

Openbaar Beoordelingsrapport - Samenvatting

Generieke geneesmiddelen

**Abirateron betapharm 250 mg, tabletten en
Abirateron betapharm 500 mg, filmomhulde tabletten**

(abirateron acetaat)

NL/H/4959/001-002/DC

Datum: 4 augustus 2021

Openbaar Beoordelingsrapport - Samenvatting

Generieke geneesmiddelen

Abirateron betapharm 250 mg, tabletten en Abirateron betapharm 500 mg, filmomhulde tabletten

Werkzaam bestanddeel: abirateron acetaat

Dit is een samenvatting van het openbare beoordelingsrapport (PAR: Public Assessment Report) voor Abirateron betapharm. 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 Abirateron betapharm.

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

Wat is Abirateron betapharm en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Abirateron betapharm is een 'generiek geneesmiddel'. Dit betekent dat het vergelijkbaar is met een zogenaamd 'referentiegeneesmiddel' dat al is goedgekeurd in de Europese Unie (EU), namelijk Zytiga.

Abirateron betapharm bevat een geneesmiddel met de naam abirateron acetaat. Het wordt gebruikt om prostaatkanker bij volwassen mannen te behandelen die is uitgezaaid naar andere delen van het lichaam. Abirateron betapharm zorgt ervoor dat het lichaam geen testosteron meer aanmaakt; hierdoor kan de groei van prostaatkanker worden vertraagd.

Als Abirateron betapharm voorgeschreven wordt voor het vroege stadium van de ziekte, waarin deze nog reageert op hormoonbehandeling, wordt het gebruikt met een behandeling die de testosteronspiegel verlaagt (androgeendeprivatietherapie).

Abirateron betapharm wordt voorgeschreven samen met prednisolon. Dit is om de kans op een hoge bloeddruk en op te veel water vasthouden in het lichaam (vochtretentie) te verkleinen. Ook voorkomt het dat de hoeveelheid van de chemische stof kalium in het bloed te laag wordt.

Hoe werkt dit middel?

Abirateron betapharm bevat een medicijn genaamd abirateron acetaat. Dit type medicijn wordt gegeven samen met prednisolon. Het medicijn helpt in de behandeling tegen prostaatkanker, omdat het de hoeveelheid van testosteron en van andere androgenen in het bloed verlaagt.

Hoe wordt dit middel gebruikt?

De farmaceutische vorm van Abirateron betapharm 250 mg, tabletten is een tablet. De farmaceutische vorm van Abirateron betapharm 500 mg is een filmomhulde tablet. Voor beide sterktes is de wijze van toediening is oraal.

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 tijdsduur van de behandeling.

Hoe is dit middel beoordeeld?

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

De firma heeft literatuurgegevens ingediend over abirateron acetaat.

Wat zijn de mogelijke bijwerkingen van dit middel?

Omdat Abirateron betapharm 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 het referentiegeneesmiddel en dat het hier biologisch gelijkwaardig aan is. Het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen heeft daarom geoordeeld dat, evenals voor Zytiga, 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 Abirateron betapharm, 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 Abirateron betapharm is verleend op 10 maart 2021.

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 Abirateron betapharm kunt u de bijsluiter lezen, zie ([link](#)) en ([link](#)) of contact opnemen met uw arts of apotheker.

Deze samenvatting is voor het laatst aangepast in augustus 2021.