

Openbaar Beoordelingsrapport - Samenvatting

Generieke geneesmiddelen

**Bupropion HCl retard Teva 300 mg tabletten met
gereguleerde afgifte**

(bupropionhydrochloride)

NL/H/4426/001/DC

Datum: 7 maart 2019

Openbaar Beoordelingsrapport - Samenvatting

Generieke geneesmiddelen

Bupropion HCl retard Teva 300 mg tabletten met gereguleerde afgifte
Werkzaam bestanddeel: bupropionhydrochloride

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

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

Wat is Bupropion HCl retard Teva en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Bupropion HCl retard Teva is een 'generiek geneesmiddel'. Dit betekent dat het vergelijkbaar is met een zogenaamd 'referentiegeneesmiddel' dat al is goedgekeurd in de Europese Unie (EU), namelijk Elontril 300 mg tabletten met gereguleerde afgifte. Elontril is ook geregistreerd onder de namen Wellbutrin XR en Bupropionhydrochloride GSK.

Dit middel wordt gebruikt voor de behandeling van depressie.

Hoe werkt dit middel?

De werkzame stof bupropion is een antidepressivum. Het regelt in de hersenen de hoeveelheid noradrenaline (norepinefrine) en dopamine. Deze lichaamseigen stoffen spelen een rol bij emoties en stemmingen. Bupropion kan de stemming verbeteren. Het kan twee tot vier weken duren voordat het effect merkbaar is.

Hoe wordt dit middel gebruikt?

De farmaceutische vorm van Bupropion HCl retard Teva is een tablet met gereguleerde afgifte, en de wijze van toediening is oraal. Dit geneesmiddel is alleen op recept verkrijgbaar.

De tablet heeft een omhulsel dat ervoor zorgt dat de werkzame stof langzaam in het lichaam vrijkomt. De tabletten mag men niet kauwen, fijnmaken of breken, want dan bestaat er een risico op een overdosering, omdat het geneesmiddel te snel vrijkomt in het lichaam. Dit verhoogt de kans op bijwerkingen, zoals toevallen (stuip of convulsie: aanval van bewusteloosheid met spiertrekkingen).

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 Bupropion HCl retard Teva een generiek geneesmiddel is, zijn de studies bij patiënten beperkt tot tests om vast te stellen of het biologisch gelijkwaardig is aan het referentiegeneesmiddel, Elontril. Twee middelen zijn biologisch gelijkwaardig als ze na toediening dezelfde hoeveelheid werkzame stof in het lichaam opleveren. Gelijkwaardigheid is aangetoond bij toediening van de tablet met of zonder voedsel, en bij toediening gedurende enkele dagen.

Wat zijn de mogelijke bijwerkingen van dit middel?

Omdat Bupropion HCl retard Teva een generiek geneesmiddel is dat biologisch gelijkwaardig is aan het referentiegeneesmiddel, wordt aangenomen dat de baten en mogelijke bijwerkingen hetzelfde zijn als die van Elontril.

Raadpleeg rubriek 4 van de bijsluiters 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 Elontril en dat het hier biologisch gelijkwaardig aan is. Het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen heeft daarom geoordeeld dat, evenals voor het referentiegeneesmiddel, 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 bijsluiters van Bupropion HCl retard Teva, 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 Bupropion HCl retard Teva 300 mg tabletten met gereguleerde afgifte is verleend op 2 april 2019.

Het volledige openbare beoordelingsrapport voor dit middel (in het Engels) is te vinden op de website <http://mri.medagencies.org/Human>. Voor meer informatie over behandeling met Bupropion HCl retard Teva kunt u de bijsluiters lezen (<https://www.geneesmiddeleninformatiebank.nl/Bijsluiters/h123072.pdf>) of contact opnemen met uw arts of apotheker.

Deze samenvatting is voor het laatst aangepast in april 2019.