

Openbaar Beoordelingsrapport - Samenvatting

Generieke geneesmiddelen

Gefitinib Glenmark 250 mg filmomhulde tabletten

(gefitinib)

NL/H/4111/001/DC

Datum: 29 November 2018

Openbaar Beoordelingsrapport - Samenvatting

Generieke geneesmiddelen

Gefitinib Glenmark 250 mg filmomhulde tabletten

Werkzaam bestanddeel: gefitinib

Dit is een samenvatting van het openbare beoordelingsrapport (PAR: Public Assessment Report) voor Gefitinib Glenmark. Hierin wordt uitgelegd hoe dit middel beoordeeld is, waarom het is goedgekeurd en hoe het moet worden gebruikt. Deze samenvatting is niet bedoeld als gebruiksaanwijzing voor Gefitinib Glenmark.

Voor praktische gebruiksinformatie over dit middel kunnen patiënten de bijsluiter raadplegen of contact opnemen met hun arts of apotheker.

Wat is Gefitinib Glenmark en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Gefitinib Glenmark is een 'generiek geneesmiddel'. Dit betekent dat het vergelijkbaar is met een zogenaamd 'referentiegeneesmiddel' dat al is goedgekeurd in de Europese Unie (EU), namelijk Iressa 250 mg film-coated tablets.

Dit middel wordt gebruikt om voor de behandeling van 'niet-kleincellige longkanker' bij volwassenen. Bij deze vorm van kanker worden kwaadaardige (kanker) cellen in het longweefsel gevormd.

Hoe werkt dit middel?

Gefitinib Glenmark bevat de werkzame stof gefitinib. Gefitinib blokkeert een eiwit dat epidermale groeifactorreceptor (EGFR) wordt genoemd. Dit eiwit speelt een rol bij de groei en verspreiding van kankercellen.

Hoe wordt dit middel gebruikt?

De farmaceutische vorm van Gefitinib Glenmark is een filmomhulde tablet, en de wijze van toediening is oraal. Het tablet moet iedere dag rond dezelfde tijd worden genomen, met of zonder eten. Zo nodig kan het filmomhulde tablet opgelost worden in een half glas (niet bruisend) water. Andere vloeistoffen kunnen niet gebruikt worden en het tablet kan niet gemalen worden.

Dit geneesmiddel is alleen op recept verkrijgbaar.

In rubriek 3 van de bijsluiter zijn meer details te vinden over de aanbevolen dosis, de wijze van innemen en de duur van de behandeling.

Hoe is dit middel beoordeeld?

Omdat Gefitinib Glenmark een generiek geneesmiddel is, zijn de studies bij patiënten beperkt tot tests om vast te stellen of het biologisch gelijkwaardig is aan het referentiegeneesmiddel, Iressa. Twee middelen zijn biologisch gelijkwaardig als ze na toediening dezelfde hoeveelheid werkzame stof in het lichaam opleveren.

Wat zijn de mogelijke bijwerkingen van dit middel?

Omdat Gefitinib Glenmark een generiek geneesmiddel is dat biologisch gelijkwaardig is aan het referentiegeneesmiddel, wordt aangenomen dat de baten en mogelijke bijwerkingen hetzelfde zijn als die van het referentiegeneesmiddel.

Raadpleeg rubriek 4 van de bijsluiter voor de volledige lijst van bijwerkingen die gemeld zijn voor dit medicijn.

Waarom is dit middel goedgekeurd?

In overeenstemming met de geldende EU-eisen is vastgesteld, dat voor dit middel is aangetoond dat het een vergelijkbare kwaliteit heeft als Iressa en dat het hier biologisch gelijkwaardig aan is. Het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen heeft daarom geoordeeld dat, evenals voor het referentiemiddel Y, de baten opwegen tegen de risico's, en besloten een handelsvergunning te verlenen.

Op welke manier wordt het veilige en effectieve gebruik van dit middel gegarandeerd?

Er is een zogenaamd Risk Management Plan opgesteld om te garanderen dat dit middel zo veilig mogelijk wordt gebruikt. Op basis van dit plan is veiligheidsinformatie opgenomen in de samenvatting van de productkenmerken en de bijsluiter van Gefitinib Glenmark, waaronder de benodigde voorzorgsmaatregelen voor zorgverleners en patiënten.

Bekende bijwerkingen worden continu bijgehouden. Daarnaast worden ook nieuwe veiligheids-meldingen van patiënten en zorgverleners verzameld.

Overige informatie over dit middel

De handelsvergunning voor Gefitinib Glenmark is verleend op 2 oktober 2018.

Het volledige openbare beoordelingsrapport voor dit middel (in het Engels) is te vinden op de website <http://mri.cts-mrp.eu/Human/>. Voor meer informatie over behandeling met Gefitinib Glenmark kunt u de bijsluiter lezen (<https://db.cbg-meb.nl/Bijsluiters/h121493.pdf>; in het Engels) of contact opnemen met uw arts of apotheker.

Deze samenvatting is voor het laatst aangepast in November 2018.