



Informe Público de Evaluación

VILDAGLIPTINA SWANPOND INVESTMENTS 50 MG COMPRIMIDOS 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⁾

VILDAGLIPTINA SWANPOND INVESTMENTS 50 MG COMPRIMIDOS EFG

Principio Activo

VILDAGLIPTINA

Titular de la autorización de comercialización

SWAN POND INVESTMENTS LIMITED

Procedimiento de registro

Nacional.

Fecha del Informe

04/12/2018

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 Vildagliptina Swanpond Investments 50 mg comprimidos, de acuerdo con el artículo 7 del R.D. 1345/2007. Vildagliptina Swanpond Investments 50 mg comprimidos tiene la misma composición cualitativa y cuantitativa en principio activo (vildagliptina) y la misma forma farmacéutica que el producto de referencia Galvus, que fue autorizado por procedimiento centralizado.

La seguridad y la eficacia de vildagliptina se han demostrado en varios ensayos clínicos realizados con el medicamento de referencia y con la experiencia de uso del mismo tras su comercialización. Vildagliptina Swanpond Investments 50 mg comprimidos se solicita como medicamento genérico 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 Vildagliptina Swanpond Investments 50 mg comprimidos son las mismas que las autorizadas para el medicamento de referencia.

2. Datos Químicos y Farmacéuticos

VILDAGLIPTINA SWANPOND INVESTMENTS 50 MG COMPRIMIDOS EFG contiene como principio activo VILDAGLIPTINA presentándose en la forma farmacéutica de COMPRIMIDO.

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

2.1. Sustancia Activa

VILDAGLIPTINA

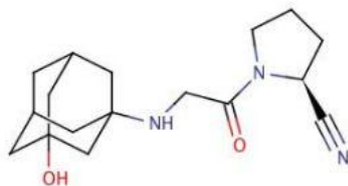
La calidad de la sustancia activa se encuentra avalada por ASMF

- Nomenclatura

INN: Vildagliptin

Nombre químico: (2S)-1-[2-[(3-hydroxy-1-adamantyl) amino] acetyl] pyrrolidin-2-carbonitrile & (S)-{[(3-Hydroxyadamantan-1-yl)amino]acetyl}pyrrolidin-2-carbonitril; or (2S)-{[(3-hydroxyadamantan-1-yl)amino]acetyl}pyrrolidine-2-carbonitrile.

Estructura:



Fórmula molecular: C₁₇H₂₅N₃O₂

Masa molecular: 303,19

CAS No: 274901-16-5

La sustancia activa, VILDAGLIPTINA, 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

VILDAGLIPTINA es un polvo blanco o blanquecino cristalino higroscópico, fácilmente soluble en agua, soluble en acetona y prácticamente insoluble en hexano.

- 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

VILDAGLIPTINA 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:

Comprimido.

Comprimido de color blanco, redondo (8,5 mm de diámetro), plano, de bordes biselados, grabado con «A013» en una cara

La composición cualitativa es:

VILDAGLIPTINA

GLICOLATO SÓDICO DE ALMIDON (TIPO A)

CELULOSA MICROCRISTALINA

ESTEARATO DE MAGNESIO

LACTOSA

Los COMPRIMIDOS se acondicionan en blíster OPA/Aluminio/PVC-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

Excipientes de declaración obligatoria: lactosa

Los excipientes utilizados son calidad Ph. Eur

Ninguno de los excipientes es de origen animal excepto lactosa .

Ninguno de los excipientes utilizados en la formulación presenta riesgo de contaminación EEB.

- 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 OPA/Aluminio/PVC-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 /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:

Blíster - OPA/Aluminio/PVC-Aluminio – 28 comprimidos

Val. Propuesta: 24 meses

Cond. Conservación: No conservar a temperatura superior a 25°C. Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad.

Blíster - OPA/Aluminio/PVC-Aluminio – 56 comprimidos

Val. Propuesta: 24 meses

Cond. Conservación: No conservar a temperatura superior a 25°C. Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad.

3. Datos no Clínicos

El solicitante presenta un comprimido que contiene el principio activo vildagliptina en la misma forma que el medicamento de referencia Galvus. 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 50 mg.

4.2. Exención

Se solicita sólo una dosis por lo que se requiere bioexención de dosis adicionales

4.3. Estudios Clínicos

4.3.1. Código del Estudio de Bioequivalencia

3212/13

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 dos tratamientos, dos secuencias y dos periodos, de dosis única en ayunas con 240 mL de una solución con 20% de glucosa. Además, se administraron 60 ml de la solución al 20% de glucosa cada 15 minutos durante las cuatro horas siguientes a la dosificación.

4.3.1.3. Formulación del test

Vildagliptina 50 mg comprimidos (Actavis Group PTC, Malta). Número de lote: R13394. Tamaño del lote: 110.000. Caducidad: 21/09/2014. Contenido: 97.4%.

4.3.1.4. Formulación de referencia

Galvus 50 mg comprimidos (Novartis, UK). Número de lote: B5009. Caducidad: 09/2016. Contenido: 96.2%.

4.3.1.5. Número de voluntarios

Se incluyeron 32 sujetos, con edades comprendidas entre 18 y 45 años. Fueron tratados 32 sujetos, 31 sujetos completaron el estudio y se emplearon en el análisis estadístico de acuerdo con el protocolo. Un sujeto abandonó el estudio antes de la dosificación del periodo 2 por motivos personales.

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

4.3.1.6. Periodo de lavado

3 días.

4.3.1.7. Semivida

3-5 h.

4.3.1.8. Método analítico

Para la determinación de vildagliptina 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}	104.99	97.08-113.55
AUC _{0-t}	104.49	102.63-106.40

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 vildagliptina 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 vildagliptina, están suficientemente demostradas. El medicamento Vildagliptina Swanpond Investments 50 mg comprimidos ha demostrado la bioequivalencia con el medicamento de referencia. Por tanto, se recomienda su autorización.