ПРОЦЕДУРА СОВМЕСТНОЙ РЕГИСТРАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

ОПЫТ НЕБОЛЬШОЙ СТРАНЫ

Лилит Казарян

Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий при МЗ РА



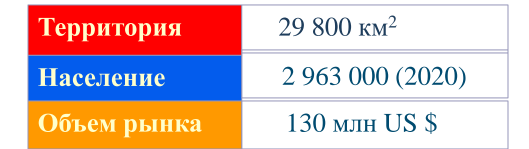






Научный центр экспертизы лекарств РА

РЕСПУБЛИКА АРМЕНИЯ











РЕГУЛИРОВАНИЕ В СФЕРЕ ЛЕКАРСТВ

ЦЕЛЬ

осуществление национальной лекарственной политики для обеспечения

ЭФФЕКТИВНОСТИ

БЕЗОПАСНОСТИ

КАЧЕСТВА

ДОСТУПНОСТИ

лекарств







Научный центр экспертизы лекарств РА

РЕГУЛИРОВАНИЕ ЛЕКАРСТВ ТРЕБУЕТ, ПРЕЖДЕ ВСЕГО, СБАЛАНСИРОВАННОСТИ

Защита здоровья населения посредством всесторонней оценки конкретного продукта

Содействие общественному здравоохранению путем предоставления необходимых продуктов без неоправданных задержек

Внедрение гибких подходов к расширению более быстрого доступа к лекарственным средствам без ущерба для строгих стандартов безопасности, качества и эффективности







ИЗМЕНЕНИЕ СУЩЕСТВУЮЩЕЙ ПРАВОВОЙ БАЗЫ В ЦЕЛЯХ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ДОСТУПА К ОСНОВНЫМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ

ЦЕЛЬ

Избежать

- Одлительных непредсказуемых сроков оценки
- Одублирования усилий регулирующих органов

Свести к минимуму

ОСпецифичные национальные требования





ПРАВОВЫЕ И НОРМАТИВНЫЕ ИНСТРУМЕНТЫ ДЛЯ ПОДДЕРЖКИ ДОСТУПНОСТИ

- Маркировка и листок-вкладыш для пациентов разрешение нескольких языков (русский, английский), перевод РІЬ и SmPC со стороны центра
- **© Сострадательное использование -** бедаквилин, деламанид
- **⊙** Сборы снижение сборов для оценки лекарственных средств с низким оборотом
- © Сокращенные процедуры оценки, ускоренный обзор на основе предварительного одобрения другими регулирующими органами или преквалификации ВОЗ



НАЦИОНАЛЬНЫЕ ПРОЦЕДУРЫ РЕГИСТРАЦИИ

Ускоренная Процедура 30 рабочих дней Лекарства, прошедшие преквалификацию ВОЗ

> Лекарства, одобренные в странах ICH

ВСЕ лекарственные средства

Регистрация

Стандартная процедура 150 рабочих дней





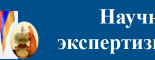


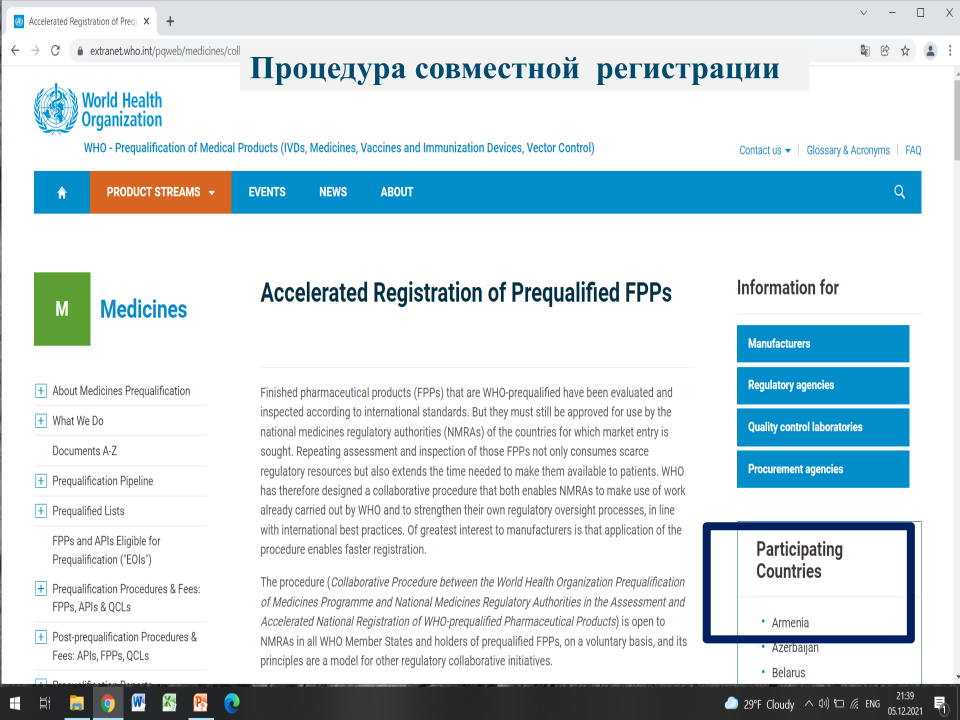
МЕЖДУНАРОДНОЕ СОТРУДНИЧЕСТВО



- Сотрудничающий центр ВОЗ по международному мониторингу лекарственных средств, Упсала, с 1997 года
- Статус наблюдателя в Европейской фармакопейной комиссии, с 2008 года
- о Статус наблюдателя в Фармакопейной конвенции США, с 2013 года
- Процедура совместной регистрации с ВОЗ, с 2014 года
- Статус наблюдателя в ІСН, с 2018 года









WHO - Prequalification of Medical Products (IVDs, Medicines, Vaccines and Immunization Devices, Vector Control)

Contact us ▼ | Glossary & Acronym



PRODUCT STREAMS ▼

EVENTS

NEWS

ABOUT

M

Medicines

- **About Medicines Prequalification**
- + What We Do

Documents A-Z

- + Prequalification Pipeline
- + Prequalified Lists

FPPs and APIs Eligible for Prequalification ("EOIs")

- + Prequalification Procedures & Fees: FPPs, APIs & QCLs
- + Post-prequalification Procedures & Fees: APIs, FPPs, QCLs

Prequalification Reports

Transparency is a key principle of WHO prequalification. For each generic finished pharmaceutical product (FPP) that is prequalified WHO therefore posts on this website a WHO Public Assessment Report which can be accessed via this website:

WHO Public Assessment Reports (WHOPARs)

A WHO Public Inspection Report (WHOPIR) is posted following inspection of the manufacturing site of a finished pharmaceutical product (FPP), of an active pharmaceutical ingredient, of a contract research organization (that is linked to prequalification of an FPP), or of a quality control laboratory. WHOPIRs are posted only for those sites that have passed inspection and can be accessed via this website:

WHO Public Inspection Reports (WHOPIRs)

Additional important outputs of WHO prequalification, of particular value to regulators and procurers are:

Information for

Manufacturers

Regulatory agencies

Quality control laboratories

Procurement agencies











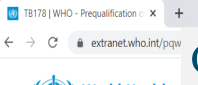












Обзор публичных отчетов оценки ВОЗ



WHO - Prequalification of Medical Products (IVDs, Medicines, Vaccines and Immunization Devices, Vector Control)

Contact us ▼ | Glossary & Acron

PRODUCT STREAMS ▼

EVENTS

NEWS

ABOUT

M

Medicines

Overview of WHO Public Assessment Report (WHOPAR)

Часть 1 - Резюме.

Часть 2 - Все принятые формы выпуска (включая фото)

Часть 3 – Информация для пациента, рекомендованная BO3-PQ.

Часть 4 - Краткое характеристика продукта, рекомендованная ВОЗ-РQ.

Часть 5- Маркировка

Часть 6- Обсуждение, статус во время преквалификации

Часть 7 - Этапы до преквалификации

Часть 8 - Шаги после преквалификации

Part 5 - Label

Part 6 - Discussion (status at the time of prequalification)















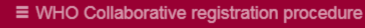


MedNet





Доступ к закрытым отчетам ВОЗ



Home Library

Members



Welcome to the Community for WHO Collaborative Registration

The collaborative registration procedure serves to facilitate and accelerate national registration of pharmaceutical products which the WHO Prequalification of Medicines Team (WHO/PQT) has already assessed and prequalified. WHO/PQT assessment and inspection reports are shared with participating National Medicines Regulatory Authorities (NMRAs) at the manufacturer's request. The decision about national registration of a product is then expected to be issued within 90 days of information-sharing.

This site serves for sharing of prequalification information with designated regulatory focal points. Access to each relevant product subcommunity is by invitation, subject to a signed confidentiality undertaking and with the prequalification holder's written consent.

More information is found on the WHO/PQT website (http://apps.who.int/prequal) under "Collaborative registration".

Sub-communities

HIDE INACTIVE

5th CRP Meeting Ghana Nov 2017

7th CRP Annual Meeting, Bangkok, November 2019

CRP Meeting Denmark May 2018

6th CRP Meeting Kenya Oct 2018

8th CRP annual meeting, 23 to 27 November 2020

CRP Meeting Denmark, May 2019



A > My Communities > WHO Collaborative registration procedure > HA722

Communities I moderate

Communities I participate in HIDE INACTIVE

MedNet

WHO Collaborative registration procedure

8th CRP annual meeting, 23 to 27 November 2020

CRP Meeting Denmark, May 2019

CRP Meeting Moldova April 2019

7th CRP Annual Meeting, Bangkok, November 2019

CRP Meeting Denmark May 2018

5th CRP Meeting Ghana Nov 2017

ya Oct 2018 6th CRP Meeting Ke

HA722

TB068

TB070

TB134

TB159

TB178

TB179

TB184

TB226

Home Library

Add folder

All content	24
0 - WHO PQ documents (click on subfolder names to filter)	
1 - Quality assessment-related	7
2 - Bioequivalence assessment-related	3
3 - Assessment of post-prequalification variations	2
4 - Final assessment outcome & latest QIS	7
5 - GMP inspections	
6 - Bioequivalence trial inspections	
Armenia	2
Botswana	1
Mozambique	2

Last	~		

- Appendix2_TRS996_2016_Annex8 consent form.pdf BOTSWANA
- HA722-Appendix2_TRS996_2016_Annex8 consent form (1).pdf
- HA722-Appendix3_PartA_WHO_TRS_996_2016_Annex8 expres
- Appendix3_PartB_HA722.pdf ARMENIA

Appendix 2_Signed.pdf ARMENIA

- 108HA722Q2.pdf 1-QUALITY ASSESSMENT-RELATED
- 105HA722Q2.pdf 1-QUALITY ASSESSMENT-RELATED
- 115-114HA722Q2_LP.pdf 4-FINAL ASSESSMENT OUTCOME & LATEST QIS
- 120-119HA722Q2.pdf 4-FINAL ASSESSMENT OUTCOME & LATEST QIS
- 113HA722Q2_LP.pdf 4 FINAL ASSESSMENT OUTCOME & LATEST QIS
- HA722 QIS FINAL Feb2021.pdf 4-FINAL ASSESSMENT OUTCOME & LA
- 120HA722Q2_LP.pdf 4-FINAL ASSESSMENT OUTCOME & LATEST QIS
- HA722_QIS_FINAL.pdf 4 FINAL ASSESSMENT OUTCOME & LATEST QIS
- 114HA722_QIS_FINAL.pdf 4 FINAL ASSESSMENT OUTCOME & LATEST Q
- 109HA722Q2.pdf 1-QUALITY ASSESSMENT-RELATED

СТАТУС ЗАЯВЛЕНИЙ ПО ПСР

 ОДОБРЕННЫЕ
 9

 НА РАССМОТРЕНИИ
 1

 В ОЖИДАНИИ
 1







Препараты, зарегистрированные в рамках процедуры совместной регистрации ВОЗ

	Clipboard	G .	Font 🖫 Alignment 🖫 Number	「w Styles			Cells	Editing
	E5	▼ (n	f _x Country of registration					
1	А	В	С	D	Е	F	G	
1	Products r	egistere	ed through the WHO collaborative registration proced	dure www.	.who.int/prequal	- Collaborative Reg	istration	
2	List Number 6	4, updated	12July 2021		9	marketing authoriz	zations approved	
3	Notes and d	<mark>isclaimer</mark>					▶ Update history	
4								
	WHO PQ number -	Notes	Product	Prequalification holder	Country of registratio	Region	Registration date	Registration numb
547	TB068		Isoniazid + Rifampicin Tablets 75mg + 150mg	Lupin Ltd	Armenia	EURO	8.Dec.16	16213
552	TB070		Ethambutol + Isoniazid + Pyrazinamide + Rifampicin Tablets 275mg +	- 7 Lupin Ltd	Armenia	EURO	8.Dec.16	16215
564	TB134		Ethambutol Tablets 400mg	Macleods Pharmaceuticals Ltd	Armenia	EURO	6.Oct.16	16017
576	TB159		Pyrazinamide Tablets 400mg	Macleods Pharmaceuticals Ltd	Armenia	EURO	6.Oct.16	16014
588	TB178		Isoniazid Tablets 100mg	Macleods Pharmaceuticals Ltd	Armenia	EURO	6.Oct.16	16015
592	TB179		Isoniazid Tablets 300mg	Macleods Pharmaceuticals Ltd	Armenia	EURO	6.Oct.16	16016
610	TB184		Isoniazid + Rifampicin Dispersible tablets 30mg + 60mg	Lupin Ltd	Armenia	EURO	5.Oct.17	17059
611	TB185		Isoniazid + Pyrazinamide + Rifampicin Dispersible tablets 30mg + 150	Om Lupin Ltd	Armenia	EURO	8.Dec.16	16214
622	TB226		Ethambutol hydrochloride Tablets 100mg	Macleods Pharmaceuticals Ltd	Armenia	EURO	6.Oct.16	16018
701	Notes:	1	The product registered in-country is technically the same as RH013, except the	hat it includes 7 inert tablets. Collaborative registi	ration was based	on shared prequali	fication information for RH	1013.
702		2	Registration details to be confirmed - the registration number and/or date w					
703		3	The product was registered with an additional manufacturing site: Famy Care		te GIDC, Sarigam-	-District Valsad Va	acad Crime 2001EE Inc	lia. This site has been ir
704		4	The product was registered with an additional manufacturing site (PLOT NO.		is site was inspect	Soniazi	0	
705		5	[Not used - Note regarding conditional registration in Tanzania, subsequently	· · · · · · ·		mian	Dif	minim
706		6	[Not used - Note regarding shelf life for a product added 12 Feb 2016, delete			SUL	Rifam	ipicin
707		7	WHO-PQT found data integrity issues with bioequivalence study. Applicant v					
708		8	The product has been registered without considering Anuh Pharma Limited,		n view d			
709		9	Of the packaging presentations that have been prequalified by WHO, only the		box) is	yrazina		nambuto
710		10	Of the packaging presentations that have been prequalified by WHO, only the		box) an	Jazina	Tet	namio
711		11	Of the packaging presentations that have been prequalified by WHO, only the		OOX) IS II	* Aud	mid.	
712		12	Of the packaging presentations that have been prequalified by WHO, only the	le bilster pack of 10 tablets (10 bilster packs in a b	oox) is int		446	
713 ₁ ₁	▶ ▶ Product	13 List Undat	Name change of PQ holder from Jai Pharma to Mylan Laboratories Limited e History	1				
	y 9 of 695 record						 	115% -
F	⊟i		W & P				29°F Cloudy ^ 네》 턴	21:41

ПРОТИВОТУБЕРКУЛЕЗНЫЕ ПРЕПАРАТЫ

ethambutol + isoniazid +

ethambutol + isoniazid +

pyrazinamide + rifampicin

isoniazid + pyrazinamide +

isoniazid + rifampicin

isoniazid + rifapentine

Nonregistered

Nonregistered

Nonregistered

Nonregistered

Nonregistered

National/Standard

CRP

CRP

CRP

CRP

CRP

III OTVIDOTYDEI KYJIESTIDIE III EIIAI ATDI						
Национальный перечень	Типовой перечень основных	Статус/процедур				
основных лекарственных	лекарственных средств ВОЗ	а регистрации				
средств на 2021 год	на 2021 год					
ethambutol	ethambutol	CRP				

rifampicin

rifampicin

pyrazinamide

rifabutin

rifampicin

rifapentine

isoniazid

ethambutol + isoniazid

ethambutol + isoniazid +

ethambutol + isoniazid +

rifampicin

rifampicin

pyrazinamide

rifabutin

rifampicin

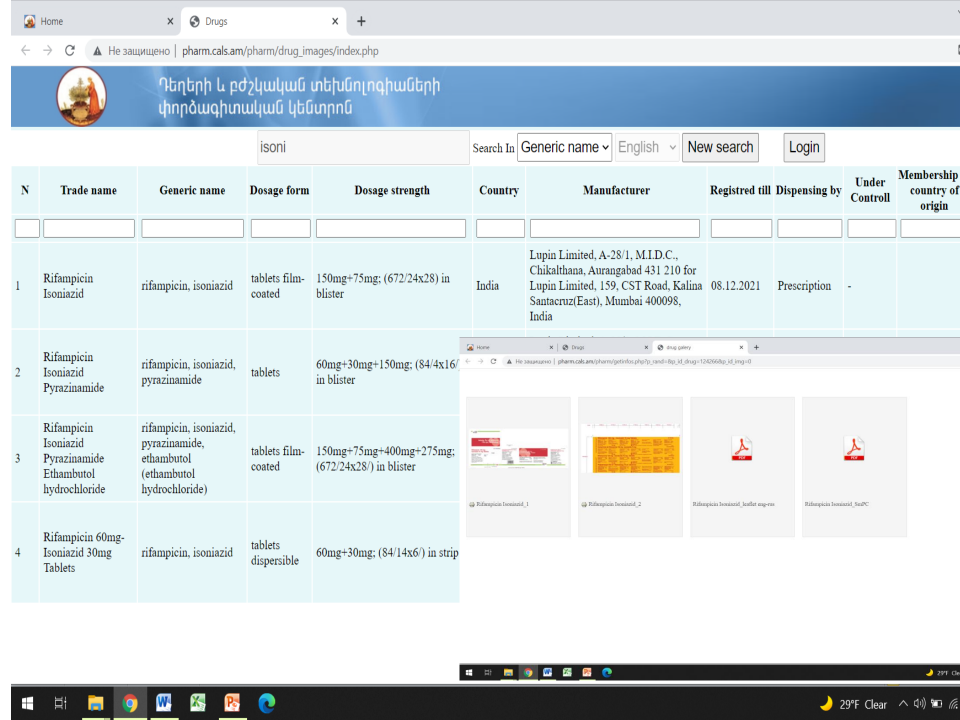
rifapentine

isoniazid

pyrazinamide + rifampicin

isoniazid + pyrazinamide +

isoniazid + rifampicin



ПРОБЛЕМЫ

- компании не подают заявки для регистрации или перерегистрации, или пострегистрационные изминения
- существуют расхождения между информацией,
 предоставленной заявителем и оцененной референтным органом
- > продукт с действительным МА не выводится на рынок
- ▶ Новая региональная сеть: Евразийский экономический союз□ Формат досье
 - □ Информация о продукте: структура и содержание
 - □ Совместные оценки
 - □ Предварительная инспекция





РЕГУЛИРОВАНИЕ ЛЕКАРСТВ ТРЕБУЕТ, ПРЕЖДЕ ВСЕГО, СБАЛАНСИРОВАННОСТИ









ОСНОВНЫЕ НАПРАВЛЕНИЯ ВНЕДРЕНИЯ СПР



- □ Установление правовых положений, позволяющих ускорить процесс регистрации
- □ Разработка руководящих принципов, в том числе по управлению изменениями после утверждения
- □ Разработка внутренних СОП
- □ Разработка шаблонов проверки
- □ Подготовка экспертов-оценщиков
- □ Назначение координаторов для связи с ВОЗ
- □ Обновление руководства









Документы, одобренные Комитетом экспертов ВОЗ по спецификациям фармацевтических препаратов

https://extranet.who.int/prequal/content/who-technical-report-series Annex 9

Annex 6

Good practices of national regulatory authorities implementing the collaborative registration proof for medical products

Guidance on good practices for desk assess compliance with good manufacturing praclaboratory practices and good clinical pract products regulatory decisions

1. Background

- 2. Aims and objectives
- Scope
- Glossary
- Key principles
- Essential elements of a registration system (in the context of collaborative registration procedures)

Reference

- Appendix 1 An example of information to applicants for registration via the WHC collaborative registration procedure
- Appendix 2 Verification for product submitted under the WHO collaborative proc
- Appendix 3 Abridged/abbreviated review for product submitted under the WHO collaborative procedure
- Appendix 4 Additional information to be included in the screening checklist
- Appendix 5 Example of a national regulatory authority reliance model approach information, documentary evidence and assessment activity
- Appendix 6 Model acknowledgement or approval letter for variations of product registered through the WHO collaborative procedure

Background

- 1. Introduction
- 2. Aim and objectives of the guidance
- 3. Scope of the guidance
- 4. Glossary
- 5. Essential elements of desk assessment
 - 5.1 High-level support and cooperation
 - 5.2 Commonality of quality management systems in inspectorates
 - 5.3 Convergent standards of good practices
 - 5.4 Reliability and accuracy of information
 - 5.5 Management tools to support consistent and objective assessn
 - 5.6 Risk-based assessment of available information
 - 5.7 Mutual trust and confidence among inspectorates
 - 5.8 Quality assurance of the desk assessment process
 - 5.9 Communication of assessment outcomes

Annex 11

Collaborative procedure in the assessment and accelerated national registration of pharmaceutical products and vaccines approved by stringent regulatory authorities

1.	Backgrou	und Information	2	
2.	Glossary			
3.	Principles of collaborative procedure			
4.	Medicines			
5.	Collaboration mechanisms for management of post-registration variations			
App	pendix 1	Agreement of the national regulatory authority to participate in the collaborative procedure in assessment and accelerated national registration of pharmaceutical products and vaccines approved by stringent regulatory authorities	2	
App	pendix 2	Example of information included in the list of participating reference stringent regulatory authority(les)	25	
Appendix 3A		Manufacturer's consent for information sharing with participating national regulatory authority(les) and the World Health Organization	2	
Appendix 3B		Manufacturer's request for stringent regulatory authority's (SRA's) permission for sharing SRA-owned non-public information with participating national regulatory authority(les) and the World Health Organization		
Appendix 4		Quality information summary of the finished pharmaceutical product or vaccine approved by the reference SRA (QIS-SRA (crpj))	3	
Appendix 5		Proposed documentation for collaborative procedure for reference SRA-approved pharmaceutical products and vaccines	3	
Appendix 6		Requirements for provision of a bridging report for reference SRA-approved pharmaceutical product and vaccines for consideration of registration in participating countries	3	
App	pendix 7	Expression of interest to national regulatory authority	3	
App	pendix 8	Confidential disclosure agreement	3	
Appendix 9		Notification of an outcome of the national registration provided by the participating manufacturer to the World Health Organization	3	



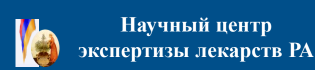




Взгляд в будущее

- -Постепенное расширение сферы применения ПСР, охватывая новые продукты, включая медицинские изделия и вакцины
- -Продвижение более широкого использования приципов признания на региональном уровне, направленное на сокращение дублирования, укрепление потенциала, содействие гармонизации нормативных положений и установление доверия





ПРЕИМУЩЕСТВА ПРОЦЕДУРЫ СОВМЕСТНОЙ РЕГИСТРАЦИИ



Возможность обменивать информацию (HPO-BO3) во время оценки (ОТЧЕТЫ об оценке, ОТЧЕТЫ об изменениях, QIS)



Сокращенный обзор и экономия ресурсов (сравнительная оценка, без инспекций и лабораторных испытаний)



Сокращение сроков регистрации и улучшение доступа к качественным лекарствам



Повышение потенциала регулирования и гармонизация практики регулирования: подробные отчеты, участие в тренингах







Контакт: prequalreg@who.int

9th Ежегодное совещание по процедуре совместно

Регистрации

виртуальное совещание (Zoom)

13 – 17 декабря 2021



БЛАГОДАРЮ ЗА ВНИМАНИЕ И СОТРУДНИЧЕСТВО!!!



ՇՆՈՐՉԱԿԱԼՈՒԹՅՈՒՆ ՈՒՇԱԴՐՈՒԹՅԱՆ ԵՎ ՉԱՄԱԳՈՐԾԱԿՑՈՒԹՅԱՆ ՉԱՄԱՐ





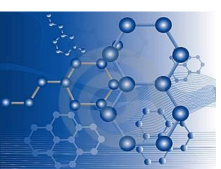




Научный центр экспертизы лекарств РА

Вопросы











Научный центр экспертизы лекарств РА