

32000R0847

L 103/5

IL-ĠURNAL UFFIĊJALI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ

28.4.2000

IR-REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (KE) Nru. 847/2000
tas-27 ta' April 2000

li jistabbilixxi d-dispożizzjonijiet għall-implementazzjoni tal-kriterji għall-ghażla ta' prodott medicinali bħala prodott medicinali orfni u definizzjonijiet tal-kunċetti "prodott medicinali simili" u "superiorità klinika"

IL- KUMMISSJONI TAL- KOMUNITAJIET EWROPEJ,

Wara li kkunsidraw it-Trattat li jistabbilixxi l-Komunità Ewropea,

B'kunsiderazzjoni għar-Regolament (KE) Nru. 141/2000 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Diċembru 1999 dwar il-prodotti medicinali orfni (⁽¹⁾), u b'mod partikolari l-Artikoli 3 u 8 ta' dan,

Billi:

- (1) Regolament (KE) Nru. 141/2000 isejaħ lill-Kummissjoni biex taddotta d-dispożizzjonijiet neċċessarji għall-implementazzjoni ta' l-Artikolu 3 u biex taddotta definizzjonijiet ta' "prodott medicinali simili" u "superiorità klinika"
- (2) Sabiex timplimenta l-Artikolu 3 tar-Regolament (KE) Nru. 141/2000, dettalji żejda fuq il-fatturi li suppost ikunu kunsidrati meta tkun qed tiġi stabbilita l-prevalenza, introjtu mistenni fuq l-investiment u n-natura sodisfaċenti ta' metodi alternativi ta' djanjoži, prevenzjoni u trattament jistgħu ikunu ta' beneficiju għal sponsors u l-Kumitat għall-Prodotti Medicinali Orfni.
- (3) Din l-informazzjoni suppost għandha tkun ippreżentata bi qbil mal-gwida mfassla mill-Kummissjoni konformi ma' l-Artikolu 5(3) tar-Regolament (KE) Nru. 141/2000.
- (4) Minhabba n-natura tal-prodotti medicinali kkonċernati u l-probabbiltà li l-kondizzjonijiet li ser ikunu trattati huma rari, mhux xieraq li jitfasslu htigiet eċċessivament dettaljati biex tistabbilixxi li d-dettalji huma sodisfatti.
- (5) L-eżami tal-kriterji referuti fl-Artikolu 3 suppost ikun a bażi ta' informazzjoni li hi l-aktar oggettiva possibbi.
- (6) Miżuri oħra tal-Komunità fil-kamp ta' mard rari għandhom ikunu ikkunsidrati.
- (7) Sabiex jiġi assigurat rispett xieraq tad-dispożizzjonijiet ta' esklusività tas-suq mfassla fl-Artikolu 8 tar-Regolament (KE) Nru. 141/2000, huwa neċċessarju li jiġu stabbiliti definizzjonijiet tal-kunċetti ta' "prodott simili medicinali" u "superiorità klinika", dawn id-definizzjonijiet għandhom jikkunsidraw ix-xogħol u l-esperjenza tal-Kumitat għall-Prodotti Medicinali Propretarji fl-evalwazzjoni ta' prodotti medicinali eżistenti, u l-opinjonijiet rilevanti tal-Kumitat Xjentifiku fuq Prodotti Medicinali u Aġġeggi Medicinali.
- (8) Id-definizzjonijiet għandhom ikunu mghejjuna minn regoli gwida pprevisti minn l-Artikolu 8(5) tar-Regolament (KE) Nru. 141/2000.
- (9) Dawn id-dispożizzjonijiet għandhom ikunu aġġornati regolarmen fid-dawl ta' tagħrif xjentifiku u teknoloġiku u esperjenza ma' l-ghażla u r-regolament ta' prodotti medicinali orfni.

(10) Il-miżuri li għalihom hemm provediment f'dan ir-Regolament huma skond l-opinjoni tal-Kumitat Wieqaf fuq Prodotti Medicinali għall-Użu Uman,

ADOTTAT DAN IR- REGOLAMENT:

Artikolu 1

Għan

Dan ir-Regolament jestabilixxi fatturi li għandhom ikunu ikkunsidrati meta jkun qed jiġi implementat l-Artikolu 3 tar-Regolament (KE) Nru. 141/2000 fuq prodotti medicinali orfni u jistabilixxi definizzjonijiet ta' "prodott medicinali simili" u "superiorità klinika" għall-iskopijiet li jkun implementat l-Artikolu 8 tar-Regolament hawn fuq imsemmi. Huwa intiż li jassisti sponsors potenzjali, l-Kumitat għal Prodotti Medicinali Orfni, u l-awtoritajiet kompetenti fl-interpretazzjoni tar-Regolament (KE) Nru. 141/2000.

Artikolu 2

Kriterji għad-denominazzjoni

1. *Prevalenza ta' kondizzjoni fil-Komunità*

Għall-iskop li jkun stabbilit, konformi ma' l-ewwel subparagrafu ta' l-Artikolu 3(1)(a) tar-Regolament (KE) Nru. 141/2000, li prodott medicinali hu intiż għal djanjoži, prevenzjoni jew trattament ta' kondizzjoni li thedded il-hajja jew hi kronikament debilitanti li teffetta mhux aktar minn hamsa f'1 000 persuna fil-Komunità, r-regoli spċċifici segwenti għandhom japplikaw u d-dokumentazzjoni elenka hawn taħt ser tkun ipprovduta bil-gwida mfassla konformi ma' l-Artikolu 5(3) tar-Regolament (KE) Nru. 141/2000.

- (a) id-dokumentazzjoni għandha tħalli referenzi awtoritattivi appendiċi li jiddimostrar li l-marda jew kondizzjoni għal liema l-prodott medicinali ser ikun amministrat, jeftettwa mhux inqas minn hamsa f'kull 10 000 persuna fil-Komunità fil-hin li fiha l-applikazzjoni għall-ghażla hi sottomessa, fejn dawn huma disponibbli;
- (b) l-informazzjoni għandha tħalli dettalji xierqa fuq il-kondizzjoni intiżha li tkun ittrattata u ġustifikazzjoni tan-natura li thedded il-hajja jew hi kronikament debilitanti meğħejuna minn referenzi xjentifċi jew medicinali;
- (c) id-dokumentazzjoni sottomessa mill-isponser ser tħalli jew tirreferi għal reviżjoni tal-letteratura xjentifika rilevanti u ser tipprovd informazzjoni minn bażżejjet ta' informazzjoni rilevanti fil-Komunità fejn dawn huma disponibbli. Fejn l-ebda bażi ta' informazzjoni m'hhi disponibbli, referenza tista' tkun magħmula għal bażi ta' informazzjoni disponibbli f'pajjiżi terzi, dejjem jekk l-extrapolazzjoni jiet xierqa huma magħmula;

(¹) ĠU L 18, tat-22.1.2000, p. 1.

(d) fejn marda jew kondizzjoni ġiet kunsidrata fil-qafas ta' attivitajiet oħra tal-Komunità fuq mard rari, din l-informazzjoni għandha tkun provvuta. Fil-każ ta' mard jew kondizzjonijiet inkluzi fi proġetti finanzjarjament megħejjuna mill-Komunità sabiex tkun imtejba informazzjoni fuq mard rari, estratt rileventi minn din l-informazzjoni li tinkludi b'mod partikolari, dettalji tal-prevalenza tal-marda jew kondizzjoni in kwistjoni għandha tkun ipprovduta.

2. Potenzjal għal redditu fuq l-investiment

Għall-iskop li jkun stabbilit, konformi mat-tieni sub paragrafu ta' l-Artikolu 3(1)(a) tar-Regolament (KE) Nru. 141/2000, li prodott medicinali hu intiż għal djanjozi, prevenzjoni jew trattament ta' kondizzjoni li thedded il-ħajja jew hi kronikament debilitanti jew kondizzjoni serja u kronika fil-Komunità, u li mingħajri incēntivi mhux daqstanti mistenni li l-ippublīċiżzar tal-prodott medicinali fil-Komunità jiġġenera redditu suffiċċenti biex jiġi għustifika l-investiment neċċesarju, r-regoli spċċiċi segamenti għandhom jaapplikaw u d-dokumentazzjoni xierqa għandha tkun pprovduta bi qbil mal-gwida mfassla konformi ma' l-Artikolu 5(3) tar-Regolament (KE) Nru/141/2000:

- (a) l-informazzjoni għandha tinkludi dettalji xierqa fuq il-kondizzjoni intiżha li tkun trattata u ġustifikazzjoni tan-natura li thedded il-ħajja jew hi kronikament debilitanti jew natura serja u kronika tal-kondizzjoni meghħejjuna minn referenzi xjentifici jew medicinali;
- (b) id-dokumentazzjoni sottomessa mill-isponser għandha tinkludi informazzjoni fuq kull spiża li l-isponser sostna fil-proċess ta' l-iżvilupp tal-prodott medicinali;
- (c) id-dokumentazzjoni pprovduta għandha tinkludi dettalji ta' għot-jiet, incēntivi ta' taxxa jew spejjeż ohra dispożizzjonijiet ta' rkupru ir-ċevuti jew fil-Komunità jew f' pajiżi terzi;
- (d) f' każijiet fejn il-prodott medicinali hu diġi awtorizzat għal kwalunkwe indikazzjoni jew fejn il-prodott medicinali hu taħt investigazzjoni għal wahda jew aktar indikazzjonijiet, spejgazzjoni cara ta' u ġustifikazzjoni għal dak il-metodu li hu wżejt biex jaaproportzjona l-ispejjeż ta' żvilupp fost l-indikazzjonijiet varji għandhom ikunu provvuti;
- (e) dikjarazzjoni ta' u ġustifikazzjoni għall-ispejjeż kollha ta' l-iżvilupp li l-i sponser jipprettendi li jħallas wara s-sottomissjoni ta' l-applikazzjoni għall-għażla għandha tkun provvuta;
- (f) dikjarazzjoni ta' u ġustifikazzjoni għal kull produzzjoni u spejjeż ta' reklamar li l-i sponser hallas fil-passat u li mistenni li jħallas matul l-ewwel 10 snin li l-prodott medicinali hu awtorizzat għandha tkun provvuta;
- (g) kalkolu u ġustifikazzjoni għad-dħul mistenni mill-bejgh tal-prodott medicinali fil-Komunità matul l-ewwel 10 snin wara l-awtorizzazzjoni;
- (g) l-ispejjeż kollha u l-informazzjoni tad-dħul għandha tkun determinati bi qbil mal-prattiċi ta' l-accounting ġeneralment aċċettati u għandhom ikunu certifikati minn accountant registrat fil-Komunità;

(h) id-dokumentazzjoni provvuta għandha tinkludi informazzjoni fuq il-prevalenza u incidenza fil-Komunità tal-Kondizzjoni għal liema l-prodott medicinali ikun amministrat fil-hin fliema applikazzjoni għall-għażla hi sottomessa.

3. Ezistenza ta' metodi oħra ta' djanjozi, prevenzjoni jew trattament
Applikazzjoni għall-għażla ta' prodott medicinali bhala prodott medicinali orfni jista' jkun sottomessa bi qbil ma' jew paragrafu 1 jew paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu. Irrispettivament minn jekk applikazzjoni għall-għażla hi sottomessa bi qbil mal-paragrafu 1 jew 2, l-isponser irid addizzjonalment jistabilixxi li ma ježisti l-ebda metodu sodisfaċenti ta' djanjozi, prevenzjoni jew trattament tal-kondizzjoni in kwistjoni, jew jekk tali metodu ježisti li l-prodott medicinali jkun ta' beneficiċju sinifikanti lil dawk effettwati mill-kondizzjoni.

Għall-iskop li jkun stabbilit konformi ma' l-Artikolu 3(1)(b) tar-Regolament (KE) Nru. 141/2000 li ma ježisti l-ebda metodu sodisfaċenti ta' djanjozi, prevenzjoni jew trattament tal-kondizzjoni in kwistjoni, jew jekk tali metodu ježisti li l-prodott medicinali ikun ta' beneficiċju sinifikanti lil dawk effettwati mill-kondizzjoni, is-segamenti regoli jaapplikaw:

- (a) dettalji ta' kwalunkwe metodu ta' djanjozi, prevenzjoni jew trattament tal-kondizzjoni in kwistjoni li ġew awtoriżżati fil-Komunità għandhom ikunu provvuti, filwaqt li ssir referenza għal letteratura xjentifika u medicinali jew informazzjoni oħra rilevanti. Dawn jistgħu jinkludu prodotti medicinali awtoriżżati, aġġeggi medicinali jew metodi oħra ta' djanjozi, prevenzjoni jew trattament li huma wżati fil-Komunità;
- (b) jew ġustifikazzjoni għalfejn il-metodi rreferuti fil-paragrafu (a) mhumiex kunsidrati sodisfaċenti;
- jew
- (c) ġustifikazzjoni għall-assunzjoni li l-prodott medicinali għal liema l-ħażla hi mfittxija tkun ta' beneficiċju sinifikanti għal dawk effettwati mill-kondizzjoni.

4. Dispożizzjonijiet ġenerali

- (a) Sponser li jaapplika għall-għażla ta' prodott medicinali bhala prodott medicinali orfni għandu jaapplika għall-għażla fi kwalunkwe stadju ta' żvilupp tal-prodott medicinali qabel l-applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni tar-reklamar m'h magħmula. Applikazzjoni għall-għażla tista' pero' tkun sottomessa għal indikazzjoni terapewtika ġidida għal prodott medicinali diġi awtorizzat. F'dan il-każ, dak li jżomm l-awtorizzazzjoni tar-reklamar għandu jaapplika għal awtorizzazzjoni tar-reklamar separata li tkopri biss l-indikazzjoni orfni.
- (b) Iktar minn sponser wieħed jista' jottjeni għażla bhala prodott medicinali orfni għall-istess prodott medicinali intiż li jippreveni, jittratta jew jagħmel djanjozi ta' l-istess marda jew kondizzjoni, dejjem jekk applikazzjoni shiha għall-għażla kif imfassal mir-regoli gwida spċċifikat fl-Artikolu 5(3) hu sottomessa f' kull każ.
- (c) Fejn prodott medicinali hu magħiżul mill-Kumitat għall-Prodotti Medicinali Orfni referenza għall-kriterji ta' l-ħażla tkun magħmula jew għal l-Artikolu 2(1) jew għal l-Artikolu 2(2) ta' dan l-Regolament.

Artikolu 3

Definizzjonijiet

1. Id-definizzjonijiet ta' l-Artikolu 2 tar-Regolament (KE) Nru. 141/2000 japplikaw għal dawk it-termini meta użati f' dan ir-Regolament:

— “sustanza” tfisser sustanza użata fil-manifattura ta’ prodott medicinali ghall-użu uman kif definit fl-Artikolu 1 tad-Direttiva 65/65/KEE.

2. Ghall-iskop ta’ l-implementazzjoni ta’ l-Artikolu 3 tar-Regolament (KE) Nru. 141/2000 fuq prodott medicinali orfni, d-definizzjoni segwenti għandha tapplika:

— “beneficju sinifikanti” jfisser vantaġġ klinikament rileventi jew kontribuzzjoni kbira lill-kura tal-pazjent.

3. Ghall-iskopijiet ta’ l-implementazzjoni ta’ l-Artikolu 8 tar-Regolament (KE) Nru. 141/2000 fuq prodott medicinali orfni, d-definizzjonijiet segwenti għandhom tapplikaw:

(a) “sustanza attività” tfisser sustanza b’attivit fizjologika jew attività farmakologika;

(b) “prodott medicinali simili” tfisser prodott medicinali li jikkont-jeni sustanzi simili attivi ta’ sustanzi kif kontenuti fi prodott medicinali orfni bħalissa awtorizzat, u li hu intiż għall-istess indikazzjoni terapewtika;

(c) “sustanza simili attiva” tfisser sustanza attiva identika, jew sustanza attiva bl-istess karakteristiċi fl-istruttura principali molekolari (imma mhux neċċessarjament kollha ta’ l-istess karakteristiċi strutturali molekolari) u li taġixxi via l-istess mekkaniżzu.

Dan jinkludi:

(1) isomeri, taħlit ta’ isomeri, kumplessi, esterijiet, melħ u derivattivi mhux kovalenti tas-sustanza attiva orriġinali, jew sustanza attiva li hi differenti mis-sustanza attiva orriġinali biss b'rispett għal bidliet żgħar fl-istruttura molekolari, per eżempju analoga strutturali;

jew

(2) l-istess makromolekola jew waħda li hi differenti mill-makromolekola orriġinali biss in rispett ta’ bidliet fl-istruttura molekolari per eżempju:

(2.1) sustanzi protejinattivi fejn:

— id-differenza hi minħabba infedeltà ta’ traskrizzjoni jew traduzzjoni,

— id-differenza fl-istruttura bejniethom hi minħabba ġrajjet ta’ wara t-traduzzjoni (per eżempju *patterns* ta’ glikoilazzjoni differenti) jew strutturi terzjarji,

— id-differenza fis-sekwenza ta’ l-aċċidu amino mhix kbira. Għalhekk, żewġ sustanzi tal-proteini far-makologikament relatati ta’ l-istess grupp (per eżempju, żewġ komposti bijiologiči li għandhom l-istess isem mhux proprjetarju internazzjonali

(INN) sub-stemma ikunu normalment kunsidrati simili,

— l-antikorpi monoklonali jgħaqdu fl-istess epitopu bersalju. Dawn ikunu normalment kunsidrati simili;

(2.2) sustanzi tal-polizakkarda li għandhom l-istess partijiet repetittivi ta’ zakkarida, anke jekk in-numru ta’ partijiet ivarja u anke jekk hemm modifikazzjoni jiet ta’ wara l-polimerizzazzjoni (b’inklużjoni tal-konjugazzjoni);

(2.3) sustanzi polinukleotidi (b’inklużjoni tat-trasferenza tal-ġeni u sustanzi antisensi), li jikkonsistu minn żewġ jew aktar nukleotidi fejn:

— id-differenza fis-sekwenza tan-nukleotidi tal-bażiġiet purini u pirimidini jew id-derivattivi tagħ-hom mhux kbira. Għalhekk għal sustanzi antisensi, l-addizzjoni jew it-tnejhija ta’ nukleotidi li ma teffettwax sinifikatament il-kinetika ta’ l-ibridizzazzjoni għall-bersalju ikunu normalment ikkunsidrati simili. Għal sustanzi ta’ transfer tal-ġeni, sakemm id-differenzi fis-sekwenza kieni sinifikanti s-sustanzi ikunu normalment kunsidrati l-istess,

— id-differenza fl-istruttura bejniethom għandha x’taqsam mal-modifikazzjoni jiet għas-sinsla tazzokkor *ribose* jew *deoxyribose* jew għar-rimpjazz tax-xewka tad-dahar b’analogi sintetiċi

— id-differenza hi fis-sistema ta’ vektor jew transfer;

(2.4) sustanzi kumplessi rrelatati b’mod viċin in parti definibbli (per eżempju żewġ vaċċini virili relatați, jew żewġ prodotti ta’ terapija taċ-ċelloli relatați);

jew

(3) l-istess sustanza radjofarmaċewtika attiva, jew wahda li hi differenti fir-radjunuklida, ligand, sit tat-tabellar jew mekkaniżmu ta’ l-akkoppjament ta’ molekoli-radjonuklidi li jgħaqqu l-molekola u r-radjonuklida dejjem jekk taġixxi via l-istess mekkaniżzu;

(d) “klinikament superjuri” tfisser li prodott medicinali hu muri li jipprovdha vantaġġ terapewtiku jew djanostiku sinifikanti fuq dik provduta minn prodott medicinali orfni awtorizzat f’wieħed jew aktar mill-modi segwenti:

(1) aktar effiċċa minn prodott medicinali orfni awtorizzat (kif eżaminat b’effett fuq punt tat-tmiem klinikament sinifikanti f’ testijiet kliniči adegwati u kontrollati sew). Generalment, dan jirrappreżenta l-istess tip ta’ evidenza li hemm bżonn biex tkun mgħejuna sejħa ta’ effiċċa komparattiva għal żewġ prodotti medicinali differenti. Testijiet komprattivi kliniči diretti huma generalment neċċessarji, imma qbil bażat fuq punti tat-tmiem oħra, kif ukoll punti tat-tmiem surrogati jistgħu ikunu wżati. Fi kwalunkwe każ, l-approċċ metodoloġiku għandu jkun güstifikat;

jew

(2) aktar sigurtà f' porzjoni sostanzjali tal-popolazzjoni(jiet) bersalji. F' ċertu każijiet testijiet kliniči direttament komparativi għandhom ikunu neċessarji;

jew

(3) f' każijiet eċċeżzjonali, fejn la sigurtà akbar u lanqas effikaċja akbar ma ġiet murija, dimostrazzjoni li l-prodott mediciinali b'mod iehor jagħmel kontribuzzjoni kbira għad-djanjozi ghall-kura tal-pazjenti.

Artikolu 4

Dħul fis-sehh.

Dan ir-Regolament ser jidhol fis-sehh fil-ġurnata wara l-adozzjoni tieghu mill-Kummissjoni u ser japplika mill-istess ġurnata.

Dan ir-Regolament għandu jorbot fl-intier tiegħu u japplika direttament fl-Istati Membri kollha.

Magħmul fi Brussel, fis-27 ta' April 2000.

Għall-Kummissjoni

Erkki LIIKANEN

Membru tal-Kummissjoni