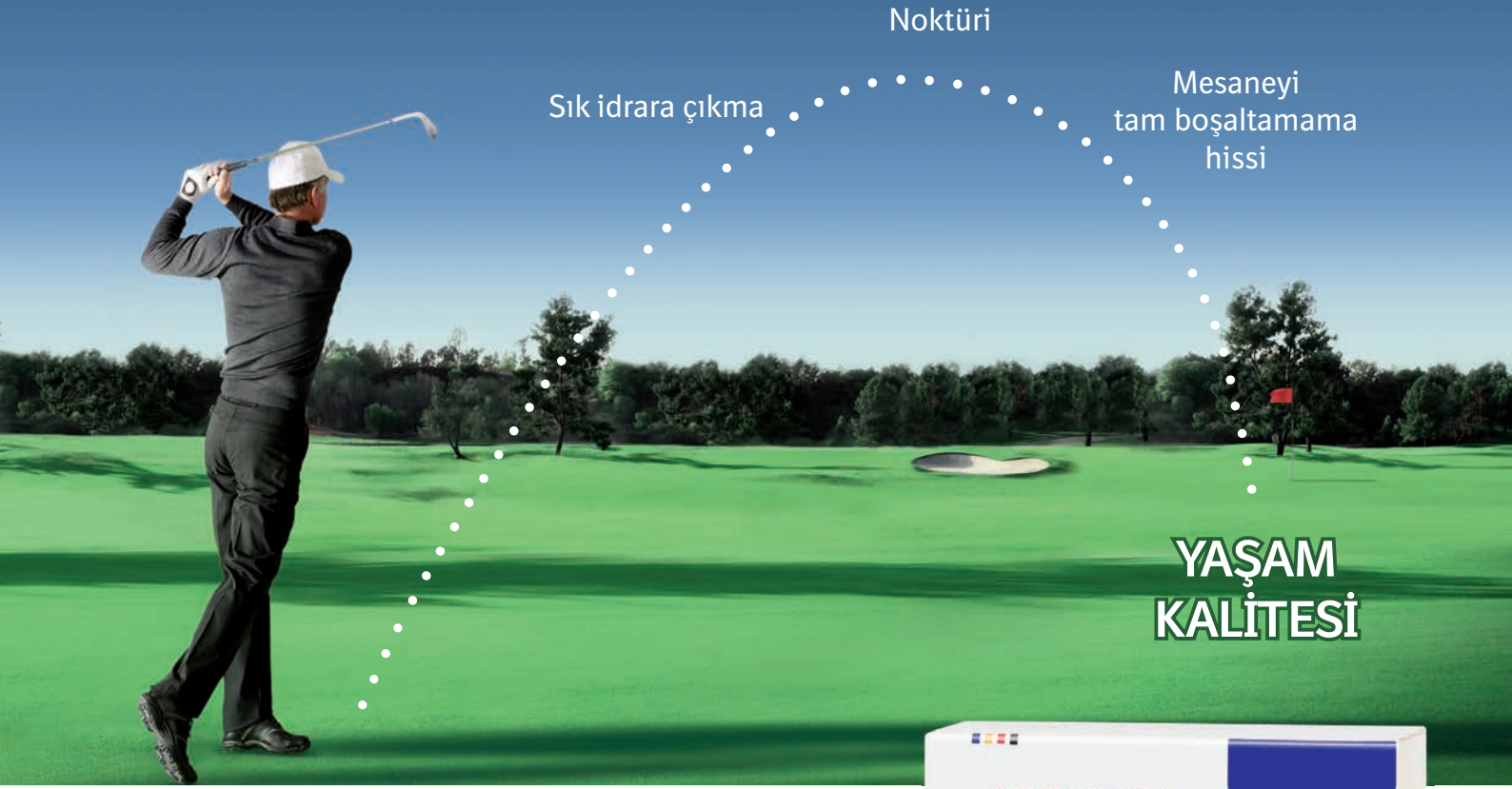


BPH ile maça ideal skor için...



- 1 Bilinen en üroselektif α -blokerdir.¹
- 2 BPH'ya bağlı en rahatsız edici semptomları (sık idrara çıkma, noktüri, mesaneyi tam boşaltamama hissi) eş zamanlı gidermede tamsulosinden daha etkindir.²
- 3 Noktüri tedavisinde etkindir.²
- 4 Kardiyovasküler güvenliliği kanıtlanmıştır.^{2,4}
- 5 Hızlı etki başlangıcına sahiptir (2-6 saat).³
- 6 PDE-5 inhibitörleri ve antihipertansif ilaçlarla birlikte güvenle kullanılabilir.^{2,5,6}
- 7 İlaç değişim oranı diğer α -blokerlere oranla daha düşüktür.⁷



Referanslar: 1. Tatemichi S. et al. α 1-adrenoceptor subtype selectivity and organ specificity of silodosin, The Pharmaceutical Society of Japan 2006, 126:209-216 2. Montorsi F. Profile of Silodosin. In: Eur Urol Suppl 2010; 9(6) 3. Marks L S et al: Rapid efficacy of the highly selective α 1A-adrenoceptor antagonist silodosin in men with signs and symptoms of benign prostatic hyperplasia: Pooled results of 2 phase 3 studies, The Journal of Urology* 2009, Vol.181,2634-2640 4. Silodosin Integrated Summary of safety, September 2008, data on file 5. Summary of product characteristics-EMA, January 2010 6. MacDiarmid SA et al: Lack of Pharmacodynamic Interaction of Silodosin, a Highly Selective α 1A-Adrenoceptor Antagonist, With the Phosphodiesterase-5 Inhibitors Sildenafil and Tadalafil in Healthy Men Urology 2010, Volume 75, Issue 3, Pages 520-5257. Kim TN et al., Focus on the reasons for the prescription change of α 1-blockers in patients with lower urinary tract symptoms suggestive of benign prostatic hyperplasia, Urology 2014; 84(2): 427-432

BEŞERİTİBİ ÜRÜNÜN ADI: UROREC® 8 mg/4mg kapsül **ETKİN MADDE:** Her bir kapsüde 8 mg/4 mg silodosin içerir. **ENDİKASYONLARI:** Benign prostat hiperplazisi (BPH) belirtisi ve semptomlarının tedavisinde kullanılır. **POZOLOJİ:** Önerilen doz günde 1 kapsül UROREC 8 mg' dir. Özel hasta gruplarında, bir kapsül UROREC 4 mg önerilir. Tercihen hergün aynı saatte yemekle alınmalıdır. Kapsül kırılmamalı ya da çiğnenmemeli, 1 bardak suyla bütün olarak yutulmalıdır. Böbrek yetmezliği: Hafif böbrek yetmezliği olanlarda (CLCR 50 - 80 ml/dak) doz ayarlaması gerekli değildir. Orta derecede böbrek yetmezliği (CLCR 30 - 50 ml/dak) olanlarda başlangıç dozu günlük 4 mg olarak önerilmektedir, hastalının bireysel cevabına bağlı olarak bir haftalık tedaviden sonra doz günde bir defa 8 mg'a yükseltilebilir. Ciddi böbrek yetmezliği (CLCR <30 ml/dak) olan hastalarda kullanımı önerilmez. Karaciğer yetmezliği: Hafif - orta derecede karaciğer yetmezliği olanlarda doz ayarlaması gerekli değildir. Ciddi karaciğer yetmezliği olan hastalarda kullanımı önerilmemektedir. Pediyatrik popülasyon: Çocuk ve ergenlerde UROREC kullanımı için uygun bir endikasyon bulunmamaktadır. Geriyatrik popülasyon Yaşlı hastalarda doz ayarlaması gerekli değildir. **KONTRENDİKASYONLARI:** Etkin madde ya da yardımcı maddelerden herhangi birine karşı aşırı duyarlılığı olanlarda kontrendikedir. **ÖZEL KULLANIM UYARILARI:** Katarakt ameliyatı sırasında α 1- blokörler kullanan ya da daha önce α 1- blokörlerle tedavi edilmiş olanlarda İFIS (küçük pupil sendromunun bir çeşidi) gözlenmiştir. Bu ameliyat sırasında prosedüre bağlı komplikasyonların artmasına sebep olabilir. Katarakt ameliyatından 1-2 hafta önce α 1- blokör tedavisinin kesilmesi önerilir. UROREC ile bazı hastalarda kan basıncında düşüş meydana gelebilir, nadir vakalarda senkopu neden olur. Ortostatik hipotansiyonu olanlarda UROREC önerilmez. UROREC ile tedavi, erkek üremesini geçici olarak etkileyebilecek orgazm sırasında oluşan sperm miktarının azalmasına neden olabilir. Bu etki UROREC'in kullanımının durdurulmasıyla ortadan kalkar. UROREC içeriğindeki mannitolün hafif laksatif etkisi olabilir. UROREC her dozunda 1 mmol (23 mg)'dan az sodyum içerdiğinden "sodyum içermeyen" olarak kabul edilebilir. **İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ VE DİĞER ETKİLEŞİMLER:** Diğer α -adrenoseptif antagonistleriyle birlikte kullanımı önerilmemektedir. Güçlü CYP3A4 inhibitörleriyle (ketokonazol, itraconazol ya da ritonavir gibi) birlikte kullanımı önerilmemektedir. Silodosin diüretik gibi orta derecede etkili CYP3A4 inhibitörleriyle eş zamanlı kullanımında doz ayarlaması gerekmez. En az farmakodinamik etkileşimler, silodosin ve maksimum doz sildenafili ya da tadalafilı arasında gözlenmiştir. Hiçbir semptomatik ortostatik etki ya da baş dönmesi meydana gelmemiştir. Bununla beraber PDE-5 inhibitörleri ile birlikte UROREC kullanan hastalar muhtemel advers reaksiyonlar için izlenmelidir. Antihipertansiflerle birlikte kullanılmaya başlanırken dikkat edilmeli ve muhtemel advers etkiler için hastalar gözlenmelidir. Digoksinin günde bir defa 8 mg silodosinle birlikte kullanımında doz ayarlaması gerekli değildir. **GEBELİK VE LAKTASYONDA KULLANIMI:** Gebelik Kategorisi: B. UROREC'le tedavi sırasında azalmış ya da sperm'in hiç olmadığı ejakülasiyonun ortaya çıktığı gözlenmiştir. Tedaviye başlamadan önce, hasta erkek fertilesini geçici olarak etkileyebileceğiyle ilgili bilgilendirilmelidir. **Araç ve makine kullanımı üzerindeki etkiler:** UROREC'in araç ve makine kullanma yeteneği üzerine hafif ya da orta derecede etkisi vardır. **İSTENMEYEN ETKİLER:** Retrograd ejakülasiyon, baş dönmesi, ortostatik hipotansiyon, nazal konjesyon, diyare, senkop, bilinç kaybı, taşikardi, palpasyon, libido azalması, hipotansiyon, bulantı, ağz kuruluğu, anormal karaciğer fonksiyon testleri, cilt döküntüsü, kaşıntı, ürtiker, ilaç erüpsiyonu, erektil disfonksiyon. **FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER:** ATC kodu: G04CA04 Farmakoterapötik grup: Ürolojikler, alfa - adrenoseptif antagonistler ATC kodu: G04CA04 **RUHSAT SAHİBİ:** Recordati İlaç San. ve Tic. A.Ş. Ç.O.S.B. Karaağaç Mah. Atatürk Cad. No:36 Kapaklı/TEKİRDAĞ 0282 999 16 00 **TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ:** UROREC® 8 mg/4 mg 30 Kapsül karton paketlerde ambalajlanmış opak PVC/PVDC/Alu folyo blisterlerde sunulmaktadır. **PERAKENDE SATIŞ FİYATI:** UROREC® 8 mg 30 Kapsül/kutu 30,97 TL KDV dahil (Şubat 2017), UROREC® 4 mg 30 Kapsül/kutu 16,07 TL KDV dahil (Şubat 2017) **RUHSAT TARİH VE NUMARASI:** 01.12.2010-227/4 **KÜBÜN SON GÜNCELLEMETARİHİ:** 08.12.2014 Reçete ile satılır. Ayrıntılı bilgi için lütfen firmamıza başvurunuz.

Kullanım kolaylığı ile uygulanabilir tedavi

Pt/Mo	Sa/Tu	Ça/We	Pe/Th	Cu/Fr	Ct/Sa	Pa/Su
1	2	3	4	5	6	7

Aşırı Aktif Mesane Tedavisinde



Aşırı Aktif Mesane Hastalarında
Kentera™ Tedavisi ile;

Kullanım Kolaylığı²⁻³

Kanıtlanmış Etkinlik²⁻³

Düşük Yan Etki²⁻³

Yüksek Hasta Memnuniyeti³



Referanslar: 1. KENTERA™ KÜB. Z. Dmochowski RR, Sand P et al. Urology 2003;62(2):237-242. 3. Sand et al. American College of Clinical Pharmacy 2005 Annual Meeting October 23-26 poster 380.

BEŞERİ TIBBİ ÜRÜNÜN ADI: KENTERA 3.9mg/24 saat, transdermal flaster **ETKİN MADDE:** Her bir 39cm² flaster: Oksibutinün 36mg (3.9mg/24 saat) nominal. **ENDİKASYONLARI:** Stabil olmayan mesaneye sahip yetişkin hastalarda görülebilen sıkışma inkontinansının ve/veya artmış idrar sıklığının ve sıkışmanın semptomatik tedavisinde **POZOLÖJİ:** Haftada iki kez bir adet 3.9mg transdermal flaster (her 3 - 4 günde bir) Bobrek yetmezliği: Renal bozukluğu olanlarda dikkatli biçimde kullanılmalıdır. Karaciğer yetmezliği: Hepatik bozukluğu olanlarda dikkatli biçimde kullanılmalıdır. **KONTRENDİKASYONLARI:** Etkin madde ya da yardımcı maddelerden herhangi birine karşı aşırı duyarlılığı olanlarda kullanımı kontrendikedir. KENTERA ürünü retansiyonu, ciddi gastro-intestinal durumu, miyasthenia gravis ya da dar açılı glomu olanlarda ve bu hastalıklar açısından risk altında olan hastalarda kontrendikedir. **ÖZEL KULLANIM UYARILARI:** KENTERA ile tedaviye başlamadan önce sık idrara çıkmamış diğer nedenleri (kalp yetmezliği ya da renal hastalık) değerlendirilmelidir. Eğer üriner yol enfeksiyonu varsa uygun bir antibakteriyel tedaviye başlatılmalıdır. Üriner retansiyon: Klinik olarak anlamlı mesane çıkışı obstrüksiyonu olan hastalarda üriner retansiyon riskinden dolayı antikoagülan ilaçlarla birlikte kullanılması önerilmelidir. Santral etkili antikoagülan ilaçlarla birlikte kullanılması ağz kuruluğu, kabızlık ve sersemliğin sıklık ve şiddetini artırabilir. Antikoagülan ilaçlar, gastrointestinal motilite üzerine antikoagülan etkilerinden dolayı eş zamanlı uygulanan bazı ilaçların emilimini düşürebilir. Oksibutinün sitokrom P450 izoenzimi CYP 3A4 ile metabolize olduğundan bu izoenzimi inhibe eden ilaçlarla kullanılması zaman zaman bu akılda tutulmalıdır. Oksibutinün antikoagülan etkililiği, diğer antikoagülan ilaçların veya amantadin gibi antikoagülan etkililiğe sahip ilaçların ve diğer antikoagülan ilaçların, antihistaminlerin, antipsikotiklerin, kinidin, tiziklik antidepresanlar, atropin ve atropin antipozmodikleri gibi ilgili bileşenlerin ve dipindamolün eş zamanlı kullanımını artırır. Alkol ile birlikte kullanımı sonucunda sersemlik etkisi artabilir. Oksibutinün, prokinetik tedavileri antagonize edebilir. **CEBELİK VE LAKTASYONDA KULLANIMI:** Gebelik kategorisi: B. KENTERA, açığa gerekli olmadığı sürece gebelikte kullanılmamalıdır. Emzime döneminde kullanılması önerilmez. Araç ve makine kullanımı üzerindeki etkiler: KENTERA uyusukluk, görme bulanıklığı, somnolans yapabilir. Bu nedenle hastalar araç ve makine kullanırken dikkatli olmaları konusunda uyarılmalıdır. **İSTENMEYEN ETKİLER:** En sık bildirilen advers ilaç reaksiyonları, uygulama bölgesi reaksiyonlarıdır. Diğer advers ilaç reaksiyonları: ağz kuruluğu, konstipasyon, diyare, baş ağrısı, baş dönmesi ve görme bulanıklığıdır. **FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER:** ATC kodu: G04BD04 Farmakoterapötik grup: Üriner antispazmodik **RUHSAT SAHİBİ:** Recordati İlaç San. ve Tic. A.Ş. Ç.O.S.B. Karaağaç Mah. Atatürk Cad. No:36 Kapaklı/Tekirdağ Tel: 0282 999 16 00 **TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ:** KENTERA 3.9 mg / 24 saat, transdermal flaster, transdermal flasterlerin her biri LDPE/kâğıt laminat paketlerde ve 8 flasterlik Hasta Takvim Kutularında **PERAKENDE SATIŞ FİYATI:** KENTERA 3.9 mg / 24 saat, transdermal flaster/kutu: 70.77 TL KDV dahil. (Şubat 2017) **RUHSAT TARİHİ VE NUMARASI:** 18.10.2016, 2016/734. Reçete ile satılır. Ayrıntılı bilgi için lütfen firmamıza başvurunuz.