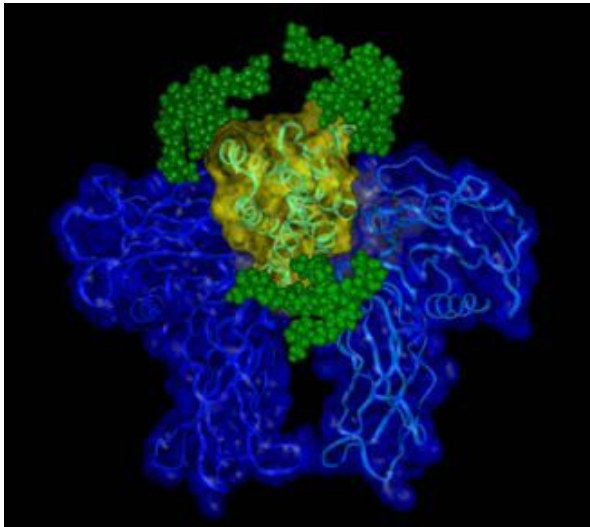


Конгресс «Человек и Лекарство»,
Москва, апрель, 2010г.

Актуальные вопросы регулирования обращения биологических препаратов



Ростова Наталья Борисовна
Доцент, канд.фарм. наук

Апрель, Москва, 2010 г.

Эритропоэтин человека, связанный с рецептором.
По Elliott et al. 2003
Nature Biotechnology 21: 414-421.

Основные проблемы

- Перспективы рынка биологических ЛС
- Биологическое ЛС, биоаналог –
определения и отличия
- Свойства и особенности ЛС биологической природы
- Особенности регулирования обращения
- Взаимозаменяемость
- Выводы

Биофармацевтический рынок является привлекательным для фармацевтических компаний

- Объем мировых продаж биофармацевтического рынка за период 2003-2005г. увеличился с 52,6 до 70,8 млрд. долл., т.е. на 34%¹
- Положительная динамика рынка делает его привлекательным для многих фармацевтических компаний¹



Препараты биологической природы

- Первые биологические лекарственные средства начали использоваться в клинической медицине в 80-х гг.
- Более 150 препаратов в мире
- Более 370 препаратов в процессе разработки для терапии различных серьезных медицинских показаний

Биологические препараты

Группа ЛС, близких по строению/ составу к природным веществам, синтезируемым в организме человека/ животных/ микроорганизмов.

- любые сыворотки,
- белки, вакцины,
- вирусы,
- компоненты крови и препараты, выделенные из крови.

В состав биопрепаратов могут входить сахара, белки, нуклеиновые кислоты или сложные комбинации этих веществ

Могут представлять собой биологические объекты — например, клетки и ткани.

Энциклопедический словарь терминов фармакологии, фармакотерапии и фармации под ред. Г.Я. Шварца

Биологическое лекарственное средство

- **иммунобиологические лекарственные средства;**
- **лекарственные средства, производимые путем биотехнологических процессов:**
 - **технология рекомбинантной ДНК;**
 - **контролируемая экспрессия генов, кодирующих выработку биологически активных белков,**
 - **методы с использованием гибридом и моноклональных антител**
- **генотерапевтические и соматотерапевтические лекарственные средства**

Биологические препараты

Потенциал медицинского применения клеточных и генных биологических препаратов

- лечение многих заболеваний, неизлечимых в настоящий момент.

Примеры:

- Инсулины;
- Соматотропный гормон;
- Интерфероны;
- Иммуноглобулины;
- Эритропоэтины;
- Циклоспорины;
- Факторы свертывания крови;
- Колонiestимулирующий фактор;
- Вакцины

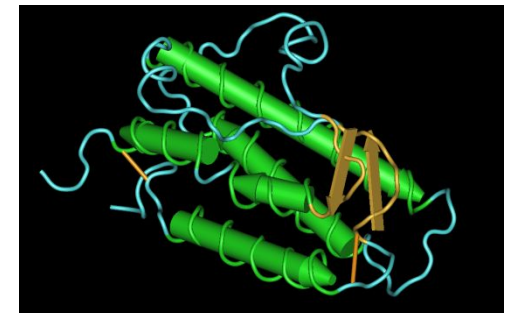
Определение понятия «биологическое ЛС»

ЕС	Россия
<p>В законодательстве <u>присутствует</u> определение¹ биологического лекарственного средства и воспроизведенного ЛС</p>	<p>В Федеральном законодательстве <u>отсутствует</u> определение биологического лекарственного средства</p>

¹ Определение EMEA

Чем отличаются биопрепараты от других ЛС?

- Высоким молекулярным весом
- Сложностью пространственной структуры:
 - Четвертичная структура
 - Определенное соотношение изоформ
 - Степень гликозилирования
- Следующими характеристиками:
 - Длительной и наукоемкой технологией производства
 - Высокой степенью биофармацевтической очистки
- Высокой чувствительностью к влиянию на стабильность различных факторов:
 - Лекарственная форма
 - Транспортировка
 - Условия хранения
- Иммуногенностью



Учитывая особенности препаратов биологической природы

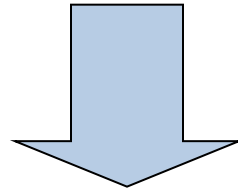
Сложность (невозможность) воспроизведения каждого
из этапов производства



Непрогнозируемое изменение клинических последствий
применения препарата при самом незначительном
изменении процесса производства (при производстве
воспроизведенных препаратов)

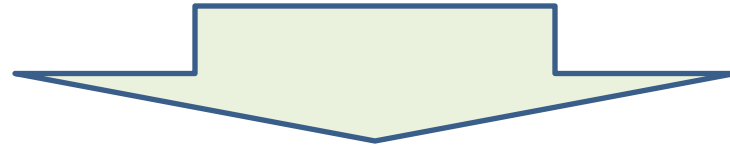
Воспроизведенные препараты биологической природы (биоаналоги)

- Недостаток средств на лекарственное обеспечение стимулирует использование воспроизведенных препаратов во всем мире в силу экономических причин



Соответствуют ли биоаналоги по показателям эффективности и безопасности оригинальным препаратам?

Почему надо с особенной осторожностью
говорить о равнозначности
(взаимозаменяемости) биологических
лекарственных средств?



Биоаналог \neq дженерик?

*«Биоаналог - это биологическое лекарственное средство, **схожее** с оригинальным биологическим лекарственным средством, но **не являющийся его дженериком** в связи с различиями в исходном сырье и производстве оригинального биологического лекарственного средства и биоаналога, ...»*

Какова законодательная основа
регуляции обращения
воспроизведенных лекарственных
средств в РФ?

Утвержден Приказом Министерства
Здравоохранения и социального
развития РФ от 30.10.06. №736

**АДМИНИСТРАТИВНЫЙ РЕГЛАМЕНТ
ФЕДЕРАЛЬНОЙ СЛУЖБЫ ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
ПО ИСПОЛНЕНИЮ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ФУНКЦИИ ПО
ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ**

АДМИНИСТРАТИВНЫЙ РЕГЛАМЕНТ от 30.10.06. №736

«...В том случае, если отличия регистрируемого ЛС от ранее зарегистрированного относятся только к составу вспомогательных веществ и технологии производства и такие отличия не могут оказывать влияние на качество, эффективность и безопасность ЛС, должна быть применена процедура ускоренного рассмотрения документов и принятия решения о государственной регистрации...»

АДМИНИСТРАТИВНЫЙ РЕГЛАМЕНТ

от 30.10.06. №736

Для прохождения ускоренной процедуры рассмотрения документов и принятия решения о государственной регистрации, документы и данные указанные в подпунктах **11-13** пункта 3.3.3. настоящего Регламента могут быть представлены в виде ссылок на открытые **литературные источники** и в виде **отчета об исследованиях биоэквивалентности**, проведенных с учетом требований Приложения 1 к таким данным.....»

АДМИНИСТРАТИВНЫЙ РЕГЛАМЕНТ

(продолжение)

- 1) заявление о государственной регистрации ЛС;
- 2) квитанцию об осуществлении платы за государственную регистрацию ЛС;
- 3) юридический адрес организации - производителя ЛС;
- 4) названия ЛС, включая МНН, научное название на латинском языке, основные синонимы;
- 5) оригинальное название ЛС, если оно зарегистрировано как торговый знак в соответствии с законодательством Российской Федерации о торговых знаках, знаках обслуживания и наименованиях мест происхождения товаров;
- 6) перечень компонентов, входящих в состав ЛС, их количество;
- 7) инструкцию по применению ЛС, оформленную в соответствии с требованиями статьи 16 Федерального закона от 22.06.98 N 86-ФЗ "О лекарственных средствах";
- 8) сертификат качества ЛС;
- 9) данные о производстве ЛС, первоначальный текст фармакопейной статьи (нормативного документа);
- 10) методы контроля качества ЛС;
- 11) результаты доклинических исследований ЛС;
- 12) результаты фармакологических и токсикологических исследований ЛС;
- 13) результаты клинических исследований ЛС;
- 14) образцы ЛС для проведения экспертизы его качества;
- 15) предложения по цене ЛС;
- 16) документы, подтверждающие регистрацию ЛС, если оно зарегистрировано вне пределов РФ.

Терапевтическая эквивалентность

- Лекарственный препарат терапевтически эквивалентен другому препарату, если он содержит ту же активную субстанцию или лекарственное вещество и, по результатам клинических исследований, обладает такой же эффективностью и безопасностью, как и препарат сравнения, чья эффективность и безопасность установлены {EU}.
- Терапевтически эквивалентными лекарственные препараты могут считаться только в том случае, если они фармацевтически эквивалентны и можно ожидать, что они будут иметь одинаковый клинический эффект и одинаковый профиль безопасности при использовании пациентами в соответствии с указаниями на этикетке {FDA}.

Подтверждение терапевтической эквивалентности:

- доказательство биоэквивалентности;
- сравнительное определение фармакодинамических характеристик;
- сравнительные клинические испытания;
- определение растворимости дозированной формы.

Подтверждение биоэквивалентности ещё не свидетельствует о терапевтической эквивалентности сравниваемых препаратов.

Примеры отзывов биоаналогов с рынка

- 1996 г, рекомбинантный человеческий интерферон альфа (Lemery, Куба).
- 1997 г, эпоэтин альфа (Cryopharma)
- 1998 г, интерферон альфа (Fustery)

Причина – большое количество побочных реакций, т.к. безопасность препарата не была изучена на момент регистрации

- Учитывая вышесказанные аспекты в европейском и американском законодательстве предусмотрены особые требования по регистрации воспроизведенных ЛС биологической природы и их замены при назначении

РЕГИСТРАЦИЯ БИОАНАЛОГОВ

Регуляторные органы в ЕС (ЕМЕА) и США (FDA) признают, что биоаналоги отличаются от генериковых препаратов, а именно по:

- размеру и сложности активной субстанции
- Гетерогенности продукта
- Безопасности и эффективности, зависящим от исходного материала и процесса производства
- Невозможности полностью определить структуру молекулы современными аналитическими методами, что может повлиять на эффективность и безопасность
- Иммунной реакции организма (иммуногенность)

Принципы регистрации генериковых препаратов не могут быть применимы к биоаналогам

РЕГИСТРАЦИЯ БИОАНАЛОГОВ В ЕС

Появление Директив, описывающих регистрацию биоаналогов в ЕС:

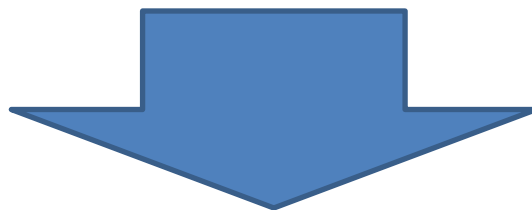
- Directive 2003/63/EC of 25 June 2003 (Annex I): deadline for national implementation **1 July 2003**
- Directive 2004/27/EC of 31 March 2004 (amending Directive 2001/83/EC): deadline for national implementation **30 October 2005**
- Regulation 726/2004 of 31 March 2004: came into force as of **20 November 2005**

**Четко прописаны определения, требования и процесс регистрации
для биоаналогов**

ЗАКОНОДАТЕЛЬНАЯ ОСНОВА ДЛЯ БИОАНАЛОГОВ

Directive 2004/27/EC – Article 10.4 (Определение):

«В случае если биологический препарат аналогичный оригинальному биологическому препарату не подпадает под определение генерического препарата, особенно при наличие отличий в исходных материалах и процессе производства, необходимо предоставить результаты доклинических тестов и клинических испытаний при его регистрации».

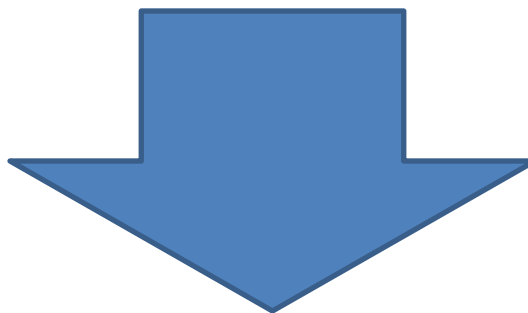


Биоаналог ≠ Генерик

ЗАКОНОДАТЕЛЬНАЯ ОСНОВА ДЛЯ БИОАНАЛОГОВ

Annex I Directive 2001/83/EC: Документы для регистрации

- Биоэквивалентность и биодоступность
- Другие данные (токсикологические и другие доклинические исследования) + клинические испытания



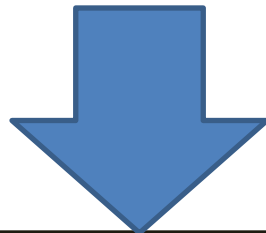
Один и тот же препарат сравнения должен быть при проведении любых испытаний

ОСНОВНЫЕ АСПЕКТЫ НОВЫХ ТРЕБОВАНИЙ В ЕС

- Процедура центральной регистрации (Centralized procedure) для всех биопрепаратов и их аналогов
- Жесткие требования при оценке документов, поданных на регистрацию с точки зрения эффективности, безопасности и качества
- Препарат сравнения должен иметь регистрацию в ЕС
- Индивидуальный подход при регистрации каждого биоаналога

ОСНОВНЫЕ АСПЕКТЫ НОВЫХ ТРЕБОВАНИЙ В ЕС

В зависимости от показаний к применению биоаналога



CHMP (EMA) определяет какую информацию подавать при регистрации и какие клинические испытания проводить

ЕМЕА не гарантирует взаимозаменяемость биологических лекарственных препаратов

- ЕМЕА не гарантирует взаимозаменяемость биологических лекарственных средств и аналогов, в отличие от традиционных дженериков (“the decision ... outside the organization's remit” - EMEA Executive Director Thomas Lonngren)

Органы здравоохранения должны решать вопрос взаимозаменяемости

Обзор взаимозаменяемости биологических лекарственных средств в различных странах

Страны, в которых запрещена замена биологических лекарственных средств на аналоги

- Франция
- Испания
- Германия (запрещена замена при отпуске из аптеки без четкого указания врача)

Страны, в которых не рекомендуется замена биологических лекарственных средств на аналоги

- Швеция
- Италия
- Бельгия (на рассмотрении находится законопроект, запрещающий выписку биологических ЛС по МНН)

Факторы, ограничивающие взаимозаменяемость биологических лекарственных средств



Регулирование взаимозаменяемости биологических лекарственных средств в Российском законодательстве

- ⊙ При отпуске препарата по рецепту врача разрешается отпуск любого препарата в рамках одного МНН
- ⊙ Проведение закупок препаратов в рамках государственных программ по МНН не учитывает особенности действия различных групп лекарственных препаратов и делает возможным выбор препарата по единственному показателю - **цена**
- ⊙ Первый шаг по регулированию взаимозаменяемости на российском рынке — разрешение закупок инсулинов и циклоспорина по торговым наименованиям

Некоторые аспекты законодательства в области обращения биологических лекарственных средств

	ЕС	Россия
Понятие «биологическое ЛС» и «воспроизведенное биологическое ЛС»	Присутствует	Отсутствует
Регистрация биологических ЛС и их аналогов	Необходимо проведение доклинических и клинических исследований, доказывающих биоэквивалентность аналога оригинальному препарату, а также его безопасность (иммуногенность)	Специальных требований к регистрации биологических ЛС и их аналогов не предусмотрено.
Правила отпуска биологических ЛС из аптечных учреждений	Франция: - запрещена замена оригинального препарата на биоаналог без согласования с врачом. Испания: биоаналоги включены в список невзаимозаменяемых препаратов Швеция: биологические лекарственные средства признаны невзаимозаменяемыми	Допустим отпуск любого торгового наименования в рамках МНН

Выводы:

- ◎ Гармонизация российского законодательства в области обращения биологических ЛС с законодательством стран Европы
 - Внесение определения «биологические ЛС» и «воспроизведенные биологические ЛС» в действующее законодательство.
 - Регламентация регистрации воспроизведенных биологических ЛС, с учетом требований к предоставлению данных сравнительных клинических исследований биоаналога и оригинального препарата.
 - Регламентация порядка замены оригинального биологического ЛС на воспроизведенное в аптечном учреждении только по согласованию с врачом.
 - Разработка списка невзаимозаменяемых лекарственных препаратов.
- ◎ Получение одобрения на составление заявок на закупку биологических ЛС по торговому наименованию

Существующие аспекты регулирования
обращения препаратов биологической
природы в РФ не гарантируют
качества,
эффективности
безопасности
оказываемой лекарственной терапии
при выборе биоаналога для
организации лекарственного
обеспечения

