

18 ta' Ottubru 2012  
EMA/CHMP/816079/2012  
EMEA/H/C/002424

## Mistoqsijet u tweġibiet

# Rifjut tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għal Acrescent (kloridrat tal-memantina / kloridrat tal- doneżepil)

Fit-18 ta' Ottubru 2012 il-Kumitat għall-Prodotti Medicinali għall-Użu mill-Bniedem (CHMP) adotta opinjoni negattiva, li tirrakkomanda r-rifjut tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għall-prodott medicinali Crescent, li kien maħsub għall-kura tal-marda tal-Alzheimer moderata għal moderatament severa f'pazjenti li digħi jkunu qeqħdin jieħdu l-memantina u d-doneżepil.

Il-kumpanija li applikat għal awtorizzazzjoni hija H. Lundbeck A/S, id-Danimarka.

## X'inhu Crescent?

Acrescent huwa mediciċina li fiha żewġ sustanzi attivi, il-kloridrat tal-memantina u l-kloridrat tal-doneżepil. Kien mistenni jiġi f'pilloli (20 mg/10 mg).

## Għal xiex kien mistenni jintuża Crescent?

Acrescent kien mistenni jintuża fil-kura tal-marda tal-Alzheimer moderata għal moderatament severa, f'pazjenti li digħi jkunu qeqħdin jieħdu doža ta' kuljum ta' 20 mg memantina u 10 mg doneżepil.

## Kif kien mistenni jaħdem Crescent?

Acrescent huwa kura ta' assoċjazzjoni li fih żewġ sustanzi attivi li digħi huma awtorizzati fl-UE sabiex jintużaw fil-kura tas-sintomi tal-marda tal-Alzheimer. Il-kawzi tal-marda tal-Alzheimer mhumiex magħrufin, iżda huwa mifhum li t-telf fil-memorja assoċjat, id-diżorjentament u s-sintomi ta' mgħiba jiġi kkaġunati minn disturb tan-newrotrażmettituri ċerebrali. In-newrotrażmettituri huma kimiċi fis-sistema nervuża li jippermettu liċ-ċelloli tan-nervituri jikkommunikaw ma' xulxin.

Il-memantina taħdem billi timblockka tipi ta' riċetturi msejħha riċetturi NMDA, li magħhom normalment jeħel in-newrotrażmettitur glutammat. Il-bdil fil-mod kif il-glutammat jittrażmetti sinjal fil-moħħiġ tiegħi.



assocjat ma' telf fil-memorja muri fil-marda tal-Alzheimer, u attività eċċessiva tar-riċetturi tal-NMDA tista' tikkaġuna ħsara jew mewt fiċ-ċelloli tagħhom. Billi timblokka r-riċetturi tal-NMDA, il-memantina tgħin fit-tnaqqis tas-sintomi tal-marda tal-Alzheimer. Din is-sustanza hija awtorizzata biex tikkura pazjenti b'forom moderati għal severi tal-marda tal-Alzheimer.

Id-donepeżil taħdem billi timblokka l-azzjoni ta' enzima li normalment tkisser newrotrażmettitur imsejja ġi aċetil kolina. Il-livelli tal-aċetil kolina jkunu iktar baxxi f'persuni li jbatu minn dimenja minħabba l-marda tal-Alzheimer. Billi tnaqqas ir-rata tat-tkissir tal-aċetil kolina, id-donepeżil tgħin fit-tnaqqis tas-sintomi tal-marda tal-Alzheimer. Din is-sustanza hija awtorizzata sabiex tikkura pazjenti b'forom ħfief għal moderati tal-marda tal-Alzheimer.

## **X'dokumentazzjoni ppreżentat il-kumpanija biex tappoġġja l-applikazzjoni tagħha?**

L-effetti ta' Acresent ġew l-ewwel analizzati fuq mudelli sperimentalni qabel ma ġew studjati fil-bniedem.

Il-kumpanija ma għamlitx studji ġodda fuq pazjenti bil-marda tal-Alzheimer. Ippreżentat ir-riżultati ta' seba' studji ewlenin, li kienu jinkludu pazjenti (jew sottogrupp ta' pazjenti) li ngħataw il-memantina u d-donepeżil flimkien. Studju ewljeni involva 404 pazjenti bil-marda tal-Alzheimer moderata għal severa li diġà kienu qeqħdin jieħdu d-donepeżil. L-effetti taż-żieda tal-memantina mad-donepeżil tqabblu maž-żieda ta' plaċebo tul sitt xħur kura. L-effikaċċa tal-kura ta' assoċjazzjoni ġiet ivvalutata permezz tat-tqabbil tal-prestazzjoni tal-pazjenti f'testijiet konjittivi fit-twettiq tal-attivitajiet tal-għajxien ta' kuljum. Barra dan il-kumpanija ġabret u analizzat ir-riżultati tal-istudji differenti flimkien.

Il-kumpanija ppreżentat ukoll informazzjoni maħsuba biex turi l-użu tal-mamantina u d-donepeżil flimkien fil-kura tal-marda tal-Alzheimer fl-Unjoni Ewropea kollha, inkluzi l-linji gwida disponibbli għall-kura tal-marda tal-Alzheimer f'pajjiżi Ewropej differenti.

## **X'kien it-thassib ewljeni tas-CHMP li wassal għar-rifjut?**

Il-Kumitat kien imħasseb bil-fatt li l-istudji ppreżentati mill-kumpanija kellhom riżultati negattivi għajr għal studju principali wieħed, li fih il-pazjenti li diġà kienu qeqħdin jieħdu d-donepeżil marru aħjar fit-testijiet konjittivi u fl-attivitajiet tal-għajxien ta' kuljum meta l-memantina ġiet miżjudha mal-kura bid-donepeżil. Madankollu minħabba l-mod kif kien imfassal, l-istudju ma weriex beneficiċju ċar tal-kura ta' assoċjazzjoni għax ma nkludiex fergħa ta' kontroll għall-pazjenti kkurati bil-memantina biss. Is-CHMP qies li l-analizi addizzjonali pprovdu mill-kumpanija ma ssodisfatx dan it-thassib.

Il-Kumitat innota wkoll li l-analizi addizzjonali ma wriect titjib sinifikanti f'pazjenti li kienu qeqħdin jieħdu l-kura ta' assoċjazzjoni apparagun mal-kura bil-memantina biss.

It-taħlita tal-memantina mad-donepeżil tintuża f'xi pajjiżi Ewropej fil-kura ta' pazjenti bil-marda tal-Alzheimer moderata għal moderatament severa. Madankollu s-CHMP qies li l-linji gwida tal-kura ma kinux konsistenti fil-pajjiżi Ewropej kollha u li l-kumpanija ma pprovdietx biżżejjed evidenza biex tappoġġja l-użu tal-pillola ta' assoċjazzjoni f'dawn il-pazjenti.

Għaldaqstant is-CHMP kien tal-opinjoni li l-benefiċċji ta' Acresent ma għelbux ir-riskji tiegħu u għaldaqstant irrakkomanda li l-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq tiegħu tiġi rrifjutata.

## **X'inħuma l-konsegwenzi ta' dan ir-rifjut għall-pazjenti fi provi kliniči?**

Il-kumpanija infurmat lis-CHMP li fil-preżent ma hemm l-ebda pazjent li qed jieħu sehem f'xi provi kliniči b'Acresent fl-Unjoni Ewropea.