



Informe Público de Evaluación

LACOSAMIDA SWANPOND INVESTMENTS 150 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA 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⁾

LACOSAMIDA SWANPOND INVESTMENTS 150 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG

Principio Activo

LACOSAMIDA

Titular de la autorización de comercialización

SWAN POND INVESTMENTS LIMITED

Procedimiento de registro

Nacional.

Fecha del Informe

07/06/2017

Indicación terapéutica autorizada

VER FICHA TÉCNICA

Forma de Administración

VÍA ORAL

Condiciones de dispensación

MEDICAMENTO SUJETO A PRESCRIPCIÓN MÉDICA

1. Introducción

Se presentan por procedimiento nacional los medicamentos genéricos Lacosamida Swanpond 50, 100, 15 y 200 mg comprimidos recubiertos con película, según el artículo 7 del RD. 1345/2007. Lacosamida Swanpond 50, 100, 150 y 200 mg comprimidos recubiertos con película tienen la misma composición cualitativa y cuantitativa en principio activo (lacosamida) y la misma forma farmacéutica que los productos de referencia Vimpat 50, 100, 150 y 200 mg comprimidos que fueron aprobados por procedimiento centralizado.

La seguridad y la eficacia de lacosamida se han demostrado en varios ensayos clínicos realizados con el medicamento de referencia y con la experiencia de uso del mismo tras su comercialización. Lacosamida Swanpond 50, 100, 150 y 200 mg comprimidos recubiertos con película 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.

⁽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

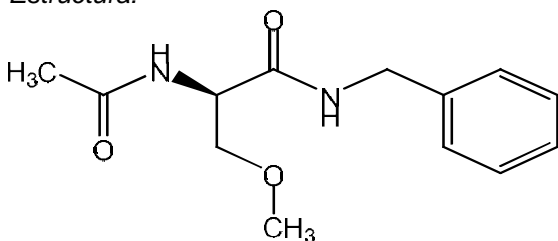
LACOSAMIDA SWANPOND INVESTMENTS 150 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG contiene como principio activo LACOSAMIDA presentándose en la forma farmacéutica de COMPRIMIDO RECUBIERTO CON PELÍCULA.

2.1. Sustancia Activa

LACOSAMIDA

INN: Lacosamide
Nombre químico: (R)-2-Acetamido-N-benzyl-3-methoxypropionamide
 (2R)-2-(Acetylamino)-3-methoxy-N-(phenylmethyl) propanamide (R)-N-Benzyl-2-acetamido-3-methoxypropionamide

Estructura:



Fórmula molecular: C₁₃H₁₈N₂O₃
Masa molecular: 250.30
CAS No: 175481-36-4

La sustancia activa, LACOSAMIDA, no presenta monografía en Ph.Eur.

- Propiedades generales

LACOSAMIDA es un polvo blanco amarillento soluble en metanol, bastante soluble en agua y poco soluble en acetonitrilo y etanol.

- 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.

- 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

LACOSAMIDA 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 la sustancia activa.

- Estabilidad

Los estudios de estabilidad se han realizado de acuerdo con las 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: Comprimidos recubiertos con película ovalados, de color naranja, marcados con %50+ en una cara y lisos por la otra cara. Dimensiones aproximadas: 15,1 x 7,0 mm.

La composición cualitativa es:

LACOSAMIDA
AMARILLO SUNSET FCF
CELULOSA MICROCRISTALINA PH-101
CELULOSA MICROCRISTALINA PH-102
CROSPVIDONA
DIOXIDO DE TITANIO (CI=77891, E-171)
ESTEARATO DE MAGNESIO
HIDROXIPROPIL CELULOSA DE BAJO GRADO DE SUSTITUCION
HIDROXIPROPILCELULOSA (E463)
MACROGOL
OXIDO DE HIERRO AMARILLO (E-172, CI=77492)
POLI (ALCOHOL VINILICO)
SILICE COLOIDAL ANHIDRA
TALCO

Los COMPRIMIDO RECUBIERTO CON PELÍCULA se acondicionan en blisters de OPA/Alu/PVC - Aluminio y blisters de PVC/PVdC . Aluminio.

- 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 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 dossier 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

Ninguno de los excipientes es de origen animal por lo que no hay riesgo de contaminación EEB en la formulación. En caso contrario declarar excipientes de origen animal y evaluación del riesgo.

- 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 OPA/Alu/PVC - Aluminio y PVC/PVdC . Aluminio. Se proporcionan especificaciones y certificados de análisis para todos los componentes.

Todos los materiales cumplen con la Legislación Europea y son adecuados para el producto .

- Estabilidad

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

Blister - PVC/PVdC . Aluminio - 14

Val. Propuesta: 2 años

Cond. Conservación: Este medicamento no requiere ninguna temperatura especial como condición de almacenamiento

Blister - PVC/PVdC . Aluminio - 56

Val. Propuesta: 2 años

Cond. Conservación: Este medicamento no requiere ninguna temperatura especial como condición de almacenamiento

Blister - OPA/Alu/PVC - Aluminio - 14

Val. Propuesta: 2 años

Cond. Conservación: Este medicamento no requiere ninguna temperatura especial como condición de almacenamiento

Blister - OPA/Alu/PVC - Aluminio - 56

Val. Propuesta: 2 años

Cond. Conservación: Este medicamento no requiere ninguna temperatura especial como condición de almacenamiento

3. Datos no Clínicos

El solicitante presenta un comprimido recubierto con película que contiene el principio activo lacosamida en la misma forma que el medicamento de referencia Vimpat. 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 [Guideline 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 200 mg.

4.2. Exención

La evidencia de bioequivalencia obtenida en el estudio con la dosis de 200 mg es extrapolable a las dosis de 50, 100 y 150 mg, ya que se trata de comprimidos recubiertos con película 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

4014/15

4.3.1.1. Centro clínico y analítico

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

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

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 tres tratamientos, seis secuencias y tres periodos, de dosis única en ayunas administrado con 240 ml de agua.

4.3.1.3. Formulación del test

Lacosamida comprimidos recubiertos con película 200 mg (Teva Pharmaceuticals, Hungría). Número de lote: 0151115. Tamaño del lote: 130.000 comprimidos. Caducidad: 05/2016. Contenido: 103.0%.

4.3.1.4. Formulación de referencia

Referencia 1: Vimpat 200 mg comprimidos recubiertos con película (Aesica Pharmaceuticals GmbH, Alemania). Número de lote: 8903104, Caducidad: 10/2018. Contenido: 102.9%.

Referencia 2: Vimpat 200 mg comprimidos recubiertos con película (UCB Canadá Inc). Número de lote: 900052, Caducidad: 12/12/2019. Contenido: 101.7%.

4.3.1.5. Número de voluntarios

Se incluyeron 24 sujetos todos hombres, con edades comprendidas entre 18 y 45 años. De los cuáles 22 sujetos finalizaron los tres periodos y se realizaron el análisis estadístico y cinético de los 22 sujetos. Un sujeto fue eliminado en el periodo II por efectos adversos, otro en el periodo tres después de tomar la medicación porque retiró el consentimiento si bien había recibido test y referencia (secuencia DFE) y finalmente se incluyó en el análisis y otro antes de tomar la medicación en el periodo III por efectos adversos y había tomado test y la referencia no europea.

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

15 h

4.3.1.8. Método analítico

Para la determinación de lacosamida 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 con la referencia europea (referencia 1) se muestran en la siguiente tabla:

	Cociente T/R (%)	IC90% del cociente T/R
C_{max}	91.84	85.87-98.21
AUC_{0-t}	99.07	97.07-101.11

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 lacosamida, en forma de lacosamida, están bien establecidas y documentadas para el medicamento de referencia. El diseño y la realización 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 lacosamida, en forma de lacosamida, están suficientemente demostradas. Los medicamentos Lacosamida Swanpond 50, 100, 150 y 200 mg comprimidos recubiertos con película han demostrado bioequivalencia con el medicamento de referencia. Por tanto, se recomienda su autorización.