sujets jeunes en bonne santé (âgés de moins de 55 ans). Chez la personne âgée, la vitesse moyenne d'absorption exprimée par la  $t_{\max}$  a été un peu plus lente et la demi-vie terminale prolongée d'environ 20%. Ces différences, modestes, ont été considérées comme non cliniquement significatives.

La pharmacocinétique de la solifénacine n'est pas établie chez l'enfant et l'adolescent.

#### *Sexe*

Le sexe n'a pas d'influence sur la pharmacocinétique de la solifénacine.

### *Race*

La race n'a pas d'influence sur la pharmacocinétique de la solifénacine.

### *Insuffisance rénale*

Chez des patients souffrant d'insuffisance rénale légère à modérée, l'ASC et la  $C_{max}$  de la solifénacine ne diffèrent pas significativement de celles observées chez des volontaires sains. Chez des patients souffrant d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine  $\leq 30$  ml/min), l'exposition à la solifénacine est significativement plus importante que chez les témoins, avec des augmentations de la  $C_{max}$  d'environ 30%, de l'ASC de plus de 100% et de la  $t_{1/2}$  de plus de 60%.

Une relation statistiquement significative a été observée entre la clairance de la créatinine et la clairance de la solifénacine.

La pharmacocinétique chez des patients hémodialysés n'a pas été étudiée.

### *Insuffisance hépatique*

En cas d'insuffisance hépatique modérée (score de Child-Pugh de 7 à 9), la  $C_{max}$  reste inchangée, l'ASC augmente de 60% et la  $t_{1/2}$  double. La pharmacocinétique de la solifénacine n'a pas été étudiée chez des patients souffrant d'insuffisance hépatique sévère.

## **5.3 Données de sécurité préclinique**

Les données précliniques issues des études conventionnelles de pharmacologie de sécurité, toxicologie en administration répétée, des fonctions de reproduction, de développement embryo-foetal, génotoxicité et cancérogénèse, n'ont pas révélé de risque particulier pour l'homme. Dans l'étude de développement pré- et post-natal chez la souris, le traitement par solifénacine de la souris-mère pendant l'allaitement a entraîné une baisse du taux de survie post-partum, une diminution du poids des nouveau-nés et un ralentissement du développement physique, à des niveaux cliniquement pertinents. Une augmentation de la mortalité liée à la dose sans signes cliniques précédents est survenue chez les souris juvéniles traitées du 10e au 21e jour après la naissance avec des doses qui ont obtenu un effet pharmacologique et les deux groupes avaient une mortalité plus élevée par rapport à des souris adultes. Chez les souris juvéniles traitées à partir du jour 10 après la naissance, l'exposition plasmatique était plus élevée que chez les souris adultes; à partir du jour 21 après la naissance, l'exposition systémique était comparable à des souris adultes. Les implications cliniques de l'augmentation de la mortalité chez la souris juvénile ne sont pas connues.

## **6. DONNÉES PHARMACEUTIQUES**

### **6.1 Liste des excipients**

#### Noyau du comprimé :

Lactose monohydraté

Amidon de maïs

Hypromellose

Talc

Stéarate de magnésium

#### Pelliculage :

#### 5 mg

Hypromellose

Dioxyde de titane (E171)

Propylèneglycol

Oxyde de fer jaune (E172)

10 mg

Hypromellose

Dioxyde de titane (E171)

Propylèneglycol

Oxyde de fer rouge (E172)

Oxyde de fer jaune (E172)

## **6.2 Incompatibilités**

Sans objet.

## **6.3 Durée de conservation**

Plaquettes: 3 ans.

Flacon HDPE : 2 ans. Après la première ouverture des flacons, utiliser dans les 100 jours.

## **6.4 Précautions particulières de conservation**

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

## **6.5 Nature et contenu de l'emballage extérieur**

Plaquettes PVC (PVC-Alu) qui consistent d'un PVC clair, transparent sur un côté et d'une feuille d'aluminium dure recouverte d'une couche thermoscellée de l'autre côté.

3, 5, 10, 20, 30, 30 x 1, 50, 60, 90, 100, 200 comprimés.

Flacons ronds, blancs en polyéthylène haute densité (PEHD) ayant une ouverture large, avec un bouchon en polypropylène, blanc, opaque prévu d'une fermeture en aluminium et scellé par induction, contenant 30, 50, 90, 100, 200, 250, 500 comprimés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

## **6.6 Précautions particulières d'élimination**

Pas d'exigences particulières.

## **7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

Viatrix GX  
Terhulpssteenweg 6A  
B-1560 Hoeilaart

## **8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

BE :

5 mg

BE486035 (plaquette)

BE486044 (flacon)

10 mg

BE486053 (plaquette)

BE486062 (flacon)

LU:

5 mg: 2016060221

- 0819491: 1 \*10 cpr.ss blist.
- 0819622: 1\*100 cpr.(flacon)
- 0819569: 1\*100 cpr.ss blist.
- 0819507: 1 \*20 cpr.ss blist.
- 0819636: 1\*200 cpr.(flacon)
- 0819572: 1 \*200 cpr.ss blist.
- 0819653: 1\*250 cpr.(flacon)
- 0819474: 1 \*3 cpr.ss blist.
- 0819586: 1 \*30 cpr.(flacon)
- 0819511: 1 \*30 cpr.ss blist.
- 0819488: 1 \*5 cpr.ss blist.
- 0819605: 1 \*50 cpr.(flacon)
- 0819538: 1 \*50 cpr.ss blist.
- 0819667: 1\*500 cpr.(flacon)
- 0819541: 1 \*60 cpr.ss blist.
- 0819619: 1 \*90 cpr.(flacon)
- 0819555: 1 \*90 cpr.ss blist.
- 0819524: 30\*1 cpr.ss blist.

10 mg: 2016060222

- 0819698: 1\*10 cpr.ss blist.
- 0819815: 1\*100 cpr.(flacon)
- 0819765: 1\*100 cpr.ss blist.
- 0819703: 1\*20 cpr.ss blist.
- 0819829: 1\*200 cpr.(flacon)
- 0819779: 1\*200 cpr.ss blist.
- 0819832: 1\*250 cpr.(flacon)
- 0819671: 1\*3 cpr.ss blist.
- 0819782: 1\*30 cpr.(flacon)
- 0819717: 1\*30 cpr.ss blist.
- 0819684: 1\*5 cpr.ss blist.
- 0819796: 1\*50 cpr.(flacon)
- 0819734: 1\*50 cpr.ss blist.
- 0819846: 1\*500 cpr.(flacon)
- 0819748 :1\*60 cpr.ss blist.
- 0819801: 1\*90 cpr.(flacon)
- 0819751: 1\*90 cpr.ss blist.
- 0819721: 30\*1 cpr.ss blist.

## **9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/DE RENOUELEMENT DE L'AUTORISATION**

Date de première autorisation : 19 janvier 2016

Date de dernier renouvellement : 1 mars 2021

## **10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE**

04/2023

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

Date d'approbation du texte : 08/2023