



Informe Público de Evaluación

BOSENTAN UXA 125 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⁾

BOSENTAN UXA 125 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG

Principio Activo

BOSENTAN

Titular de la autorización de comercialización

UXA FARMA, S.A.

Procedimiento de registro

Nacional.

Fecha del Informe

16/11/2017

Indicación terapéutica autorizada

VER FICHA TÉCNICA

Forma de Administración

VÍA ORAL

Condiciones de dispensación

1. Introducción

Se solicita por procedimiento nacional la autorización y registro del medicamento genérico Bosentan Uxa 62.5 y 125 mg comprimidos recubiertos con película EFG, de acuerdo con el artículo 7 del R.D. 1345/2007. Bosentan Uxa 62.5 y 125 mg comprimidos recubiertos con película EFG tienen la misma composición cualitativa y cuantitativa en principio activo (bosentan, en forma de de bosentan monohidrato) y la misma forma farmacéutica que el producto de referencia Tracleer, que fue autorizado por procedimiento centralizado.

La seguridad y la eficacia de bosentan, en forma de bosentan monohidrato, se han demostrado en varios ensayos clínicos realizados con el medicamento de referencia y con la experiencia de uso del mismo tras su comercialización. Bosentan Uxa 62.5 y 125 mg comprimidos recubiertos con película 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.

⁽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

BOSENTAN UXA 125 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG contiene como principio activo BOSENTAN, en forma de BOSENTAN MONOHIDRATO presentándose en la forma farmacéutica de COMPRIMIDO RECUBIERTO CON PELÍCULA.

2.1. Sustancia Activa

BOSENTAN, en forma de BOSENTAN MONOHIDRATO
La calidad de la sustancia activa se encuentra avalada por ASMF

- Nomenclatura

INN: Bosentan

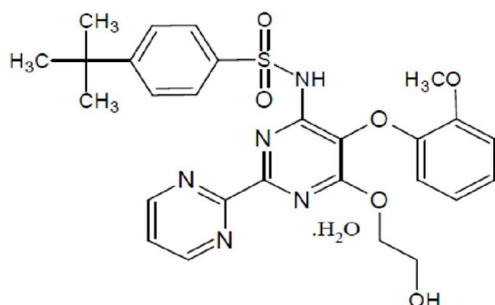
Nombre químico:

4-(1,1-Dimethylethyl)-N-[6-(2-hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)[2,2'-bipyrimidin]-4-yl]benzenesulfonamide monohydrate (or)

p-tert-butyl-N-[6-(2-hydroxyethoxy)-5-(omethoxyphenoxy)-2-(2-pyrimidinyl)-4-pyrimidinyl]benzenesulfonamide monohydrate (or)

4-tert-Butyl-N-[6-(2-hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)-2-(pyrimidin-2-ylpyrimidin-4-yl)]benzenesulfonamide monohydrate.

Estructura:



Fórmula molecular: C₂₇H₃₁N₅O₇S

Masa molecular: 569.62

CAS No: [157212-55-0]

La sustancia activa, BOSENTAN, en forma de BOSENTAN MONOHIDRATO, no presenta monografía en Ph.Eur.

Se aporta escrito asegurando que no se han producido cambios en el método de fabricación desde su última versión.

- Propiedades generales

BOSENTAN, en forma de BOSENTAN MONOHIDRATO es un polvo de blanco a amarillento no higroscópico, prácticamente insoluble en agua, soluble en diclorometano, fácilmente soluble en acetona y poco soluble en metanol.

- 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

Página 2 de 7

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

BOSENTAN, en forma de BOSENTAN MONOHIDRATO 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 /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:

Bosentan Uxa 125 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Comprimidos recubiertos con película con forma de cápsula, de color naranja-blanco, con «L420» grabado en una cara y lisos en la otra cara, con unas dimensiones aproximadas de 11,11 mm de longitud y 5,20 mm de ancho.

La composición cualitativa es:

Núcleo del comprimido

BOSENTAN MONOHIDRATO

ALMIDÓN DE MAÍZ

ALMIDÓN DE MAÍZ PREGELATINIZADO (ALMIDÓN 1500)

POVIDONA (K-30)

CARBOXIMETILALMIDÓN SÓDICO (TIPO A)

BEHENATO DE GLICEROL

ESTEARATO DE MAGNESIO

Recubrimiento del comprimido (Opadry)

HIPROMELOSA

DIÓXIDO DE TITANIO (E171)

TRIACETINA

TALCO

ETILCELULOSA

ÓXIDO DE HIERRO ROJO (E172)

ÓXIDO DE HIERRO AMARILLO (E172)

Los COMPRIMIDO RECUBIERTO CON PELÍCULA se acondicionan en blíster Aluminio-PVC/PE/PVDC.

- 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 , excepto el recubrimiento 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 excepto el recubrimiento (Ref. interna).

Ninguno de los excipientes es de origen animal por lo que no hay 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 blíster Aluminio-PVC/PE/PVDC. 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 /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 - Alu-PVC/PE/PVDC - 56 comprimidos recubiertos con película

Val. Propuesta: 3 años

Cond. Conservación: No requiere condiciones especiales de conservación

3. Datos no Clínicos

El solicitante presenta un comprimido recubierto con película que contiene el principio activo bosentan, en la misma forma de monohidrato que el medicamento de referencia Tracleer. 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 125 mg.

4.2. Exención

La evidencia de bioequivalencia obtenida en el estudio con la dosis de 125 mg es extrapolable a la dosis de 62.5 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

216-11

4.3.1.1. Centro clínico y analítico

Centro clínico: Alembic Pharmaceutical Limited, Bioequivalence Facility Next to Bhailal Amin General Hospital, Gorwa, Vadodara . 390 003 Gujarat, India.

Centro analítico: Alembic Pharmaceutical Limited, Bioequivalence Facility Next to Bhailal Amin General Hospital, Gorwa, Vadodara . 390 003 Gujarat, 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 dos tratamientos, dos secuencias y cuatro periodos, replicado de dosis única en ayunas con 240 mL de agua.

4.3.1.3. Formulación del test

Bosentan 125 mg comprimidos recubiertos con película (Alembic, India). Número de lote: 1205004500. Tamaño del lote: 133.333. Caducidad: 08/2014. Contenido: 103.2%.

4.3.1.4. Formulación de referencia

Tracleer 125 mg comprimidos recubiertos con película (Actelion, UK). Número de lote: IW030A02. Caducidad: 12/2015. Contenido: 99.4%.

4.3.1.5. Número de voluntarios

Se incluyeron 40 sujetos, con edades comprendidas entre 18 y 55 años. Fueron tratados 40 sujetos, 35 sujetos completaron al menos dos periodos (uno con tratamiento test y otro con referencia) 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

11 días.

4.3.1.7. Semivida

5.4 h.

4.3.1.8. Método analítico

Para la determinación de Bosentan Uxa 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}	120.05	107.59-133.96
AUC_{0-t}	109.28	101.8-117.22

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, dado que la variabilidad intraindividual para C_{max} de la referencia es del 45.89% y por tanto se pueden ampliar los límites del IC90% hasta 71.73-139.41%. No se observan diferencias relevantes en T_{max} .

4.4. Discusión sobre aspectos clínicos y de seguridad

La eficacia y seguridad del principio activo bosentan, en forma de bosentan monohidrato, 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 bosentan, en forma de bosentan monohidrato, están suficientemente demostradas. Los medicamentos Bosentan Uxa 62.5 y 125 mg comprimidos recubiertos con película EFG han demostrado la bioequivalencia con el medicamento de referencia. Por tanto, se recomienda su autorización.