

ΟΙ ΠΕΡΙ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗΣ ΧΡΗΣΗΣ (ΕΛΕΓΧΟΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ, ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ ΚΑΙ ΤΙΜΩΝ) ΝΟΜΟΙ ΤΟΥ
2001 ΜΕΧΡΙ ΤΟΥ 2010

Διάταγμα δυνάμει του άρθρου 103A

Για σκοπούς εναρμόνισης με την πράξη της Ευρωπαϊκής Κοινότητας με τίτλο –

Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 242,
15.9.2009, σ.3.

«Οδηγία 2009/120/EK της Επιτροπής της 14ης Σεπτεμβρίου 2009 για την τροποποίηση της οδηγίας 2001/83/EK του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου περί κοινοτικού κώδικος για τα φάρμακα που προορίζονται για ανθρώπινη χρήση όσον αφορά τα φαρμακευτικά προϊόντα προηγμένης θεραπείας»,

70(I) του 2001
83(I) του 2002
35(I) του 2004
78(I) του 2004
100(I) του
2004
263(I) του
2004
13(I) του 2005
28(I) του 2005
97(I) του 2005
122(I) του
2005
20(I) του 2006
75(I) του 2006
104(I) του
2006
20(I) του 2007
76(I) του 2007
25(I) του 2010.

Ασκώντας τις εξουσίες που μου παρέχονται από το άρθρο 103A των περί Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Ελεγχος Ποιότητας, Προμήθειας και Τιμών) Νόμων του 2001 μέχρι του 2010 και μετά από εισήγηση του Συμβουλίου Φαρμάκων, εκδίω το ακόλουθο Διάταγμα:

Συνοπτικός
τίτλος.

1. Το παρόν Διάταγμα θα αναφέρεται ως το περί Τροποποίησης του Παραρτήματος των περί Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Παρουσίαση και Περιεχόμενο Αίτησης Έκδοσης Άδειας Κυκλοφορίας) Κανονισμών, Διάταγμα του 2010.

Ερμηνεία.
Επίσημη
Εφημερίδα,
Παράρτημα
Τρίτο (I):
19.3.2004
30.4.2004.

2. Στο παρόν Διάταγμα, ο όρος «Κανονισμοί» σημαίνει τους περί Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Παρουσίαση και Περιεχόμενο Αίτησης Έκδοσης Άδειας Κυκλοφορίας) Κανονισμούς του 2004, όπως τροποποιήθηκαν από το περί Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Ελεγχος Ποιότητας, Προμήθειας και Τιμών) Διάταγμα του 2004.

Τροποποίηση
του
Παραρτήματος
των
Κανονισμών.

3. Το Παράρτημα των Κανονισμών τροποποιείται με -

(α) την αντικατάσταση, στον Πίνακα Περιεχομένων αυτού, του Μέρους IV με το ακόλουθο νέο Μέρος IV:

«ΜΕΡΟΣ IV

ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΠΡΟΙΟΝΤΑ ΠΡΟΗΓΜΕΝΩΝ ΘΕΡΑΠΕΙΩΝ

1. ΕΙΣΑΓΩΓΗ
2. ΟΡΙΣΜΟΙ
 - 2.1. Φαρμακευτικό προϊόν γονιδιακής θεραπείας
 - 2.2. Φαρμακευτικό προϊόν θεραπείας δια σωματικών κυττάρων
3. ΕΙΔΙΚΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΟΣΟΝ ΑΦΟΡΑ ΤΗΝ ΕΝΟΤΗΤΑ 3
 - 3.1. Ειδικές απαιτήσεις για όλα τα φαρμακευτικά προϊόντα προηγμένων θεραπειών
 - 3.2. Ειδικές απαιτήσεις για τα φαρμακευτικά προϊόντα γονιδιακής θεραπείας
 - 3.3. Ειδικές απαιτήσεις για τα φαρμακευτικά προϊόντα θεραπείας δια σωματικών κυττάρων και τα προϊόντα μηχανικής ιστών

- 3.4. Ειδικές απαιτήσεις για τα φαρμακευτικά προϊόντα προηγμένων θεραπειών που περιέχουν ιατρικά προϊόντα
4. ΕΙΔΙΚΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΟΣΟΝ ΑΦΟΡΑ ΤΗΝ ΕΝΟΤΗΤΑ 4
- 4.1. Ειδικές απαιτήσεις για όλα τα φαρμακευτικά προϊόντα προηγμένων θεραπειών
- 4.2. Ειδικές απαιτήσεις για τα φαρμακευτικά προϊόντα γονιδιακής θεραπείας
- 4.3. Ειδικές απαιτήσεις για τα φαρμακευτικά προϊόντα θεραπείας δια σωματικών κυττάρων και τα προϊόντα μηχανικής ιστών
5. ΕΙΔΙΚΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΟΣΟΝ ΑΦΟΡΑ ΤΗΝ ΕΝΟΤΗΤΑ 5
- 5.1. Ειδικές απαιτήσεις για όλα τα φαρμακευτικά προϊόντα προηγμένων θεραπειών
- 5.2. Ειδικές απαιτήσεις για τα φαρμακευτικά προϊόντα γονιδιακής θεραπείας
- 5.3. Ειδικές απαιτήσεις για τα φαρμακευτικά προϊόντα θεραπείας δια σωματικών κυττάρων
- 5.4. Ειδικές απαιτήσεις για τα προϊόντα μηχανικής ιστών»· και

(β) την αντικατάσταση του Μέρους IV αυτού, με το ακόλουθο νέο Μέρος IV:

«ΜΕΡΟΣ IV

ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΠΡΟΙΟΝΤΑ ΠΡΟΗΓΜΕΝΩΝ ΘΕΡΑΠΕΙΩΝ

1. ΕΙΣΑΓΩΓΗ

1.1 Οι αιτήσεις για έκδοση άδειας κυκλοφορίας για φαρμακευτικά προϊόντα προηγμένων θεραπειών πρέπει να ακολουθούν τις απαιτήσεις μαρφοτύπου (ενότητες 1, 2, 3, 4 και 5) που περιγράφονται στο Μέρος I.

1.2 Όσον αφορά τα βιολογικά φαρμακευτικά προϊόντα, ισχύουν οι τεχνικές απαιτήσεις των ενοτήτων 3, 4 και 5, του Μέρους I. Οι συγκεκριμένες απαιτήσεις για τα φαρμακευτικά προϊόντα προηγμένων θεραπειών που περιγράφονται στα τμήματα 3, 4 και 5 του παρόντος Μέρους εξηγούν τον τρόπο με τον οποίο εφαρμόζονται οι απαιτήσεις του Μέρους I στα φαρμακευτικά προϊόντα προηγμένων θεραπειών. Επιπλέον, εφόσον χρειάζεται και λαμβανομένων υπόψη των ιδιαιτεροτήτων των φαρμακευτικών προϊόντων προηγμένων θεραπειών, ορίζονται πρόσθετες απαιτήσεις.

1.3 Εξαιτίας της ιδιαιτερης φύσης των φαρμακευτικών προϊόντων προηγμένων θεραπειών, μπορεί να εφαρμόζεται μια προσεγγίση με βάση τους κινδύνους, προκειμένου να καθορίζονται τα ποιοτικά, μη κλινικά και κλινικά δεδομένα που πρέπει να περιλαμβάνονται στην αίτηση για έκδοση άδειας κυκλοφορίας, σύμφωνα με τις επιστημονικές προδιαγραφές σχετικά με την ποιότητα, την ασφάλεια και την αποτελεσματικότητα των φαρμακευτικών προϊόντων που αναφέρονται στο σημείο 4 της «Εισαγωγής και γενικών αρχών» του παρόντος Παραρτήματος.

1.4 Η ανάλυση των κινδύνων μπορεί να καλύπτει ολόκληρη την ανάπτυξη. Οι παράγοντες κινδύνου που πρέπει να εξετάζονται περιλαμβάνουν:

- (i) την προέλευση των κυττάρων (αυτόλογα, αλλογενή, ξενογενή),
- (ii) την ικανότητα πολλαπλασιασμού ή/και διαφοροποίησης, καθώς και την ικανότητα να επάγουν ανοσολογική απόκριση,
- (iii) το βαθμό τροποποίησης των κυττάρων,
- (iv) το συνδυασμό κυττάρων με βιοδραστικά μόρια ή δομικά υλικά,
- (v) τη φύση των φαρμακευτικών προϊόντων γονιδιακής θεραπείας,
- (vi) το βαθμό της ικανότητας πολλαπλασιασμού των ίων και των μικροοργανισμών που χρησιμοποιούνται *in vivo*,
- (vii) το βαθμό ενσωμάτωσης αλληλουχιών νουκλείνικού οξέος ή γονιδίων στο γονιδίωμα,
- (viii) τη μακροπρόθεσμη λειτουργικότητα,
- (ix) τον κίνδυνο ογκογένεσης, καθώς και τον τρόπο χορήγησης ή χρήσης.

1.5 Κατά την ανάλυση των κινδύνων μπορούν επίσης να λαμβάνονται υπόψη σχετικά διαθέσιμα μη κλινικά και κλινικά δεδομένα ή πείρα αναφορικά με άλλα συναφή φαρμακευτικά προϊόντα προηγμένων θεραπειών.

1.6 Κάθε παρέκκλιση από τις απαιτήσεις του παρόντος Παραρτήματος πρέπει να αιτιολογείται επιστημονικά στην ενότητα 2 του φακέλου της αίτησης. Στην ενότητα 2 πρέπει επίσης να περιλαμβάνεται και να περιγράφεται η ανάλυση των κινδύνων που περιγράφεται παραπάνω, εφόσον πραγματοποιείται. Σ' αυτήν την περίπτωση, για το πρόγραμμα ανάπτυξης και αξιολόγησης πρέπει να εξετάζονται η ακολουθηθείσα μεθοδολογία, η φύση των προσδιοριζόμενων κινδύνων και οι συνέπειες της προσέγγισης με βάση τους κινδύνους και πρέπει να περιγράφεται κάθε παρέκκλιση από τις απαιτήσεις του παρόντος Παραρτήματος η οποία είναι απόρροια της ανάλυσης των κινδύνων.

2. ΟΡΙΣΜΟΙ

Για τους σκοπούς του παρόντος Παραρτήματος, και επιπλέον από τους ορισμούς του Κανονισμού (ΕΚ) 1394/2007, εφαρμόζονται οι ορισμοί που παρατίθενται στα σημεία 2.1 και 2.2 κατωτέρω.

2.1 «Φαρμακευτικό προϊόν γονιδιακής θεραπείας» σημαίνει βιολογικό φαρμακευτικό προϊόν –

- (a) το οποίο περιέχει μια δραστική ουσία που περιέχει ή αποτελείται από ανασυνδυασμένο νουκλεϊνικό οξύ, το οποίο χρησιμοποιείται ή χορηγείται σε ανθρώπους με σκοπό τη ρύθμιση, την επιδιόρθωση, την αντικατάσταση, την προσθήκη ή τη διαγραφή μιας γενετικής αλληλουχίας·
 - (b) του οποίου ο θεραπευτικός, προφυλακτικός ή διαγνωστικός σκοπός έχει άμεση σχέση με την αλληλουχία ανασυνδυασμένου νουκλεϊνικού οξέος που περιέχει, ή με το προϊόν της γενετικής έκφρασης αυτής της αλληλουχίας,
- και δεν περιλαμβάνει τα εμβόλια κατά λοιμωδών νοσημάτων.

2.2 «Φαρμακευτικό προϊόν θεραπείας δια σωματικών κυττάρων» σημαίνει βιολογικό φαρμακευτικό προϊόν, το οποίο -

- (a) περιέχει ή αποτελείται από κύτταρα ή ιστούς που έχουν υποστεί σημαντικούς χειρισμούς, έτσι ώστε τα βιολογικά χαρακτηριστικά, οι φυσιολογικές λειτουργίες ή οι δομικές ιδιότητες που έχουν σημασία για την προβλεπόμενη κλινική χρήση του προϊόντος έχουν αλλοιωθεί, ή το οποίο περιέχει ή αποτελείται από κύτταρα ή ιστούς που δεν πρόκειται να χρησιμοποιηθούν για την (πις) ιδια(-ες) ουσιώδη(-εις) λειτουργία(-ες) στο λήπτη με αυτή που επιτελούν στο δότη·
- (b) παρουσιάζεται να έχει ιδιότητες ή χρησιμοποιείται ή χορηγείται σε ανθρώπους για την αγωγή, την πρόληψη ή τη διάγνωση νόσου, χάρη στη φαρμακολογική, ανοσολογική ή μεταβολική δράση των κυττάρων ή των ιστών του.

2.2.1 Για τους σκοπούς του σημείου 2.2(a), οι χειρισμοί που παρατίθενται στο παράρτημα I του κανονισμού (ΕΚ) 1394/2007, ειδικότερα, δεν θεωρούνται ουσιώδεις χειρισμοί.

3. ΕΙΔΙΚΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΟΣΟΝ ΑΦΟΡΑ ΤΗΝ ΕΝΟΤΗΤΑ 3

3.1 Ειδικές απαιτήσεις για όλα τα φαρμακευτικά προϊόντα προηγμένων θεραπειών

3.1.1 Πρέπει να παρέχεται περιγραφή του συστήματος ινχηλασιμότητας, το οποίο ο κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας σκοπεύει να καθερώσει και να διατηρήσει, προκειμένου να εξασφαλιστεί ότι το συγκεκριμένο προϊόν καθώς και τα αρχικά υλικά και οι πρώτες ύλες του, περιλαμβανομένων όλων των ουσιών που έρχονται σε επαφή με τα κύτταρα ή τους ιστούς που ενδέχεται να περιέχει, μπορούν να ιχνηλατηθούν κατά την προμήθεια, την παρασκευή, τη συσκευασία, την αποθήκευση, τη μεταφορά και την παράδοση στο νοσοκομείο, στο ίδρυμα ή στο ιδιωτικό ιατρείο όπου χρησιμοποιείται το προϊόν.

3.1.2 Το σύστημα ιχνηλασιμότητας είναι συμπληρωματικό και συνάδει με τις διατάξεις –

- (i) του περί Προτύπων Ποιότητας και Ασφάλειας (Δωρεά, Προμήθεια, Έλεγχος, Επεξεργασία, Συντήρηση, αποθήκευση και Διανομή) Ανθρώπινων Ιστών, Κυττάρων και Παραγάγων Προϊόντων Νόμου του 2007, όσον αφορά τους ανθρώπινους ιστούς και κύτταρα, εκτός από τα έμμορφα συστατικά του αίματος, και
- (ii) των περί Αιμοδοσίας Νόμων του 1997 έως 2006 και των περί Αιμοδοσίας

3(I) του 2006.
 Επίσημη
 Εφημερίδα,
 Παράρτημα
 Τρίτο (I):
 17.12.1999
 30.4.2004
 24.2.2006.

(Λήψη, Ασφάλεια, Έλεγχος και Μετάγγιση Αιματος) Κανονισμών του 1999
 έως 2006, όσον αφορά τα έμμορφα συστατικά του ανθρώπινου αιματος.

3.2 Ειδικές απαιτήσεις για τα φαρμακευτικά προϊόντα γονιδιακής θεραπείας

3.2.1 Εισαγωγή: τελικό προϊόν, δραστική ουσία και αρχικά υλικά

3.2.1.1 Φαρμακευτικό προϊόν γονιδιακής θεραπείας που περιέχει αλληλουχία(-ες) ανασυνδυασμένου νουκλεϊνικού οξέος ή γενετικώς τροποποιημένο(-ους) μικροοργανισμό/ούς ή ιό/ούς που έχουν μορφοποιηθεί στον άμεσο τελικό τους περιέκτη για την προβλεπόμενη ιατρική χρήση. Το τελικό φαρμακευτικό προϊόν μπορεί να συνδυάζεται με ιατροτεχνολογικό προϊόν ή με ενεργό εμφυτεύσιμο ιατρικό βοήθημα.

3.2.1.1.2 Η δραστική ουσία συνίσταται από αλληλουχία/ες νουκλεϊνικού οξέος ή από γενετικώς τροποποιημένο(-ους) μικροοργανισμό(-ούς) ή ιό(-ούς).

3.2.1.2 Φαρμακευτικό προϊόν γονιδιακής θεραπείας που περιέχει γενετικώς τροποποιημένα κύτταρα.

3.2.1.2.1 Το τελικό φαρμακευτικό προϊόν περιέχει γενετικώς τροποποιημένα κύτταρα που έχουν μορφοποιηθεί στον άμεσο τελικό τους περιέκτη για την προβλεπόμενη ιατρική χρήση. Το τελικό φαρμακευτικό προϊόν μπορεί να συνδυάζεται με ιατροτεχνολογικό προϊόν ή με ενεργό εμφυτεύσιμο ιατρικό βοήθημα.

3.2.1.2.2 Η δραστική ουσία συνίσταται από κύτταρα που έχουν υποστεί γενετική τροποποίηση από ένα από τα προϊόντα που περιγράφονται στο σημείο 3.2.1.1 ανωτέρω.

3.2.1.3 Στην περίπτωση προϊόντων που περιέχουν ιούς ή ικούς φορείς, τα αρχικά υλικά είναι τα συστατικά από τα οποία λαμβάνεται ο ιικός φορέας, ήτοι το πρότυπο δείγμα σπόρων του ιού/του ιικού φορέα, ή τα πλασμίδια που χρησιμοποιούνται για τη διαμόλυνση των κυττάρων συσκευασίας και η τράπεζα πρότυπου δείγματος κυττάρων της κυτταρικής σειράς συσκευασίας.

3.2.1.4 Στην περίπτωση προϊόντων που περιέχουν πλασμίδια, μη ιικούς φορείς και γενετικώς τροποποιημένο(-ους) μικροοργανισμό(-ούς) εκτός από ιούς και ιικούς φορείς, τα αρχικά υλικά είναι τα συστατικά που χρησιμοποιούνται για τη δημιουργία του παραγώγου κυττάρου, ήτοι το πλασμίδιο, τα βακτήρια-ξενιστές και η τράπεζα πρότυπου δείγματος κυττάρων των ανασυνδυασμένων μικροβιακών κυττάρων.

3.2.1.5 Στην περίπτωση γενετικώς τροποποιημένων κυττάρων, τα αρχικά υλικά είναι τα συστατικά που χρησιμοποιούνται για να ληφθούν τα γενετικώς τροποποιημένα κύτταρα, ήτοι τα αρχικά υλικά που χρησιμοποιούνται για να ληφθεί ο φορέας, ο ίδιος ο φορέας και τα ανθρώπινα ή ζωικά κύτταρα. Σε όλα τα στάδια της διαδικασίας, από το σύστημα τράπεζας που χρησιμοποιείται για να ληφθεί ο φορέας και μετά, ισχύουν οι αρχές της ορθής παρασκευαστικής πρακτικής.

3.2.2 Ειδικές απαιτήσεις

3.2.2.1 Επιπροσθέτως των διατάξεων των σημείων 3.2.1 και 3.2.2 του Μέρους I, εφαρμόζονται και οι κατωτέρω απαιτήσεις:

(α) πρέπει να παρέχονται πληροφορίες σχετικά με όλα τα αρχικά υλικά που χρησιμοποιούνται για την παρασκευή της δραστικής ουσίας, περιλαμβανομένων των προϊόντων που απαιτούνται για τη γενετική τροποποίηση των ανθρώπινων ή των ζωικών κυττάρων και, κατά περίπτωση, της επακόλουθης καλλιέργειας και διατήρησης των γενετικώς τροποποιημένων κυττάρων, λαμβανομένης υπόψη της πιθανής απουσίας σταδίων κάθαρσης·

(β) όσον αφορά τα προϊόντα που περιέχουν μικροοργανισμό ή ιό, πρέπει να παρέχονται δεδομένα σχετικά με τη γενετική τροποποίηση, την ανάλυση των αλληλουχιών, την εξασθένιση της λοιμοτοξικότητας, τον τροπισμό προς συγκεκριμένα είδη ιστών και κυττάρων, την εξάρτηση του μικροοργανισμού ή του ιού από τον κυτταρικό κύκλο, την παθογονικότητα και τα χαρακτηριστικά του μητρικού στελέχους;

(γ) οι σχετικοί με τη διεργασία και το προϊόν επιμολυντές πρέπει να περιγράφονται στα κατάλληλα τμήματα του φακέλου, και ειδικότερα οι επιμολυντές που συνίστανται από ικανούς προς πολλαπλασιασμό ιούς, εάν ο φορέας πρόκειται να είναι ανίκανος προς πολλαπλασιασμό·

(δ) όσον αφορά τα πλασμίδια, πρέπει να πραγματοποιείται ποσοτικός προσδιορισμός των διαφόρων πλασμιδιακών μορφών καθόλη τη διάρκεια ζωής του προϊόντος;

(ε) όσον αφορά τα γενετικώς τροποποιημένα κύτταρα, πρέπει να διενεργούνται δοκιμές για τα χαρακτηριστικά των κυττάρων πριν και μετά τη γενετική τροποποίηση, καθώς και πριν και μετά κάθε επακόλουθη διαδικασία κατάψυξης/αποθήκευσης.

3.2.2.2 Όσον αφορά τα γενετικώς τροποποιημένα κύτταρα, επιπροσθέτως των ειδικών απαιτήσεων για τα φαρμακευτικά προϊόντα γονιδιακής θεραπείας, εφαρμόζονται και οι απαιτήσεις για την ποιότητα των φαρμακευτικών προϊόντων θεραπείας δια σωματικών κυττάρων και των προϊόντων μηχανικής ιστών του σημείου 3.3 κατωτέρω.

3.3 Ειδικές απαιτήσεις για τα φαρμακευτικά προϊόντα θεραπείας δια σωματικών κυττάρων και τα προϊόντα μηχανικής ιστών

3.3.1 Εισαγωγή: τελικό προϊόν, δραστική ουσία και αρχικά υλικά

3.3.1.1 Το τελικό φαρμακευτικό προϊόν συνίσταται από τη δραστική ουσία μορφοποιημένη στη στοιχειώδη συσκευασία της για την προβλεπόμενη ιατρική χρήση και στον τελικό της συνδυασμό που προβλέπεται ως συνδυασμένο φαρμακευτικό προϊόν προηγμένων θεραπειών.

3.3.1.2 Η δραστική ουσία συνίσταται από κύτταρα ή/και ιστούς που λαμβάνονται με γενετική μηχανική.

3.3.1.3 Οι πρόσθετες ουσίες (όπως ικριώματα, μήτρες, τεχνολογικά προϊόντα, βιοϋλικά, βιομόρια ή/και άλλα συστατικά) οι οποίες συνδυάζονται με τα τροποποιημένα κύτταρα των οποίων αποτελούν αναπόσπαστο μέρος, θεωρούνται αρχικά υλικά, ακόμη και αν δεν είναι βιολογικής προέλευσης.

3.3.1.4 Τα υλικά που χρησιμοποιούνται κατά την παρασκευή της δραστικής ουσίας (όπως θρεπτικά μέσα και αυξητικοί παράγοντες) τα οποία δεν πρόκειται να αποτελέσουν τμήμα της δραστικής ουσίας, θεωρούνται πρώτες ύλες.

3.3.2 Ειδικές απαιτήσεις

Επιπροσθέτως των διατάξεων των σημείων 3.2.1 και 3.2.2 του Μέρους I, εφαρμόζονται και οι ακόλουθες απαιτήσεις:

3.3.2.1 Αρχικά υλικά

(α) Πρέπει να παρέχονται συνοπτικές πληροφορίες σχετικά με τη δωρεά, την προμήθεια και τη διεξαγωγή δοκιμών επί ανθρώπινων ιστών και κυττάρων που χρησιμοποιούνται ως αρχικά υλικά και πραγματοποιούνται σύμφωνα με τον περί Προτύπων Ποιότητας και Ασφάλειας (Δωρεά, Προμήθεια, Έλεγχος, Επεξεργασία, Συντήρηση, αποθήκευση και Διανομή) Ανθρώπινων Ιστών, Κυττάρων και Παράγωγων Προϊόντων Νόμο του 2007. Εάν ως αρχικά υλικά χρησιμοποιούνται μη υγιή κύτταρα ή ιστοί, όπως καρκινικοί ιστοί, η χρήση αυτή πρέπει να αιτιολογείται.

(β) Εάν ομαδοποιούνται πληθυσμοί αλλογενών κυττάρων, πρέπει να περιγράφονται οι στρατηγικές ομαδοποίησης καθώς και τα μέτρα που λαμβάνονται για την εξασφάλιση της ιχνηλασιμότητας.

(γ) Η πιθανή ποικιλομορφία που εισάγεται μέσω των ανθρώπινων ή ζωικών ιστών

και κυττάρων εξετάζεται ως μέρος της επικύρωσης της διαδικασίας παρασκευής, του χαρακτηρισμού της δραστικής ουσίας και του τελικού προϊόντος, της ανάπτυξης των δοκιμών και του προσδιορισμού των προδιαγραφών και της σταθερότητας.

(δ) Όσον αφορά προϊόντα με βάση ξενογενή κύτταρα, πρέπει να παρέχονται πληροφορίες σχετικά με την πηγή προέλευσης των ζώων (όπως γεωγραφική προέλευση, ζωοτεχνία και ηλικία), τα ειδικά κριτήρια αποδοχής, τα μέτρα για την πρόληψη και την παρακολούθηση λοιμώξεων στα ζώα-πηγές/δότες, τις δοκιμασίες που διεξάγονται στα ζώα για λοιμογόνους παράγοντες, περιλαμβανομένων των καθέτως μεταδιδόμενων μικροοργανισμών και ιών, και τα αποδεικτικά στοιχεία καταλληλότητας των εγκαταστάσεων ζώων.

(ε) Όσον αφορά τα προϊόντα με βάση κύτταρα που παράγονται από γενετικώς τροποποιημένα ζώα, πρέπει να περιγράφονται τα ιδιαίτερα χαρακτηριστικά των κυττάρων που έχουν σχέση με τη γενετική τροποποίηση. Επίσης πρέπει να παρέχεται διεξοδική περιγραφή της μεθόδου δημιουργίας καθώς και του χαρακτηρισμού του διαγονιδιακού ζώου.

(στ) Όσον αφορά τη γενετική τροποποίηση των κυττάρων, εφαρμόζονται οι τεχνικές απαιτήσεις που καθορίζονται στο σημείο 3.2.

(ζ) Πρέπει να περιγράφεται και να αιτιολογείται το πρόγραμμα των δοκιμών κάθε πρόσθετης ουσίας (ικριωμάτων, μητρών, τεχνολογικών προϊόντων, βιοϋλικών, βιομορίων ή άλλων συστατικών) που συνδυάζεται με κύτταρα που έχουν τροποποιηθεί με γενετική μηχανική των οποίων αποτελεί αναπόσπαστο μέρος.

(η) Όσον αφορά τα ικριώματα, τις μήτρες και τα τεχνολογικά προϊόντα που εμπίπτουν στον ορισμό των ιατροτεχνολογικών προϊόντων ή των ενεργών εμφυτεύσιμων ιατρικών βοηθημάτων, πρέπει να παρέχονται οι πληροφορίες που προβλέπονται στο σημείο 3.4 για την αξιολόγηση των συνδυασμένων φαρμακευτικών προϊόντων προηγμένων θεραπειών.

3.3.2.2 Διαδικασία παρασκευής

(α) Η διαδικασία παρασκευής πρέπει να επικυρώνεται ώστε να εξασφαλίζεται η σταθερότητα των παρτίδων και της διαδικασίας, η λειτουργική αρτιότητα των κυττάρων καθ' όλη τη διάρκεια της παρασκευής και της μεταφοράς μέχρι τη στιγμή της εφαρμογής ή της χορήγησης, καθώς και το κατάλληλο επίπεδο διαφοροποίησης.

(β) Εάν τα κύτταρα καλλιεργούνται άμεσα εντός ή επί μήτρας, ικριώματος ή τεχνολογικού προϊόντος, πρέπει να παρέχονται πληροφορίες σχετικά με την επικύρωση της διαδικασίας της κυτταρικής καλλιέργειας όσον αφορά τον πολλαπλασιασμό των κυττάρων, τη λειτουργία και την αρτιότητα του συνδυασμού.

3.3.2.3 Χαρακτηρισμός και στρατηγική ελέγχου

(α) Πρέπει να παρέχονται πληροφορίες σχετικά με το χαρακτηρισμό του κυτταρικού πλήθυσμού ή του μείγματος κυττάρων όσον αφορά την ταυτότητα, την καθαρότητα (όπως σχετικά με τυχαίους μικροβιακούς παράγοντες και επιμολυντές κυτταρικής προέλευσης), τη βιωσιμότητα, την ισχύ, την ανάλυση του καρυοτύπου, το σύγκονό δυναμικό και την καταλληλότητα για την προβλεπόμενη ιατρική χρήση. Πρέπει επίσης να καταδεικνύεται η γενετική σταθερότητα των κυττάρων.

(β) Πρέπει να παρέχονται ποιοτικές και, όταν είναι δυνατόν, ποσοτικές πληροφορίες σχετικά με τους επιμολυντές που σχετίζονται με το προϊόν και την ακολουθούμενη διαδικασία, καθώς και σχετικά με κάθε υλικό εξαπίστα του οποίου μπορεί να εισαχθούν προϊόντα αποδόμησης κατά την παραγωγή. Ο βαθμός προσδιορισμού των επιμολυντών πρέπει να αιτιολογείται.

(γ) Εάν δεν είναι δυνατόν να πραγματοποιηθούν ορισμένες διαδικασίες αποδέσμευσης επί της δραστικής ουσίας ή του τελικού προϊόντος, αλλά οι δοκιμασίες αυτές μπορούν να διεξαχθούν μόνο για βασικά ενδιάμεσα προϊόντα ή/και κατά τη διάρκεια της διαδικασίας, πρέπει να παρέχεται η σχετική αιτιολόγηση.

(δ) Όταν ως συστατικά του προϊόντος με βάση κύτταρα υπάρχουν βιολογικώς δραστικά μόρια (όπως αυξητικοί παράγοντες και κυτταροκίνες) πρέπει να χαρακτηρίζονται ο αντίκτυπος και η αλληλεπίδρασή τους με άλλα συστατικά της δραστικής ουσίας.

(ε) Όταν στην προβλεπόμενη λειτουργία συμμετέχει μια τρισδιάστατη δομή, το στάδιο διαφοροποίησης, η δομική και λειτουργική οργάνωση των κυττάρων και, κατά περίπτωση, η παραγόμενη εξωκυττάρια μήτρα αποτελούν τμήμα του χαρακτηρισμού αυτών των προϊόντων με βάση κύτταρα. Όποτε χρειάζεται, ο φυσικοχημικός χαρακτηρισμός πρέπει να συμπληρώνεται με μη κλινικές διερευνήσεις.

3.3.2.4 Έκδοχα

3.3.2.4.1 Όσον αφορά το ή τα έκδοχα που χρησιμοποιούνται στα φαρμακευτικά προϊόντα με βάση κύτταρα ή ιστούς, όπως στα συστατικά του μέσου μεταφοράς, εφαρμόζονται οι απαιτήσεις του Μέρους I για τα νέα έκδοχα, εκτός εάν υπάρχουν στοιχεία σχετικά με τις αλληλεπιδράσεις μεταξύ των κυττάρων ή των ιστών και των εκδόχων.

3.3.2.5 Μελέτες επί της ανάπτυξης

3.3.2.5.1 Η περιγραφή του προγράμματος μελετών επί της ανάπτυξης πρέπει να εξετάζει την επιλογή των υλικών και των διαδικασιών. Ειδικότερα, πρέπει να εξετάζεται η αρτιότητα του κυτταρικού τιληθυσμού στο τελικό προϊόν.

3.3.2.6 Υλικά αναφοράς

3.3.2.6.1 Πρέπει να τεκμηριώνεται και να χαρακτηρίζεται ένα πρότυπο αναφοράς, το οποίο θα είναι σχετικό και ειδικό για τη δραστική ουσία ή/και για το τελικό προϊόν.

3.4 Ειδικές απαιτήσεις για τα φαρμακευτικά προϊόντα προηγμένων θεραπειών που περιέχουν ιατρικά προϊόντα

3.4.1 Φαρμακευτικά προϊόντα προηγμένων θεραπειών που περιέχουν ιατροτεχνολογικά προϊόντα, όπως αναφέρονται στο άρθρο 7 του Κανονισμού (ΕΚ) 1394/2007

3.4.1.1 Πρέπει να παρέχεται περιγραφή των φυσικών χαρακτηριστικών και της απόδοσης του προϊόντος καθώς και περιγραφή των μεθόδων σχεδιασμού του προϊόντος.

3.4.1.2 Πρέπει να παρέχεται περιγραφή των αλληλεπιδράσεων και της συμβατότητας των γονιδίων, κυττάρων ή/και ιστών με τα δομικά συστατικά.

3.4.2 Συνδυασμένα φαρμακευτικά προϊόντα προηγμένων θεραπειών, όπως ορίζονται στο άρθρο 2, παράγραφος 1, στοιχείο δ) του Κανονισμού (ΕΚ) 1394/2007

3.4.2.1 Όσον αφορά το τμήμα του συνδυασμένου φαρμακευτικού προϊόντος προηγμένων θεραπειών που αποτελείται από κύτταρα ή ιστούς, εφαρμόζονται οι ειδικές απαιτήσεις για τα φαρμακευτικά προϊόντα θεραπείας δια σωματικών κυττάρων και για τα προϊόντα μηχανικής ιστών του σημείου 3.3 καθώς επίσης και, σε περίπτωση γενετικώς τροποποιημένων κυττάρων, οι ειδικές απαιτήσεις του σημείου 3.2 για τα φαρμακευτικά προϊόντα γονιδιακής θεραπείας.

3.4.2.2 Το ιατροτεχνολογικό προϊόν ή το ενεργό εμφυτεύσιμο ιατρικό βοήθημα μπορεί να αποτελεί αναπόσταστο μέρος της δραστικής ουσίας. Σε περίπτωση που κατά τη στιγμή της παρασκευής ή της εφαρμογής ή της χορήγησης των τελικών προϊόντων, το ιατροτεχνολογικό προϊόν ή το ενεργό εμφυτεύσιμο ιατρικό βοήθημα συνδυάζεται με κύτταρα, τα κύτταρα αυτά θεωρούνται αναπόσταστο μέρος του τελικού προϊόντος.

3.4.2.3 Πρέπει να παρέχονται πληροφορίες σχετικά με το ιατροτεχνολογικό προϊόν ή το ενεργό εμφυτεύσιμο ιατρικό βοήθημα (το οποίο αποτελεί αναπόσταστο μέρος της δραστικής ουσίας ή του τελικού προϊόντος) οι οποίες έχουν σημασία για την αξιολόγηση του συνδυασμένου φαρμακευτικού προϊόντος προηγμένων θεραπειών. Οι πληροφορίες αυτές περιλαμβάνουν:

- (α) πληροφορίες σχετικά με την επιλογή και την προβλεπόμενη λειτουργία του ιατροτεχνολογικού προϊόντος ή του εμφυτεύσιμου ιατρικού βοηθήματος καθώς και τεκμηρίωση της συμβατότητας του ιατρικού προϊόντος με τα λοιπά συστατικά του φαρμακευτικού προϊόντος:
- (β) αποδεικτικά στοιχεία της συμμόρφωσης –
 - (i) του ιατροτεχνολογικού προϊόντος που αποτελεί μέρος του

Εφημερίδα,
Παράρτημα
Τρίτο(I):

18.7.2003

15.4.2005

25.7.2007

10.7.2009.

Επίσημη

Εφημερίδα,

Παράρτημα

Τρίτο(I):

18.7.2003

15.4.2005

10.7.2009.

φαρμακευτικού προϊόντος με τις ουσιώδεις απαιτήσεις του Πρώτου Παραρτήματος των περί των Βασικών Απαιτήσεων (Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα) Κανονισμών του 2003 έως 2009, ή
(ii) του ενεργού εμφυτεύσιμου ιατρικού βοηθήματος που αποτελεί τμήμα του φαρμακευτικού προϊόντος με τις ουσιώδεις απαιτήσεις του Πρώτου Παραρτήματος των περί των Βασικών Απαιτήσεων (Ενεργά Εμφυτεύσιμα Ιατρικά Βοηθήματα) Κανονισμών του 2003 έως 2009.

Επίσημη

Εφημερίδα,

Παράρτημα

Τρίτο(I):

15.4.2005.

(γ) εάν χρειάζεται, αποδεικτικά στοιχεία της συμμόρφωσης του ιατροτεχνολογικού προϊόντος ή του εμφυτεύσιμου ιατρικού βοηθήματος με τις απαιτήσεις σχετικά με τη ΣΕΒ/τις ΜΣΕ που καθορίζονται στους περί των Βασικών Απαιτήσεων (Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα με Χρησιμοποίηση Ιστών Ζωικής Προέλευσης) Κανονισμούς του 2005.

(δ) τα αποτελέσματα, εάν υπάρχουν, κάθε αξιολόγησης του ιατροτεχνολογικού προϊόντος που αποτελεί μέρος του φαρμακευτικού προϊόντος ή του ενεργού εμφυτεύσιμου ιατρικού βοηθήματος που αποτελεί μέρος του φαρμακευτικού προϊόντος, στην οποία έχει προβεί ένας κοινοποιημένος οργανισμός, σύμφωνα με –
(i) τους περί των Βασικών Απαιτήσεων (Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα) Κανονισμούς του 2003 έως 2009, ή
(ii) τους περί των Βασικών Απαιτήσεων (Ενεργά Εμφυτεύσιμα Ιατρικά Βοηθήματα) Κανονισμούς του 2003 έως 2009.

3.4.2.4 Ο κοινοποιημένος οργανισμός ο οποίος διενήργησε την αξιολόγηση που αναφέρεται στο σημείο 3.4.2.3(δ) πρέπει να παρέχει, έπειτα από αίτημα του Συμβουλίου Φαρμάκων, κάθε πληροφορία που σχετίζεται με τα αποτελέσματα της αξιολόγησης, σύμφωνα με τους περί των Βασικών Απαιτήσεων (Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα) Κανονισμούς του 2003 έως 2009 ή τους περί των Βασικών Απαιτήσεων (Ενεργά Εμφυτεύσιμα Ιατρικά Βοηθήματα) Κανονισμούς του 2003 έως 2009. Στις εν λόγω πληροφορίες μπορεί να περιλαμβάνονται πληροφορίες και έγγραφα που περιέχονται στις σχετικές αιτήσεις αξιολόγησης της συμμόρφωσης, εφόσον αυτό απαιτείται για την αξιολόγηση του συνδυασμένου φαρμακευτικού προϊόντος προηγμένων θεραπειών ως συνόλου.

4. ΕΙΔΙΚΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΟΣΩΝ ΑΦΟΡΑ ΤΗΝ ΕΝΟΤΗΤΑ 4

4.1 Ειδικές απαιτήσεις για όλα τα φαρμακευτικά προϊόντα προηγμένων θεραπειών

4.1.1 Οι απαιτήσεις του Μέρους I, ενότητα 4 σχετικά με τις φαρμακολογικές και τοξικολογικές δοκιμές των φαρμακευτικών προϊόντων μπορεί μην είναι πιάντοτε οι καταλληλες, εξαιπτίας των μοναδικών και ποικίλων δομικών και βιολογικών ιδιοτήτων των φαρμακευτικών προϊόντων προηγμένων θεραπειών. Οι τεχνικές απαιτήσεις των σημείων 4.1, 4.2 και 4.3 εξηγούν τον τρόπο με τον οποίο εφαρμόζονται οι απαιτήσεις του Μέρους I στα φαρμακευτικά προϊόντα προηγμένων θεραπειών. Ωστόσο, χρειάζεται, και λαμβανομένων υπόψη των ιδιαιτεροτήτων των φαρμακευτικών προϊόντων προηγμένων θεραπειών, καθορίζονται πρόσθετες απαιτήσεις.

4.1.2 Η λογική για τη μη κλινική ανάπτυξη και τα κριτήρια που χρησιμοποιούνται για την επιλογή των σχετικών ειδών και μοντέλων (*in vitro* και *in vivo*) πρέπει να εξετάζονται και να αιτιολογούνται στη μη κλινική επισκόπηση. Το ή τα επιλεγέντα ζωικά μοντέλα μπορεί να περιλαμβάνουν ανοσοκατεσταλμένα ζώα, ζώα στα οποία έχει ανασταλεί η έκφραση ενός γονιδίου (ζώα *knockout*), ανθρωποποιημένα ή διαγονιδιακά ζώα. Πρέπει επίσης να εξετάζεται η χρήση ομόλογων μοντέλων (όπως κύτταρα ποντικού που αναλύονται σε ποντικούς) ή μοντέλων προσομοίωσης νοσημάτων, ιδίως όσον αφορά τις μελέτες ανοσογονικότητας και ανοσοτοξικότητας.

4.1.3 Επιπροσθέτως των διατάξεων του Μέρους I, πρέπει να παρέχονται στοιχεία σχετικά με την ασφάλεια, την καταλληλότητα και τη βιοσυμβατότητα όλων των δομικών συστατικών (όπως μήτρες, ικριώματα και τεχνολογικά προϊόντα) καθώς και κάθε πρόσθιτης ουσίας (όπως κυτταρικά προϊόντα, βιομόρια, βιούλικα και χημικές ουσίες) που υπάρχουν στο τελικό προϊόν και θα λαμβάνονται υπόψη οι φυσικές, μηχανικές, χημικές και βιολογικές τους ιδιότητες.

4.2 Ειδικές απαιτήσεις για τα φαρμακευτικά προϊόντα γονιδιακής θεραπείας

Για να προσδιοριστεί η έκταση και το είδος των μη κλινικών μελετών που απαιτούνται για τον προσδιορισμό του κατάλληλου επιπέδου των μη κλινικών δεδομένων ασφάλειας, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη ο σχεδιασμός και το είδος του φαρμακευτικού προϊόντος γονιδιακής θεραπείας.

4.2.1 Φαρμακολογία

(α) Πρέπει να υποβάλλονται μελέτες *in vitro* και *in vivo* για τις δράσεις που έχουν σχέση με την προτεινόμενη θεραπευτική χρήση (ήτοι μελέτες απόδειξης της ορθότητας των εικαζόμενων φαρμακοδυναμικών χαρακτηριστικών) με τη χρήση μοντέλων και σχετικών ειδών ζώων, προκειμένου να καταδεικνύεται ότι η αλληλουχία νουκλείνικού οξέος επιτυχάνει τον επιδιωκόμενο στόχο (όργανο-στόχος ή κύτταρα-στόχοι) και επιτελεί την προβλεπόμενη λειτουργία της (επίπεδο έκφρασης και λειτουργική δραστηριότητα). Στις κλινικές μελέτες πρέπει επίσης να αναφέρονται η διάρκεια λειτουργίας της αλληλουχίας νουκλείνικού οξέος και το προτεινόμενο δοσολογικό σχήμα.

(β) Επιλεκτικότητα ως προς το στόχο: όταν το φαρμακευτικό προϊόν γονιδιακής θεραπείας πρόκειται να έχει επιλεκτική λειτουργικότητα ή περιορισμένη με βάση το στόχο λειτουργικότητα, πρέπει να υποβάλλονται μελέτες για την επιβεβαίωση της ειδικότητας καθώς και της διάρκειας της λειτουργικότητας και της δραστηριότητάς του στα κύτταρα και ιστούς-στόχους.

4.2.2 Φαρμακοκινητική

(α) Οι μελέτες κατανομής στον οργανισμό πρέπει να περιλαμβάνουν διερεύνηση της παραμονής, της κάθαρσης και της κινητοποίησης. Οι μελέτες κατανομής στον οργανισμό πρέπει επίσης να εξετάζουν τον κίνδυνο μετάδοσης διά των γεννητικών κυττάρων.

(β) Μαζί με αξιολόγηση των περιβαλλοντικών κινδύνων, πρέπει να υποβάλλονται πληροφορίες σχετικά με την απέκκριση λοιμογόνων στοιχείων από τον οργανισμό και τον κίνδυνο μετάδοσης σε τρίτους, εκτός εάν αιτιολογείται δεόντως διαφορετικά στην αίτηση με βάση το είδος του συγκεκριμένου προϊόντος.

4.2.3 Τοξικολογία

(α) Πρέπει να αξιολογείται η τοξικότητα του τελικού φαρμακευτικού προϊόντος γονιδιακής θεραπείας. Επιπλέον, και ανάλογα με το είδος του προϊόντος, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη μεμονωμένες δοκιμές της δραστικής ουσίας και των εκδόχων, και να αξιολογείται η *in vivo* δράση των προϊόντων που σχετίζονται με την εκφραζόμενη αλληλουχία νουκλείνικού οξέος και τα οποία δεν έχουν σχέση με τη φυσιολογική λειτουργία του προϊόντος.

(β) Οι μελέτες τοξικότητας εφάπαξ δόσης μπορούν να συνδυάζονται με φαρμακολογικές μελέτες ασφάλειας και μελέτες φαρμακοκινητικής, όπως για τη διερεύνηση της παραμονής του φαρμακευτικού προϊόντος.

(γ) Όταν προβλέπεται η χορήγηση πολλαπλών δόσεων στον άνθρωπο, πρέπει να υποβάλλονται μελέτες τοξικότητας επαναλαμβανόμενης δόσης. Ο τρόπος και το σχήμα χορήγησης πρέπει να αντανακλούν πιστά τη σχεδιασθείσα κλινική δοσολογία. Όταν η χορήγηση εφάπαξ δόσης μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα την παρατεταμένη λειτουργικότητα στον άνθρωπο της αλληλουχίας νουκλείνικού οξέος, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη μελέτες τοξικότητας επαναλαμβανόμενης δόσης. Η διάρκεια των μελετών αυτών μπορεί να είναι μεγαλύτερη από τη διάρκεια των συνήθων μελετών τοξικότητας, ανάλογα με τη διάρκεια παραμονής του φαρμακευτικού προϊόντος γονιδιακής θεραπείας και τους προβλεπόμενους δυνητικούς κινδύνους. Η διάρκεια των μελετών πρέπει επίσης να αιτιολογείται.

(δ) Πρέπει να διεξάγονται μελέτες γονιδιοτοξικότητας. Ωστόσο, συνήθεις μελέτες γονιδιοτοξικότητας διεξάγονται μόνον όταν οι μελέτες αυτές είναι απαραίτητες για τη δοκιμασία συγκεκριμένης επιμόλυνσης ή συγκεκριμένου συστατικού του συστήματος αποδέσμευσης της δραστικής ουσίας.

(ε) Πρέπει να διεξάγονται μελέτες καρκινογένεσης. Δεν απαιτείται η διεξαγωγή των

συνήθων μελετών διά βίου καρκινογένεσης σε τρωκτικά. Ωστόσο, ανάλογα με το είδος του προϊόντος, πρέπει να αξιολογείται το ογκογόνο δυναμικό σε σχετικά μοντέλα *in vivo/in vitro*.

(στ) Τοξικότητα στην αναπαραγωγή και στην ανάπτυξη. Πρέπει να υποβάλλονται μελέτες σχετικά με τα αποτελέσματα επί της γονιμότητας και της γενικής αναπαραγωγικής λειτουργίας. Εκτός εάν αιτιολογείται δεόντως διαφορετικά στην αίτηση ανάλογα με το είδος του συγκεκριμένου προϊόντος, πρέπει να υποβάλλονται και μελέτες εμβρυϊκής και περιγεννητικής τοξικότητας καθώς και μελέτες μετάδοσης διά των γεννητικών κυττάρων.

(ζ) Πρόσθετες μελέτες τοξικότητας -

- (i) Μελέτες ενσωμάτωσης του γονιδίου: για κάθε φαρμακευτικό προϊόν γονιδιακής θεραπείας πρέπει να υποβάλλονται μελέτες ενσωμάτωσης του γονιδίου, εκτός εάν η μη διεξαγωγή τους μπορεί να δικαιολογηθεί επιστημονικά, όπως επειδή οι αλληλουχίες νουκλεϊνικού οξέος δεν εισέρχονται στον πυρήνα του κυττάρου. Όσον αφορά τα φαρμακευτικά προϊόντα γονιδιακής θεραπείας, τα οποία δεν αναμένεται να διαθέτουν ικανότητα ενσωμάτωσης, πρέπει να διεξάγονται μελέτες ενσωμάτωσης εάν, από τα δεδομένα σχετικά με την κατανομή στον οργανισμό, προκύπτει ότι υπάρχει κινδυνός μετάδοσης διά των γεννητικών κυττάρων.
- (ii) Ανοσογονικότητα και ανοσοτοξικότητα: πρέπει να μελετάται η δυνητική ανοσογόνος και ανοσοτοξική δράση.

4.3 Ειδικές απαιτήσεις για τα φαρμακευτικά προϊόντα θεραπείας διά σωματικών κυττάρων και τα προϊόντα μηχανικής ιστών

4.3.1 Φαρμακολογία

(α) Οι πρωτεύουσες φαρμακολογικές μελέτες πρέπει να μπορούν να αποδεικνύουν την ορθότητα της αρχής. Πρέπει επίσης να μελετώνται οι αλληλεπιδράσεις των προϊόντων με βάση κύτταρα με τους περιβάλλοντες ιστούς.

(β) Πρέπει να προσδιορίζεται η ποσότητα του προϊόντος που απαιτείται για την επίτευξη του επιθυμητού αποτελέσματος/αποτελεσματική δόση και, ανάλογα με το είδος του προϊόντος, πρέπει να προσδιορίζεται και η συχνότητα χορήγησης των δόσεων.

(γ) Για την αξιολόγηση των δυνητικών φυσιολογικών αποτελεσμάτων τα οποία δεν έχουν σχέση με το επιθυμητό θεραπευτικό αποτέλεσμα του φαρμακευτικού προϊόντος θεραπείας διά σωματικών κυττάρων, του προϊόντος μηχανικής ιστών ή πρόσθετων ουσιών, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη δευτερεύουσες φαρμακολογικές μελέτες, επειδή μπορεί να εκκρίνονται βιολογικώς δραστικά μόρια, εκτός από τις πρωτεΐνες που αποτελούν το αντικείμενο ενδιαφέροντος, ή επειδή οι εν λόγω πρωτεΐνες μπορεί να στοχεύουν μη επιθυμητά σημεία.

4.3.2 Φαρμακοκινητική

(α) Δεν απαιτείται η διεξαγωγή συμβατικών μελετών φαρμακοκινητικής για τη διερεύνηση της απορρόφησης, της κατανομής, του μεταβολισμού και της αποβολής. Ωστόσο, πρέπει να διερευνώνται παράμετροι όπως η βιωσιμότητα, η μακροβιότητα, η κατανομή, η ανάπτυξη, η διαφοροποίηση και η μετανάστευση, εκτός εάν αιτιολογείται δεόντως διαφορετικά στην αίτηση ανάλογα με το είδος του συγκεκριμένου προϊόντος.

(β) Όσον αφορά τα φαρμακευτικά προϊόντα θεραπείας διά σωματικών κυττάρων και τα προϊόντα μηχανικής ιστών τα οποία παράγουν βιομόρια με συστημική δράση, πρέπει να μελετώνται η κατανομή, η διάρκεια και ο βαθμός έκφρασης των μορίων αυτών.

4.3.3 Τοξικολογία

(α) Πρέπει να γίνεται εκτίμηση της τοξικότητας του τελικού προϊόντος και πρέπει να λαμβάνονται υπόψη μεμονωμένες δοκιμασίες της ή των δραστικών ουσιών, των εκδόχων, των πρόσθετων ουσιών και κάθε επιμολυντή που έχει σχέση με τη διαδικασία.

(β) Η διάρκεια των παρατηρήσεων μπορεί να είναι μεγαλύτερη από τη διάρκεια των

συνήθων μελετών τοξικότητας και πρέπει να λαμβάνεται υπόψη η προβλεπόμενη διάρκεια ζωής του φαρμακευτικού προϊόντος, μαζί με τα φαρμακοδυναμικά και φαρμακοκινητικά του χαρακτηριστικά. Η διάρκεια των παρατηρήσεων πρέπει να αιτιολογείται.

(γ) Με εξαίρεση ότι αφορά το σύγκονο δυναμικό του προϊόντος, δεν απαιτούνται συμβατικές μελέτες καρκινογένεσης και γονιδιατοξικότητας.

(δ) Πρέπει να μελετάται η δυνητική ανοσογόνος και ανοσοτοξική δράση.

(ε) Σε περίπτωση προϊόντων με βάση κύτταρα που περιέχουν ζωικά κύτταρα, πρέπει να εξετάζονται τα σχετικά ειδικά προβλήματα ασφάλειας, όπως η μετάδοση ξενογενών παθογόνων στον άνθρωπο.

5. ΕΙΔΙΚΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΟΣΩΝ ΑΦΟΡΑ ΤΗΝ ΕΝΟΤΗΤΑ 5

5.1 Ειδικές απαιτήσεις για όλα τα φαρμακευτικά προϊόντα προηγμένων θεραπειών

5.1.1 Οι ειδικές απαιτήσεις που παρατίθενται στο παρόν τμήμα του παρόντος Μέρους είναι συμπληρωματικές εκείνων που παρατίθενται στην ενότητα 5 του Μέρους I.

5.1.2 Όταν η κλινική εφαρμογή των φαρμακευτικών προϊόντων προηγμένων θεραπειών προϋποθέτει την πραγματοποίηση ειδικής συνοδού θεραπείας και χειρουργικών επεμβάσεων, πρέπει να διερευνάται και να περιγραφεί η θεραπευτική διαδικασία ως σύνολο· πρέπει, δε, να παρέχονται πληροφορίες σχετικά με την τυποτοίχηση και τη βελτιστοποίηση των διαδικασιών αυτών κατά τη διάρκεια της κλινικής ανάπτυξης του φαρμακευτικού προϊόντος.

5.1.2.1 Όταν κατά τις χειρουργικές διαδικασίες για την εφαρμογή, την εμφύτευση ή τη χορήγηση του φαρμακευτικού προϊόντος προηγμένων θεραπειών χρησιμοποιούνται ιατροτεχνολογικά προϊόντα που μπορεί να έχουν αντικτύπο στην αποτελεσματικότητα ή την ασφάλεια του φαρμακευτικού προϊόντος προηγμένων θεραπειών, πρέπει να παρέχονται πληροφορίες σχετικά με τα εν λόγω ιατροτεχνολογικά προϊόντα.

5.1.2.2 Πρέπει να καθορίζεται η ειδική εμπειρογνωμοσύνη που απαιτείται για την εκτέλεση της εφαρμογής, της εμφύτευσης, της χορήγησης ή των δραστηριοτήτων παρακολούθησης. Όταν χρειάζεται, πρέπει να υποβάλλονται το πρόγραμμα κατάρτισης των επαγγελματιών του τομέα της υγείας στις διαδικασίες χρήσης, εφαρμογής, εμφύτευσης ή χορήγησης των προϊόντων αυτών.

5.1.3 Δεδομένου ότι, λόγω της φύσης των φαρμακευτικών προϊόντων προηγμένων θεραπειών, κατά την κλινική ανάπτυξη των προϊόντων η διαδικασία παρασκευής τους μπορεί να τροποποιείται, μπορεί να απαιτούνται πρόσθετες μελέτες για την απόδειξη της συγκρισιμότητας.

5.1.4 Κατά την κλινική ανάπτυξη πρέπει να εξετάζονται οι κίνδυνοι που προκύπτουν από δυνητικούς λοιμογόνους παράγοντες ή τη χρήση υλικών ζωικής προέλευσης καθώς και τα μέτρα που λαμβάνονται για τη μείωση αυτών των κινδύνων.

5.1.5 Η επιλογή της δόσης και το σχήμα χρήσης πρέπει να καθορίζονται σε μελέτες προσδιορισμού της δόσης.

5.1.6 Η αποτελεσματικότητα των προτεινόμενων ενδείξεων πρέπει να υποστηρίζεται με σχετικά αποτελέσματα κλινικών μελετών, οπις οποίες θα έχουν χρησιμοποιηθεί κλινικώς σημαντικά τελικά σημεία για την προβλεπόμενη χρήση. Για ορισμένες κλινικές συνθήκες μπορεί να απαιτείται και η απόδειξη της μακροχρόνιας αποτελεσματικότητας. Στις περιπτώσεις αυτές πρέπει να υποβάλλεται και η στρατηγική για την αξιολόγηση της μακροχρόνιας αποτελεσματικότητας.

5.1.7 Στο σχέδιο διαχείρισης των κινδύνων πρέπει να περιλαμβάνεται στρατηγική για τη μακροπρόθεσμη παρακολούθηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας.

5.1.8 Όσον αφορά τα συνδυασμένα φαρμακευτικά προϊόντα προηγμένων θεραπειών, οι μελέτες ασφάλειας και αποτελεσματικότητας πρέπει να σχεδιάζονται και να διενεργούνται για το συνδυασμένο προϊόν ως σύνολο.

5.2 Ειδικές απαιτήσεις για τα φαρμακευτικά προϊόντα γονιδιακής θεραπείας

5.2.1 Μελέτες φαρμακοκινητικής στον άνθρωπο

5.2.1.1 Οι μελέτες φαρμακοκινητικής στον άνθρωπο πρέπει να περιλαμβάνουν τις ακόλουθες πτυχές:

- (α) μελέτες απέκκρισης για τη μελέτη της αποβολής των φαρμακευτικών προϊόντων γονιδιακής θεραπείας·
- (β) μελέτες κατανομής στον οργανισμό·
- (γ) μελέτες φαρμακοκινητικής του φαρμακευτικού προϊόντος και των λειτουργικών ομάδων που είναι υπεύθυνες για τη γονιδιακή έκφραση, όπως εκφραζόμενες πρωτεΐνες ή γονιδιακές υπογραφές.

5.2.2 Μελέτες φαρμακοδυναμικής στον άνθρωπο

5.2.2.1 Οι μελέτες φαρμακοδυναμικής στον άνθρωπο πρέπει να εξετάζουν την έκφραση και τη λειτουργία της αλληλουχίας νουκλεϊνικού οξέος μετά τη χορήγηση του φαρμακευτικού προϊόντος γονιδιακής θεραπείας.

5.2.3 Μελέτες ασφάλειας

5.2.3.1 Οι μελέτες ασφάλειας πρέπει να εξετάζουν:

- (α) την εμφάνιση ικανού τύρος πολλαπλασιασμό φορέα·
- (β) την εμφάνιση νέων στελεχών·
- (γ) την ανακατάταξη υφιστάμενων γονιδιωματικών αλληλουχιών·
- (δ) τη νεοτιλασματική εξεργασία που οφείλεται στο μεταλλαξιογόνο δυναμικό του ενωματωθέντος γενετικού υλικού.

5.3 Ειδικές απαιτήσεις για τα φαρμακευτικά προϊόντα θεραπείας δια σωματικών κυττάρων

5.3.1 Φαρμακευτικά προϊόντα θεραπείας δια σωματικών κυττάρων, ο τρόπος δράσης των οποίων βασίζεται στην παραγωγή συγκεκριμένων δραστικών βιομορίων

5.3.1.1 Όσον αφορά τα φαρμακευτικά προϊόντα θεραπείας δια σωματικών κυττάρων, των οποίων ο τρόπος δράσης βασίζεται στην παραγωγή συγκεκριμένων δραστικών βιομορίων, πρέπει να εξετάζονται, εάν είναι εφικτό, τα φαρμακοκινητικά χαρακτηριστικά αυτών των μορίων και, ειδικότερα, η κατανομή, η διάρκεια και ο βαθμός της έκφρασης αυτών των μορίων.

5.3.2 Κατανομή στον οργανισμό, παραμονή και μακροχρόνια εμφύτευση των συστατικών των φαρμακευτικών προϊόντων θεραπείας δια σωματικών κυττάρων

5.3.2.1 Η κατανομή στον οργανισμό, η παραμονή και η μακροχρόνια εμφύτευση των συστατικών των φαρμακευτικών προϊόντων θεραπείας δια σωματικών κυττάρων πρέπει να εξετάζονται κατά τη διάρκεια της κλινικής ανάπτυξης του προϊόντος.

5.3.3 Μελέτες ασφάλειας

5.3.3.1 Οι μελέτες ασφάλειας πρέπει να εξετάζουν:

- (α) την κατανομή και την εμφύτευση μετά τη χορήγηση·
- (β) την έκτοτη εμφύτευση·
- (γ) τον ογκογόνο μετασχηματισμό και την πιοτότητα της κυτταρικής/ ιστικής σειράς.

5.4 Ειδικές απαιτήσεις για τα προϊόντα μηχανικής ιστών

5.4.1 Μελέτες φαρμακοκινητικής

5.4.1.1 Όταν οι συμβατικές μελέτες φαρμακοκινητικής δεν είναι κατάλληλες για τα προϊόντα μηχανικής ιστών, η κατανομή στον οργανισμό, η παραμονή και η αποδόμηση των συστατικών του προϊόντος μηχανικής ιστών πρέπει να εξετάζονται κατά τη διάρκεια της κλινικής ανάπτυξης του προϊόντος.

5.4.2 Μελέτες φαρμακοδυναμικής

5.4.2.1 Οι μελέτες φαρμακοδυναμικής πρέπει να σχεδιάζονται και να προσαρμόζονται ανάλογα με τις ιδιαιτερότητες των προϊόντων μηχανικής ιστών.

Πρέπει να αποδεικνύεται η ορθότητα της αρχής και να παρέχονται στοιχεία σχετικά με την κινητική του προϊόντος, προκειμένου να επιτευχθεί η προβλεπόμενη αναγέννηση, επιδιόρθωση ή αντικατάσταση. Πρέπει να λαμβάνονται επίστης υπόψη κατάλληλοι φαρμακοδυναμικοί δείκτες που έχουν σχέση με την προβλεπόμενη λειτουργία ή λειτουργίες και τη δομή του προϊόντος.

5.4.3 Μελέτες ασφάλειας

Εφαρμόζονται οι διατάξεις του σημείου 5.3.3.».

Έγινε στις 14 Μαΐου 2010.

ΔΡ. ΧΡΙΣΤΟΣ ΠΑΤΣΑΛΙΔΗΣ,
Υπουργός Υγείας