

**ANNEX I**

**LISTA TAL-ISMIJET, GHAMLA FARMAĊEWTIKA, QAWWIET TAL-PRODOTTI  
MEDIĊINALI, MNEJN JINGHATA, APPLIKANTI FL-ISTATI MEMBRI**

<b><u>Stat Membru UE/ŻEE</u></b>	<b><u>Applikant</u></b>	<b><u>Isem (ivvintat)</u></b>	<b><u>Qawwa</u></b>	<b><u>Ghamla Farmaċewtika</u></b>	<b><u>Mnejn jinghata</u></b>
Il-Ġermanja	Olinka (UK) Limited 38/40 Chamberlayne Road London, Ir-Renju Unit NW10 3JE	Pantoprazole 20 mg Volkspharma Magensaftresistente Tablette	20 mg	Pillola gastro-reżistenti	Użu orali
Il-Ġermanja	Olinka (UK) Limited 38/40 Chamberlayne Road London, Ir-Renju Unit NW10 3JE	Pantoprazole 40 mg Volkspharma Magensaftresistente Tablette	40 mg	Pillola gastro-reżistenti	Użu orali
Il-Polonja	Olinka (UK) Limited 38/40 Chamberlayne Road London, Ir-Renju Unit NW10 3JE	Pantoprazole Phargem	20 mg	Pillola gastro-reżistenti	Użu orali
Il-Polonja	Olinka (UK) Limited 38/40 Chamberlayne Road London, Ir-Renju Unit NW10 3JE	Pantoprazole Phargem	40 mg	Pillola gastro-reżistenti	Użu orali
Ir-Renju Unit	Olinka (UK) Limited 38/40 Chamberlayne Road London, Ir-Renju Unit NW10 3JE	Pantoprazole 20 mg Gastro-resistant Tablets	20 mg	Pillola gastro-reżistenti	Użu orali
Ir-Renju Unit	Olinka (UK) Limited 38/40 Chamberlayne Road London, Ir-Renju Unit NW10 3JE	Pantoprazole 40 mg Gastro-resistant Tablets	40 mg	Pillola gastro-reżistenti	Użu orali

**ANNEX II**

**KONKLUŻJONIJIET XJENTIFIĊI U RAĠUNIJIET GĦAL OPINJONI POŻITTIVA**

## KONKLUŻJONIJIET XJENTIFIĊI

### SOMMARJU ĠENERALI TAL-EVALWAZZJONI XJENTIFIKA TA' PANTOPRAZOLE OLINKA U ISMIJIET ASSOĊJATI (ARA L-ANNESS I)

Pantoprazole huwa inibitur ta' pompa tal-proton (PPI), indikat għall-kura ta' mard gastrointestinali assoċjat ma' ipersekrezzjoni ta' aċidi bħala kura għal ulċeri gastrici u duodenali, esofaġite ta' rifluss (kura u prevenzjoni ta' rikaduta) ta' mard ta' rifluss gastroesofogeali (GERD), mediċini anti-infjammatorji mhux steroidi ta' prevenzjoni (NSAIDs) relatati ma' ulċeri, is-Sindromu Zollinger-Ellison, il-Qerda ta' H. pylori.

L-Istat Membru ta' Referenza (RMS) għall-proċedura deċentralizzata għal applikazzjoni ta' Pantoprazole Olinka kien ir-Renju Unit u l-Istati Membri Kkonċernati (CMS) kienu: ir-Repubblika Ċeka, il-Ġermanja, il-Polonja u r-Repubblika Slovakkja. Il-prodott mediċinali oriġinatur użat fl-istudji ta' bijoekwivalenza kien Pantecta 40 mg żviluppat minn Altana Pharma AG, Spanja.

Matul DCP, CMS qajmu objezzjonijiet maġġuri fir-rigward tal-bioekwivalenza mal-oriġinatur taht kundizzjonijiet wara ikla. It-thassib għar-Riskju Serju Potenzjali għas-Sahħa Pubblika (PSRPH) li ġej għe għaldaqstant riferut lis-CHMP: l-Istudju PAN 2006/06 (bioekwivalenza wara ikla) ma evalwax il-karatteristiċi tal-formolazzjoni tat-test adegwament fir-rigward tat-tehid ta' ikla u għaldaqstant, il-possibbiltà ta' differenza fil-formolazzjoni bejn il-prodott tat-test u l-prodott ta' referenza ma ġietx eskluża b'mod suffiċjenti. Id-disinn ta' dan l-istudju tqies bħala wiehed mhux xieraq fir-rigward ta' dawn li ġejjin:

- hinijiet ta' tehid ta' kampjuni (kellhom ikunu għallinqas 24 siegħa)
- speċifikazzjonijiet tal-protokoll fir-rigward ta' dawk li ma jikkonformawx, u l-eskluzjoni sussegwenti tal-dawk li ma jikkonformawx.

Is-CHMP indirizza LoQ u aktar LoQs lill-Applikant fuq kwistjonijiet li għandhom x'jaqsmu mal-bioekwivalenza mal-oriġinatur taht kundizzjonijiet wara ikla.

Is-CHMP, fl-LoQ adottat, talab lill-Applikant sabiex jiddiskuti d-disinn u r-riżultati tal-istudju ta' bioekwivalenza wara ikla, fl-aspetti ewlenin li ġejjin:

- Il-ġustifikazzjoni għad-disinn tal-istudju, b'mod partikolari l-iskeda ta' tehid ta' kampjuni ta' 15-il siegħa u l-iskeda għal dawk li ma jikkonformawx pre-definiti, ibbażata fuq l-assorbiment imdewwem ikkaratterizzat sewwa u mistenni ta' pantoprazole mal-ikel fi proporzjon zghir ta' suġġetti – dan għandu jiġi diskuss b'referenza għal-linji gwida attwali u fit-termini tal-abbiltà tad-dejta evalwabbli sabiex tiġi eskluża differenza fil-formolazzjoni taht kundizzjonijiet wara ikla.
- Ir-riżultati tal-analiżi tad-dejta mill-istudju u l-għala l-applikant iqis li jeskludu differenza fil-formolazzjoni taht kundizzjonijiet wara ikla.
- Ir-riżultati ta' provi ta' dissoluzzjoni addizzjonali, imfasslin sabiex jimmimetizzaw l-ambjent gastriku taht kundizzjonijiet ta' tmigh, u l-appoġġ ulterjuri pprovdut minn din id-dejta flimkien mad-diskussjoni tar-relevanza klinika possibbli/applikabbiltà.

L-Applikant, minhabba l-ammont ta' affarijiet komuni bejn l-ewwel żewġ partijiet tal-mistoqsija [(i) u (ii)] għaqqad it-twegiba tiegħu għal dawn. Ir-rispons għat-tielet parti (iii) ingħata separatament. Fi hdan ir-rispons, l-Applikant issottometta wkoll ir-riżultati tal-istudju ta' bioekwivalenza konfermatorju (2009-2106) b'perjodu ta' tehid ta' kampjuni ta' mhux aktar minn 30 siegħa.

Il-baži tal-applikazzjoni ta' Pantoprazole Olinka hija l-istabbiliment ta' bioekwivalenza bejn il-formolazzjoni ġenerika proposta u l-oriġinatur (Pantecta 40 mg minn Altana Pharma AG, Spanja). Olinka sottomettiet żewġ studji ta' bioekwivalenza li qabblu l-formolazzjoni proposta ta' 40 mg mal-prodott ta' referenza, Pantecta 40 mg pilloli gastro-rezistenti; studju wiehed twettaq taht kundizzjonijiet ta' sawm [PAN-2006/007] u l-istudju l-iehor twettaq taht kundizzjoni wara ikla [PAN-2006/006].

L-Applikant qies li d-disinn ta' dawn iż-żewġ studji ta' bioekwivalenza kkunsidra r-rekwiziti tal-linji gwida ta' bioekwivalenza attwali (CPMP/EWP/QWP/1401/98), il-karatteristiċi farmakokinetiċi magħrufin ta' pantoprazole, u l-istruzzjonijiet ta' amministrazzjoni mogħtija kif dettaljati fl-SmPC ("*ibla' shih mal-ilma qabel ikla*"). It-tisjib mill-istudji ta' interazzjoni tal-ikel flimkien mat-turija tal-bioekwivalenza fl-istat ta' sawm (il-metodu rrakkomandat tad-dożaġġ), u bid-dejta estensiva tad-dissoluzzjoni in vitro (imfassla sabiex

timmimitizza l-“ambjent” gastriku wara l-ikel) tqiesu li jeskludu adegwatament differenza fil-formolazzjoni f’termini tal-integrità tal-kisja enterika u r-riskju ta’ dumping tad-doża.

### Studji Inizjali tal-Bijoeqwivalenza

L-Applikant ipprezenta r-risultati ta’ żewġ studji ta’ bijoeqwivalenza f’doża orali waħda ta’ 40 mg, f’voluntiera b’saħħithom: **PAN-2006/007** (studju f’sawm), **PAN-2006/006** (studju wara ikla). Dawn l-istudji kienu: studji cross-over, studji bit-tiketta mikxufa, studji ta’ bijoeqwivalenza ta’ sekwenza ta’ trattament randomizzati mwettqa f’voluntiera b’saħħithom; qiesu l-linji gwida attwali u l-karatteristiċi farmakologiċi ta’ pantoprazole, it-T-max imtawwal, il-varjabbiltà mizjuda (b’mod speċjali Cmax), u l-half-life mhux mibdul taht kundizzjonijiet wara ikla.

Fl-istudju ta’ interazzjoni tal-ikel, il-protokoll stabbixxa kriterji għal dawk li ma jikkonformawx ibbażati fuq id-dejta pilota li ddefinjiet esklużjonijiet possibbli fuq il-baži ta’ dawn li ġejjin:

- Ir-rata tal-kazijiet li ma jikkonformawx mal-formolazzjoni tat-test ma għandhiex tkun ikbar mir-referenza + 20 % (imqarriba għall-eqreb valur shih).
  - Każ jitqies li jkun ma jikkonformax, jekk tkun tapplika għallinqas kundizzjoni waħda minn dawn li ġejjin
- Hemm nuqqas ta’ assorbiment shih jew kwazi shih tal-mediċina (AUClast hija inqas minn 10% tal-valuri medji tal-formolazzjoni korrespondenti)
- Jekk T-max huwa >12 h

L-Applikant wera li l-‘predefinizzjoni’ ta’ dawk li ma jikkonformawx kienet konsistenti mal-gwida attwali dwar l-investigazzjoni ta’ bijoeqwivalenza (CPMP/EWP/QWP/1401/98 u f’EMEA/CHMP/EWP/40326/2006).

Ġie antiċipat li dawk li ma jikkonformawx isehhu biż-żewġ gruppi ta’ studju (grupp tat-test u l-grupp originatur) fl-istudju wara l-ikel.

Is-CHMP innota li r-risultati kienu koerenti mal-informazzjoni disponibbli ppubblikata dwar l-interazzjoni tal-ikel ta’ formolazzjonijiet ta’ pantoprazole, li jiddeskrivu assorbiment imdewwem potenzjali u zieda fil-varjabbiltà.

### Metodi Analitiċi u Varjabbli Farmakokinetiċi

L-Applikant issottometta rapporti analitiċi għall-istudji. Intużaw kriterji standard għall-bijoeqwivalenza, jiġifieri s-CI ta’ 90% għall-proporzjonijiet tal-AUC u tas-Cmax għandhom ikunu fi hdan il-medda aċċettata ta’ 80.00-125.00.

L-Applikant ipprezenta bosta referenzi tal-litteratura sabiex jiġġustifika l-varjabbiltà tal-PK ta’ pantoprazole.

Skont *Coupe A.J. et al. (1991)* l-ikel jista’ jdewwem it-tbattil gastriku sa 10-11-il siegħa u b’hekk jista’ jinfluwenza l-hin tal-assorbiment ta’ mediċini li jingħataw oralment. Pantoprazole huwa magħruf ukoll li jesebixxi assorbiment imdewwem u zieda fil-varjabbiltà farmakokinetika meta jittiehed mal-ikel f’xi individwi, għalkemm il-firxa tal-assorbiment [AUC] hija meqjusa generalment bħala li mhijiex affettwata (*Radhofer-Welte, 1999, u Fitton u Wiseman u 1996 Andersson*). Barra minn hekk, zieda fit-T-max minn 1-4 sigħat taht kundizzjonijiet ta’ sawm għal bejn 5 u 12-il siegħa (attribwita għal assorbiment imdewwem mal-ikel) ġiet ippubblikata mill-FDA fis-Sommarju ta’ Approvazzjoni tal-originatur tagħhom, Protonix 20 mg u Protonix 40 mg. [*US FDA Sommarju ta’ Approvazzjoni Protonix 20 mg u Protonix 40 mg*].

Intwera li l-effett ta’ dewmien bħal dan fuq l-assorbiment ta’ pantoprazole f’termini tal-effikaċja tal-mediċina, f’pazjenti individwali huwa relevanti għall-AUC, iżda mhux għas-Cmax minhabba li l-AUC jikkorrelata mal-ammont ta’ soppressjoni tal-aċidu [*Hatlebakk, 1996; Thompson, 1997*].

Dan it-tibdil kinetiku jidher frekwenti ma’ pantoprazole u huwa l-baži l-għala s-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal prodotti ta’ Pantoprazole fl-UE jiddikjara: ‘*Ibla’ shih mal-ilma qabel ikla*’.

## Skeda tat-Tehid tal-Kampjuni

Il-Linji Gwida Ewropej jistabbilixxu l-kriterji għad-disinn tal-istudji tal-bijodisponibbiltà u tal-bijokwivalenza (CPMP/EWP/QWP/1401/98). Bħala tali, l-iskeda ta' tehid ta' kampjuni pjanata għandha ttiprovdi stima adegwata tas-Cmax u għandha tkopri l-kurva tal-hin tal-koncentrazzjoni tal-plasma b'mod suffiċjenti biex ttiprovdi stima affidabbli tal-ammont ta' assorbiment.

B'mod ġenerali, dan jinkluda jekk l-AUC miksub mill-kejl ikun għallinqas 80% tal-AUC estrapolat għall-infinità. Jekk ikun hemm bżonn ta' stima affidabbli ta' half-life terminali, din għandha tinkiseb billi jingabru għallinqas tliet kampjuni minn erbgħa matul il-fażi lineari ta' log terminali. Fuq il-bażi ta' half-life ta' eliminazzjoni terminali ta' madwar siegħa, tliet darbiet il-half-life gie kkunsidrat biżżejjed biex ikopri l-eliminazzjoni ta' 83% tal-medicina, u hames darbiet il-half-life tqies li jippermetti eliminazzjoni kwazi kompleta. Konsegwentament, perjodu ta' 15-il siegħa tqies li jkun xieraq għall-kwantifikazzjoni ta' mill-inqas 80% tal-AUC totali, kif rakkomandat fil-linji gwida.

L-Applikant stabbilixxa l-iskeda ta' tehid ta' kampjuni fl-istudju mwettaq filwaqt li qies l-informazzjoni ġenerali mir-referenzi ppubblikati disponibbli li b'mod ġenerali kienu jappoggjaw medda ta' hin ta' tbatil gastriku ta' inqas minn siegħa għal madwar 5 sigħat fejn kien involut tehid li jvarja tal-ikel.

Mir-riżultati tal-analizi prinċipali, il-probabbiltà għal bijoekwivalenza giet evalwata mill-Applikant u rriżultat li kienet inqas minn 1% għal Cmax u 0.02 % għal AUClast.

Is-CHMP ikkonkluda, fuq il-bażi tar-riżultati tal-istudju, li differenza fil-mekkanizmu PK għat-test u l-originatur hija ferm improbabli minhabba t-turija ċara ta' bijoekwivalenza fl-analizi prinċipali u fis-sekondarja (analizi shiħa b'valuri li jistgħu jitkejlu).

## Studju Farmakokinetiku Konfermatorju (kodiċi ta' studju: 2009-2106)

L-Applikant ipprezenta r-riżultati ta' studju konfermatorju addizzjonali ta' tmigh, b'punt finali ta' tehid ta' kampjuni ta' 30 siegħa. L-għan ta' dan l-istudju kien li jittestja l-effett tal-ikel fuq il-kinetiki taż-żewġ formolazzjonijiet ta' pantoprazole u l-istabbiltà/degradazzjoni tagħhom, in-nuqqas ta' dumping tad-doża, u li jiġu esklużi differenzi fil-formolazzjoni.

L-istudju twettaq f'kundizzjonijiet wara ikla u kolazzjon mimli xaham b'ammont għoli ta' kaloriji gie servut 30 minuta qabel l-għoti tal-medicina. Il-kampjuni nħażnu minnufih f'-25°C u ġew trasferiti għall-facilità analitika. Il-fażi ta' wash-out kienet ta' 7 ijiem.

Is-CHMP qies li t-tehid tal-medicina wara l-kolazzjon (30 minuta) kien qasir biżżejjed. Il-hinjiet ta' tehid ta' kampjuni ġew estizi fi tmiem il-perjodu ta' osservazzjoni, li deħru li kienu qegħdin jikkunsidraw id-dgħujfijiet tal-istudju preċedenti. Il-perjodu ta' osservazzjoni ta' 30 siegħa qabeż ir-rekwiżit minimu għal studji b'pantoprazole, li huwa meqjus li huwa 24 siegħa. Il-fażi ta' wash-out kienet twila biżżejjed meta wieħed iqis il-half-life qasir tal-kompost.

Is-CHMP ikkonkluda li d-disinn ġenerali tal-istudju kien wieħed aċċettabbli.

Minhabba li nużaw lottijiet differenti fl-istudji ta' bijoekwivalenza preċedenti u f'dak konfermatorju, l-Applikant ipprezenta studji ta' dissoluzzjoni komparattivi f'pH 6 u 6.8 għal dawn il-lottijiet differenti. Għal dawn iż-żewġ valuri tal-pH, ingħatat prova ta' dissoluzzjonijiet simili.

## Popolazzjoni studjata

L-Applikant ipprezenta lill-popolazzjoni reklutata għall-istudju konfermatorju. Ġew applikati kriterji normali ta' approvazzjoni u esklużjoni għall-istudji f'voluntiera b'saħħithom sabiex jiġu esklużi suġġetti b'mard relevanti.

Is-CHMP għaraf li fi kriterji ta' approvazzjoni u esklużjoni, apparti s-suġġetti inkluzi, numru u tipi ta' devjazzjonijiet għall-protokoll tqiesu aċċettabbli.

## **Studji b'metodi analitiċi waqt sawm u tmigh**

Id-dokumentazzjoni tal-metodi analitiċi kienet tinkludi Rapport Analitiku u rapport ta' Validazzjoni mill-Ġdid. Is-CHMP qies li d-dokumentazzjoni analitika ġenerali kienet wahda sodisfaċenti, madankollu reġa' qajjem il-kwistjoni ta' stabbiltà fit-tul bħala objeżżjoni maġġuri u talab lill-Applikant sabiex jissottometti dejta ta' stabbiltà fit-tul fit-twegiba għal-LoOI adottat.

## **Varjabbli Farmakokinetiċi**

L-analizi primarja twettqet fuq AUClast u Cmax, bl-użu ta' proporzjonijiet log-trasformati u 90% Intervalli ta' Fiducja (Confidence Intervals - CIs). Intużaw kriterji standard għall-bijokwivalenza, jiġifieri 90% CI għall-AUC u proporzjonijiet Cmax għandhom ikunu fi ħdan il-medda aċċettata ta' 0.80-1.25.

Il-proporzjon medju "test fuq referenza" ġie kkalkolat bħala 85.6 b'90% intervalli ta' fiducja ta' 77.6-95.6 %. L-Applikant indika li f'sitwazzjonijiet definiti, bħal fil-każ ta' pantoprazole, intervall usa' (75-133%) għal Cmax jista' jkun aċċettabbli "jekk iġġustifikat, li jindirizza b'mod partikolari kwalunkwe thassib tas-sigurtà u l-effikaċja għal pazjenti li jinqelbu bejn formolazzjoni u oħra". L-intervall ta' aċċettazzjoni usa' (75-133 %) għall-bijokwivalenza huwa kkunsidrat iġġustifikat, minħabba li pantoprazole jinstab li huwa varjabbli hafna taht kundizzjonijiet wara ikla.

L-Applikant iġġustifika l-farmakokinetiċi varjabbli hafna ta' pantoprazole, wara l-amministrazzjoni tal-ikel, billi rrefera għas-sistema ta' klassifikazzjoni bijofarmaċewtika (biopharmaceutical classification system - BCS). Skont dan, pantoprazole huwa kklassifikat bħala BCS klassi III provvizorja, jiġifieri medicina ta' permeabilità għolja ta' solubilità baxxa. *Fleisher et al, 1996 u de Campos et al. 2007*, iddeskrivew li mediċini ta' klassi III tal-BCS jipprezentaw dispożizzjoni farmakokinetiku varjabbli hafna meta meħudin ma' ikla minħabba tnaqqis fl-assorbiment minn barriera fiżiċi sempliċi. F'pazjenti individwali ntweraw li AUC, iżda mhux Cmax, jikkorrelata mal-grad ta' soppressjoni tal-aċidi, li huwa magħruf li jikkorrelata mal-kura ta' mard relatat mal-aċidi, u li ma hemm ebda assoċjazzjoni temporanja bejn l-ogħla koncentrazzjoni tal-plasma u s-soppressjoni massima tal-aċidi kkawżata mill-inibituri tal-pompa tal-proton [*Hatlebakk, 1996*].

Is-CHMP innota li l-espansjoni tal-intervall ta' fiducja ddikjarat għal Cmax ma ġiex definit prospettivament fil-protokoll tal-istudju. Il-parametri, metodi użati għall-analizi, u l-kriterji ta' suċċess stabbiliti jidhru li huma standard u huma meqjusin aċċettabbli; madankollu, is-CHMP talab lill-Applikant sabiex jiċċara n-nuqqas ta' turija ta' bijokwivalenza fir-rigward tal-parametru Cmax fir-rapport tal-istudju.

L-Applikant wieġeb li jista' japplika rekwiżit inqas strett għal pantoprazole u sottometta rapport dwar ir-relevanza klinika mistennija tal-assorbiment imdewwem ta' pantoprazole osservat fl-istudju 2009-2106. Fl-ewwel parti tiegħu, ir-rapport tal-esperti juri l-fatti bażiċi dwar pantoprazole PK u PD: il-karatteristiċi magħrufin preċedement ta' pantoprazole ta' bijodisponibbiltà ta' 77%, dewmien modest biss ta' assorbiment, varjabbiltà mizjuda, iżda rati u firxiet mhux mibdulini ta' assorbiment meta mogħti mal-ikel. Imbagħad l-espert irrefera għal żewġ studji iktar ġodda (De Campos DR et al: *Drug Res 2007*; Filipe A et al. *Drug Res 2008*; u Mendes *Drug Res 2008*) li kixfu li l-ġhoti ta' pantoprazole mal-ikel jista' jipprovoka tnaqqis fis-Cmax u fl-AUC u dewmien importanti fl-assorbiment.

L-espert irrefera għar-riżultati tal-istudju 2009-2106 u kkonkluda li ma kien hemm ebda effett ta' dumping tad-doża, li bidu mdewwem tal-effett anti-sekrezzjoni ġie osservat li jikkorrespondi mal-ewwel doża, u doži sussegwenti kellhom effett minuri fuq is-soppressjoni tal-aċidu.

Is-CHMP innota li d-differenza fis-Cmax bejn it-test u l-originatur ma kellha ebda sinifikat kliniku. Is-CHMP ikkonkluda li ż-żewġ formolazzjonijiet huma ekwivalenti u huma terapewtikament ekwivalenti u li ma hemm ebda riskju għall-ġestjoni klinika tal-pazjenti.

## **Riżultati tas-sigurtà**

Matul il-kors tal-istudju, ġew irrapportati 80 episodju avversi. Kollha kienu ta' severità hafifa, xi episodji avversi kienu eventwalment relatati mal-medikazzjoni tal-istudju. Kien hemm anormalitajiet tal-laboratorju fl-evalwazzjonijiet tal-laboratorju ta' wara l-istudju għall-I-1-il suġġett kollha. Kollha minbarra wiehed ġew

ikklassifikati bhala klinikament mhux sinjifikanti jew issolvew wara l-follow-up imwettaq mill-Applikant. Ma kien hemm ebda mewta, u ebda episodju avvers serju jew sinjifikanti iehor fil-kors tal-istudju. Is-CHMP ikkonkluda li ebda thassib dwar is-sigurtà ma jista' jinkiseb mid-dejta sottomessa.

### **Nuqqas ta' Differenza bejn il-Formulazzjonijiet**

#### *Introduzzjoni għall-Istudju - PAN-2006-006, Interazzjoni mal-Ikel*

L-Applikant ipprezenta l-analizi ewlenija tal-kampjuni tal-plażma minbarra dawk li ma jikkonformawx, fl-istudju PAN-2006/006 u wkoll l-analizi tal-kampjun shih inklużi l-kazijiet kollha. Barra minn hekk, id-dejta dwar il-gastro-rezistenza *in vitro* u dwar ix-xoljiment *in vitro* pprezentata u diskussa f'dan ir-rispons tappoġġja konkluzjoni ta' bijoekwivalenza.

#### *Analizi ewlenija*

L-analizi statistika li saret skont il-kriterji definiti minn qabel u stabbiliti fil-protokoll giet ipprezentata bhala l-analizi ewlenija. Biex issir l-analizi ewlenija, id-dejta ta' dawk il-volontiera li ġew identifikati bhala persuni li jaqgħu barra l-istudju giet eskluża mis-sett ta' dejta inkluż fl-analizi. Ma ntuzat l-ebda estrapolazzjoni jew imputazzjoni fl-analizi statistika.

#### *Analizi Sekondarja*

L-analizi statistika li saret bid-dejta kollha evalwabbli għall-volontiera kollha giet ipprezentata bhala analizi sekondarja. Id-dejta kollha disponibbli kienet inkluża mingħajr l-ebda imputazzjoni jew estrapolazzjoni. Is-CHMP irrikonoxxa l-analizi tal-kampjun shih inkluż il-kazijiet kollha u kkonkluda li ż-żewġ formulazzjonijiet studjati jistgħu jitqiesu bijoekwivalenti.

#### *Studju Konfermatorju dwar l-Interazzjoni mal-Ikel -2009-2106*

F'dan l-istudju, l-AUC lahaq l-intervall ta' aċċettazzjoni mehtieg għall-bioekwivalenza (80-125). Fil-każ tas-Cmax, l-intervall ta' fiduċja huwa ta' 77.6-95.6% li huwa xi ftit taht l-intervall ta' aċċettazzjoni (80-125) iżda l-varjabbiltà individwali (disinn ta' 2 perijodi 2 sekwenzi) huwa oghla minn 30% (36%), simili għad-dejta rrapportata fil-letteratura għal pantoprazole.

Is-CHMP, waqt li kkunsidra d-dejta rrapportata, ikkonkluda li ma kien hemm l-ebda differenza ta' formulazzjoni ta' xi sinifikat kliniku.

Is-CHMP adotta wkoll LoOIs fejn talab lill-Applikant sabiex jiċċara kwistjonijiet oħrajn pendenti.

**Thassib ewlieni- LoOI - Q1:** L-Applikant intalab jissottometti d-dokumentazzjoni dwar l-istabbiltà fit-tul tal-plażma ffrizata sabiex jiddokumenta bis-shih l-eżattezza tal-valutazzjonijiet tal-laboratorju.

L-Applikant issottometta studju addizzjonali ta' validazzjoni. Dan kien jinkludi d-dejta mitluba dwar l-istabbiltà fit-tul ta' kampjuni ta' plażma umana flimkien ma' dejta dwar l-istabbiltà fit-tul ta' soluzzjonijiet tal-istokk (749 jum f'temperatura ta' -25°C) u l-istabbiltà ta' *auto-sampler* (122.5 sigħat f'temperatura ta' 5°C).

It-testijiet kollha kisbu riżultati sodisfacenti b' devjazzjonijiet żgħar biss. Fil-każ tal-istabbiltà fit-tul deher tnaqqis fil-kontenut ta' pantoprazole ta' bejn is-6-8% tal-kontenut nominali, li kien meqjus aċċettabbli. Inghataw ir-riżultati dettaljati tad-dejta dwar l-istabbiltà fit-tul ta' kampjuni ta' plażma umana.

Is-CHMP ikkunsidra li l-Applikant ikkonforma mar-rispons mitlub u sottometta d-dejta, flimkien ma' dejta addizzjonali rigward l-istabbiltà ta' pantoprazole skont kundizzjonijiet differenti. It-testijiet kollha taw riżultati aċċettabbli. Is-CHMP ikkunsidra l-kwistjoni bhala solvuta.

**Thassib iehor LoOI-Q1:** L-Applikant intalab jiċċara l-origini u l-isem tal-prodott ta' referenza użat fl-istudju l-gdid ta' bijoekwivalenza

L-Applikant iddikjara li l-prodott ta' referenza fl-istudji kollha li saru rigward il-bioekwivalenza kien Pantecta, li jinbiegħ fi Spanja. Il-manifattur għall-istudji Pan 2006/006 u Pan 2006/007 kien Altana, u għall-



istudju 2009-2106 kien Nycomed. Il-bidla fl-isem kienet ikkawżata minn akkwizizzjoni tal-kumpanija. Gie pprovdut ukoll il-fuljett dwar il-prodott ta' referenza għall-pazjenti. Is-CHMP kkunsidra t-twegiba tal-Applikant aċċettabbli. L-informazzjoni dwar il-prodott originatur giet iċċarata b' mod sodisfaċenti.

**LoOI-Q2:** L-Applikant intalab jiddikjara d-daqs tal-lott użat għall-istudju ta' bijoekwivalenza l-gdid għall-prodott tat-test.

L-Applikant assigura fit-twegiba tiegħu dwar dak li ssemma' hawn fuq. Barra minn hekk, gie pprovdut certifikat analitiku sħiħ (tal-prodott tat-test u tal-prodott ta' referenza) bir-riżultati kollha jkunu konformi mal-ispeċifikazzjonijiet.

Is-CHMP qies li din il-kwistjoni giet solvuta.

**LoOI - Q3:** L-Applikant intalab jissottometti evalwazzjonijiet PK addizzjonali għall-prodott tat-test u għall-prodott ta' referenza għall-istudju ta' bijoekwivalenza l-gdid bħala l-hinijiet ta' Lag u l-% ta' AUC estrapolat.

L-Applikant ipprova l-evalwazzjoni tal-hinijiet ta' lag u l-% tal-AUC estrapolat. Barra minn hekk, giet ipprovduta d-dejta fuq il-parametri tal-PK mill-istudju 2009-2016. L-Applikant wera li n-numru ta' pazjenti b'% miżjud ta' AUC estrapolat kien wiehed baxx hafna u l-varjabbiltà fiż-żewġ parametri ta' interess kienet għolja hafna.

Is-CHMP ikkonkluda li l-evalwazzjoni tal-perċentwal tal-AUC estrapolat uriet perjodu ta' tehid ta' kampjuni/hinijiet ta' tehid ta' kampjuni xierqa għal kollox. L-evalwazzjoni tal-hin tal-lag uriet differenzi klinikament negliġibbli fir-rigward tad-dewmien fl-assorbiment ta' pantoprazole miż-żewġ preparazzjonijiet. Bħala konkluzjoni, iż-żewġ riżultati tqiesu bħala aċċettabbli għal kollox.

## **RAĠUNIJIET GHAL OPINJONI POŻITTIVA**

Billi,

Is-CHMP sab ġustifikazzjonijiet sodisfaċenti fir-rigward tad-disinn tal-istudju dwar:

-l-iskeda tat-tehid tal-kampjuni,  
-il-pre-definizzjoni ta' dawk li ma jikkonformawx,  
-ir-riżultati tal-istudju konfermatorju, il-provi ta' dissoluzzjoni, u r-riżultat tal-istabbiltà fit-tul tal-plasma  
ffirzata.

Is-CHMP iqis li l-bijoequivalenza bejn it-test u l-originatur intweriet ukoll taht kundizzjonijiet ta' tmigh;

is-CHMP irrakkomanda l-ghoti tal-Awtorizzazzjonijiet għat-Tqeghid fis-Suq, soġġett għall-kundizzjonijiet, hekk kif stabbiliti fl-Anness IV. Is-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott, it-Tikketta u l-Fuljett ta' Tagħrif validi huma l-verżjonijiet finali miksubin matul il-proċedura tal-grupp ta' Koordinament kif imsemmi fl-Anness III għal Pantoprazole Olinka u ismijiet assoċjati (ara l-Anness I).

**ANNEX III**

**SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT, TIKKETTA U FULJETT TA' TAGHRIF**

Is-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott, Tikketta u Fuljett ta' Tagħrif validi huma l-aħħar verżjonijiet milhuqa waqt il-proċedura tal-Koordinazzjoni tal-grupp.

**ANNEX IV**

**KUNDIZZJONIJIET TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

## **KUNDIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŻU SIKUR U EFFETTIV TAL-PRODOTT MEDIĊINALI**

L-Applikant impennja ruħu li jaġġorna s-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott u l-Fuljett ta' Tagħrif skont ir-riżultat tal-proċedura ta' armonizzazzjoni tal-SPC li ma tieqafx skont l-Artikolu 30 tad-Direttiva 2001/83/KE bil-prodott ta' referenza Protium u ismijiet assoċjati.