

Anness I

Konklużjonijiet xjentifiċi u raġunijiet għall-varjazzjoni għat-termini tal-Awtorizzazzjoni(jiet) għat-Tqegħid fis-Suq

Konklużjonijiet xjentifiċi

Meta jiġi kkunsidrat ir-Rapport ta' Valutazzjoni tal-PRAC għar-rapport finali PASS mhux intervezjonali impost għall-prodott(i) mediciinali li fihom is-sustanza attiva cyproterone/ethinylestradiol u kkonċernat bir-rapport finali PASS, il-konklużjonijiet xjentifiċi huma kif ġej:

Ir-rapport tal-istudju finali dwar l-utilizzazzjoni tal-mediċina fl-istħarriġ konġunt sottomess mill-MAHs, flimkien mar-rapport tal-istudju finali dwar l-utilizzazzjoni tal-mediċina fid-database konġunt sottomess mill-MAHs bħala proċedura separata (EMEA/H/N/PSR/J/0003), hu konformi mal-obbligu tagħhom biex iwettqu studju tal-utilizzazzjoni tal-mediċina biex jikkarratterizzaw il-prattiċi tal-ghot Tar-riċetta għall-prodott mediciinali matul l-użu tipiku u kliniku fi gruppi rappreżentattivi ta' dawk li jagħtu riċetta, u biex jevalwaw ir-raġuni ewlenja għar-riċetta kif imposti matul il-proċedura ta' Artikolu 107i EMA/H/A-107i/1357 għal prodotti li fihom cyproterone/ethinylestradiol.

Għalhekk, abbaži tad-dejta disponibbli dwar ir-rapport tal-istudju finali dwar l-istħarriġ konġunt tal-utilizzazzjoni tal-mediċina fid-database konġunta, flimkien mar-rapport tal-istudju finali dwar l-utilizzazzjoni tal-mediċina fid-database konġunta sottomess bħala proċedura separata (EMEA/H/N/PSR/J/0003), il-PRAC ikkunsidra li l-bidliet fil-kundizzjonijiet tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq kienu ġgħustifikati.

Is-CMDh jaqbel mal-konklużjonijiet xjentifiċi magħmula mill-PRAC.

Raġunijiet għall-varjazzjoni għat-termini tal-Awtorizzazzjoni(jiet) għat-Taqegħid fis-Suq

Abbaži tal-konklużjonijiet xjentifiċi għar-riżultati tal-istudju għall- prodott(i) mediciinali li fihom is-sustanza attiva cyproterone/ethinylestradiol ukkonċernat bir-rapport finali PASS, is-CMDh huwa tal-fehma li l-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott(i) mediciinali msemmija hawn fuq mhuwiex mibdul suġġett għall-bidliet proposti għall-informazzjoni tal-prodott.

Is-CMDh wasal għall-pożizzjoni li l-awtorizzazzjoni(jiet) għat-taqegħid fis-suq tal-prodotti kkonċernat minn dan ir-rapport finali PASS għandha tiġi varjata/għandhom jiġu varjati.

Anness II

Kundizzjonijiet għall-Awtorizzazzjoni(jiet) għat-Tqegħid fis-Suq

Bidliet li għandhom isiru għall-kundizzjonijiet tal-awtorizzazzjoni(iet) għat-tqegħid fis-suq tal-prodott(i) medċinali li fihom is-sustanza attiva cyproterone/ethinylestradiol ikkonċernati mir-rapport finali mhux intervezjonali PASS imposti

Id-detentur(i) tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandu/għandhom inehħu l-kundizzjoni(jiet) li ġej/jin (test ġidid **sottolinjati u b'tipa grassa**, it-test imħassar huwa **ingassat**)

<p>Il-MAH(s) għandu(hom) jipprovd i(u) fis-sotto missjoni tal-pjan għall-ġestjoni tar-riskju, protokoll għall-istudju dwar l-użu tal-medċina sabiex jiġu kkaraterizzati l-prattiċi tal-preskrizzjoni għall-prodotti medċinali matul użu kliniku tipiku fi gruppi rappreżentattivi ta' dawk li jippreskrivu u biex jiġu vvalutati r-raġunijiet ewlenin għall-preskrizzjoni. Rapport finali tal-istudju sa:</p>	31 ta' Lulju 2015
---	-------------------

Anness III

Skeda ta' żmien għall-implementazzjoni ta' din il-pożizzjoni

Skeda ta' żmien għall-implementazzjoni ta' din il-pożizzjoni

Adozzjoni tal-pożizzjoni tas-CMDh:	Laqgħa tas-CMDh ta' Diċembru 2016
Trażmissjoni lill-Awtoritajiet Nazzjonali Kompetenti tat-traduzzjonijiet tal-annessi għall-pożizzjoni:	28 ta' Jannar 2017
Implementazzjoni tal-pożizzjonimill-Istati Membri (sottomissjoni tal-varjazzjoni mid-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq):	29 ta' Marzu 2017