

Prodott medicijnali li m'għadux awtorizzat

ANNESS IV

KONKLUŻJONI JIET XJENTIFIċI

Konklużjonijiet xjentifiċi

Il-koinfezzjoni bil-virus tal-epatite B (HBV) u I-virus tal-epatite Ĉ mhijiex xi haġa mhux komuni minħabba modalitajiet ta' tražmissjoni li jissovrapponu lil xulxin. L-infezzjoni HCV hi magħrufa li tikkawża suppressjoni tar-replikazzjoni tal-HBV f'pazjenti koinfettati. L-aspetti viroloġiči u immunologiči tal-koinfezzjoni HBV/HCV mħumieq mifhuma għal kollox. Ghalkemm l-attività u l-progressjoni tal-mard fil-fwied ġeneralment huma aktar severi fil-preżenza ta' infezzjoni doppja, fil-preżenza tal-koinfezzjoni HCV, haġna drabi, ir-replikazzjoni tal-HBV titrażżeen. Ir-rakkomandazzjonijiet tal-Assocjazzjoni Ewropea għall-Istudju tal-Fwied (EASL - European Association for the Study of the Liver) dwar il-kura tal-epitate Ĉ jirreferu għar-riskju potenzjali tar-riattivazzjoni tal-HBV matul jew wara t-tnejħija tal-HCV.

L-aġenti antivirali li jaħdmu b'mod dirett (DAAs - Direct-acting antiviral agents) għandhom fil-mira tagħhom proteini mhux strutturali specifiċi tal-virus tal-epatite Ĉ u jirriżultaw fit-tkissir tar-replikazzjoni u I-infezzjoni virali. Minħabba l-potenza miżjudha tagħhom kontra I-HCV u n-nuqqas ta' attivitā kontra I-HBV, ir-riskju tar-riattivazzjoni tal-HBV jista' jkun akbar b'korsijiet ta' kura tal-HCV ġoddha milli bil-kuri tal-HCV ibbażati fuq interferon li ġew approvati qabel. Il-każijiet tar-riċensjoni (Balagopal et al., 2015; Collins et al., 2015; Ende et al., 2015) iddekskrivew iż-żieda fit-tagħbija virali tal-HBV wara tnaqqis rapidu fit-tagħbija virali tal-HCV f'pazjenti kkurati b'antivirali li jaġixxu b'mod dirett (DAA) f'korsijiet mingħajr interferon, u ġew identifikati każijiet oħra f'EudraVigilance. Xi wħud mill-każijiet identifikati b'DAAs kellhom rizultati serji, bi status epatiku li ggrava u b'tal-inqas każ wieħed fejn il-pazjent kellu bżonn ta' trapjant tal-fwied.

Ir-replikazzjoni tal-HBV wara li tinbeda I-kura b'DAAs għall-infezzjoni HCV bħalissa mhijiex deskritta fl-informazzjoni dwar il-prodott ta' prodotti awtorizzati attwali u fid-dawl tas-serjetà tal-avvenimenti deskritti, il-ħtieġa għal intervent dwar ir-replikazzjoni tāl-HBV u I-plawsibilità bijoloġika tar-replikazzjoni, ġie kkunsidrat li kienet meħtieġa aktar investigazzjoni. Il-procedura ta' referenza attwali ngħatat bidu mill-Kummissjoni Ewropea (KE) sabiex tagħti lok għal aktar investigazzjoni dwar ir-riskju tar-replikazzjoni tal-virus tal-epatite B wara I-bidu tal-kura b'DAAs u sabiex tirrakkomanda kwalunkwe miżura xierqa għall-minimizzazzjoni tar-riskju.

Wara I-bidu ta' dan ir-rieżami, rizultati minn studju (Reig et al. 2016) li sar bejn Ottubru 2014 u Diċembru 2015 fl-Unitajiet tal-Epatoloġija ta' erba' sptarijiet universitarji Spanjoli f'pazjenti bl-epitite Ĉ kronika u li fil-passat kellhom karċinoma epatoċellulari (HCC) ikkurata b'DAAs, issuġġerixxew rikorrenza bikrija tal-HCC mhux m'lstennija.

Ġie kkunsidrat li flimkien mar-riattivazzjoni tal-virus tal-epatite B, ir-riskju ta' karċinoma epatoċellulari għandu jiġi investigat aktar u li għandhom jiġu kkunsidrati miżuri adegwati sabiex jitjieb l-użu sigur u effettiv ta' dawn il-prodotti medicinali. Għalhekk, f'April 2016, il-Kummissjoni Ewropea estendiet il-kamp ta' applikazzjoni tal-procedura sabiex tippermetti konsiderazzjoni ta' data oħra biex jiġi evalwat ir-riskju tal-karċinoma epatoċellulari u I-impatt tagħha fuq il-bilanç bejn il-benefiċċju u r-riskju għad-DAAs kollha fil-kura tal-epatite Ĉ kronika.

Minħabba li z-żewġ talbiet għall-procedura mqanqla jirriżultaw mill-evalwazzjoni ta' data li tirriżulta minn attivitajiet ta' farmakoviġilanza, il-KE talbet biex I-opinjoni tiġi adottata mill-Kumitat għall-Prodotti Medicinali għall-Użu mill-Bniedem (CHMP) abbażi ta' rakkomandazzjoni mill-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakoviġilanza (PRAC).

Sommarju ġenerali tal-evalwazzjoni xjentifika mill-PRAC

Fil-valutazzjoni tiegħu, il-PRAC ikkunsidra d-data kollha pprezentata mill-MAHs, kif ukoll ir-riċensjoni u informazzjoni addizzjonali minn grupp konsultattiv xjentifiku fir-rigward tar-riskju tar-riattivazzjoni tal-epatite B u r-rikorrenza u I-okkorrenza tal-karċinoma epatoċellulari.

Riattivazzjoni tal-virus tal-epatite B

Fir-rigward tar-riskju tar-riattivazzjoni tal-epatite B, peress li l-infezzjoni tal-epatite B kronika (HbsAg+) kienet ġeneralment ikkunsidrata bħala kriterju ta' eskużjoni u l-ġbir tad-data rigward is-serologija tal-HBV u d-DNA ma kienx obbligatorju fil-programm ta' žvilupp tal-agenta DAAAs, hemm informazzjoni limitata dwar ir-riattivazzjoni tal-epatite B li nkisbet minn provi kliniči mitmuma. Għalhekk id-data dwar ir-riattivazzjoni tal-HBV b'DAAAs irriżultat l-aktar wara t-tqegħid fis-suq.

Id-data disponibbli tipprovd evidenza li r-riattivazzjoni tar-replikazzjoni tal-HBV tista' ssir fil-kuntest tal-kura tal-infezzjoni attiva HCV kronika bi kwalunkwe forma ta' kura effettiva f'pazjenti koinfettati bl-HBV u bl-HCV. Ir-riattivazzjoni tista' ssir l-aktar f'individwi b'HBsAg li jista' jiġi individwat u b'replikazzjoni tal-HBV attiva ta' kwalunkwe livell, kif evalwat minn livelli li jistgħu jitkejlu tal-HBV-DNA, iżda tista' ssir ukoll f'individwi mingħajr HBsAG individwata għalkemm b'antikorp anti-HBc individwat, li percenwal żgħir minnu jista' jkun jiġi wkoll f'livelli li jvarjaw ta' replikazzjoni tal-HBV attiva.

Għalkemm fir-riċensjoni, ġew deskritti kažijiet severi u saħansitra fatali tar-riattivazzjoni tal-HBV, id-data disponibbli tindika li r-riattivazzjoni tar-replikazzjoni tal-HBV tista' tkun l-aktar ħafifa u mingħajr konsegwenzi kliniči. L-impatt tal-karatteristiċi tal-infezzjoni HCV kronika, bħal ġenotip tal-HCV, it-tagħbija viral u l-waqfien istopatoloġiku, fuq ir-riskju tal-okkorrenza tar-riattivazzjoni tal-HBV ma setax jiġi cċarat mid-data disponibbli. Madankollu wieħed jista' jassumi li l-pazjenti b'mard fil-fwied aktar avvanzat jista' jkollhom riskju ogħla ta' kumplikazzjonijiet kliniči severi jekk issir riattivazzjoni tal-HBV. Ĝeneralment, ir-riattivazzjoni ssir ftit wara l-bidu tal-kura b'tendenza li timplika korrelazzjoni mat-tnaqqis rapidu fit-tagħbija viral tal-HCV li jikkarettewha d-dinamiċi tat-tagħbija viral mad-DAAAs.

B'mod ġenerali, il-PRAC kien tal-fehma li l-evidenza turī riskju ta' riattivazzjoni tal-HBV f'pazjenti koinfettati bl-HBV/HCV ikkurati b'DAAAs u għalhekk ir-riattivazzjoni tal-HBV f'pazjenti koinfettati għandha tiġi kkunsidrata bħala riskju identifikat importanti li jeħtieġ li jiġi mmonitorjat aktar mill-qrib permezz ta' attivitajiet ta' rutina ta' minimizzazzjoni tar-riskju.

Sabiex jiġi mminimizzat ir-riskju tar-riattivazzjoni tal-HBV, il-PRAC irrakkomanda li l-pazjenti kollha għandhom jiġu skrinjati għal infezzjoni tal-HBV qabel il-bidu tal-kura b'DAAAs u li l-pazjenti li jippreżentaw koinfezzjoni HBV/HCV għandhom jiġu ssorveljati u mmaniġġjati skont il-linji gwida kliniči attwali. L-informazzjoni dwar il-prodott għandha tirrifletti dawn ir-rakkmandazzjonijiet u tinforma lill-professjonisti fil-qasam tal-kura tas-saħħa dwar dan ir-riskju. Barra minn hekk, jekk il-pazjenti qatt ġew infettati bl-HBV, dawn għandhom jiġu avżati biex jikkuntattjaw lit-tabib tagħhom peress li hu meħtieġ monitoraġġ mill-qrib.

Karċinoma epatoċċellulari

Fir-rigward tar-riezami tal-HCC b'DAAAs, il-MAHs ġew mitluba jwettqu rieżami komprensiv tad-data kollha disponibbli mill-provi kliniči, studji ta' osservazzjoni, rapporti spontanji u riċensjoni ppubblikata dwar l-HCC f'pazjenti bl-epatite Ċ̾ kronika wara l-kura b'DAAAs.

Studju minn Reig et al. (2016) wera sinjal ta' rikorrenza tal-HCC f'pazjenti kkurati b'DAAAs, riżultati simili nkisbu wkoll minn Conti et al. (2016). Data oħra ppubblikata minn koorti ikbar ma tappoġġjax is-sejbet (Pol et al, 2016). Madankollu, dawn il-koorti jew ma kinux imfassla biex jivvalutaw ir-rikorrenza tal-HCC, bħalma hu l-każ tal-koorti ANRS CO22 HEPATHER, jew kienu jinkludu għadd limitat ta' pazjenti b'HCC preċedenti li jilħqu rispons radjoloġiku sħiħ u sussegwentament ikkurati b'DAAAs kif jidher fil-koorti ANRS CO12 CirVir.

B'mod ġenerali, il-PRAC ikkunsidra li kienu meħtieġa aktar studji sabiex jiġi kkaratterizzat aktar ir-riskju tar-rikorrenza tal-HCC assoċjata mad-DAAAs, sabiex jiġu indirizzati incertezzi li għad fadal dwar dan ir-riskju potenzjali u jiġi konkluż il-bżonn għal kwalunkwe parir addizzjonal dwar l-immaniġġjar

kliniku. Waqt li qies id-data kollha disponibbli, il-PRAC kien tal-fehma li I-MAHs għandhom imexxu u jissottomettu r-riżultati ta' studju prospettiv dwar is-sigurtà li juža data derivata minn koorti ta' grupp ta' pazjenti definit tajjeb, ibbażat fuq protokoll maqbul li jistabbilixxi I-kriterji għad-dħul u s-segwit u ta' pazjenti f'termini ta' żmien u metodu tal-iskrinjar. Il-protokoll ta' dan I-istudju għandu jiġi pprezentat lill-PRAC sal-15 ta' Ġunju 2017 u r-riżultati finali tal-istudju sa Q4 2019.

Abbaži tas-sejbiet ta' Reig et al, tqajjem ukoll thassib dwar I-iżvilupp ta' HCC de novo f'pazjenti cirrotici tal-HCV kkurati b'DAA, peress li dawn il-pazjenti jista' jkollhom HCC li tkun għadha ma' għietx dijanostikata. Data tal-provi kliniči dwar I-inċidenza ta' HCC attwali ġidha turi stimi puntwali oħħla għall-HCC wara li nkisbet SVR b'korsijiet mingħajr IFN meta mqabbla ma' korsijiet li fihom IFN, anki fi stratifikazzjoni bil-preżenza taċ-ċirrozi. Madankollu, għiet rikonoxxuta d-diffikultà li I-konfuzjoni tiġi kkontrollata bis-shiħ f'dan it-tqabbil mhux randomizzat. Xorta, ġie kkunsidrat li l-impatt tat-terapiji b'DAAs fuq I-inċidenza u t-tip ta' HCC de novo għandu jiġi investigat aktar mill-MAHs permezz ta' studju ta' koorti prospettiv li għandu jsir f'pazjenti infettati bl-HCV b'ċirrozi kkumpensata (CPT-A) li ma kellhomx I-HCC fil-passat u li huma kkurati b'DAAs. Ir-riċerka, b'mod prospettiv, għandha tiġbor fiha I-fatturi ta' riskju magħrufa għall-HCC u I-ittestjar tal-immaġni perjodiku għad-dijanjozi tal-HCC, skont il-linji gwida kliniči Ewropej attwali (EASL). Valutazzjoni tal-fattabbiltà tal-użu ta' sorsi ta' data eżistenti għal dan I-ġhan għandu għall-PRAC sal-15 ta' Ġunju 2017. Jekk lu użu dawn is-sorsi ta' data eżistenti ma jidhirx li jkun fattibbli, għandha tiġi pprovduva proposta għal-ġbir prospettiv ta' data.

Il-PRAC kien ukoll tal-fehma li I-“feċċa tal-karċinoma epatoċċulari” u r-“rikorrenza tal-karċinoma epatoċċulari” għandhom jitqiesu bħala riskji potenzjalji importanti. Barra minn hekk, il-“pazjenti li kellhom I-HCC fil-passat” għandhom jitqiesu bħala informazzjoni nieqsa, peress li din il-popolazzjoni kienet eskuża mill-provi kliniči disponibbli. L-RMP tal-prodotti medicinali rilevanti se jiġi aġġornat kif xieraq.

Fl-aħħar nett, il-PRAC ikkunsidra li I-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodotti li fihom DAAs baqa' favorevoli soġġett għall-emendi tat-termini tal-awtorizzazzjonijiet għat-tqegħid fis-suq.

Raġunijiet għar-rakkomandazzjoni tal-PRAC

Billi,

- Il-PRAC ikkunsidra I-proċedura skont I-Artikolu 20 tar-Regolament (KE) Nru 726/2004 bħala riżultat tad-data ta' farmakoviġilanza għall-aġenti antivirali li jaħdmu b'mod dirett (DAAs) indikati fil-kura tal-epatite Ċ-kronika.
- Il-PRAC irrieżamina t-totalità tad-data pprezentata bil-miktub u waqt I-ispjegazzjonijiet bil-fomm mid-detenturi tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq fir-rigward tar-riskju tar-riattivazzjoni tal-epatite B u t-thassib li tqajjem wara r-rapporti tal-karċinoma epatoċċulari f'pazjenti bl-użu ta' DAAs, kif ukoll ir-riżultat tal-laqgħa tal-grupp konsultattiv xjentifiku dwar I-HIV/II-Mard viral.
- Dwar ir-riattivazzjoni tal-HBV, il-PRAC ikkonkluda li d-data disponibbli tipprovd evidenza ta' riskju għar-riattivazzjoni tal-HBV f'pazjenti koinfettati bl-HBV/HCV ikkurati għall-epatite Ċ-kronika b'DAAs. Il-PRAC kien tal-fehma li qabel ma jibdew il-kura b'DAAs, il-pazjenti kollha għandhom jiġi skrinjati għall-infezzjoni tal-virus tal-epatite B. Il-pazjenti b'koinfezzjoni HBV/HCV għandhom jiġi ssorveljati matul u wara I-kura skont il-linji gwida kliniči attwali. L-informazzjoni dwar il-prodott se tħalli tħalli twissija biex tinforma dwar ir-riskju tar-riattivazzjoni tal-epatite B u tirrifletti r-rakkomandazzjonijiet tagħha.
- Dwar ir-riskju tar-rikorrenza tal-HCC f'pazjenti li jużaw DAAs, il-PRAC ikkunsidra li hija meħtieġa aktar data dwar I-impatt tal-kura b'DAAs fuq I-inċidenza tar-rikorrenza tal-HCC. Il-

MAHSS tad-DAAs kollha għandhom iwettqu studju prospettiv dwar is-sigurtà fi grupp definit sew ta' pazjenti bbażat fuq protokoll maqbul li jistabbilixxi kriterji għad-dħul u s-segwitu. Huwa mħeġġeġ studju konġunt.

- Il-PRAC kien ukoll tal-opinjoni li I-impatt tal-kura b'DAAs fuq I-incidenza u t-tip tal-karċinoma epatoċċellulari *de novo* għandu jiġi investigat aktar permezz ta' studju ta' koorti prospettiv f'pazjenti infettati bi-HCV li għandhom iċ-ċirroži. Huwa mħeġġeġ studju konġunt.

Fid-dawl ta' dak li ntqal hawn fuq, il-PRAC jikkunsidra li I-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju ta' antivirali li jaħdmu b'mod dirett jibqa' favorevoli soġġett għall-emendi għat-termini tal-awtorizzazzjonijiet għat-tqegħid fis-suq.

Konsegwentement, il-PRAC jirrakkomanda l-varjazzjoni għat-termini tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għal Daklinza, Exviera, Harvoni, Olysio, Sovaldi u Viekirax.

L-opinjoni tas-CHMP u spjegazzjoni dettaljata tar-raġunijiet xjentifiċċi għad-differenzi mir-rakkomandazzjoni tal-PRAC

Wara li rreveda r-rakkomandazzjoni tal-PRAC, is-CHMP qabel mal-konklużjonijiet u r-raġunijiet xjentifiċċi ġenerali għar-rakkomandazzjoni.

F'konformità mar-rakkomandazzjoni tal-PRAC, sabiex tiġi evalwata r-rikorrenza tal-karċinoma epatoċċellulari assoċċjata ma' antivirali li jaħdmu b'mod dirett, il-MAHs għandhom iwettqu u jipprezentaw ir-riżultati ta' studju prospettiv dwar is-sigurtà li juža data derivata minn koorti ta' grupp ta' pazjenti definit tajjeb, ibbażat fuq protokoll miftiehem li jistabbilixxi kriterji għad-dħul u s-segwitu ta' pazjenti f'termini ta' żmien u metodu tal-iskrinjar.

Wara aktar konsiderazzjoni tal-iskedi ta' żmien proposti għas-sottomissjoni tar-rapport finali ta' studju u wara li tqies il-protokoll għandu jiġi pprezentat sal-15 ta' Ĝunju 2017, is-CHMP kien tal-fehma li d-data għas-sottomissjoni tar-rapport finali ta' studju għandha tiġi posposta għal Q2 2021 sabiex tagħti lok għal ħin suffiċċenti għal ftehim dwar protokoll konġunt u għall-ġbir ta' data suffiċċenti sabiex iwieġeb b'mod adegwat għall-kwistjoni xjentifika.

Il-formolazzjoni tal-kliem tal-kundizzjoni għall-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq ġie emdat kif xieraq.

Barra minn hekk, ir-riżultati interim għandhom jiġu pprezentati għal valutazzjoni mill-PRAC sa Q4 2019.

L-RMP għandu jiġi aġġornat kif xieraq fi żmien 3 xhur minn din l-opinjoni tas-CHMP.

Konklużjoni ġenerali

Konsegwentement, is-CHMP, jikkunsidra li I-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju ta' Daklinza, Exviera, Harvoni, Olysio, Sovaldi and Viekirax jibqa' favorevoli soġġett għall-emendi fl-informazzjoni dwar il-prodott u fil-kundizzjonijiet deskritti hawn fuq.

Għalhekk is-CHMP jirrakkomanda l-varjazzjoni għat-termini tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għal Daklinza, Exviera, Harvoni, Olysio, Sovaldi and Viekirax.