



# Informe Público de Evaluación

## Escitalopram Pharmacons 20 mg comprimidos recubiertos con película 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](http://www.aemps.gob.es) en el Centro de Información online de medicamentos (CIMA).*

### Nombre de los Medicamentos <sup>(1)</sup>

Escitalopram Pharmacons 20 mg comprimidos recubiertos con película EFG

### Principio Activo

ESCITALOPRAM

### Titular de la autorización de comercialización

PHARMACONS (ORC)

### Procedimiento de registro

Nacional.

### Fecha del Informe

25/01/2016

### 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 Escitalopram Pharmacons 10 mg, 15 mg y 20 mg comprimidos recubiertos con película, de acuerdo con el artículo 7 del R.D. 1345/2007. Escitalopram Pharmacons 10 mg, 15 mg y 20 mg comprimidos recubiertos con película tienen la misma composición cualitativa y cuantitativa en principio activo (oxalato de escitalopram) y la misma forma farmacéutica que el producto de referencia Cipralext comprimidos recubiertos con película, que fue autorizado por procedimiento nacional.

La seguridad y la eficacia de Escitalopram, en forma de oxalato, se han demostrado en varios ensayos clínicos realizados con el medicamento de referencia y con la experiencia de uso del mismo tras su comercialización. Escitalopram Pharmacons 10 mg, 15 mg y 20 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.

Las indicaciones de Escitalopram Pharmacons 10 mg, 15 mg y 20 mg comprimidos recubiertos con película son las mismas que las autorizadas para el medicamento de referencia.

<sup>(1)</sup> 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

Escitalopram Pharmacons 20 mg comprimidos recubiertos con película EFG contiene como principio activo ESCITALOPRAM, en forma de ESCITALOPRAM OXALATO presentándose en la forma farmacéutica de COMPRIMIDO RECUBIERTO CON PELÍCULA.

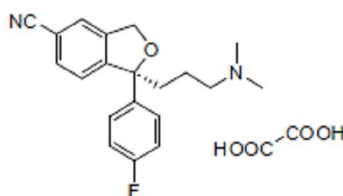
### 2.1. Sustancia Activa

ESCITALOPRAM, en forma de ESCITALOPRAM OXALATO  
La calidad de la sustancia activa se encuentra avalada por ASMF

#### - Nomenclatura

*INN:* Escitalopram, oxalato  
*Nombre químico:* (1S)-1-[3-(dimetilamino)propil]-1-(4-fluorofenil)-1,3-dihidroisobenzofuran-5-carbonitrilo oxalato

*Estructura:*



*Fórmula molecular:*  $C_{20}H_{21}FN_2O \times C_2H_2O_4$   
*Masa molecular:* 414,43  
*CAS No:* 219861-08-2

La sustancia activa, ESCITALOPRAM, en forma de ESCITALOPRAM OXALATO, presenta monografía en Ph.Eur.

#### - Propiedades generales

ESCITALOPRAM, en forma de ESCITALOPRAM OXALATO, es un polvo blanco casi blanco, bastante soluble en agua, fácilmente soluble en metanol, poco soluble en diclorometano.

#### - 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

ESCITALOPRAM, en forma de ESCITALOPRAM OXALATO 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. Sustancia Activa

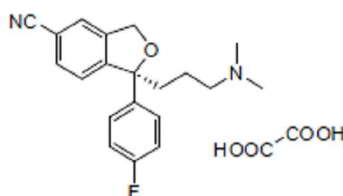
ESCITALOPRAM, en forma de ESCITALOPRAM OXALATO

La calidad de la sustancia activa se encuentra avalada por ASMF

### - Nomenclatura

**INN:** Escitalopram, oxalato  
**Nombre químico:** (1S)-1-[3-(dimetilamino)propil]-1-(4-fluorofenil)-1,3-dihidroisobenzofuran-5-carbonitrilo oxalato

**Estructura:**



**Fórmula molecular:**  $C_{20}H_{21}FN_2O \times C_2H_2O_4$

**Masa molecular:** 414,43

**CAS No:** 219861-08-2

La sustancia activa, ESCITALOPRAM, en forma de ESCITALOPRAM OXALATO, presenta monografía en Ph.Eur.

### - Propiedades generales

ESCITALOPRAM, en forma de ESCITALOPRAM OXALATO, es un polvo blanco casi blanco, bastante soluble en agua, fácilmente soluble en metanol, poco soluble en diclorometano.

### - 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

ESCITALOPRAM, en forma de ESCITALOPRAM OXALATO 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.

## 2.3. Producto Final

### - Descripción

La descripción del producto es: comprimidos recubiertos con película, de color blanco, ovalados, biconvexos, ranurados en una cara con dimensiones 12x7.5 mm y marcados con 20+ en color negro en cada cara del comprimido.

La composición cualitativa es:

ESCITALOPRAM OXALATO  
LACTOSA MONOHIDRATO  
CROSPROVIDONA  
POVIDONA K 30  
CELULOSA MICROCRISTALINA  
ALMIDON PREGELATINIZADO  
ESTEARATO DE MAGNESIO  
OPADRY BLANCO 33-G-28707 (HIPROMELOSA, DIÓXIDO DE TITANIO, LACTOSA MONOHIDRATO, MACROGOL 3000 Y TRIACETINA)

Los COMPRIMIDOS RECUBIERTO CON PELÍCULA se acondicionan en OPA/Al/PVC/Al.

### - 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 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.

Los comprimidos cumplen el test de divisibilidad de Ph Eur.

#### - 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

Excipientes de declaración obligatoria: lactosa.

Los excipientes utilizados son calidad Ph.Eur.

El excipiente lactosa es de origen animal pero se ha certificado la ausencia de riesgo de contaminación EEB en la formulación.

#### - 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/AI/PVC/AI. 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 - OPA/AI/PVC/AI - 28

Val. Propuesta: 36 MESES

Cond. Conservación: CONSERVAR EN ENVASE ORIGINAL, PROTEGIDO DE LA HUMEDAD

Blister - OPA/AI/PVC/AI - 56

Val. Propuesta: 36 MESES

Cond. Conservación: CONSERVAR EN ENVASE ORIGINAL, PROTEGIDO DE LA HUMEDAD

### 3. Datos no Clínicos

El solicitante presenta comprimidos recubiertos con película que contiene el principio activo escitalopram, en la misma forma de oxalato que el medicamento de referencia Cipralex. 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 20 mg.

### 4.2. Exención

La evidencia de bioequivalencia obtenida en el estudio con la dosis de 20 mg es extrapolable a las dosis 10 mg y 15 mg, ya que se trata de formulaciones 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 de la formulación genérica son similares.

### 4.3. Estudios Clínicos

#### 4.3.1. Código del Estudio de Bioequivalencia

13-384

##### 4.3.1.1. Centro clínico y analítico

Centro clínico: Pharma Medica Research Inc., 4770 Sheppard Avenue, East Toronto, Ontario, Canadá M1S 3V6.

Centro analítico: Pharma Medica Research Inc., 6100 Belgrave Road. Mississauga, Ontario, Canadá L5R 0B7.

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 en ayunas con 240 mL de agua.

##### 4.3.1.3. Formulación del test

Escitalopram 20 mg comprimidos recubiertos con película (KRKA Novo Mesto, Eslovenia). Número de lote: J55015. Tamaño del lote: 345.800. Caducidad: Julio 2014. Contenido: 98,1 %.

##### 4.3.1.4. Formulación de referencia

Cipralex 20 mg comprimidos recubiertos con película (H. Lundbeck, Dinamarca). Número de lote: 2327337. Caducidad: Abril 2015. Contenido: 98,5 %.

#### 4.3.1.5. Número de voluntarios

Se incluyeron 20 sujetos, con edades comprendidas entre 18 y 50 años. Fueron tratados 16 sujetos, 16 sujetos completaron el estudio y se emplearon en el análisis estadístico de acuerdo con el protocolo. Un sujeto fue eliminado por tener concentraciones pre-dosis en el periodo I, los otros tres sujetos sufrieron reacciones adversas en el periodo I y fueron retirados.

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

#### 4.3.1.6. Periodo de lavado

21 días.

#### 4.3.1.7. Semivida

30 h.

#### 4.3.1.8. Método analítico

Para la determinación de escitalopram 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
$C_{max}$	97.38	93.16 . 101.80
AUC <sub>0-72</sub>	98.12	94.43 . 101.96

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 escitalopram, en forma de oxalato, están bien establecidas y documentadas para el medicamento de referencia. El diseño y la ejecución del estudio de bioequivalencia presentado se consideran adecuados 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 escitalopram, en forma de oxalato, están suficientemente demostradas. Los medicamentos Escitalopram Pharmacons 10 mg, 15 mg y 20 mg comprimidos recubiertos con película EFG han demostrado la bioequivalencia con el medicamento de referencia. Por tanto, se recomienda su autorización.