

**Swissmedic Informationsanlass: Fach- und Medizinpersonen**

20. Juni 2018

# Befristete Zulassung



Jörg Schläpfer, Prozessentwicklung und Support, Projektleiter Umsetzung HMV IV

Bestehende Regelung **Art. 9 Abs. 4 HMG** erlaubt bereits **befristete Bewilligung** für Vertrieb oder Abgabe

→ **Prozedurale Totgeburt**



©wezet.de

Im Rahmen der **formalen Kontrolle**

- zusätzliche **Abklärung** (parallele Bearbeitung), ob **Bedingungen** von **Art. 18 VAZV erfüllt** sind (**Clinical Review**)

Prozessbeschreibung: Befristete Zulassung (VAZV Art. 18-22) (ZL109\_00\_001d\_VV / V01)

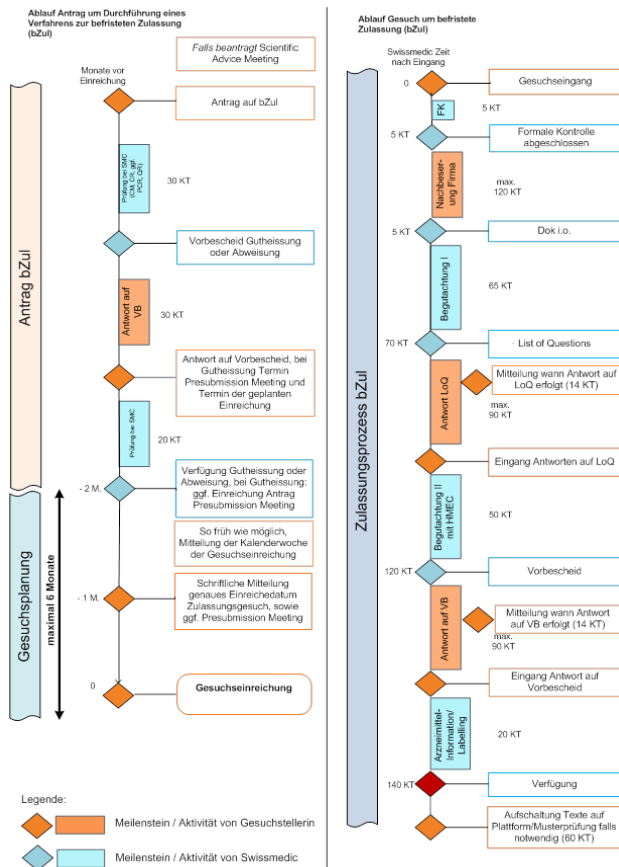
→ **Praktisch keine befristet zugelassenen Arzneimittel**

- Antivenine / Antidota / Radiopharmazeutika
- Tierarzneimittel

## Rechtliche Grundlage

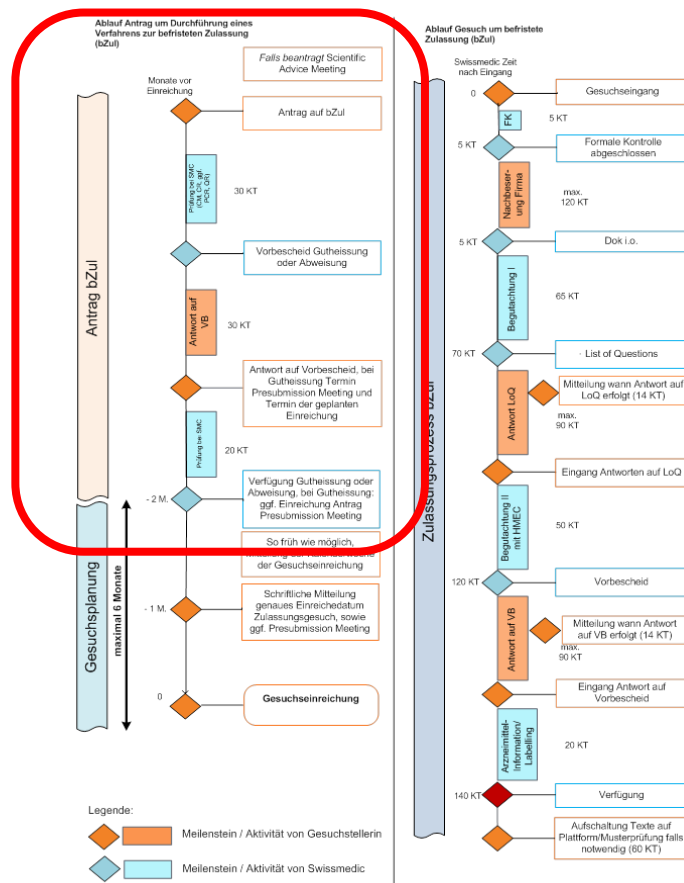
- Neuformulierung **Art. 9 a HMG**, Ausformulierung **Art. 18 – 22 VAZV**
- Ein Arzneimittel kann **befristet zugelassen** werden **wenn**:
  - **Erkennung, Verhütung** oder **Behandlung** einer Krankheit, die zu **schwerer Invalidität** oder kurzfristig zum **Tod** der Patientin oder des **Tieres** führt
  - **kein alternativ** anwendbares und **gleichwertiges** Arzneimittel in der CH **zugelassen** oder **verfügbar**
  - von Anwendung **grosser therapeutischer Nutzen** zu erwarten
  - **Gesuchstellerin** voraussichtlich in der Lage ist, die erforderlichen **Daten nachzuliefern**
  - **Sammeln** aller erforderlichen **Daten** sowie die **Verarbeitung** und **Evaluation** der Daten **lange** dauern würde, dass dadurch **irreversible Schädigungen** auftreten oder sich verstärken würden

## Analog zu Voraussetzungen für beschleunigtes Zulassungsverfahren (BZV) nach Art. 5 VAM

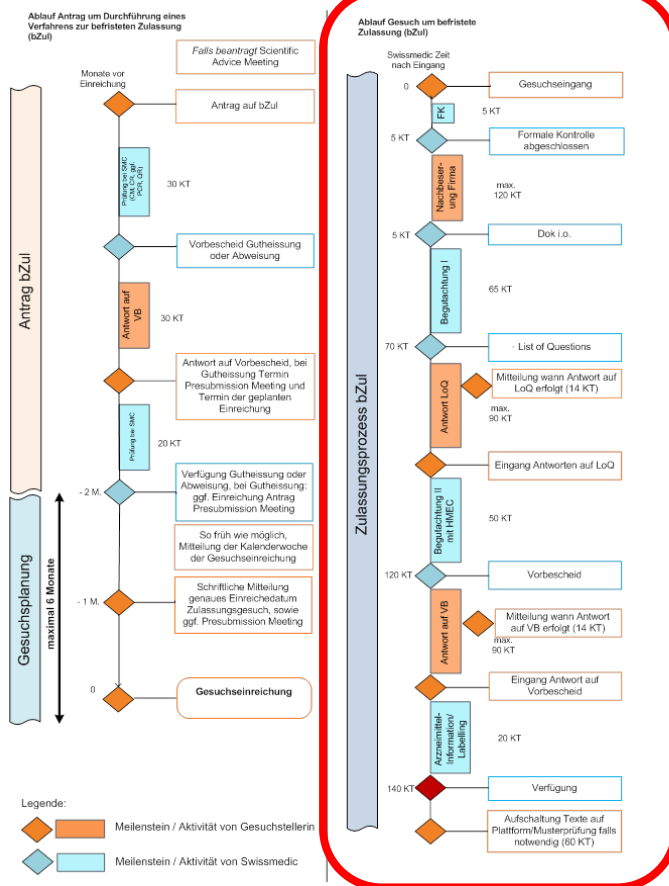


## Analog zu Voraussetzungen für beschleunigtes Zulassungsverfahren (BZV) nach Art. 5 VAM

- **Antrag** um **Durchführung** eines Verfahrens für eine „Befristete Zulassung“



## Analog zu Voraussetzungen für beschleunigtes Zulassungsverfahren (BZV) nach Art. 5 VAM

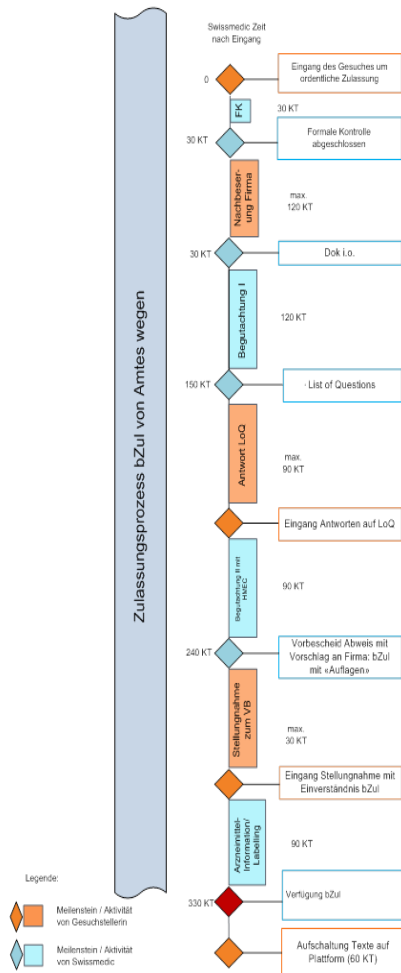


- **Antrag** um **Durchführung** eines Verfahrens für eine „Befristete Zulassung“
- **Zulassungsverfahren** mit **Fristenmuster** wie **BZV**
- Nur **NAS**
  - Human
  - Tierarzneimittel
- **Vollständige Daten**
  - Qualität
  - Präklinische Daten

## Weitere Einzelheiten

- Befristete Zulassung mit **Auflagen**
  - Einreichung **klinische Studienresultate** gemäss vereinbartem **Zeitplan**
    - **Bestätigung** der **Voraussetzungen**
  
- **Befristung** der Zulassung auf **max. zwei Jahre**
  - Möglichkeit zu verlängern
    - Mit Begründung
  - Alle **Auflagen** müssen **erfüllt** werden
    - → **Überführung** in **Zulassung** für **5 Jahre (auf Gesuch hin)**
    - Ansonsten **Entzug** der befristeten Zulassung
  
- **Publikation** folgender Daten
  - Bezeichnung Arzneimittel, Zulassungsnummer
  - Zulassungsinhaberin
  - Wirkstoffe(e), die beantragte Indikation
  - Datum der Verfügung der Zulassung, Datum des Ablaufs der Zulassung
  - Zieltierart

## Befristete Zulassung «von Amtes wegen»



- **Ordentliches Gesuch** um Zulassung / Änderung
  - Regulärer Fristenlauf
- **Voraussetzungen** nach **Art. 18 VAZV**
  - Von **Swissmedic** als erfüllt betrachtet
- **Unvollständige Daten**
- Bei **LoQ** und / oder **Vorbescheid**
  - **Swissmedic Vorschlag** auf «befristete Zulassung»



## Befristete Zulassung ab 2019

- Neuer, **kompetitiver** Prozess
  - Erfüllt Erwartung an schnelle, **alternative Zulassungsprozesse**
- In **Anlehnung** an **bewährtes BZV**
- **Vergleichbar** mit **Conditional Approval** der EMA