

**Direction de l'Évaluation
des Médicaments et des Produits Biologiques**

Rapport public d'évaluation

***MONTELUKAST VENIPHARM 5 mg,
comprimé à croquer***

MONTELUKAST SODIQUE

Titulaire d'AMM : VENIPHARM

Date du RAPPE : 16 décembre 2010

Information sur la procédure initiale :

Base légale	<i>Générique selon l'Article 10.1 de la directive 2001/83/CE</i>
Principe(s) actif(s)	<i>montelukast sodique</i>
Forme pharmaceutique	<i>comprimé à croquer</i>
Dosage (s)	<i>5 mg</i>
Demandeur d'AMM :	<i>VENIPHARM</i>
Type de procédure	<i>Nationale</i>

1. INTRODUCTION

Le 22 février 2010, l'AFSSAPS a octroyé une Autorisation de Mise sur le Marché à VENIPHARM pour la spécialité MONTELUKAST VENIPHARM 5 mg, comprimé à croquer.

MONTELUKAST VENIPHARM 5 mg, comprimé à croquer est indiqué dans le :

Traitement additif chez les patients présentant un asthme persistant léger à modéré insuffisamment contrôlé par corticothérapie inhalée et chez qui les bêta-2-mimétiques à action immédiate et de courte durée administrés « à la demande » n'apportent pas un contrôle clinique suffisant de l'asthme.

MONTELUKAST VENIPHARM peut également être une alternative aux corticoïdes inhalés à faibles doses chez les patients présentant un asthme persistant léger sans antécédent récent de crises d'asthme sévères ayant justifié une corticothérapie orale, et dont l'incapacité à adhérer à un traitement par corticoïdes inhalés est démontrée.

MONTELUKAST VENIPHARM est également indiqué en traitement préventif de l'asthme induit par l'effort.

MONTELUKAST VENIPHARM 5 mg, comprimé à croquer est un générique de SINGULAIR 5 mg, comprimé à croquer commercialisé en France par MERCK SHARP DOHME CHIBRET.

Le demandeur d'AMM a soumis une étude de bioéquivalence. La spécialité de référence utilisée dans l'étude de bioéquivalence est SINGULAIR 5 mg, comprimés à croquer, commercialisés par MERCK SHARP DOHME en Espagne de formule identique à la référence française.

Aucune nouvelle étude préclinique ou clinique n'a été apportée, ce qui est acceptable pour ce type de demande.

2. DONNEES PHARMACEUTIQUES

2.1 Introduction

MONTELUKAST VENIPHARM 5 mg se présente sous forme de comprimé à croquer contenant 5 mg de montelukast.

Les excipients sont : mannitol, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, oxyde de fer rouge (E172), croscarmellose sodique, arôme fraise, aspartam (E951) et stéarate de magnésium.

MONTELUKAST VENIPHARM 5 mg, comprimé à croquer est conditionné sous plaquettes thermoformées (Polyamide/Aluminium/PVC/Aluminium).

2.2 Principe actif

Le principe actif montélukast sodique n'est pas décrit à la Pharmacopée européenne et la procédure "ASMF" (documentation confidentielle sur la substance active) est utilisée.

Le principe actif montélukast sodique est facilement soluble dans l'eau.

Les spécifications comprennent des essais appropriés pour contrôler la qualité du principe actif. Les limites pour les substances apparentées sont justifiées. Les méthodes analytiques utilisées sont convenablement décrites et validées.

Les études de stabilité ont été conduites en conditions ICH (Conférence Internationale d'Harmonisation). Les données présentées sont suffisantes pour confirmer la période de recontrôle.

2.3 Produit fini

MONTELUKAST VENIPHARM 5 mg, comprimé à croquer est formulé avec des excipients décrits dans la Pharmacopée européenne en vigueur à l'exception de l'oxyde de fer rouge (E172),

Tous les excipients utilisés dans le produit ont été démontrés conformes à la Directive 2003/63/EC et à la note explicative « Réduction du risque de transmission des agents des encéphalopathies spongiformes animales par les médicaments à usage humain et vétérinaire (EMEA/410/01). »

Le développement est suffisamment décrit en accord avec les notes explicatives européennes en vigueur.

La comparaison du profil de dissolution in-vitro et du profil d'impuretés du produit générique et du produit de référence confirme la similarité entre les deux spécialités.

Le procédé de fabrication est suffisamment décrit et les étapes critiques identifiées.

Les résultats des études de validation du procédé confirment que le procédé est contrôlé et garantissent la reproductibilité inter lot et la conformité aux spécifications.

Les essais réalisés et les spécifications fixées sont appropriés pour contrôler la qualité du produit fini et la sécurité de son utilisation.

Les études de stabilité ont été conduites en conditions ICH. Les données présentées confirment la durée de conservation indiquée dans le RCP, 2 ans sans précautions particulières de conservation.

3. DONNEES TOXICOLOGIQUES

Etant donné que ce produit est un générique et qu'il fait référence à un produit approuvé sur la base d'un dossier complet concernant les études précliniques, de nouvelles données précliniques n'ont pas été soumises et ne sont pas considérées nécessaires.

4. DONNEES CLINIQUES

Au plan biopharmaceutique :

Bref descriptif de l'étude fournie :

- L'essai fourni a été réalisé en novembre-décembre 2007.*
- Le schéma expérimental suivi est classique : cross-over, randomisé.*
- Dose unique à jeun de 5 mg (soit 1 comprimé dosé à 5 mg).*
- Monitoring des concentrations plasmatiques pendant 24 heures et une période de wash-out de 7 jours entre les deux séquences de traitement.*
- 30 volontaires sains ont été inclus, ont fini l'étude et ont été analysés.*

Les produits comparés :

Produit test :

MONTELUKAST 5 mg, comprimé à croquer. Ces comprimés sont issus du lot n° GAL07222 dont la taille est de 105 000 unités.

Produit de référence :

SINGULAIR 5 mg, comprimés à croquer, commercialisés par MERCK SHARP DOHME en Espagne, dont la composition est identique à celle de la référence française. Ces comprimés sont issus du lot n° NF11050.

Analytique :

La technique utilisée est une LC-MS/MS. Cette technique est clairement décrite et validée.

Les résultats :

Les résultats de cet essai, qui portent sur les moyennes des AUC_{0-t} (aire sous la courbe de la concentration plasmatique de l'administration à la dernière valeur observée à l'instant t), des AUC_{0-∞} (aire sous la courbe de la concentration plasmatique extrapolée à l'infini) et des C_{max} (concentration plasmatique maximale) sont compris dans l'intervalle de confiance d'acceptation de [0,80 - 1,25].

Conclusion :

La bioéquivalence est démontrée entre la spécialité MONTELUKAST VENIPHARM 5 mg, comprimé à croquer et la spécialité de référence utilisée, de formule identique à la spécialité de référence française.

5. CONCLUSION

La qualité pharmaceutique de MONTELUKAST VENIPHARM 5 mg, comprimé à croquer a été démontrée suffisante et reproductible.

La bioéquivalence a été démontrée conformément aux exigences européennes.

MONTELUKAST VENIPHARM 5 mg, comprimé à croquer est générique de SINGULAIR 5 mg, comprimé à croquer qui est une spécialité connue avec un rapport bénéfice risque favorable.

Le RCP est en accord avec celui du produit de référence.