

ANNESS I

**LISTA TA' L-ISMIJIET, GHAMLA FARMAĆEWTIKA, IL-QAWWA TAL-PRODOTTI
MEDIĆINALI, MNEJN JINGHATA, L-APPLIKANTI FL-ISTATI MEMBRI**

Stat Membru	Id-Detentur ta' l-Awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq	L-Applicant	Isem Ivvintat Isem	Qawwa	Għamla Farmaċewtika	Mnjen jingħata	Il-Kontenut (Konċentrat)
Il-Belġju		HEXAL AG, Industriestr. 25, 83607 Holzkirchen Il-Ġermanja	Salbutamol Sandoz 100µg Aërosol, suspsie	100 µg/doža	Sustanza taħt pressjoni għolja li tittieħed man-nifs, suspensjoni	Għal biex jingħibed man-nifs	
Id-Danimarka		HEXAL AG, Industriestr. 25, 83607 Holzkirchen Il-Ġermanja	Salbutamol Sandoz	100 µg/doža	Sustanza taħt pressjoni għolja li tittieħed man-nifs, suspensjoni	Għal biex jingħibed man-nifs	
L-Estonja		HEXAL AG, Industriestr. 25, 83607 Holzkirchen Il-Ġermanja	Salbutamol Sandoz 100 mikrogrammi/annus es	100 µg/doža	Sustanza taħt pressjoni għolja li tittieħed man-nifs, suspensjoni	Għal biex jingħibed man-nifs	
Il-Finlandja		HEXAL AG, Industriestr. 25, 83607 Holzkirchen Il-Ġermanja	Salbutamol Sandoz	100 µg/doža	Sustanza taħt pressjoni għolja li tittieħed man-nifs, suspensjoni	Għal biex jingħibed man-nifs	
Il-Ġermanja		HEXAL AG, Industriestr. 25, 83607 Holzkirchen Il-Ġermanja	Salbutamol Sandoz 100 mikrogramm Dosieraerosol Druckgasinhaltung, Suspension	100 µg/doža	Sustanza taħt pressjoni għolja li tittieħed man-nifs, suspensjoni	Għal biex jingħibed man-nifs	
Il-Greċċa		HEXAL AG, Industriestr. 25, 83607 Holzkirchen Il-Ġermanja	Salbutamol/Sandoz	100 µg/doža	Sustanza taħt pressjoni għolja li tittieħed man-nifs, suspensjoni	Għal biex jingħibed man-nifs	
L-Ungernija		HEXAL AG, Industriestr. 25, 83607 Holzkirchen Il-Ġermanja	Salbutamol Sandoz 100 µg túlnyomásos inhalačiós szuszpenzió	100 µg/doža	Sustanza taħt pressjoni għolja li tittieħed man-nifs, suspensjoni	Għal biex jingħibed man-nifs	

L-Italja		HEXAL AG, Industriestr. 25, 83607 Holzkirchen Il-Germanja	Salbutamolo Sandoz 100 mcg sospensione pressurizzata per	100 µg/doža	Sustanza taħt pressjoni gholja li tittieħed man-nifs, suspensjoni	Għal biex jingibed man-nifs	
Il-Latvja		HEXAL AG, Industriestr. 25, 83607 Holzkirchen Il-Germanja	Salbutamol Sandoz 100 microgrami/aerosols inhalacijam, suspenſija	100 µg/doža	Sustanza taħt pressjoni gholja li tittieħed man-nifs, suspensjoni	Għal biex jingibed man-nifs	
Il-Litwanja		HEXAL AG, Industriestr. 25, 83607 Holzkirchen Il-Germanja	Solbutamol Sandoz 100 mikrogramu dozeje suslegta inhaliacine suspenſija	100 µg/doža	Sustanza taħt pressjoni gholja li tittieħed man-nifs, suspensjoni	Għal biex jingibed man-nifs	
L-Olanda		HEXAL AG, Industriestr. 25, 83607 Holzkirchen Il-Germanja	Salbutamol Sandoz aérosol 100 µg/dosis, aérosol, suspenſie 100 microgram per dosis	100 µg/doža	Sustanza taħt pressjoni gholja li tittieħed man-nifs, suspensjoni	Għal biex jingibed man-nifs	
In-Norveġja		HEXAL AG, Industriestr. 25, 83607 Holzkirchen Il-Germanja	Salbutamol Sandoz	100 µg/doža	Sustanza taħt pressjoni gholja li tittieħed man-nifs, suspensjoni	Għal biex jingibed man-nifs	
Il-Polonja		HEXAL AG, Industriestr. 25, 83607 Holzkirchen Il-Germanja	SalbuLEK	100 µg/doža	Sustanza taħt pressjoni gholja li tittieħed man-nifs, suspensjoni	Għal biex jingibed man-nifs	
Il-Portugall		HEXAL AG, Industriestr. 25, 83607 Holzkirchen Il-Germanja	Salbutamol Sandoz	100 µg/doža	Sustanza taħt pressjoni gholja li tittieħed man-nifs, suspensjoni	Għal biex jingibed man-nifs	

Slovenja		HEXAL AG, Industriestr. 25, 83607 Holzkirchen Il-Germanja	Salbutamol Lek 100 mikrogramov inhalacijska suspenzija pod tlakom	100 µg/doža	Sustanza taħt pressjoni għolja li tittieħed man-nifs, suspensjoni	Għal biex jingħibed man-nifs	
Spanja		HEXAL AG, Industriestr. 25, 83607 Holzkirchen Il-Germanja	Salbutamol Sandoz 100 mcg/dosis suspensión para inhalación en envase a presión EFG	100 µg/doža	Sustanza taħt pressjoni għolja li tittieħed man-nifs, suspensjoni	Għal biex jingħibed man-nifs	
L-Isvezja		HEXAL AG, Industriestr. 25, 83607 Holzkirchen Il-Germanja	Sabumalin	100 µg/doža	Sustanza taħt pressjoni għolja li tittieħed man-nifs, suspensjoni	Għal biex jingħibed man-nifs	
Ir-Renju Unit		HEXAL AG, Industriestr. 25, 83607 Holzkirchen Il-Germanja	Salbutamol 100 microgram per actuation pressurised inhalation, suspension	100 µg/doža	Sustanza taħt pressjoni għolja li tittieħed man-nifs, suspensjoni	Għal biex jingħibed man-nifs	

ANNESS II
KONKLUŽJONIJIET XJENTIFIČI

KONKLUŽJONIJIET XJENTIFIČI

SOMMARJU ĜENERALI TAL-EVALWAZZJONI XJENTIFIKA TA' SABUMALIN U ISMIJIET ASSOĊJATI (ARA L-ANNESS I)

Sabumalin huwa inalatur aerosol ta' doža mkejla li fih formulazzjoni ta' sospensjoni ta' salbutamol sulfat 100 µg/sprej, b'HFA 134a bhala propellent. L-applikazzjonijiet għat-tqegħid fis-suq ġew ippreżentati bhala applikazzjonijiet ibridi skont l-Artikolu 10(3) tad-Direttiva 2001/83/KE u l-prodott ta' referenza tal-UE huwa Sultanol Dosier-Aerosol 100 µg/doža, Druckgasinhaltung, sospensjoni, (GlaxoSmithKline). Il-prodott ta' referenza fl-SE huwa Ventoline Evohaler, 0.1 mg/doža (GlaxoSmithKline AB). L-indikazzjoni mfittxija hija “Trattament sintomatiku ta' bronkokostrizzjoni minn ażma tal-bronki, bronkite kronika, marda pulmonari ostruttiva kronika (COPD) u enfisema. Profilassi tal-ażma kkawżata minn attivitā fiżika u allergeni”. L-applikant ippreżenta dokumentazzjoni tal-effikaċċa u sigurtà farmaċewtika u klinika, iżda numru ta' Stati Membri ma kkunsidrawx li l-prodott huwa approvat abbaži tad-dejta *in vitro* ppreżentata. Tqajmu ogħżejjonijiet maġġuri u minħabba l-kwistjonijiet ewlenin dwar il-kwalità (l-ekwivalenza *in vitro* ghall-prodott ta' referenza) u minħabba li l-insuffiċjenza tal-istudji kliniči ma setghux jiġu solvuti, il-proċedura ġiet irreferuta lis-CHMP minn ghadd ta' Stati Membri konċernati li ogħżejjonaw.

Evalwazzjoni kritika

Is-CHMP adotta Lista ta' Mistoqsijiet li jagħtu fil-qosor numru ta' kwistjonijiet mhux solvuti li kellhom jiġu indirizzati u ssostanzjati mill-Applicant. Wara l-valutazzjoni tar-reazzjoni tal-Applicant għal-Lista ta' Mistoqsijiet tas-CHMP, is-CHMP ikkunsidra li t-tweġibet ppreżentati ma appoġġjawx il-komparabilità tal-prodott tal-Applicant mal-prodott ta' referenza. Id-dejta fornuta dwar id-distribuzzjoni tad-daqs tal-particella ma ppermettitx li jsir it-tbassir tal-mod ta' depozizzjoni fil-pulmun u dan affettwa l-effikaċċa u s-sigurtà klinika u d-distribuzzjoni ajrudinamika tad-daqs tal-particella varjat ferm bejn iż-żewġ prodotti. Is-CHMP ikkonkluda li l-prodott li saret applikazzjoni għaliha ma weriex bizzżejjed xebħi mal-prodott ta' referenza biex jistabbilixxi ekwivalenza terapewtika fir-rigward tal-effikaċċa u sigurtà u għaldaqstant adotta lista ta' seba' Kwistjonijiet Pendant biex ikunu indirizzati mill-Applicant.

Mistoqsija 1 - L-Applicant għandu jipprovd i-l-protokoll tat-tqabbil in vitro tad-distribuzzjoniċi tad-daqs tal-particelli f'kundizzjonijiet xotti, kundizzjonijiet umdi u bi spejser fejn l-informazzjoni relevanti kollha kellha tkun specifikata minn qabel, nghidu aħna, daqs ta' kampjun ogħġettiv meħtieg biex juri ekwivalenza fil-ġabriet ta' stadji definiti minn qabel fi ħdan medda ta' approvazzjoni specifikat minn qabel, il-lottijiet specifikati minn qabel u l-metodi statistici specifikati minn qabel. Bl-istess mod, għandu jkun ipprovdut rapport finali tat-tliet tqabbiliet li jindika d-dati tal-istudju, id-dejta mhux ipproċessata u r-rizultati tal-istudju biċ-ċertifikat QA korrespondenti.

L-Applicant iddikjara li ma kien stabbilit l-ebda protokoll qabel it-tqabbil in vitro iżda li ntużaw dokumenti interni bi kriterji specifikati minn qabel u li l-lottijiet tal-prodott tat-test kienu sogħġetti ghall-ittejtjar ta' rilaxx u stabbilità skont protokolli mid-dipartiment tal-kontroll tal-kwalità. L-Applicant ipprovda protokolli specifiki ta' kwistjonijiet singoli għall-prodotti tat-test u dawk ġeneriċi, li wrew li l-approċċ għall-wiri ta' ekwivalenza *in vitro* mexa ma' kuncett ippjanat u sod. Barra minn hekk, l-Applicant ipprovda protokoll finali kkonsolidat li jikkonsisti mill-protokolli singoli kollha kkumbinati retrospettivament u rapport ikkumbinat retrospettivament mir-rapporti tal-istudju korrespondenti kollha inkluż dejta mhux ipproċessata u rizultati tal-istudju.

Is-CHMP innota r-rispons tal-Applicant, iżda kkunsidra li d-dejta ma ġietx analizzata skont ir-rekwiziti metodoloġiċi għat-tqabbil kliniku. Il-protokoll formal i-l-ġdid tal-analiżi retrospettiva magħmula u r-rapport finali l-ġdid dwar id-dejta *in vitro* indika lis-CI ta' 90% baqa' barra mill-medda ta' aċċettabilità ta' 15% jew 20% għall-istadju 0, stadju 1 u stadju 2 u fi ħdan is-CI ta' 20% iżda barra

s-CI ta' 15% ghall-istadju 3 is-CI ta' 90%. Is-CHMP ma qabilx li dan l-ammont ta' medicina huwa żgħir wisq biex ikun rilevanti u barra dan ma setax jappoġġja l-affermazzjoni tal-Applicant li stadju 1 huwa relataż biss mas-sigurtà. Il-metodu ta' raggruppament użat u ż-żieda tal-ispejser x'aktarx jgħatti d-differenzi fil-kwalità bejn iż-żewġ prodotti. Għaldaqstant, is-CHMP ikkunsidra li hija meħtieġa dejta *in vivo* biex tikkonferma l-ekwivalenza terapewtika.

Mistoqsija 2 - Il-ġustifikazzjoni tal-Applicant tar-raggruppament tal-istadji magħżula mhijiex aċċettabbli. L-Applicant għandu jiġi-ġustifika:

- a. *Għaliex it-tqabbil tal-istadji kollha individwali mhuwiex iktar diskriminattiv biex jinkix fu differenzi bejn il-formulazzjonijiet li jista' jkollhom relevanza klinika.*
- b. *Għaliex il-particelli ta' 6 µm jew sa 8 µm, li huma ddepożitati fi stadju 1, huma meqjusin firrigward tas-sigurtà biss.*
- c. *L-Applicant għandu jiddiskuti għaliex il-medda ta' particelli li huma ddepożitati fil-passaġġi l-kbar li jittrażmettu l-arja jiġi raggruppati flok ma investigahom bl-iktar eżattezza u preċiżjoni fin-numru possibbilment kbir ta' kategoriji (stadji).*

L-Applicant ipprovda dejta *in vitro* biex juri l-ekwivalenza bejn il-prodott tat-test u l-prodott ta' referenza u ppreżenta ġustifikazzjonijiet għar-raggruppament tad-dejta inkluż t-tieni raggruppament bl-użu tal-istadji raggruppati li ġejjin: Gerżuma separatament (depożizzjoni orofaringeali u ghaldaqstant id-doża miblughha), Raggruppament 1: Stadju 0, 1, u 2 (particelli kbar mhux respirabbi depożitati fil-passaġġ tal-arja ta' fuq, li jistgħu ma jitqisux bhala klinikament mhux sinifikanti), Raggruppament 2: Stadju 3, 4 u 5 (doża ta' partċella fina (FPD) bejn 1.1 u 4.5 µm, iddepożitati fuq il-bronki u ta' tbassir tal-effikaċja bronkodilatorja *in vivo* u s-C_{max} (bijodisponibbiltà bikrija fil-pulmun)) u Raggruppament 3: Stadju 6, 7, u Filtru (jirrifletti particelli ekstrafini ddepożitati fl-alveoli). Il-particelli >4.5 µm jinbelgħu u jikkontribbwixxu b'ammont negligibbli għall-bijodisponabbilità sistemika bikrija (bhala C_{max}) u episodji avversi massimi ta' salbutamol inalat. L-Applicant iddkikjara li d-dejta ppreżentata *in vitro* tista' tkun ta' tbassir għall-bijoekwvalenza farmakokinetika għas-C_{max} u għar-risponsi massimi tal-passaġġi tal-arja u sistemici medjati minn riċettur beta-2 adrenerġiku (adrenoceptor), li huma prinċiplament iddeterminati mill-bijodisponibbiltà tal-pulmun.

a) L-Applicant ikkwota l-abbozz tal-linjal gwida tal-EMEA fuq prodotti inalati oralment (OIP) li joffri l-possibilità li stadji differenti tal-*Andersen Cascade Impactor* jiġi raggruppati. Id-daqs tal-particella huwa meqjus li huwa l-iktar karakteristika sinifikanti li tinfluwenza d-depożitu fil-passaġġ respiratorju u tista' tkun iddeterminata permezz tal-użu tal-kejl tal-*Cascade Impactor* għalkemm it-tqabbil *in vitro* għadu jsir għal kull stadju *impactor* jew stadji raggruppati ġġustifikati li huma relevanti għall-effikaċja u s-sigurtà. Ir-raġuni għar-raggruppament tal-istadju hija li jsir diskriminattiv f'termini ta' depozizzjoni fil-pulmun u l-kejl tad-daqs tal-particella bi strument bħalma huwa *impactor* huwa mezz kif tikseb l-informazzjoni fuq id-daqs tal-particella tal-medikazzjoni ajrosolizzata u d-distribuzzjoni tad-daqs tal-particella. L-ammont ta' salbutamol li jiddepożita fil-pulmun jew f'ċerti reġjuni tal-pulmun għandu relevanza klinika u ghaldaqstant stadji singoli tal-*impactor* jirrappreżentaw ġertu daqs ta' particella jew medda ta' qisien li tikkorrelata mas-sit ta' depozizzjoni. Madankollu, għal xi sustanzi, l-effikaċja u s-sigurtà klinika mhijiex irrappreżentata minn stadju spċificu iż-żda minn medda ta' stadji u ghaldaqstant, tqabbil ta' stadji individwali ma jistax isib differenzi bejn formulazzjonijiet li jistgħu ma.

b) L-Applicant tabilhaqq ikkunsidra li l-ammont ta' particelli respirabbi <4.7 µm li fl-aħħar mill-ahhar jiddeterminaw l-effikaċja bronkodilatorja, b'mod partikolari għall-istadji 3/4/5 (jiġifieri daqs ta' particella 1.1- 4.7 µm) li tikkorrespondi ma' depozizzjoni bronkiali fejn jinsabu r-riċetturi beta-2 adrenerġiċi tal-muskolatura lixxa tal-passaġġ tal-arja. L-ammont ta' salbutamol li kellu impatt fuq l-istadju inkluż il-gerżuma /0/1/2 mhumiex respirabbi (jiġifieri >4.7 µm) u jikkorrispondu għal particelli ikbar iddepożitati fl-orofaringi (stadju tal-gerżuma) u l-passaġġ tal-arja tan-naha ta' fuq (stadji 0/1/2). Studji farmakokinetici u farmakodinamiċi wrew li l-frazzjoni miblughha minn depozizzjoni orofaringeali tikkontribbwixxi ammont negligibbli għall-bijodisponibbiltà sistemika bikrija u effetti avversi massimi ta' salbutamol inalat u li hemm biss assorbiment dirett negligibbli mill-orofaringi.

c) Ir-raggruppament tal-istadji huwa ġġustifikat abbaži tas-sigurtà u l-effikaċja, bit-tehid f'kunsiderazzjoni tal-partikolaritajiet ta' salbutamol u s-sit tal-azzjoni tiegħu. Skont l-Applicant, tqabbil tar-riżultati ghall-approċċi differenti (stadji individwali 3, 4 u 5 meta mqabbla ma' stadji raggruppati 3/4/5) juri li ghajr ghall-istadju 3 (taħt il-limitu -15%), iż-żewġ approċċi jwasslu għal riżultati komparabbli. Id-differenza ghall-istadju 3 tammonta għal differenza medja ta' 3.27% (jigifieri 38.17 µg) biss tad-doża ta' particelli fini raggruppati ghall-istadji 3/4/5. Din id-differenza mhijiex mistennija li tkun ta' relevanza klinika u ż-żewġ prodotti huma ġhaldaqstant ikkunsidrat li ježibixxu rispons bronkodilatur ekwivalenti. L-Applicant ikkonkluda li d-dejta *in vitro* u r-relevanza klinika neglīgbibbi tad-differenzi kienet appoġġjata mill-istudju *in vivo* pprovdut.

Is-CHMP innota l-pożizzjoni tal-Applicant iżda kkunsidra li din tissimplifika żżejjed l-effett tal-particelli kollha ġġenerati fuq il-passaġġ respiratorju u alimentari u li huwa diffiċli biex wieħed jiddefinixxi r-rwol tal-istadji individwali f'termini ta' sigurtà u effikaċja, ta' effetti bħalma huma differenzi *fil-patterns* tat-tehid tan-nifs, veloċità tal-aerosol waqt id-dħul *fil-passaġġi* tal-arja u l-forma tas-shaba għandhom jiġu kkunsidrat. Barra minn hekk, is-CHMP ma qabilx li particelli ikbar minn 6 µm mhumiex rilevanti ghall-wiri tal-effikaċja, peress li anke particelli kbar bħal dawn jistgħu jippenetraw il-passaġġi tal-arja periferici. Id-dejta *in-vitro* mingħajr spejser tissuġġerixxi inferjoritā fi stadji 0, 1, 2 u 3 u xebħ fl-istadji 4, 5, 6, 7 u l-istadju tal-filtru, li jissuġġerixxi C_{max} simili u AUC superjori jew AUC simili jekk l-ammont zghir fl-istadji 0/1/2 kellu jkun neglīgbibbi. L-istudju ta' bijoekwivalenza *in vivo* juri superjorità ekwivalenti iżda statistikament sinifikattiva ghall-prodott tat-test għal C_{max} u T_{max} iqasar, li jindika li l-prodott tat-test għandu depożizzjoni periferiku xi fit-tiġi oħla. Ghaldaqstant, id-daqs/forma tas-shaba differenti jew l-ambjent umdu li ježisti fis-siġra respiratorja jista' jkun rilevanti. It-testijiet *in vitro* li saru f'ambjent umidu wrew nuqqas ta' ekwivalenza minhabba s-superjorità fl-istadji bl-ifjen particelli kemm separatament kif ukoll wara r-raggruppament.

Mistoqṣja 3 - Il-ġustifikazzjoni tal-Applicant li jwessa 'l-medda ta' accettabilità meħħuda mill-abbozz tal-linja gwida mhijiex acċettabbli. L-Applicant għandu jiprovvdi evidenza bbażata fuq studji kliniči sensittivi (preferabilment studji li jinvestigaw il-qawwa relattiva) li differenza ta' 20 % fiha nuqqas ta' relevanza klinika.

L-Applicant iddikjara li ghall-istudji farmakokinetiči, l-ekwivalenza tintwera konvenzjonalment bl-applikazzjoni ta' limitu ta' +/- 20% għal CI ta' 90% u ġħaldaqstant applika dawn il-limiti għat-tqabbil FDP, minkejja l-għida reċenti tal-EMEA li tirrakkomanda limiti ta' +/- 15% għal ekwivalenza *in vitro* u limiti ta' +/- 20% għal ekwivalenza farmakokinetika *in vivo*. L-Applicant ikkunsidra li t-twessiġħ tal-limiti għal +/- 20% huwa ġġustifikabbli u wera li r-riżultati miksubin jaqgħu fil-medda ta' +/- 15%, ħlief ghall-istadju 3. Ghall-istadji li jirrappreżentaw particelli ekstrafini (<1.1 µm), intweriet ukoll l-ekwivalenza, bl-eċċeżżjoni ta' depożizzjoni fl-istadju tal-filtru (barra +15% iżda fi +20%). F'termini assoluti, il-valuri barra l-limitu +/- 20% jirrappreżentaw differenza medja neglīgbibbi li hija klinikament irrelevanti fil-kuntest ta' xi żieda potenzjali totali fl-esponenti sistemiku. Abbaži tal-abbozz tal-linja gwida OIP, l-Applicant beda żewġ studji farmakokinetiči, it-tnejn b'għoti ta' doża singola ta' 800 µg salbutamol f'voluntiera f'sahħithom: studji 2007-59-DOS-5 (studju ta' sigurtà sistemika) u 2007-76-DOS-6 (studju ta' depożizzjoni pulmonari). Kif jidher fl-analizi, il-varjabilità fis-suġġett ghall-istudju ta' depożizzjoni pulmonari hija madwar darbejn oħla minn dik ghall-istudju ta' sigurtà sistemika, li turi li l-varjabilità tiżidied biss meta d-depożizzjoni pulmonari tkun ivvalutata. L-Applicant ikkunsidra li r-riżultati mill-istudju 2007-59-DOS-5 juru bijoekwivalenza f'termini tar-rata u l-medda tal-assorbiment sistemiku totali ta' salbutamol inalat. Abbaži tar-rapport espert sottomess mill-istudju 2007-76-DOS-6, l-Applicant ikkonkluda li “d-dejta *in vitro* ppresentata għad-doża ta' particelli fini u d-dejta *in vivo* ghall-bijodisponibilità ghall-pulmun minħabba li Cmax jippona b'mod čar lejn il-preżenza ta' ekwivalenza terapewtika fi ħdan il-limiti 20% kemm għall-effetti massimi tal-passaġġi tal-arja kif ukoll għall-effetti massimi sistemiċi medjati minn ricetturi beta-2 adrenergiċi. Barra minn hekk, id-dejta *in vitro* għad-depożizzjoni ta' particelli ikbar flimkien ma' bijodisponibilità sistemika totali (pulmun u musrana) bhala AUC juru evidenza ta' ekwivalenza sistemika totali. Fuq il-baži ta' dawn id-dejta iż-żewġ formulazzjonijiet huma kkunsidrat li jesibixxu proporzjon terapewtiku ekwivalenti u li huma jistgħu jinbidlu klinikament ma' xulxin”.

Is-CHMP iddikjara li l-abbozz tal-linja gwida ppropona approċċ iktar konservattiv ghall-medda ta' approvazzjoni applikata principlament minħabba nuqqas ta' esperjenza f'dan ippreżentata u l-fatt li raggruppament jista' jghatti d-differenzi fil-prodotti evalwati, kif inhu l-każ għall-prodott attwali. Is-CHMP kien tal-opinjoni li l-istudju ta' bijoekwivalenza (2207-59-DOS-5) wera ekwivalenza filprofil ta' sigurtà meta użat mingħajr spejser, kif ukoll bhala valuri C_{max} u T_{max} simili.

Mistoqṣija 4 - Dejta mhux ipproċessata tat-tqabbil bi spejser ma ġietx provduta u la d-dejta mhux ipproċessata u lanqas ir-riżultati f'kundizzjonijiet umdi ma ġew ipprovdu jew diskussi.

L-Applicant ipprovda dejta mhux ipproċessata miksuba f'kundizzjonijiet umdi li turi b'mod ċar li l-karatteristika ajrudinamika ta' partiċelli ta' salbutamol sulfat ma tinbidilx f'kundizzjonijiet umdi. Barra minn hekk, minħabba li żewġ studji kliniči huma sottomessi għall-wiri ta' ekwivalenza *in vivo* u biex jikkonfermaw dejta *in vitro*, ir-riżultati *in vitro* miksūbin f'kundizzjonijiet umdi jsiru inqas importanti. L-Applicant iddeċieda ukoll li jiġgenera dejta addizjonali tal-ispejser sabiex jikseb informazzjoni iktar kredibbli fuq id-distribuzzjoni tal-qies tal-partiċella meta l-inalaturi mqabbla jintrapalhom l-apparat spejser rispettiv tagħhom. Id-dejta turi b'mod ċar li l-ispejser jindu ċi tnaqqis sinifikanti ta' partiċelli kbar fil-geržuma u zieda fid-doża ta' partiċelli fini (partiċelli < 5 µm), bl-intervalli ta' kunfidenza għall-istadji ta' *impactor* singolu fi ħdan il-limitu ta' +/- 20%, hliet għall-istadju 0. L-Applicant ikkunsidra li d-dejta ġenerali turi li l-użu tal-ispejser jirriżulta fl-istess medda għolja ta' ekwivalenza *in vitro* bhal ittestjar tal-inalatur mingħajr dan l-apparat. Is-CHMP innota l-inklużjoni tad-dejta mhux ipproċessata mitluba iżda kkunsidra li r-riżultati ma wrewx xebh fl-istadju kollha u li għaldaqstant huwa diffiċċli li tingħibed konklużjoni fuq l-ekwivalenza terapewtika. Is-CHMP talab lill-Applicant biex jipprovd dejta minn studju farmakokinetiku bl-użu konkomittanti ta' spejser.

Mistoqṣija 5 - L-Applicant għandu jiġiustifika għaliex il-prodott huwa kkunsidrat ekwivalenti meta t-tqabbil tad-daqs tal-partiċella bl-ispejser mħuwiex kapaci juri ekwivalenza fir-raggruppament ta' geržuma + stadju 0 + stadju 1, raggruppatt kif mixtieq mill-Applicant bil-medda ta' approvazzjoni ta' 20 % u raggruppament ta' stadji 2 + 3, kif mixtiqin mill-Applicant bil-medda ta' approvazzjoni ta' 15 %, principlament peress li d-daqs tal-kampjun ta' dan it-tqabbil ma giex ikkalkulat b'mod xieraq.

Wara talba addizzjonali għall-istudji kliniči tal-ispejser, l-Applicant iddeċieda li jestendi l-istudju ta' ekwivalenza bl-użu tal-ispejser *in vitro* li kien digħi għie ppreżentat, inkluži 7 lottijiet ġeneriċi u 10 ta' referenza (mqabblin ma' 2 u 3 ta' qabel). Il-limiti tal-ekwivalenza ġew stabbilit għal 80 - 125 %. Għall-istadji b'depozizzjoni żgħira ta' partiċelli u b'devjazzjoni standard relativament għolja huwa partikolarm kritiku li jintlaħaq intervall ta' kunfidenza fi ħdan il-limiti definiti. It-tqabbil ta' stadju singolu wera li l-parti l-kbira mill-valuri huma fil-medda ta' ± 15 % (hliet mill-istadju 0, 1 u l-filtru) u wara r-raggruppament, il-valuri kollha kienu fi ħdan il-medda ta' ± 15 %. Il-proporzjon ta' doża ta' partiċelli fini kien 1.01 u l-intervall ta' kunfidenza korrispondenti kien 0.97 – 1.04 u għaldaqstant, id-dejta turi b'mod ċar li l-effett mistenni tal-spejser huwa identiku għall-prodott tat-test u tar-referenza. L-Applicant inkluda wkoll riżultati minn studju farmakokinetiku ta' tqabbil li evalwa s-sigurtà sistemika, li juri l-ekwivalenza u kkunsidra li l-ekwivalenza tal-valuri C_{max} kif identifikati mill-istudju ta' sigurtà sistemika jappoġġjaw it-tbassir ta' bijodisponibilità tal-pulmun ekwivalenti u depożizzjoni fil-pulmun ekwivalenti. Is-CHMP innota d-dejta addizzjonali iżda baqa' tal-opinjoni li l-metodu raggruppatt għatta d-differenzi bejn il-prodotti tat-test u li barra minn hekk, l-ispejser użat naqqas l-ammont ta' partiċelli ikbar u zied l-ammont ta' partiċelli fini. Għalkemm il-klejml tal-Applicant li l-ekwivalenza tal-istudju tal-bijoekwivalenza tal-farmakokinetika ntweriet mingħajr l-ispejser ġiet approvata, is-CHMP ma appoġġi jaq is-suppożizzjoni li d-dejta bl-użu ta' spejser tiprovd l-istess evidenza ta' ekwivalenza u għaldaqstant li studju farmakokinetiku bi spejser huwa obbligatorju.

Mistoqṣija 6 - L-ewwel parti ta' mistoqṣija 5 tal-LoQ, "L-Applicant għandu jiddiskuti l-istabbilità tal-ħażna tal-prodott, fid-dawl ta' studji li wrew li huwa iktar stabbli jekk maħżun rasu 'l isfel u mimdud" ma ġietx imwieġba b'mod komplut, minħabba li ġew sottomessi biss diskussjonijiet dwar pozizzjoni wieqfa u mimduda, iżda mhux l-pożizzjoni tal-prodott rasu 'l isfel. L-Applicant huwa meħtieġ li jippreżenta din id-diskussjoni.

Rigward l-istabbilità waqt il-hażna, l-Applikant ikkumplimenta l-istudju ta' riattivazzjoni (repriming) digà sottomess ma' dejta ta' tqabbil minn hażna bil-prodott rasu 'l isfel u sab li s-shots kollha investigati ghall-prodott ġeneriku jikkonformaw mad-doża spċifikata mwassla sa perjodu ta' hażna ta' 7 ijiem. Il-fluss lura mhux mixtieq mill-formulazzjoni ta' sospensjoni fiċ-ċilindru ma sseħħx jekk il-bottijiet jinħażu f'pożizzjoni rashom 'l isfel jew mimdudin iżda tista' sseħħ jekk l-inalatur jinħażen f'pożizzjoni wieqfa. B'mod ġenerali, ir-riżultati pprovduti jindikaw b'mod ċar in-nuqqas ta' inferjorità tal-prodott ġeneriku u l-Applikant ikkunsidra ż-żewġ prodotti li jistgħu jinbidlu kompletament ma' xulxin. Waqt l-iżvilupp tal-prodott tal-mediċina, l-Applikant ottimizza l-applikatur, immodifika l-forma tal-apparat biex jagħmilha possibbli li l-applikatur jinħażen fiż-żewġ pozizzjonijiet ta' hażna meħtieġa identifikati. Il-funzjonalità tal-applikatur mhijiex affettwata u għaldaqstant is-shaba tal-aerosol u d-distribuzzjoni ajrudinamika tad-daqs tal-particelli jibqgħu l-istess. Is-CHMP għaraf forma imtejba tal-apparat u qabel mar-reazzjoni tal-Applikant, il-kwistjoni tqieset bhala waħda solvuta.

Mistoqsjha 7 - Sabiex jintemm l-istudju ta' tqabbil bejn il-prodotti ta' referenza u tat-test, għandu jsir studju ta' riattivazzjoni (repriming) ta' tqabbil wara hażna fil-pożizzjoni mimduda (0°C) (stadju inizjali tal-ħajja tal-bott u tal-bott parżjalment žvujtat) biex jikkonferma x-xebħ tal-imġiba tagħhom.

Kif iddiċċjarat qabel, l-Applikant ipprovda studji ta' riattivazzjoni (repriming) inizjali fuq il-prodott tat-test li kienu kkumplimentati bi studju ta' riattivazzjoni (repriming) bil-prodott ta' referenza u s-CHMP kkunsidra li waqt li d-dejta turi l-effett tal-pożizzjoni tal-MDI fuq id-doża ddepożitata, dan l-effett kien osservat kemm fil-prodott tat-test kif ukoll f'dak ta' referenza. Għaldaqstant, is-CHMP ikkonkluda li l-prodotti għandhom jiġu kkunsidrati bhala li jistgħu jinbidlu ma' xulxin.

Konklużjoni tal-valutazzjoni tar-rispons tal-Applikant għal-Lista ta' Kwistjonijiet Pendenti

Bħala konklużjoni, is-CHMP ikkunsidra li r-reazzjoniżiet tal-Applikant għal-Lista ta' Kwistjonijiet Pendenti hallew lill-kumitat jikkonkludi li l-prodott tat-test u tar-referenza huma simili meta užati mingħajr spejser, fir-rigward tal-aspetti tas-sigurtà. Madankollu, l-ekwivalenza bejn il-prodotti tat-test u ta' referenza għadha ma ntwerietx għal kollox ghalkemm din tista' tkun indirizzata billi tiġi ppreżentata analizi tad-dejta mill-istudju 2007-76-DOS-6 li għadu għaddej, is-CHMP indirizza żewġ kwistjonijiet pendenti biex ikunu diskussi mill-Applikant waqt spiegazzjoni orali:

1. L-Applikant għandu jipprovdi ekwivalenza *in vivo* meta l-prodotti jintużaw bi u mingħajr l-ispejser tagħhom
2. Għandu jkun indirizzat tqabbil bejn id-depożizzjoni pulmonari tal-prodott ta' referenza u tat-test (Studju 2007-76-DOS-6)

L-Applikant irrisponda għall-kwistjonijiet pendenti waqt Spiegazzjoni Orali li saret waqt il-laqgha tas-CHMP ta' Novembru. L-Applikant kien kapaċi jippreżenta dejta mill-istudju ta' depożizzjoni pulmonari (2007-76-DOS-6) li ġiet ippreżentata u interpretata u din id-dejta gdida *in vitro* (mingħajr spejser f'ambjent normali u umdu u bi spejser f'ambjent normali) issuġġeriet distribuzzjoni simili ta' daqs ta' partiċella bejn il-prodott tat-test u ta' referenza. L-istudju ta' bijoekwivalenza farmakokinetika kkonferma wkoll li ż-żewġ prodotti għandhom l-istess profil ta' sigurtà sistemika minħabba li ntweriet il-bijoekwivalenza fil-livelli sistemiċi (AUC u Cmax). Barra minn hekk, l-istudju wera indirettament l-istess depożizzjoni fil-pulmun b'tendenza għal depożizzjoni iktar fil-fond fil-pulmun ibbażata fuq proporzjon oħġla b'Cmax u Tmax iktar qosra. Fl-opinjoni tas-CHMP, din id-differenza żgħira mhijiex mistennija li tkun klinikament sinifikanti u ma jidherx li huwa meħtieġ studju farmakodinamiku.

RAĞUNIJIET GHAL OPINJONI POŽITTIVA

Is-CHMP kien tal-opinjoni li abbaži tad-dejta kollha pprezentata, inkluža d-dejta mill-istudju ta' depožizzjoni pulmonari (Studju 2007-76-DOS-6), tista' tintwera distribuzzjoni ta' daqs tal-particella simili bejn il-prodott tat-test u dak tar-referenza. Id-dejta ta' bijoekwivalenza farmakokinetika kkonfermat ukoll li Salbumalin u l-prodott ta' referenza għandhom l-istess profil ta' sigurtà sistemika minħabba li ntweriet il-bijoekwivalenza f'livelli sistemiċi (AUC u Cmax), meta użati bi jew mingħajr spejser. Bhala konklużjoni il-Periklu Gravi Potenzjali lis-Sahħha Pubblika ma kienx iktar identifikat u s-CHMP ikkonkluda li l-prodotti huma bijoekwivalenti u li l-proporzjon benefiċċju-riskju huwa wieħed pozittiv.

Billi

- is-CHMP ikkunsidra li ntweriet distribuzzjoni ta' daqs tal-particella simili bejn il-prodott tat-test u dak ta' referenza,
- is-CHMP ikkunsidra li Salbumalin u l-prodott ta' referenza għandhom l-istess profil ta' sigurtà sistemika minħabba li ntweriet il-bijoekwivalenza f'livelli sistemiċi (AUC u Cmax),
- is-CHMP ikkonkluda li l-prodotti huma bijoekwivalenti u li l-proporzjon benefiċċju-riskju huwa wieħed pozittiv,

is-CHMP irrakkomanda l-ghoti ta' Awtorizzazzjonijiet għat-Tqegħid fis-Suq li s-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott, tikketta u fuljett ta' tagħrif ghalihom validi huma l-verżjonijiet finali miksubin waqt il-procedura tal-grupp ta' Koordinament kif stabbiliti fl-Anness III għal Sabumalin u ismijiet assocjati (ara l-Anness I).

ANNESS III

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

Is-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott, l-ittikkettar u l-fuljett ta' tagħrif fil-pakkett validi huma l-verżjonijiet finali miksuba waqt il-proċedura tal-Grupp tal-Koordinazzjoni.