

26 aprilie 2012
EMA/281366/2012
EMA/H/C/002370

Întrebări și răspunsuri

Retragerea cererii de autorizație de introducere pe piață pentru Pioglitazone ratio (pioglitazonă)

La 3 februarie 2012, ratiopharm GmbH a înștiințat oficial Comitetul pentru medicamente de uz uman (CHMP) despre intenția de a-și retrage cererea de autorizație de introducere pe piață pentru Pioglitazone ratio, pentru tratarea diabetului de tip 2.

Ce este Pioglitazone ratio?

Pioglitazone ratio este un medicament care conține substanța activă pioglitazonă. Trebuia să fie disponibil sub formă de comprimate (15, 30 și 45 mg).

Pioglitazone ratio a fost elaborat ca „medicament generic”. Aceasta înseamnă că Pioglitazone ratio este similar cu „medicamentul de referință” deja autorizat în Uniunea Europeană (UE), denumit Actos. Pentru mai multe informații despre medicamentele generice, consultați documentul de întrebări și răspunsuri disponibil [aici](#).

Pentru ce ar fi trebuit să se utilizeze Pioglitazone ratio?

Pioglitazone ratio ar fi trebuit să se utilizeze în tratamentul diabetului de tip 2 la adulți, în special la cei supraponderali. Trebuia să se utilizeze în asociere cu regim alimentar și exercițiu fizic.

Pioglitazone ratio ar fi trebuit să se utilizeze în monoterapie la pacienții la care metformina (un alt medicament antidiabetic) nu este indicată.

Pioglitazone ratio ar fi trebuit să se utilizeze, de asemenea, în asociere cu insulină la pacienții al căror diabet nu este controlat în mod satisfăcător numai cu insulină și care nu pot lua metformină.

Cum ar trebui să acționeze Pioglitazone ratio?

Diabetul de tip 2 este o boală în care pancreasul nu produce suficientă insulină pentru a controla concentrația de glucoză din sânge sau în care organismul nu poate utiliza insulina în mod eficace. Substanța activă din Pioglitazone ratio, pioglitazona, mărește sensibilitatea la insulină a celulelor (adipoase, musculare și hepatice), ceea ce înseamnă că organismul utilizează mai bine insulina pe care o produce. Prin urmare, concentrația de glucoză din sânge se reduce, facilitând astfel controlul diabetului de tip 2.

Ce documentație a prezentat compania în sprijinul cererii sale?

Dat fiind că Pioglitazone ratio este un medicament generic, studiile pe pacienți s-au limitat la teste care să demonstreze că este bioechivalent cu medicamentul de referință, Actos. Două medicamente sunt bioechivalente dacă produc în organism aceleași niveluri de substanță activă.

În ce stadiu se afla evaluarea în momentul retragerii cererii?

Evaluarea se încheiase, iar CHMP formulase un aviz favorabil. Compania și-a retras cererea înainte de emiterea unei decizii de către Comisia Europeană cu privire la acest aviz.

Care a fost recomandarea CHMP în acel moment?

CHMP a concluzionat că, în conformitate cu cerințele UE, s-a demonstrat că Pioglitazone ratio are o calitate comparabilă și este bioechivalent cu Actos. Prin urmare la momentul retragerii, CHMP dăduse un aviz favorabil, recomandând acordarea autorizației de introducere pe piață pentru Pioglitazone ratio în tratamentul diabetului de tip 2.

Care au fost motivele invocate de companie pentru retragerea cererii?

Scrisoarea de înștiințare cu privire la retragerea cererii de autorizație de introducere pe piață se găsește [aici](#).