



London, 11/10/2006
EMA/CHMP/423796/2006

ODBOR ZA ZDRAVILA ZA UPORABO V HUMANI MEDICINI (CHMP)

MNENJE V ZVEZI Z NAPOTITVIJO V SKLADU S ČLENOM 29(2)¹ ZA

Doxazosin Retard "Arrow" 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem in povezana imena

Mednarodno nelastniško ime (INN): Doxazosin

OSNOVNE INFORMACIJE

Doxazosin Retard »Arrow« 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem in povezana imena (Doxazosin) vsebujejo snov, ki blokira receptor alfa in se uporablja za zdravljenje bolnikov z esencialno hipertenzijo in simptomatično zdravljenje bolnikov z benigno hiperplazijo prostate.

Družba Arrow Generics UK Ltd je podala vloge za medsebojno priznavanje zdravila Doxazosin Retard »Arrow« 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem in povezana imena na podlagi dovoljenja za promet z zdravilom, ki ga je izdala Danska dne 30. septembra 2002. Postopek za medsebojno priznavanje se je začel 21. oktobra 2005. Zadevne države članice so bile Portugalska, Slovenija in Združeno kraljestvo. Omenjene države članice niso mogle doseči soglasja v zvezi z medsebojnim priznavanjem dovoljenja za promet z zdravilom, ki ga je izdala referenčna država članica. Danska je agenciji EMEA posredovala razloge za nesoglasje dne 31. marca 2006.

Namen napotitve je bil doseči soglasje o tem, ali se zdravilo Doxazosin Retard »Arrow« 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem, kar se tiče profila sproščanja, pomembno razlikuje od originatorjevega zdravila, in ali je možnost pojavov neželenih učinkov, kot so omotica in hipotenzija, morebiti povečana; nadalje ali so bile razlike v rezultatih iz študij 5208 in 1995 testnih serij pri enkratnem odmerjanju pomembne, ter končno ali se je vlagatelj oddaljil od smernic CHMP o načrtovanju bioekvivalenčnih raziskav, zlasti kar se tiče učinka, ki bi ga lahko imela hrana.

Arbitražni postopek se je začel 27. aprila 2006. CHMP je imenoval dr. J.F.F. Lekkerkerkerja (Nizozemska) za poročevalca in dr. Hudsona (Združeno kraljestvo) za soporočevalca. Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom je predložil dodatne informacije dne 23. maja 2006, ustna pojasnila pa je podal 27. junija 2006.

Med svojim zasedanjem junija 2006 je CHMP na podlagi vseh posredovanih podatkov in znanstvene razprave v okviru Odbora, sprejel mnenje, da je razmerje med tveganji in koristmi za zdravilo Doxazosin Retard »Arrow« 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem in povezana imena ugodno, ter da podani ugovori ne bi smeli preprečiti podelitve dovoljenja za promet z zdravilom, ter da je treba Povzetek glavnih značilnosti zdravila, označevanje in Navodila za uporabo referenčne države članice dopolniti. Pozitivno mnenje je bilo sprejeto 28. junija 2006.

Seznam zadevnih imen proizvodov je naveden v Dodatku I. Znanstveni zaključki so podani v Dodatku II skupaj s Povzetkom glavnih značilnosti zdravila v Dodatku III.

Končno mnenje je bilo spremenjeno v Odločbo Evropske komisije dne 11/10/2006.

¹ Člen 29(2) Direktive 2001/83/ES, kot je bila spremenjena.