

## **Guide complémentaire Exclusivité des données**

**Numéro d'identification:** ZL000\_00\_024

**Version:** 7.0

**Date de validité:** 01.07.2023

## Sommaire

<b>1</b>	<b>Terminologie, définitions, abréviations .....</b>	<b>3</b>
1.1	Terminologie et définitions .....	3
1.2	Abréviations.....	3
<b>2</b>	<b>Introduction .....</b>	<b>3</b>
2.1	Bases légales .....	4
<b>3</b>	<b>Objet.....</b>	<b>4</b>
<b>4</b>	<b>Champ d'application .....</b>	<b>4</b>
<b>5</b>	<b>Description.....</b>	<b>4</b>
5.1	Usage de l'exclusivité des données .....	4
5.1.1	Remarques d'ordre général .....	4
5.2	Nouveaux principes actifs.....	5
5.2.1	Extensions d'autorisation et modifications de l'autorisation.....	6
5.2.2	Extension de l'EXD pour une nouvelle indication .....	7
5.2.3	Médicaments destinés à un usage pédiatrique .....	8
5.2.4	Médicaments importants contre des maladies rares .....	9
5.2.5	Exclusivité des données en cas de conversion d'une autorisation à durée limitée en autorisation ordinaire .....	9
5.2.6	Publication de l'EXD .....	10
5.3	Demandes de modification de l'EXD.....	10
<b>6</b>	<b>Exigences formelles.....</b>	<b>11</b>
<b>7</b>	<b>Délais.....</b>	<b>11</b>
<b>8</b>	<b>Émoluments .....</b>	<b>11</b>

# 1 Terminologie, définitions, abréviations

## 1.1 Terminologie et définitions

### Exclusivité des données (EXD)

Les documents présentés pour des médicaments à usage humain par le premier requérant dans le cadre d'une demande d'autorisation ou d'une demande d'extension de l'autorisation, ou de modification de l'indication et des recommandations posologiques, en particulier les résultats des essais pharmacologiques, toxicologiques et cliniques, sont protégés contre tout usage par des tiers (exclusivité des données). Les documents relatifs aux médicaments vétérinaires sont protégés dans la même mesure par analogie (qu'ils aient été soumis dans le cadre d'une extension d'autorisation ou d'une modification). S'agissant des médicaments vétérinaires, il existe en outre une exclusivité des données pour une nouvelle espèce animale cible.

## 1.2 Abréviations

ADL	Autorisation à durée limitée
Elo	Extension d'indications ordinaire
EXD	Exclusivité des données
HAM	Médicaments à usage humain
LPT <sub>h</sub>	Loi fédérale du 15 décembre 2000 sur les médicaments et les dispositifs médicaux (Loi sur les produits thérapeutiques, RS 812.21)
MUMS	Minor Use Minor Species
NAS	New Active Substance (nouveau principe actif)
OAS <sub>Méd</sub>	Ordonnance de l'Institut suisse des produits thérapeutiques du 22 juin 2006 sur l'autorisation simplifiée de médicaments et l'autorisation de médicaments fondée sur une déclaration (RS 812.212.23)
OE-Swissmedic	Ordonnance de l'Institut suisse des produits thérapeutiques du 14 septembre 2018 sur ses émoluments (RS 812.214.5)
OMéd	Ordonnance du 21 septembre 2018 sur les médicaments (RS 812.212.21)
PAC	Médicaments contenant un principe actif connu
TAM	Médicaments vétérinaires

## 2 Introduction

Le présent guide complémentaire décrit les règles d'octroi et d'usage de l'exclusivité des données (EXD), ainsi que les droits et devoirs en la matière qui incombent au titulaire de l'autorisation. Il s'adresse aux organes administratifs et ne définit donc pas directement les droits et obligations des particuliers.

## 2.1 Bases légales

Les règles d'octroi et d'usage de l'EXD, ainsi que les droits et obligations en la matière qui incombent au titulaire de l'autorisation, reposent sur les bases légales suivantes :

### LPT<sup>h</sup>

- Art. 9a *Autorisation à durée limitée*
- Art. 11a *Exclusivité des données en général*
- Art. 11b *Exclusivité des données dans des cas spéciaux*
- Art. 12 *Autorisation d'un médicament très proche d'un médicament autorisé*
- Art. 16a *Révocation et transfert de l'autorisation de mise sur le marché*, al. 4 et 5
- Art. 54a *Plan d'investigation pédiatrique*

### OMéd

- Art. 11 *Annonce en cas de non-mise sur le marché ou d'arrêt de la distribution*, al. 3 et 5
- Art. 30
- Art. 68, al. 1, let. d
- Art. 86

## 3 Objet

Pour Swissmedic, ce document sert avant tout d'outil pour appliquer de manière uniforme et selon le principe d'égalité de traitement les dispositions légales concernant l'autorisation. Pour les tiers, cette publication présente de manière transparente les exigences à satisfaire conformément à la pratique de Swissmedic.

## 4 Champ d'application

Le présent guide complémentaire est destiné au secteur Mise sur le marché de Swissmedic et s'applique aux demandes d'autorisation, d'extension d'autorisation et les modifications d'indications et de recommandations posologiques de médicaments à usage humain et vétérinaire présentées à Swissmedic après le 1<sup>er</sup> janvier 2019.

## 5 Description

### 5.1 Usage de l'exclusivité des données

#### 5.1.1 Remarques d'ordre général

Une demande d'autorisation d'un médicament très proche d'un médicament bénéficiant de l'EXD peut se fonder sur les résultats des essais pharmacologiques, toxicologiques et cliniques concernant ce dernier uniquement si la période d'exclusivité des données a expiré pour les documents en question ou si le titulaire de l'autorisation du médicament bénéficiant de l'exclusivité des données y consent par écrit (art. 12, al. 1 LPT<sup>h</sup>).

Si le titulaire de l'autorisation ne consent pas au référencement des documents bénéficiant de l'EXD, une demande d'autorisation pour un médicament très proche, fondée sur des données protégées, peut être déposée au plus tôt deux ans avant l'échéance de la durée de protection (art. 12, al. 2

LPTH). Swissmedic n'entre pas en matière pour les demandes présentées avant cette date (art. 30, al. 6 OMéd).

La première autorisation d'un médicament très proche est octroyée au plus tôt le lendemain de l'échéance de la durée de protection. Si le traitement de la demande par Swissmedic est achevé avant l'échéance de la durée de protection, la décision est prononcée dès la fin de l'examen de la demande, mais l'autorisation ne prend effet que le lendemain de l'échéance de la durée de protection. Cette règle vaut également pour les nouvelles autorisations de médicaments bénéficiant d'une EXD au sens de l'art. 11a LPTH et de l'art. 11b LPTH.

Si un médicament très proche fait simultanément l'objet d'une demande d'autorisation pour des usages qui sont (encore) protégés, seule une autorisation qui prendra effet à l'échéance de la durée de protection de l'usage le plus longuement protégé peut éventuellement être délivrée. Pour obtenir plus tôt une autorisation limitée à certains usages, le requérant doit renoncer à l'autorisation des usages encore protégés. Pour un médicament déjà autorisé, les usages concernés du médicament de référence peuvent faire l'objet d'une demande pour le médicament très proche dès le lendemain de l'échéance de la durée de protection. Si les rubriques de l'information sur le médicament pertinentes pour l'usage concerné sont identiques à celles du médicament de référence, il convient de présenter pour l'autorisation ultérieure d'un usage supplémentaire une déclaration de modification de type IA<sub>IN</sub> (C.I.2 a) pour les médicaments à usage humain et, pour les médicaments vétérinaires, une modification sans évaluation (C.3). Si l'énoncé des passages pertinents n'est pas identique à celui du médicament de référence, il s'agit, pour les médicaments à usage humain, d'une modification de type IB (C.I.2 a) et, pour les médicaments vétérinaires, d'une modification avec évaluation et délai « réduit » (G.I.2) [voir aussi le Guide complémentaire *Modifications et extensions d'autorisations HAM* et le Guide complémentaire *Modifications TAM*].

Les demandes de modification pour un médicament très proche peuvent être déposées dès réception de la décision de nouvelle autorisation et sont traitées à ce titre par Swissmedic, même si la prise d'effet indiquée dans la décision de nouvelle autorisation a été reportée dans le temps (voir aussi le Guide complémentaire *Modifications et extensions d'autorisations HAM* et le Guide complémentaire *Modifications TAM*).

Un médicament en co-marketing d'un médicament très proche ne peut faire l'objet d'une demande qu'une fois l'autorisation de la préparation de base entrée en vigueur (art. 34 OASMéd).

Pour l'octroi de l'EXD en Suisse, le fait que la préparation à protéger soit déjà autorisée à l'étranger importe peu, tout comme de savoir si elle y a déjà obtenu une EXD.

L'EXD est octroyée et fait l'objet d'une publication par Swissmedic (art. 30, al. 5 OMéd) ; elle s'applique indépendamment de toute protection par brevet.

## 5.2 Nouveaux principes actifs

En vertu de l'art. 11a LPTH, Swissmedic octroie une EXD d'une durée de dix ans à un médicament comprenant au moins un nouveau principe actif (NAS). Ne peuvent bénéficier d'une telle protection que les médicaments autorisés sur la base d'un dossier complet au sens de l'art. 11 LPTH. Les médicaments autorisés selon une procédure simplifiée d'autorisation au sens de l'art. 14 LPTH (à l'exception des médicaments au sens de l'art. 14, al. 1, let. f) ainsi que ceux bénéficiant d'une autorisation à durée limitée selon l'art. 9a LPTH ne peuvent faire l'objet d'aucune exclusivité des données correspondante. L'EXD au sens de l'art. 11a LPTH ne peut pas être octroyée pour un second médicament contenant le même principe actif, même si un dossier complet est présenté selon l'art. 11 LPTH. À titre d'exception à cette règle, l'EXD peut cependant être accordée pour l'autorisation

initiale d'un médicament à usage humain dont le principe actif est déjà autorisé dans un médicament à usage vétérinaire et inversement. Si, pour un médicament à usage humain, un NAS et une extension d'autorisation y relative ou, pour un médicament vétérinaire, un NAS et une modification avec évaluation (nouvelle forme pharmaceutique, p. ex.) sont autorisés simultanément, seul le NAS obtient l'EXD. Le médicament approuvé sous forme d'extension d'autorisation ou de modification avec évaluation s'appuie sur la documentation du NAS ; de ce fait, il est indirectement protégé lui aussi, mais ne saurait prétendre à aucune protection indépendante.

Une EXD de 10 ans pour les associations médicamenteuses fixes est octroyée uniquement si l'association contient au moins un nouveau principe actif.

L'EXD est octroyée avec l'autorisation de mise sur le marché (art. 30, al. 5 OMéd). Le titulaire de l'autorisation est informé de l'octroi d'une EXD dans le préavis. L'EXD pour un médicament contenant un nouveau principe actif s'applique cependant d'office, à savoir que l'EXD vaut même si elle n'est pas octroyée explicitement au moment de l'autorisation. L'EXD est en outre maintenue après la révocation ou la renonciation à une autorisation, ou en cas de transfert du médicament à un autre titulaire d'autorisation.

### **5.2.1 Extensions d'autorisation et modifications de l'autorisation**

En vertu de l'art. 11b, al. 1 LPTh, une EXD de trois ans est octroyée pour les extensions et modifications d'autorisation suivantes :

- nouvelle indication ;
- nouvelle voie d'administration ;
- nouvelle forme pharmaceutique ;
- nouveau dosage ;
- nouvelle recommandation posologique ;
- nouvelle espèce animale cible.

Cette EXD de trois ans est octroyée à la fois aux médicaments avec NAS et aux médicaments contenant des principes actifs connus (PAC). En cas de première demande d'autorisation d'un PAC avec innovation, une exclusivité des données peut être accordée pour la documentation qui atteste de la valeur ajoutée offerte par rapport aux médicaments déjà autorisés qui contiennent les mêmes principes actifs.

Pour l'octroi de l'EXD de trois ans, une autre exclusivité des données encore active par ailleurs au moment de la décision importe peu (p. ex. EXD selon l'art. 11a LPTh). Différents documents se rapportant à un même médicament peuvent être protégés simultanément et indépendamment l'un de l'autre. Cela signifie que plusieurs exclusivités des données peuvent coexister, l'une à la suite de l'autre et/ou en parallèle. Si une EXD de dix ans s'applique par exemple à un NAS, puis qu'une EXD supplémentaire de trois ans est prononcée cinq ans après l'autorisation initiale pour une nouvelle forme galénique, les deux exclusivités des données sont alors actives en parallèle pendant trois ans, l'exclusivité de dix ans restant valide pendant encore deux ans après l'échéance de celle de trois ans.

L'EXD est octroyée avec l'autorisation de mise sur le marché (art. 30, al. 5 OMéd<sup>21</sup>). Le titulaire de l'autorisation est informé de l'octroi d'une EXD dans le préavis. L'EXD pour les extensions d'autorisation et les modifications susmentionnées s'applique cependant d'office, à savoir que l'EXD vaut même si elle n'est pas octroyée explicitement au moment de l'autorisation. L'EXD est en outre

maintenue après la révocation ou la renonciation à une autorisation, ou en cas de transfert du médicament à un autre titulaire d'autorisation.

### 5.2.2 Extension de l'EXD pour une nouvelle indication

En vertu de l'art. 11b, al. 2 LPT, l'EXD pour une nouvelle indication peut être étendue de trois à dix ans s'il a été démontré que la nouvelle indication offre un bénéfice clinique important (c'est-à-dire un meilleur rapport bénéfice-risque) par rapport aux thérapies existantes (traitement standard) et si elle s'appuie sur des examens cliniques complets. Par traitement standard, on entend tous les médicaments du même champ d'application au moment de la soumission de la demande d'EXD étendue. Si plusieurs demandes relatives à une extension d'indication dans le même champ d'application sont traitées parallèlement par Swissmedic, toutes ont droit au même titre à une évaluation relative à une EXD étendue.

Il est satisfait aux conditions d'octroi d'une EXD prolongée si

- dans une ou des études contrôlées randomisées, on peut s'appuyer sur un critère d'évaluation cliniquement pertinent pour mettre en évidence une amélioration significative de l'efficacité par rapport au traitement standard au moment du dépôt de la demande. En cas de changement du traitement standard pendant l'étude, la comparaison doit être établie avec le traitement standard à la période où est déposée la demande.
- S'il est impossible de produire une étude contrôlée randomisée, le requérant doit obligatoirement établir au moyen de données historiques (présentées sous forme de tableau) relatives au traitement standard pour quels motifs la nouvelle option thérapeutique présentée apporte un bénéfice thérapeutique et pourquoi l'EXD prolongée doit être accordée. S'il existe plusieurs traitements standard, ceux-ci doivent tous être inclus dans la comparaison.

**Ou si**

- une ou des études montrent une amélioration clinique significative de la sécurité par rapport au traitement/diagnostic existant dans une grande partie de la population traitée.

L'approbation d'une demande préalable de procédure rapide d'autorisation (PRA) pour l'indication à évaluer s'agissant de l'EXD ne préjuge aucunement de la décision portant sur l'EXD revendiquée pour l'indication. Si une appréciation probable sans évaluation détaillée est suffisante pour l'évaluation du bénéfice thérapeutique élevé dans le cadre de la demande de réalisation d'une PRA, une évaluation détaillée est par contre effectuée pour établir le bénéfice clinique important pour l'extension de l'EXD, si bien que les résultats des deux procédures peuvent diverger.

L'EXD est octroyée que le médicament contienne un NAS ou un PAC.

Une durée de protection de dix ans est octroyée uniquement sur demande. Celle-ci peut être formulée dans le cadre de la demande d'extension d'indication.

Une demande séparée correspondante peut également être présentée à titre exceptionnel dans l'année qui suit l'autorisation de l'extension d'indication. Le point de départ pour le calcul de la période d'EXD de 10 ans reste, dans ces cas également, la date d'approbation de la demande d'extension d'indication.

Une prolongation de l'EXD de trois à dix ans ne peut être accordée que pour les extensions d'indications dont la demande d'autorisation est présentée à Swissmedic après le 1<sup>er</sup> janvier 2019 (art. 86 OMéd).

### 5.2.3 Médicaments destinés à un usage pédiatrique

En vertu de l'art. 11b, al. 3 LPTh, une EXD de dix ans est octroyée à un médicament spécifiquement destiné à un usage exclusivement pédiatrique.

L'EXD est octroyée que le médicament contienne un NAS ou un PAC.

L'octroi de l'EXD n'est possible que si les études présentées correspondent au plan d'investigation pédiatrique approuvé et pris en compte pour l'autorisation au sens de l'art. 54a LPTh et si toutes les mesures du plan d'investigation pédiatrique pour la population revendiquée sont satisfaites.

Les exigences relatives au plan d'investigation pédiatrique sont énoncées dans le Guide complémentaire *Plan d'investigation pédiatrique*.

L'EXD est accordée uniquement sur demande pour un médicament destiné à un usage exclusivement pédiatrique. Celle-ci doit en principe être formulée dans le cadre de la demande d'autorisation.

Cependant, une demande séparée correspondante peut également être présentée à titre exceptionnel dans l'année qui suit l'autorisation du médicament destiné à un usage exclusivement pédiatrique. Le point de départ pour le calcul de la période d'exclusivité des données de 10 ans reste, dans ces cas également, la date de la décision par laquelle le médicament exclusivement destiné à un usage exclusivement pédiatrique a été approuvé.

Pour les médicaments destinés à un usage exclusivement pédiatrique, l'EXD est accordée uniquement si la demande d'autorisation est présentée à Swissmedic après le 1er janvier 2019 (art. 86 OMéd).

Si le titulaire d'une autorisation entend cesser la distribution d'un médicament autorisé spécifiquement et exclusivement pour un usage pédiatrique et pour lequel il a obtenu une EXD selon l'art. 11b, al. 3 LPTh ou en application des art. 140n ou 140t de la Loi fédérale sur les brevets d'invention (LBI ; RS 232.14), il doit adresser à Swissmedic trois mois à l'avance une déclaration d'intention sous une forme appropriée afin qu'elle soit rendue publique (art. 16a, al. 4 LPTh). La notion d'arrêt de la distribution inclut également la conversion d'une autorisation principale en une autorisation d'exportation.

Swissmedic publie les déclarations qui lui sont adressées et précise simultanément que la documentation relative à l'autorisation du médicament nécessaire à l'usage pédiatrique sera remise gratuitement aux tiers souhaitant demander une autorisation de mise sur le marché (art. 16a, al. 4 et 5 LPTh et art. 11, al. 3 et 5 OMéd). L'obligation de libération de la documentation s'applique, qu'une EXD accordée soit encore en vigueur ou non. La renonciation à l'autorisation ou la conversion d'une autorisation principale en autorisation d'exportation est publiée dans le Journal Swissmedic. La libre disponibilité de la documentation est signalée dans la liste relative à l'EXD (voir p. 6, chapitre 5.7).

Cette réglementation vise à garantir que les médicaments pédiatriques autorisés en Suisse restent disponibles sur le marché après l'échéance de l'EXD accordée et/ou du certificat complémentaire de protection, ce qui représente un intérêt prépondérant de santé publique.



#### 5.2.4 Médicaments importants contre des maladies rares

En vertu de l'art. 11b, al. 4 LPTh, une EXD est octroyée pour une durée de quinze ans à un médicament important contre des maladies rares (c'est-à-dire qui a obtenu le statut de médicament orphelin). Cette disposition vaut par analogie également pour les médicaments à usage vétérinaire qui ont obtenu le statut MUMS.

La protection peut être octroyée que le médicament contienne un NAS ou un PAC et indépendamment du fait que l'autorisation de l'indication conduise à l'autorisation d'un nouveau médicament ou qu'il s'agisse d'une nouvelle indication pour un médicament déjà autorisé.

L'EXD est accordée uniquement sur demande pour un médicament important contre des maladies rares. Celle-ci peut être formulée dans le cadre de la demande de nouvelle autorisation. A titre exceptionnel, Swissmedic accepte cependant qu'une telle demande soit déposée dans un délai maximal d'une année à compter de la délivrance de la nouvelle autorisation pour un médicament contre des maladies rares. Le point de départ pour le calcul de la période d'EXD de 15 ans reste la date de la décision par laquelle le médicament important contre des maladies rares a été autorisé.

L'EXD est accordée aux médicaments importants uniquement si la demande d'autorisation est présentée à Swissmedic après le 1er janvier 2019 (art. 86 OMéd).

#### 5.2.5 Exclusivité des données en cas de conversion d'une autorisation à durée limitée en autorisation ordinaire

Aucune exclusivité des données n'est accordée lors de l'octroi d'une autorisation à durée limitée (nouvelle autorisation à durée limitée ou extension d'indications pour une durée limitée).

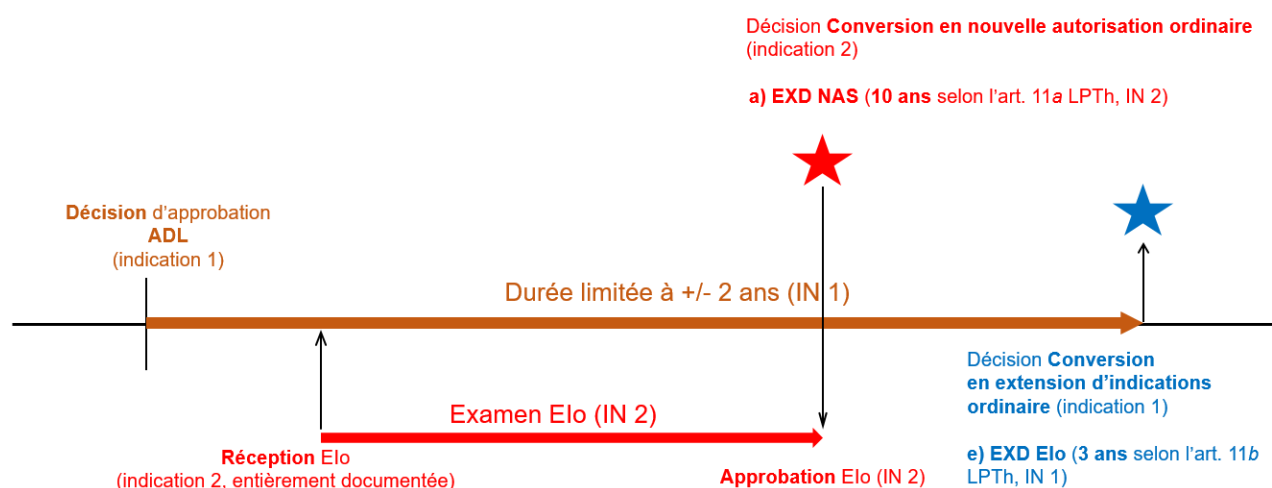
Lors de la conversion d'une autorisation à durée limitée en autorisation ordinaire, l'exclusivité des données correspondante est fixée par décision. La période de protection débute d'office à la date de la conversion. Cela signifie notamment :

- a) 10 ans de protection en cas de nouvelle autorisation d'un médicament avec un nouveau principe actif selon l'art. 11a LPTh ;
- b) 10 ans de protection en cas de nouvelle autorisation d'un médicament avec un principe actif connu spécifiquement et exclusivement destiné à un usage pédiatrique selon l'art. 11b, al. 3 LPTh (octroi de l'exclusivité des données sur demande) ;
- c) 15 ans de protection en cas de nouvelle autorisation d'un médicament important contre des maladies rares (médicament orphelin) selon l'art. 11b, al. 4 LPTh (octroi de l'exclusivité des données sur demande) ;
- d) trois ans de protection en cas de nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif contenu avec innovation selon l'art. 11b, al. 1 LPTh
- e) trois ans de protection en cas d'extension d'indications selon l'art. 11b, al. 1 LPTh ;
- f) dix ans de protection en cas d'extension d'indications selon l'art. 11b, al. 2 LPTh (octroi de l'exclusivité des données sur demande).

#### **Cas particulier :**

Octroi d'une exclusivité des données en cas d'autorisation ordinaire d'une extension d'indications pour un médicament autorisé pour une durée limitée

Un médicament est considéré comme au bénéfice d'une autorisation ordinaire dès lors qu'au moins l'une de ses indications a été approuvée de manière ordinaire. En cas de clôture d'une demande d'extension d'indications (Elo) assortie d'un jeu de données complet (indication 2) avant l'expiration de l'autorisation à durée limitée du médicament (indication 1), une exclusivité des données est accordée pour la nouvelle autorisation dans la décision d'approbation de l'EI (cf. étoile rouge dans le graphique ci-après). Dès l'obtention de données complètes et la conversion de l'autorisation pour l'indication 1, l'exclusivité des données pour cette indication est accordée par décision (cf. étoile bleue dans l'illustration ci-après).



### 5.2.6 Publication de l'EXD

Le type et la durée de l'EXD accordée à un médicament défini sont publiés par Swissmedic (art. 68, al. 1, let. d OMéd) sous forme d'une liste qui peut être consultée sur le site Internet de Swissmedic.

### 5.3 Demandes de modification de l'EXD

La demande de prolongation de l'EXD pour une nouvelle indication est traitée en tant que modification majeure (type II) (art. 23 OMéd) pour les médicaments à usage humain et en tant que modification avec évaluation et délai « standard » (art. 25b OMéd) pour les médicaments vétérinaires (voir C.I.102 / G.I.102 Extension de l'exclusivité des données pour les extensions d'indications).

Les demandes d'octroi de l'EXD pour des médicaments destinés exclusivement à un usage pédiatrique et pour des médicaments importants contre des maladies rares sont traitées en tant que modifications mineures soumises à notification préalable (type IB ; art. 22 OMéd) pour les médicaments à usage humain (voir *C.I.103 Exclusivité des données pour un usage uniquement pédiatrique* ou *C.I.104 Exclusivité des données pour les médicaments importants contre des maladies rares (ODS)*). Pour les médicaments vétérinaires, la demande d'octroi de l'EXD est considérée comme une modification avec évaluation et délai « réduit » (art. 25b OMéd) [voir *G.I.103 Exclusivité des données pour les médicaments importants contre des maladies rares (MUMS)*].

Si ces demandes de prolongation ou d'octroi de l'EXD sont présentées conjointement avec les demandes de nouvelle autorisation, d'extension d'autorisation ou de modification correspondantes, il

n'est pas nécessaire d'effectuer une demande distincte de modification, et elles ne donnent pas lieu à des émoluments supplémentaires.

Les exigences et les procédures de traitement des demandes sont énoncées dans les Guides complémentaires *Modifications et extensions d'autorisations HAM* et *Modifications TAM*.

## **6 Exigences formelles**

Les exigences formelles s'appuient sur le Guide complémentaire *Modifications et extensions d'autorisations HAM / Modifications TAM* et le Guide complémentaire *Exigences formelles* en relation avec la *Liste des documents à soumettre*.

## **7 Délais**

Les délais sont fixés dans le Guide complémentaire *Délais applicables aux demandes d'autorisation*.

## **8 Émoluments**

Les émoluments s'appliquent en vertu de l'*Ordonnance de l'Institut suisse des produits thérapeutiques sur ses émoluments (OE-Swissmedic)*.

## Suivi des modifications

Version	Description de changement	sig
7.0	Précision/ajout au chapitre 5.2 : les médicaments autorisés selon une procédure simplifiée d'autorisation au sens de l'art. 14 LPTh (à l'exception des médicaments au sens de l'art. 14, al. 1, let. f) ainsi que ceux bénéficiant d'une autorisation à durée limitée selon l'art. 9a LPTh ne peuvent faire l'objet d'aucune exclusivité des données correspondante.	km
6.1	Nouvelle présentation, aucun changement au contenu de la version précédente.	dei
6.0	Nouveau chapitre 5.7 Exclusivité des données en cas de conversion d'une autorisation à durée limitée en autorisation ordinaire en raison de l'extension du champ d'application pour les autorisations à durée limitée / les extensions d'indications pour une durée limitée. Le chapitre 5.7 existant devient le chapitre 5.8. Chapitre 5.4 : précision des conditions requises pour l'octroi d'une EXD prolongée pour une nouvelle indication	stb/ru/fg/nma/hv
5.0	Adaptation du guide complémentaire en raison de la nouvelle structure des modifications pour les médicaments vétérinaires (révision anticipée de la réglementation relative aux médicaments vétérinaires)	fg/ps
4.2	Précision/ajout au chapitre 6 : les demandes concernant l'EXD visées ne doivent pas être effectuées séparément si elles sont présentées avec la demande de nouvelle autorisation, d'extension d'indication (type II) ou d'extension d'autorisation pour une nouvelle forme pharmaceutique.	stb
4.1	Ajustements formels de l'en-tête et du pied de page Aucun changement au contenu de la version précédente.	dei
4.0	Précision concernant l'autorisation concomitante d'un NAS et d'une extension d'autorisation y relative (chapitre 5.2). Précision concernant les conditions devant être satisfaites pour la prolongation de l'EXD pour des indications innovantes (chapitre 5.4).	ze
3.0	Précision concernant la procédure lorsque le traitement de la demande concernant un médicament très proche d'un médicament autorisé est achevé avant l'expiration de la période d'exclusivité des données (EXD).	ze
2.0	Précision concernant la période d'exclusivité des données en cas de demande a posteriori (indication innovante, usage uniquement pédiatrique, statut de médicament orphelin / MUMS)	ze
1.0	Mise en œuvre de l'OPTh4	ze