



Informe Público de Evaluación

Ziprasidona Cinfa 80 mg cápsulas duras EFG

Este documento resume cómo ha evaluado la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) los estudios realizados con el medicamento de este informe público a fin de emitir unas recomendaciones sobre su uso. Para obtener más información puede consultar el prospecto o la ficha técnica del producto que encontrará en la página www.aemps.gob.es en el Centro de Información online de medicamentos (CIMA).

Nombre de los Medicamentos ⁽¹⁾

Ziprasidona Cinfa 80 mg cápsulas duras EFG

Principio Activo

ZIPRASIDONA

Titular de la autorización de comercialización

LABORATORIOS CINFA, S.A.

Procedimiento de registro

Nacional.

Fecha del Informe

12/11/2015

Indicación terapéutica autorizada

VER FICHA TÉCNICA

Forma de Administración

VÍA ORAL

Condiciones de dispensación

MEDICAMENTO SUJETO A PRESCRIPCIÓN MÉDICA

1. Introducción

Se solicita por procedimiento nacional la autorización y registro de los medicamentos genéricos Ziprasidona Cinfa 20, 40, 60 y 80 mg cápsulas duras EFG, de acuerdo con el artículo 7 del R.D. 1345/2007. Ziprasidona Cinfa 20, 40, 60 y 80 mg cápsulas duras EFG tienen la misma composición cualitativa y cuantitativa en principio activo (ziprasidona, en forma de ziprasidona hidrocloreto) y la misma forma farmacéutica que el producto de referencia Zeldox 20, 40, 60 y 80 mg cápsulas duras, que fue autorizado por procedimiento nacional.

La seguridad y la eficacia de ziprasidona, en forma de ziprasidona hidrocloreto, se han demostrado en varios ensayos clínicos realizados con el medicamento de referencia y con la experiencia de uso del mismo tras su comercialización. Ziprasidona Cinfa 20, 40, 60 y 80 mg cápsulas duras EFG se solicitan como medicamentos genéricos y, por tanto, no se han realizado nuevos estudios relacionados con su farmacología, farmacocinética, eficacia y seguridad, aparte de los estudios demostrativos de su equivalencia con el medicamento de referencia. Los excipientes empleados en la formulación son conocidos y ampliamente utilizados en otros medicamentos.

Las indicaciones propuestas para Ziprasidona Cinfa 20, 40, 60 y 80 mg cápsulas duras EFG son las mismas que las autorizadas para el medicamento de referencia.

⁽¹⁾ El nombre del medicamento y el titular de la autorización de comercialización pueden haber sufrido cambios después de la autorización.

2. Datos Químicos y Farmacéuticos

Ziprasidona cinfa 80 mg cápsulas duras EFG contiene como principio activo ZIPRASIDONA, en forma de ZIPRASIDONA HIDROCLORURO presentándose en la forma farmacéutica de CÁPSULA DURA.

2.1. Sustancia Activa

ZIPRASIDONA, en forma de ZIPRASIDONA HIDROCLORURO

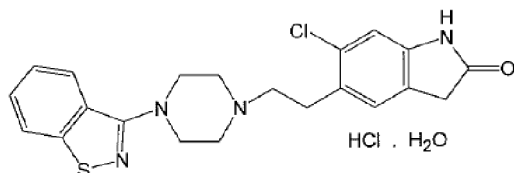
La calidad de la sustancia activa se encuentra avalada por ASMF.

- Nomenclatura

INN: Ziprasidone hydrochloride monohydrate

Nombre químico: 5-[2-(4-Benzo[d]isothiazol-3-yl-piperazin-1-yl)-ethyl]-6-chloro-1,3-dihydro-indol-2-one hydrochloride monohydrate

Estructura:



Fórmula molecular: C₂₁H₂₁ClN₄OS·HCl·H₂O

Masa molecular: 467.38

CAS No: [138982-67-9]

La sustancia activa, ZIPRASIDONA, en forma de ZIPRASIDONA HIDROCLORURO, presenta monografía en Ph.Eur.

- Propiedades generales

ZIPRASIDONA, en forma de ZIPRASIDONA HIDROCLORURO es un polvo blanco o ligeramente blanco, cristalino prácticamente insoluble en agua, ligeramente soluble en metanol y cloruro de metileno. No es higroscópico.

- Fabricación

La descripción del proceso de fabricación está suficientemente detallada. Las especificaciones de los materiales utilizados en la síntesis son suficientes y adecuadas. El perfil de las impurezas, incluidos disolventes residuales, de estos materiales, que pueden influir en la calidad de la sustancia activa, están correctamente definidos. Los criterios de aceptación para las etapas críticas e información de la calidad y control de intermedios son adecuados.

Los datos aportados aseguran que el proceso está correctamente validado.

- Control de la sustancia activa

Las especificaciones para la sustancia activa se consideran apropiadas y los límites están justificados. Los métodos analíticos están correctamente descritos y la validación realizada de acuerdo a ICH. Los resultados de lotes avalan una producción consistente y las especificaciones propuestas.

- Envase /cierre

ZIPRASIDONA, en forma de ZIPRASIDONA HIDROCLORURO se almacena en un material de envase adecuado. Se incluyen especificaciones y certificados de análisis para todos los componentes del material de envase que garantizan su idoneidad.

Todos los materiales cumplen con la Legislación Europea y son adecuados para tener contacto con alimentos.

- Estabilidad

Los estudios de estabilidad se han realizado de acuerdo con la directrices vigentes. El protocolo, los parámetros controlados y los métodos de ensayo, son adecuados e indicativos de estabilidad. El material de envasado es similar al propuesto para el almacenamiento.

El periodo de re-control y las condiciones de almacenamiento están justificados y avalados.

2.2. Producto Final

- Descripción

La descripción del producto es: Cápsulas duras de cuerpo blanco y tapa azul, de tamaño 2, rellenas con un fino polvo blanco o ligeramente rosa.

La composición cualitativa es:

ZIPRASIDONA HIDROCLORURO
ALMIDON DE MAIZ
AZUL FD&C 2, INDIGOTINA, CARMIN DE INDIGO (E 132, CI=73015)
CROSCARMELOSA SODICA
DIOXIDO DE TITANIO (CI=77891, E-171)
ESTEARATO DE MAGNESIO DE ORIGEN VEGETAL
GELATINA
SILICE COLOIDAL ANHIDRA

Las CÁPSULAS DURAS se acondicionan en blíster Al/Al y Bote de HDPE.

- Desarrollo farmacéutico

El desarrollo farmacéutico está descrito satisfactoriamente.

Las características físico-químicas de la sustancia activa que pueden afectar a la forma farmacéutica están identificadas, controladas y sus límites justificados.

Los excipientes utilizados son calidad Ph. Eur. o cumplen la legislación europea, y son los habituales para esta forma farmacéutica.

De acuerdo con el perfil de pH/solubilidad de la sustancia activa, la elección del método de disolución se considera adecuada. La información presentada avala el método y la especificación de disolución propuesta.

- Fabricación

El proceso de fabricación está suficientemente descrito y los controles en proceso son apropiados considerando la naturaleza del producto y el método de fabricación. El tamaño de lote industrial queda definido.

El expediente incluye datos de validación suficientes para garantizar que el proceso de fabricación está controlado y asegurar la reproducibilidad lote a lote así como el cumplimiento con las especificaciones del producto.

- Excipientes

Los excipientes utilizados son calidad Ph. Eur. o cumplen la legislación europea.
Sólo la gelatina es de origen animal, pero se remite su certificado TSE/BSE.

- Control del producto final

Las especificaciones para el producto terminado se consideran apropiadas para confirmar la calidad del mismo. Los límites están justificados.

Los métodos son adecuados para los parámetros que se controlan, están correctamente descritos y, la validación realizada de acuerdo a ICH.

Los resultados de lotes avalan una producción consistente

- Sistema envase/cierre:

El material de envase propuesto es blíster de Al/Al y Bote de HDPE. Se proporcionan especificaciones y certificados de análisis para todos los componentes.

Todos los materiales cumplen con la Legislación Europea y son adecuados para tener contacto con alimentos.

- Estabilidad

Los estudios de estabilidad se han realizado de acuerdo con las directrices vigentes. Los resultados presentados avalan un plazo de validez:

Blister - Al/Al - 14 cápsulas

Val. Propuesta: 24 meses

Val. Abrir: No aplica

Val. Rec.: No aplica

Cond. Conservación: Inferior a 30°C

Cond. Conservación Abierto: No Procede

Cond. Conservación T.R.: No Procede

Blister - Al/Al - 20 cápsulas

Val. Propuesta: 24 meses

Val. Abrir: No aplica

Val. Rec.: No aplica

Cond. Conservación: Inferior a 30°C

Cond. Conservación Abierto: No Procede

Cond. Conservación T.R.: No Procede

Blister - Al/Al - 30 cápsulas

Val. Propuesta: 24 meses

Val. Abrir: No aplica

Val. Rec.: No aplica

Cond. Conservación: Inferior a 30°C

Cond. Conservación Abierto: No Procede

Cond. Conservación T.R.: No Procede

Blister - Al/Al - 50 cápsulas

Val. Propuesta: 24 meses

Val. Abrir: No aplica

Val. Rec.: No aplica

Cond. Conservación: Inferior a 30°C

Cond. Conservación Abierto: No Procede

Cond. Conservación T.R.: No Procede

Blister - Al/Al - 56 cápsulas
Val. Propuesta: 24 meses
Val. Abrir: No aplica
Val. Rec.: No aplica
Cond. Conservación: Inferior a 30°C
Cond. Conservación Abierto: No Procede
Cond. Conservación T.R.: No Procede

Blister - Al/Al - 60 cápsulas
Val. Propuesta: 24 meses
Val. Abrir: No aplica
Val. Rec.: No aplica
Cond. Conservación: Inferior a 30°C
Cond. Conservación Abierto: No Procede
Cond. Conservación T.R.: No Procede

Blister - Al/Al - 100 cápsulas
Val. Propuesta: 24 meses
Val. Abrir: No aplica
Val. Rec.: No aplica
Cond. Conservación: Inferior a 30°C
Cond. Conservación Abierto: No Procede
Cond. Conservación T.R.: No Procede

Bote - Bote de HDPE - 100 cápsulas
Val. Propuesta: 24 meses
Val. Abrir: 6 meses
Val. Rec.: No aplica
Cond. Conservación: Inferior a 30°C
Cond. Conservación Abierto: No Procede
Cond. Conservación T.R.: No Procede

3. Datos no Clínicos

El solicitante presenta una cápsula dura que contiene el principio activo ziprasidona en la misma forma de hidrocloreuro que el medicamento de referencia Zeldox. Por consiguiente, a este respecto, no son necesarios estudios no clínicos adicionales.

4. Datos Clínicos

4.1. Introducción

Por tratarse de un medicamento genérico se demuestra la equivalencia terapéutica mediante estudios de bioequivalencia. No son necesarios estudios clínicos adicionales.

Al ser una formulación de liberación inmediata y según la guía europea ⁶Guideline on the investigation of bioequivalence+ (CPMP/QWP/EWP/1401/98 Rev. 1/Corr**), el solicitante ha realizado un estudio de bioequivalencia con la dosis de 20 mg por motivos de seguridad.

4.2. Exención

La evidencia de bioequivalencia obtenida en el estudio con la dosis de 20 mg es extrapolable a las dosis de 40, 60 y 80 mg, ya que se trata de cápsulas duras con idéntica composición cualitativa y composición cuantitativa proporcional, fabricadas con el mismo procedimiento por el mismo fabricante, con farmacocinética lineal en el rango terapéutico (aumento del AUC dosis-proporcional) y cuyos perfiles de disolución entre las distintas dosis son similares.

4.3. Estudios Clínicos

4.3.1. Código del Estudio de Bioequivalencia

1247/07

4.3.1.1. Centro clínico y analítico

Centro clínico: Lotus Labs Pvt. Ltd., 56, Ragas Building, Dr Radhakrishnan Salai, Opp. CSI Kalyani Hospital, Mylapore, Chennai . 600 004

Centro analítico: Lotus Labs Pvt., Ltd. No 07, Jasma Bhavan Road, Millers Tank Bed Area, Vasanthanagar, Bangalore -560 052.

El ensayo fue realizado de acuerdo con las normas de Buena Práctica Clínica (BPC). Se presentan informes de monitorización y certificados de las auditorías llevadas a cabo por la Unidad de Garantía de Calidad. Los centros han sido previamente inspeccionados por autoridades reguladoras de la Unión Europea.

4.3.1.2. Diseño del estudio

Estudio cruzado, aleatorizado, de dos tratamientos, dos secuencias y dos periodos, de dosis única con comida altamente grasa y calórica y 240 mL de agua.

4.3.1.3. Formulación del test

Ziprasidona 20 mg cápsulas duras (Actavis, Islandia). Número de lote: D31309. Tamaño del lote: 100.000. Caducidad: 10/08/2008. Contenido: 96.5%.

4.3.1.4. Formulación de referencia

Zeldox 20 mg cápsulas duras (Pfizer, Alemania). Número de lote: 710001932. Caducidad: 12/2010. Contenido: 98.0%.

4.3.1.5. Número de voluntarios

Se incluyeron 52 sujetos, con edades comprendidas entre 19 y 39 años. Fueron tratados 52 sujetos, 45 sujetos completaron el estudio y se emplearon en el análisis estadístico de acuerdo con el protocolo.

Los criterios de inclusión y exclusión son considerados aceptables para un estudio de bioequivalencia

4.3.1.6. Periodo de lavado

7 días.

4.3.1.7. Semivida

6 h.

4.3.1.8. Método analítico

Para la determinación de ziprasidona en plasma se ha empleado HPLC-MS/MS. El método fue adecuadamente validado tanto previamente al estudio (validación del método) como durante el estudio (validación del análisis de las muestras).

4.3.1.9. Análisis farmacocinético

Los parámetros farmacocinéticos se calcularon por métodos no compartimentales. El AUC se calculó por el método trapezoidal lineal.

4.3.1.10. Análisis estadístico paramétrico

Se calculó el intervalo de confianza al 90% (IC 90%) del cociente de la formulación test frente a la formulación de referencia para los valores log-transformados de C_{max} y AUC mediante un modelo ANOVA. Este modelo incluyó las covariables secuencia, periodo, formulación y sujeto anidado a la secuencia. Se definió bioequivalencia cuando el IC 90% de los cocientes (test/referencia) para C_{max} y AUC estuviera en el rango 80.00 -125.00%.

Los resultados del análisis estadístico se muestran en la siguiente tabla:

	Cociente T/R (%)	IC90% del cociente T/R
C_{max}	99	95-100.3
AUC _{0-t}	92	84-100

Los intervalos de confianza al 90% de AUC y C_{max} se encuentran dentro del margen de aceptación de 80.00 . 125.00% predefinidos en el protocolo en todos los casos y, por tanto, demuestran bioequivalencia. No se observan diferencias relevantes en Tmax.

4.4. Discusión sobre aspectos clínicos y de seguridad

La eficacia y seguridad del principio activo ziprasidona, en forma de ziprasidona hidrocloreto, están bien establecidas y documentadas para el medicamento de referencia. El diseño y la ejecución del estudio de bioequivalencia presentado se considera adecuado y los resultados del estudio demuestran que la formulación en evaluación es bioequivalente al producto de referencia.

4.5. Ficha técnica, prospecto y etiquetado

La ficha técnica, el prospecto y los materiales de acondicionamiento son adecuados y consistentes con la información del producto de referencia.

5. Valoración del beneficio/riesgo y recomendación de autorización

La eficacia y seguridad del principio activo ziprasidona, en forma de ziprasidona hidrocloreuro, están suficientemente demostradas. Los medicamentos Ziprasidona Cinfa 20, 40, 60 y 80 mg cápsulas duras EFG han demostrado la bioequivalencia con el medicamento de referencia. Por tanto, se recomienda su autorización.