

Informe Público de Evaluación

LINAGLIPTINA NOVUMGEN 5 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⁾

LINAGLIPTINA NOVUMGEN 5 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG

Principio Activo

LINAGLIPTINA

Titular de la autorización de comercialización

NOVUMGEN LIMITED

Procedimiento de registro

Nacional.

Fecha del Informe

03/03/2026

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 del medicamento genérico Linagliptina Novumgen 5 mg comprimidos recubiertos con película EFG, de acuerdo con el artículo 7 del R.D. 1345/2007. Linagliptina Novumgen 5 mg comprimidos recubiertos con película EFG tiene la misma composición cualitativa y cuantitativa en principio activo (linagliptina) y la misma forma farmacéutica que el producto de referencia Trajenta 5 mg (linagliptina) comprimidos recubiertos con película (Boehringer Ingelheim International GmbH), que fue autorizado por procedimiento centralizado.

La calidad, seguridad y eficacia de linagliptina 5 mg comprimidos recubiertos con película se han demostrado en varios ensayos clínicos realizados con el medicamento de referencia y con la experiencia de uso del mismo tras su comercialización. Linagliptina Novumgen 5 mg comprimidos recubiertos con película EFG 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 Linagliptina Novumgen 5 mg comprimidos recubiertos con película 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

El medicamento LINAGLIPTINA NOVUMGEN 5 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA EFG, se presenta como COMPRIMIDO RECUBIERTO CON PELÍCULA y contiene 5 mg de LINAGLIPTINA como sustancia activa. La dosis máxima diaria es 5 mg.

El medicamento se acondiciona en BLÍSTERES DE OPA/ALU/PVC-ALU.

2.1. Sustancia Activa

La calidad de la sustancia activa está avalada por el procedimiento ASMF.

Información general

La sustancia activa no presenta monografía en Ph. Eur.

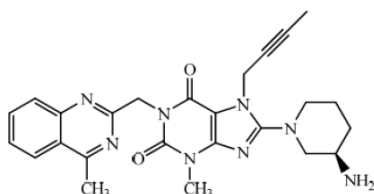
Nomenclatura

INN: LINAGLIPTINA

Número CAS: [668270-12-0]

Estructura

Fórmula estructural:



Masa molecular: 472.54 g/mol

Fórmula molecular: $C_{25}H_{28}O_2$

Propiedades generales

Linagliptina es un polvo blanco a amarillo. Es soluble en metanol, prácticamente soluble en etanol, muy ligeramente soluble en acetona y agua. Presenta polimorfismo e isomería, así como rotación óptica.

Fabricación, controles en proceso y caracterización

El proceso de fabricación se describe con suficiente detalle. Las especificaciones de los materiales empleados en la síntesis son adecuadas. Se definen y controlan las impurezas (incluidos los disolventes residuales) de estos materiales que pueden influir en la calidad de la sustancia activa. Los criterios de aceptación de las etapas críticas de la síntesis se consideran apropiados. La información sobre la calidad de los intermedios y su control es adecuada.

Especificación, procedimientos analíticos y análisis de lotes

Las especificaciones de la sustancia activa se consideran apropiadas y sus límites justificados. Los métodos analíticos se describen correctamente y su validación se realiza de acuerdo a ICH. Los resultados analíticos de los lotes avalan una producción consistente de la sustancia activa.

Sistema envase/cierre

La sustancia activa se envasa en doble bolsa de LDPE (la interior, clara, bajo atmósfera de nitrógeno; la exterior, negra; colocada esta doble bolsa dentro de una bolsa triple laminada y sellada, y dentro de un contenedor de HDPE sellado). La elección del envase se justifica correctamente. Se confirma el cumplimiento de todos los requisitos y/o normativas de aplicación.

Estabilidad

Los estudios de estabilidad se han realizado de acuerdo con las directrices vigentes. El protocolo, los parámetros controlados y los métodos de ensayo se consideran adecuados. El material del envase es similar al propuesto para el almacenamiento. El periodo de recontrol y las condiciones de almacenamiento están justificados.

2.2. MEDICAMENTO

Descripción

Forma farmacéutica: COMPRIMIDO RECUBIERTO CON PELÍCULA

Dosis: 5 mg

Aspecto: comprimidos recubiertos, redondos, de color rojo claro de 8.1 mm de diámetro y 3.4 mm de grosor

Composición cualitativa:

LINAGLIPTINA

CARBOXIMETILALMIDON SODICO TIPO A

CELULOSA MICROCRISTALINA

FUMARATO DE ESTEARILO Y SODIO

POVIDONA K 25

AQUAPOLISH P RED (hipromelosa, macrogol, talco, dióxido de titanio (CI=77891, E-171), óxido de hierro rojo (E 172, CI=77491))

Envase: BLÍSTERES DE OPA/ALU/PVC-ALU.

Desarrollo farmacéutico

El desarrollo del medicamento se describe adecuadamente.

La elección de los excipientes está justificada y sus funciones se describen correctamente.

Se identifican las características físico-químicas de la sustancia activa que pueden afectar a la forma farmacéutica y su estrategia de control queda justificada.

La información presentada avala el método de disolución propuesto como control de calidad.

Fabricación

El proceso de fabricación se describe suficientemente. Los controles en proceso son adecuados considerando la naturaleza del medicamento y el método de fabricación. El tamaño del lote industrial queda definido.

El expediente incluye el esquema de validación del proceso de fabricación a la menor de las escalas de producción propuestas y el esquema de validación para la escala mayor.

Excipientes

Los excipientes utilizados son conocidos y de la calidad apropiada.

Ningún excipiente es de origen animal.

Especificación del medicamento, procedimientos analíticos y análisis de lotes

Las especificaciones del medicamento se consideran apropiadas para controlar su calidad. La descripción y validación de los métodos analíticos es adecuada. Se remiten resultados de análisis de lotes que confirman que el medicamento cumple con las especificaciones propuestas.

Sistema envase/cierre

El medicamento se envasa en BLÍSTERES DE OPA/ALU/PVC-ALU. La elección del envase se justifica de acuerdo a la naturaleza del medicamento. Se confirma el cumplimiento de todos los requisitos y/o normativas de aplicación.

Estabilidad

Los estudios de estabilidad se realizan de acuerdo con las directrices vigentes. El protocolo, los parámetros controlados y los métodos de ensayo se consideran adecuados. El material del envase es el propuesto para la comercialización. El período de validez y las condiciones de almacenamiento están justificados.

Período de validez: 2 años

Condiciones de almacenamiento: No requiere condiciones especiales de conservación

3. Datos no Clínicos

3.1. Evaluación crítica del expediente no clínico

Las propiedades farmacodinámicas, farmacocinéticas y toxicológicas de la linagliptina son conocidas. Como linagliptina es una sustancia activa ampliamente utilizada y conocida, el solicitante no ha conducido estudios adicionales. En su lugar, ha presentado una descripción general de la parte no clínica basada en una revisión adecuada de la bibliografía publicada.

3.2. Evaluación del riesgo medioambiental (ERA)

Dado que Linagliptina Novumgen 5 mg comprimidos recubiertos con película EFG es un producto genérico, no provocará un aumento de la exposición al medio ambiente. Por lo tanto, no se consideran necesarios estudios de ERA 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 5 mg en ayunas.

4.2. Exención

No procede dado que se solicita una sola dosis.

4.3. Estudios Clínicos

4.3.1. Código del Estudio de Bioequivalencia

NOV2020/01937

4.3.1.1. Centro clínico y analítico

Centro clínico: Gaziantep University, Farmagen GCP Center. Gaziantep Üniversitesi Teknoloji Geliştirme Bölgesi (Teknopark), Burç Yolu, Şahinbey 27260, Gaziantep-TURKEY

Centro analítico: Novagenix Bioanalytical Drug R&D Centre Esenboğa Yolu 25. Km. 06970 Akyurt, Ankara-Turkey

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

Linagliptina 5 mg comprimidos recubiertos con película (Sanovel İlaç San. ve Tic. A.Ş., Istanbul). Número de lote: 2055A001. Tamaño del lote: 120 000. Caducidad: 5/2022. Contenido: 98.4%.

4.3.1.4. Formulación de referencia

Trajenta (linagliptina) 5 mg comprimidos recubiertos con película (Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, comprado en los Países Bajos), Número de lote: AA9535A. Caducidad: 11/2022. Contenido: 100.4%.

4.3.1.5. Número de voluntarios

Se incluyeron 28 sujetos, con edades comprendidas entre 18 y 55 años. Fueron tratados 28 sujetos, 25 sujetos completaron el estudio y se emplearon en el análisis estadístico de acuerdo con el protocolo.

Tres sujetos abandonan antes del periodo II (sujetos 3, 15 y 25)

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

4.3.1.6. Periodo de lavado

42 días.

4.3.1.7. Semivida

Por encima de las 100 horas

4.3.1.8. Método analítico

Para la determinación de linagliptina 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:

Parameter	TEST GeoLSM	REF GeoLSM	Ratio	90% CI	CV(intra)%	Power%
$\ln(C_{max})$	3825.0682	4044.2553	94.5803	81.0982 - 110.3036	32.5126	48.0380
$\ln(AUC_{0-72h})$	134740.3700	133296.9100	101.0829	97.0845 - 105.2459	8.3334	100.0000

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 linagliptina 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 calidad, eficacia y seguridad del medicamento Linagliptina Novumgen 5 mg comprimidos recubiertos con película EFG, están suficientemente demostradas. El medicamento Linagliptina Novumgen 5 mg comprimidos recubiertos con película EFG ha demostrado la bioequivalencia con el medicamento de referencia. por tanto, se recomienda su autorización.