

ZGODOVINA DOKUMENTA

Objava – različica 1.0	11.01.2011
Objava – različica 1.1	27.3.2011
Objava - različica 2.0	21.12.2017

Navodilo za določanje številke postopkov za zdravila za uporabo v humani medicini, ki so oziroma bodo dovoljenje za promet pridobila po nacionalnem postopku

1. Uvod

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke (v nadaljevanju: JAZMP) je 1. 1. 2011 uvedla številke postopkov za zdravila, ki so oziroma bodo dovoljenje za promet z zdravilom (v nadaljevanju: DzP) pridobila po nacionalnem postopku. Za številčenje postopkov za zdravila, ki so in bodo DzP pridobila po mednarodnih postopkih je odgovorna referenčna država članica. Če zdravilo, ki je pridobilo DzP po nacionalnem postopku, preide v mednarodni postopek, se v nadaljevanju le tega vodi z novo mednarodno številko postopka.

JAZMP dodeljuje številke postopkov tudi za paralelno uvožena zdravila.

Predlagatelj mora za zdravila oziroma za paralelno uvožena zdravila, za katera bo na JAZMP predložil **vlogo za pridobitev DzP z zdravilom oz. pridobitev DzP s paralelno uvoženim zdravilom**, za številko postopka zaprositi pred vložitvijo vloge, vsaj **10** in največ **30 dni** prej, na posebnem obrazcu, objavljenem na spletni strani JAZMP. Izpolnjene obrazce JAZMP sprejema na elektronski naslov **stevilcenje_postopkov@jazmp.si**. JAZMP bo v **5 delovnih dneh** predlagatelja obvestila o dodeljeni številki postopka.

Za številčenje postopkov po pridobitvi DzP, razen združenih sprememb tipa IA, IB ali II, ki vključujejo več DzP¹ istega imetnika dovoljenja za promet oz. postopkov delitve dela med državami članicami, kamor so vključena zdravila, ki so DzP pridobila po nacionalnem postopku, je odgovoren imetnik dovoljenja za promet, ki v skladu z metodologijo opisano v tem navodilu, določi številko postopka.

Imetnik dovoljenja za promet mora za zdravila, za katera bo predložil vlogo za združene spremembe tipa IA, IB ali II, ki vključujejo dve ali več DzP istega imetnika dovoljenja za promet, za številko postopka zaprositi pred

¹ Po EMA/CMDh Explanatory notes on Variation application form (Human medicinal products only) (CMDh/EMA/133/2010) in Best Practice Guides for the Submission and Processing of Variations in the Mutual Recognition Procedure (Chapter 1) pripadajo k istemu DzP vse jakosti in farmacevtske oblike zdravila. Vsa zdravila s številko npr. NP/H/0113/001-*nnn* se štejejo, da pripadajo istemu DzP.

vložitvijo vloge, vsaj **10** in največ **30 dni** prej, na posebnem obrazcu objavljenem na spletni strani JAZMP. Izpolnjene obrazce JAZMP sprejema na elektronski naslov **stevilcenje_postopkov@jazmp.si**. JAZMP bo v **5 delovnih dneh** imetnika dovoljenja za promet obvestila o dodeljeni številki postopka.

Pri postopkih delitve dela med državami članicami, kamor so vključena zdravila, ki so DzP pridobila po nacionalnem postopku, skupno številko postopka določi referenčna država članica, imetnik dovoljenja za promet pa številko postopka za posamezno zdravilo, ki je DzP pridobilo po nacionalnem postopku določi v skladu z metodologijo opisano v tem navodilu.

JAZMP bo za vsak predlagan primer združene spremembe tipa IB ali II preučila (glede na tipe spremembe IB/II oz. možno združljivost glede na vsebino posamezne predlagane spremembe), ali bo združevanje dovolila ali ne. Pri tem bo JAZMP upoštevala, da je načeloma možno združevanje sprememb tipa IB/II v primeru, ko se predlaga popolnoma enaka vsebinska sprememba informacij o zdravilu za vsa vključena zdravila oz. ko se predlaga popolnoma enaka sprememba dokumentacije o zdravilu za vsa vključena zdravila.

POMEMBNO:

JAZMP imetnike dovoljenj za promet z zdravili obvešča, da za vloge vložene od **1. 1. 2018** dalje uvaja spremenjen sistem številčenja sprememb tipa IA, predloženih znotraj iste združene spremembe tipa IA za eno DzP.

Od uveljavitve sistema številčenja nacionalnih postopkov je bilo potrebno pri spremembah tipa IA, predloženih znotraj iste združene spremembe tipa IA za eno DzP določiti številke postopkov sprememb za vsako spremembo tipa IA posebej.

Od 1. 1. 2018 pa naj imetniki dovoljenja za promet, posameznih spremembe tipa IA, predloženih v sklopu vloge za združeno spremembo tipa IA znotraj enega DzP, ne številčijo več posebej, ampak določijo le številko združene spremembe tipa IA na enak način kot pri ostalih združenih spremembah, predloženih znotraj enega DzP.

Enaka metodologija, kot je opisana zgoraj velja tudi za združene spremembe za dve ali **več DzP** pri združevanju dveh ali več sprememb tipa IA.

Številko postopka/skupno številko postopka za zadevno/-a zdravilo/-a mora predlagatelj navesti ob predložitvi vloge na spremnem dopisu in na ustreznem mestu v obrazcu (AF ali e-AF).

Postopki prenosa in ukinitve DzP za zdravila, ki so sicer pridobila DzP po mednarodnem postopku, se vedno obravnavajo po nacionalnem postopku in **ne dobijo nacionalne številke postopka**. Postopki odobritve priglasitve in postopki za spremembo načina/režima izdaje (iz BRp v Rp ali obratno) za zdravila, ki so sicer pridobila DzP po mednarodnem postopku, vendar se obravnavajo po nacionalnem postopku **ne dobijo nacionalne številke postopka**.

Predlagatelji/imetniki dovoljenja za promet lahko dodatna vprašanja v povezavi s številčenjem postopkov naslovijo na elektronski naslov **stevilcenje_postopkov@jazmp.si**.

2. Metodologija določanja številke postopka

Metodologija določanja številke postopka je enaka metodologiji številčenja za mednarodne postopke z določenimi nacionalnimi posebnostmi.

Številka postopka je sestavljena iz naslednjih elementov:

NP/H/yyyy/zzz/cc/ddd

NP: oznaka, da gre za nacionalni postopek

H: področje (H-humana zdravila, HN-zdravila naravnega izvora, HT-tradicionalna zdravila, HH-homeopatska zdravila, PU-paralelno uvožena zdravila)

yyyy: specifična številka za zadevno zdravilo (štirimestna), **vezana na vlogo**

zzz: zaporedna številka, ki označuje ali jakost v okviru iste farmacevtske oblike ali različne farmacevtske oblike **znotraj iste vloge** ali razširitev DzP (trimestna z vključenimi ničlami, npr. 001, 002, 003...)

cc: vrsta postopka (spremembe: IA, IB, II, podaljšanje...)

ddd: zaporedna številka vrste postopka

Oznake za vrste postopkov (cc):

- pridobitev DzP/razširitev DzP: brez posebne oznake
- podaljšanje DzP: R
- sprememba tipa IA: IA
- sprememba tipa IB: IB
- sprememba tipa II: II
- delitev dela: WS
- prigrasitev: P
- prenehanje veljavnosti DzP: U
- prenos DzP: T

Združene spremembe

Številka postopka za združene spremembe ima lastna pravila oblikovanja, ki so pri nacionalnih postopkih enaka kot pri mednarodnih postopkih.

1. Združena sprememba **znotraj 1 DzP** (vključuje različne jakosti in farmacevtske oblike) s številko postopka za zadevno združeno spremembo **NP/H/0113/II/058/G** (skupna številka združene spremembe), in vključuje **več sprememb tipa II, IB, IA,...** za:

- NP/H/0113/002: jakost 20 mg
- NP/H/0113/003: jakost 40 mg
- (ne pa tudi NP/H/0113/001: jakost 10 mg)

Pri številčenju postopkov združenih sprememb (1 DzP, več sprememb tipa II, IB, IA,...) kot vrsto postopka upoštevamo najzahtevnejšo spremembo.

V tem primeru so številke postopkov sprememb, specifične za zadevno jakost ali farmacevtsko obliko, naslednje:

- **NP/H/0113/002/II/058/G**

- **NP/H/0113/003/II/058/G**

2. Združena sprememba tip IA **znotraj 1 DzP** (vključuje različne jakosti in farmacevtske oblike) s številko postopka za zadevno združeno spremembo **NP/H/0113/IA/059/G** (skupna številka združene spremembe tip IA), in vključuje **npr. 4 spremembe tipa IA** za:

- NP/H/0113/002: jakost 20 mg
- NP/H/0113/003: jakost 40 mg
- (ne pa tudi NP/H/0113/001: jakost 10 mg)

V tem primeru so številke postopkov sprememb, specifične za zadevno jakost ali farmacevtsko obliko, naslednje:

NP/H/0113/002/IA/059/G

NP/H/0113/003/IA/059/G

3. Združena sprememba za dve ali **več DzP** istega imetnika dovoljena za promet (dve ali več DzP, ena ali več enakih sprememb tipa IA, IB ali II). Vključena so samo zdravila, ki so DzP pridobila po nacionalnem postopku. V skupni številki združene spremembe, ki jo določi JAZMP je kot vrsta postopka vedno navedena najzahtevnejša sprememba.

Kot primer navajamo združeno spremembo, ki vključuje **dve DzP** (ena sprememba tip II in ena sprememba tip IB) s skupno številko postopka za zadevno združeno spremembo **NP/H/xxxx/II/059/G**:

- NP/H/0110/001 (zdravilo X, 10 mg)
- NP/H/0110/002 (zdravilo X, 20 mg)
- NP/H/0199/001 (zdravilo Y, 10 mg)

V tem primeru so številke postopkov sprememb, specifične za posamezno zdravilo (za zadevno jakost ali farmacevtsko obliko), naslednje:

- NP/H/0110/001/II/034/G

- NP/H/0110/002/II/034/G

- NP/H/0199/001/II/042/G

Postopki delitve dela

Uredba Komisije (ES) št. 1234/2008 posodobljena z Uredbo komisije (ES) št. 712/2012 o pregledu sprememb pogojev dovoljenj za promet z zdravili za uporabo v humani medicini in zdravili za uporabo v veterinarski medicini omogoča možnost vključitve zdravil, ki so DzP pridobila po nacionalnem postopku v postopke delitve dela po mednarodnem postopku.

V tem primeru skupno številko postopka za postopek delitve dela določi referenčna država članica:

DE/H/xxxx/WS/004

V postopek delitve dela pa so vključena naslednja 3 zdravila, ki so DzP pridobila po nacionalnem postopku:

- NP/H/0255/001 (zdravilo X, 10 mg)
- NP/H/0270/001 (zdravilo Y, 10 mg)
- NP/H/0115/001 (zdravilo Z, 10 mg)

V tem primeru so številke postopkov sprememb, specifične za posamezno zdravilo, ki je pridobilo DzP po nacionalnem postopku in je vključeno v postopek delitve dela po mednarodnem postopku naslednje:

- NP/H/0255/001/WS/023 (zadnja zaporedna številka postopka je bila 022)
- NP/H/0270/001/WS/053 (zadnja zaporedna številka postopka je bila 052)
- NP/H/0115/001/WS/045 (zadnja zaporedna številka postopka je bila 044)

Če so v postopek delitve dela vključena zdravila, ki so DzP pridobila po nacionalnem postopku in se v okviru delitve dela obravnava združena sprememba, se k številkam postopkov sprememb, specifičnim za posamezno zdravilo **NE** doda oznaka »G«.

Zaporedna številka vrste postopka

Sistem številčenja podaljšanj DzP je **neodvisen** od zaporednega številčenja sprememb, priglasitev, prenosov in prenehanja veljavnosti DzP.

Primer:

Spremembe/priglasitve, prenosi in prenehanje veljavnosti DzP	Podaljšanje DzP
NP/H/0450/001-004/ IA /001 NP/H/0450/001/ P /002 NP/H/0450/003-004/ II /003	NP/H/0450/001-004/ R /001
NP/H/0450/004/ IB /004 NP/H/0450/001-004/ T /005 NP/H/0450/001-004/ IB /006	NP/H/0450/001-004/ R /002
NP/H/0450/001-002/ IA /007 NP/H/0450/001-002/ U /008	

Podrobnejši opis metodologije številčenja za mednarodne postopke, ki jo povzemamo tudi za nacionalne postopke, je opisan v naslednjih povezavah:

- za pridobitev DzP: Procedures for marketing authorisation (NTA, Vol. 2A, Chapter 2, section 7)
http://ec.europa.eu/health/files/eudralex/vol-2/a/vol2a_chap2_2007-02_en.pdf
- za postopke po pridobitvi DzP: Best Practice Guides for the Submission and Processing of Variations in the Mutual Recognition Procedure (Chapter 1)
http://www.hma.eu/fileadmin/dateien/Human_Medicines/CMD_h_/procedural_guidance/Variations/CM Dh_094_2003_Rev.20_2013_04_cl.pdf