

Dan id-dokument ġie magħmul bil-hsieb li jintuża bhala għodda ta' dokumentazzjoni u l-istituzzjonijiet ma jassumu l-ebda responsabbiltà għall-kontenut tiegħu

► **B** ID-DIRETTIVA 2001/83/KEE TAL-PARLAMENT EWROPEW U TAL-KUNSILL

tas-6 ta' Novembru 2001

dwar il-kodiċi tal-Komunità li għandu x'jaqsam ma' prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem

(ĠU L 311, 28.11.2001, p. 67)

Emendata minn:

		Ġurnal Uffiċjali		
		Nru	Pàġna	Data
► <b><u>M1</u></b>	Id-Direttiva 2002/98/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-27 ta' Jannar 2003	L 33	30	8.2.2003
► <b><u>M2</u></b>	Direttiva tal-Kummissjoni 2003/63/KE tal-25 ta' Ġunju 2003	L 159	46	27.6.2003
► <b><u>M3</u></b>	Id-Direttiva 2004/24/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-31 ta' Marzu 2004	L 136	85	30.4.2004
► <b><u>M4</u></b>	Id-Direttiva 2004/27/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-31 ta' Marzu 2004	L 136	34	30.4.2004
► <b><u>M5</u></b>	Regolament (KE) Nru 1901/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-12 ta' Diċembru 2006	L 378	1	27.12.2006
► <b><u>M6</u></b>	Regolament (KE) Nru 1394/2007 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-13 ta' Novembru 2007	L 324	121	10.12.2007
► <b><u>M7</u></b>	Direttiva 2008/29/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-11 ta' Marzu 2008	L 81	51	20.3.2008
► <b><u>M8</u></b>	Direttiva 2009/53/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-18 ta' Ġunju 2009	L 168	33	30.6.2009
► <b><u>M9</u></b>	Direttiva tal-Kummissjoni 2009/120/KE tal-14 ta' Settembru 2009	L 242	3	15.9.2009
► <b><u>M10</u></b>	Direttiva 2010/84/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-15 ta' Diċembru 2010	L 348	74	31.12.2010
► <b><u>M11</u></b>	Direttiva 2011/62/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-8 ta' Ġunju 2011	L 174	74	1.7.2011

Kkoreġuta minn:

- **C1** Emendi, Ġ.U. L 87, 31.3.2009, p. 174 (1394/2007)
- **C2** Emendi, Ġ.U. L 276, 21.10.2011, p. 63 (2010/84/UE)



**ID-DIRETTIVA 2001/83/KEE TAL-PARLAMENT EWROPEW U  
TAL-KUNSILL**

**tas-6 ta' Novembru 2001**

**dwar il-kodiċi tal-Komunità li għandu x'jaqsam ma' prodotti  
medicinali għall-użu mill-bniedem**

IL-PARLAMENT EWROPEW U L-KUNSILL TA' L-UNJONI EWROPEA,

Wara li kkunsidraw it-Trattat li jstabilixxi l-Komunità Ewropea, u b'mod partikolari l-Artikolu 95 tiegħu,

Wara li kkunsidraw il-proposta mill-Kummissjoni,

Wara li kkunsidraw l-opinjoni tal-Kumitat Ekonomiku u Soċjali <sup>(1)</sup>,

Waqt li jaġixxu skond il-proċedura stabbilita fl-Artikolu 251 tat-Trattat <sup>(2)</sup>,

Billi:

- (1) Id-Direttiva tal-Kunsill 65/65/KEE tas-26 ta' Jannar 1965 dwar l-approssimazzjoni ta' disposizzjonijiet stabbiliti b'ligi, regolament jew azzjoni amministrattiva li għandhom x'jaqsmu ma' prodotti medicinali <sup>(3)</sup>, id-Direttiva tal-Kunsill 75/318/KEE ta' l-20 ta' Mejju 1975 dwar l-approssimazzjoni tal-ligijiet ta' l-Istati Membri li għandhom x'jaqsmu ma' standards u protokoll analitiċi, farmako-tossikoloġiċi u kliniċi fejn jidhol l-ittestjar ta' prodotti medicinali proprjetarji <sup>(4)</sup>, id-Direttiva tal-Kunsill 75/319/KEE ta' l-20 ta' Mejju 1975 dwar l-approssimazzjoni ta' disposizzjonijiet stabbiliti b'ligi, regolament jew azzjoni amministrattiva li għandhom x'jaqsmu ma' prodotti medicinali proprjetarji <sup>(5)</sup>, id-Direttiva tal-Kunsill 89/342/KEE tat-3 ta' Mejju 1989 li testendi l-iskop tad-Direttivi 65/65/KEE u 75/319/KEE u tippreskrivi disposizzjonijiet addizzjonali għal prodotti medicinali immunoloġiċi li jikkonsistu f'vaċċini, tossini jew serum u allergeni <sup>(6)</sup>, id-Direttiva tal-Kunsill 89/343/KEE tat-3 ta' Mejju 1989 li testendi l-firxa tad-Direttivi 65/65/KEE u 75/319/KEE u tippreskrivi disposizzjonijiet addizzjonali għar-radjofarmaceutiċi <sup>(7)</sup>, id-Direttiva tal-Kunsill 89/381/KEE ta' l-14 ta' Ġunju 1989 li testendi l-iskop tad-Direttivi 65/65/KEE u 75/319/KEE dwar l-approssimazzjoni ta' disposizzjonijiet stabbiliti b'ligi, regolament jew azzjoni amministrattiva li għandhom x'jaqsmu ma' prodotti medicinali u jippreskrivu disposizzjonijiet speċjali għal prodotti medicinali proprjetarji miksuba minn demm uman jew plazma umana <sup>(8)</sup>, id-Direttiva tal-Kunsill 92/25/KEE tal-31 ta' Marzu 1992 dwar id-distribuzzjoni bl-ingrossa ta' prodotti medicinali għall-użu mill-bniedem <sup>(9)</sup>, id-Direttiva tal-Kunsill 92/26/KEE tal-31 ta' Marzu 1992 dwar il-klassifikazzjoni

<sup>(1)</sup> ĠU C 368, ta' l-20.12.1999, p. 3.

<sup>(2)</sup> Opinjoni tal-Parlament Ewropew tat-3 ta' Lulju 2001 (għadha mhux publikata fil-Ġurnal Uffiċjali) u Deċiżjoni tal-Kunsill tas-27 ta' Settembru 2001.

<sup>(3)</sup> ĠU L 22, tad-9.2.1965, p. 369. Id-Direttiva kif l-aħħar emendata bid-Direttiva 93/39/KEE (ĠU L 214, ta' l-24.8.1993, p. 22).

<sup>(4)</sup> ĠU L 147, tad-9.06.1975, p. 1. Id-Direttiva kif l-aħħar emendata bid-Direttiva tal-Kummissjoni 1999/83/KE (ĠU L 243, ta' l-15.9.1999, p. 9).

<sup>(5)</sup> ĠU L 147, tad-9.6.1975, p. 13. Id-Direttiva kif l-aħħar emendata bid-Direttiva tal-Kummissjoni 2000/38/KE (ĠU L 139, ta' l-10.06.2000, p. 28).

<sup>(6)</sup> ĠU L 142, ta' l-25.05.1989, p. 14.

<sup>(7)</sup> ĠU L 142, ta' l-25.05.1989, p. 16.

<sup>(8)</sup> ĠU L 181, ta' l-28.06.1989, p. 44.

<sup>(9)</sup> ĠU L 113, ta' l-30.04.1992, p. 1.

## ▼B

għall-provvista ta' prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem <sup>(1)</sup>, id-Direttiva tal-Kunsill 92/27/KEE tal-31 ta' Marzu 1992 dwar l-ittikkettjar ta' prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem u l-fuljetti fil-pakketti <sup>(2)</sup>, id-Direttiva tal-Kunsill 92/28/KEE tal-31 ta' Marzu 1992 dwar ir-reklamar ta' prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem <sup>(3)</sup>, id-Direttiva tal-Kunsill 92/73/KEE tat-22 ta' Settembru 1992 li twessa' l-iskop tad-Direttivi 65/65/KEE u 75/319/KEE dwar l-approssimazzjoni ta' disposizzjonijiet stabbiliti b'liġi, regolamenti jew azzjoni amministrattiva li għandhom x'jaqsmu ma' prodotti mediċinali u jippreskrivu disposizzjonijiet addizzjonali dwar prodotti mediċinali omeopatiċi <sup>(4)</sup> ġew emendati spiss u sostanzjalment. Fl-interess ta' ċarezza u r-razzjonalità, id-Direttivi msemmija għandhom għalhekk ikunu kodifikati billi jingabru f'kitba waħdanija.

- (2) L-għan ewlieni tar-regoli kollha dwar il-produzzjoni, distribuzzjoni u użu ta' prodotti mediċinali għandu jkun il-protezzjoni tas-saħħa pubblika.
- (3) Madankollu, dan l-għan għandu jinkiseb b'mezzi li ma jtellfux l-iżvilupp ta' l-industrija farmaċewtika jew il-kummerċ fi prodotti mediċinali fil-Komunità.
- (4) Il-kummerċ fi prodotti mediċinali fil-Komunità huwa mfixxkel bid-disparitajiet bejn ċerti disposizzjonijiet nazzjonali, b'mod speċjali bejn disposizzjonijiet li għandhom x'jaqsmu ma' prodotti mediċinali (barra sustanzi jew tghaqqid ta' sustanzi li jkunu ikeġ, għalf ta' l-annimali jew preparazzjonijiet tat-*toilet*), u disparitajiet bħal dawn jaffetwaw direttament il-funzjonament tas-suq intern.
- (5) Ostakoli bħal dawn għandhom għalhekk jitneħħew; billi dan jinvolvi l-approssimazzjoni tad-disposizzjonijiet relevanti.
- (6) Sabiex jitnaqqsu d-disparitajiet li jibqgħu, għandhom ikunu stabbiliti regoli dwar il-kontroll ta' prodotti mediċinali u d-dmirijiet li jaqgħu fuq l-awtoritajiet kompetenti ta' l-Istati Membri għandhom ikunu speċifikati sabiex tkun żgurata il-konformità mal-htigiet tal-liġi.
- (7) Il-kunċetti ta' ħsara u ta' effikaċja terapewtika jistgħu jkunu eżamintati biss f'relazzjoni ta' waħda ma' oħra u għandhom biss sinifikat relattiv skond il-progress tat-tagħrif xjentifiku u l-użu li għalih il-prodott mediċinali huwa maħsub. Id-dettalji u d-dokumenti li għandhom ikunu ma' applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq ta' prodott mediċinali juru li r-riskji potenzjali għandhom jinghelbu mill-effikaċja terapewtika tal-prodott.
- (8) *Standards* u protokollu għat-twettiq ta' testijiet u provi fuq prodotti mediċinali huma mezz effettiv ta' kontroll ta' dawn il-prodotti u għalhekk ta' kif tkun imharsa s-saħħa pubblika u jistgħu jiffaċilitaw il-moviment ta' dawn il-prodotti billi jistabbilixxu regoli uniformi li japplikaw għal testijiet u provi, għal kumpilazzjoni ta' inkartamenti u għall-eżami ta' applikazzjonijiet.

<sup>(1)</sup> ĠU L 113, tat-30.04.1992, p. 5.

<sup>(2)</sup> ĠU L 113, tat-30.04.1992, p. 8.

<sup>(3)</sup> ĠU L 113, tat-30.04.1992, p. 13.

<sup>(4)</sup> ĠU L 297, tat-13.10.1992, p. 8.

## ▼B

- (9) L-esperjenza wriet li jkun rakkomandabbli li jkunu stipulati b'mod aktar preċiż il-każijiet fejn ir-riżultati ta' testijiet tossikoloġiċi u farmakoloġiċi jew provi kliniċi m'hemmx għalfejn ikunu provduti sabiex tkun miksuba l-awtorizzazzjoni għal prodott mediċinali li huwa essenzjalment l-istess bħal prodott awtorizzat, filwaqt li jkun żgurat li ditti innovattivi ma jitqiegħdux fi żvantaġġ.
- (10) Madankollu, hemm raġunijiet ta' politika pubblika biex ma jsirux testijiet ripetittivi fuq bnedmin jew annimali minghajr xi raġuni li tisboq kull kawża oħra.
- (11) L-adozzjoni ta' l-istess *standards* u protokoll mill-Istati Membri kollha għandha tippermetti lill-awtoritajiet kompetenti sabiex jaslu għad-deċiżjonijiet tagħhom fuq il-bażi ta' testijiet uniformi u b'referenza għal kriterji uniformi u għalhekk għandha tgħin biex ikunu evitati differenzi fil-valutazzjoni.
- (12) Bl-eċċezzjoni ta' dawk il-prodotti mediċinali li huma suġġetti għall-proċedura ċentralizzata tal-Komunità stabbilita bir-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2309/93 tat-22 ta' Lulju 1993 li jippreskrivi l-proċeduri tal-Komunità għall-awtorizzazzjoni u s-sorveljanza ta' prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem u dawk veterinarji u li jistabbilixxi Aġenzija Ewropea għall-valutazzjoni ta' Prodotti Mediċinali<sup>(1)</sup> awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq ta' prodott mediċinali mogħtija minn awtorit kompetenti f'wiehed mill-Istati Membri għandha tkun magħrufa mill-awtoritajiet kompetenti ta' l-Istati Membri l-oħra kemm-il darba ma jkunx hemm raġunijiet serji għal suppożizzjoni li l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediċinali konċernat jista' jkun ta' riskju għas-saħha pubblika. Fil-każ ta' nuqqas ta' ftehim bejn l-Istati Membri dwar il-kwalit, is-sigurt jew l-effikaċja ta' prodott mediċinali, valutazzjoni xjentifika tal-kwistjoni għandha titwettaq skond *standard* tal-Komunità, li twassal għal deċiżjoni wahdanija dwar il-qasam ta' nuqqas ta' ftehim li tkun torbot lill-Istati Membri konċernati. Billi din id-deċiżjoni għandha tkun adottata permezz ta' proċedura mghaġġla li tiżgura ko-operazzjoni mill-qrib bejn il-Kummissjoni u l-Istati Membri.
- (13) Għal dan il-għan, għandu jkun stabbilit Kumitat għall-Prodotti Mediċinali Proprjetarji li jkun imsieheb ma' l-Aġenzija Ewropea għall-Valutazzjoni ta' Prodotti Mediċinali stabbilita fir-Regolament (KEE) Nru 2309/93 imsemmi hawn fuq.
- (14) Din id-Direttiva tirrappreżenta pass importanti sabiex jinkiseb l-oġġettiv tal-moviment liberu ta' prodotti mediċinali. Mizuri oħra jistgħu jeqirdu xi ostakoli li jkun baqa' għall-moviment liberu tal-prodotti mediċinali proprjetarji jkunu meħtieġa fid-dawl ta' l-esperjenza miksuba, partikolarment fil-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali Proprjetarji msemmi hawn fuq.
- (15) Sabiex tkun imħarsa aħjar is-saħha pubblika u tkun evitata duplikazzjoni ta' sforz minghajr bżonn waqt l-eżami ta' applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq ta' prodott mediċinali, l-Istati Membri għandhom jippreparaw b'mod sistematiku rapporti dwar kull prodott mediċinali li jkun awtorizzat minnhom, u jibdlu r-rapporti meta jkun mitlub. Barra minn hekk, Stat Membru għandu jkun kapaċi jissospendi l-eżami ta' applikazzjoni għal awtorizzazzjoni biex jitqiegħed fis-suq prodott mediċinali li jkun f'dak il-hin taht kunsiderazzjoni attiva fi Stat Membru ieħor bl-iskop li tkun magħrufa d-deċiżjoni milhuqa mill-Istat Membru ta' l-aħħar.

<sup>(1)</sup> ĠU L 214, ta' l-24.8.1993, p. 1. Regolament kif emendat mir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru. 649/98 (ĠU L 88, ta' l-24.3.1998, p. 7).

## ▼B

- (16) Wara li jkun stabbilit is-suq intern, kontrolli speċifiċi li jiggarrantixxu l-kwalità ta' prodotti mediċinali importati minn terzi pajjiżi jistgħu jkunu rtirati biss jekk ikunu saru arranġamenti approprijati mill-Komunità li jiżguraw li l-kontrolli neċessarji jkunu saru fil-pajjiż li jesperta.
- (17) Huwa meħtieġ li jkunu adottati disposizzjonijiet speċifiċi għal prodotti mediċinali immunoloġiċi, prodotti mediċinali omeopatiċi, radjofarmaċewtiċi, u prodotti mediċinali bażati fuq demm uman jew plazma umana.
- (18) Kull regola li tirrigwarda radjofarmaċewtiċi għandha tqis id-disposizzjonijiet tad-Direttiva tal-Kunsill 84/466/Euratom tat-3 ta' Settembru 1984 li tippreskrivi miżuri bażiċi għall-protezzjoni minn radjazzjoni ta' persuni li jkunu qed jagħmlu xi eżami jew trattament mediku<sup>(1)</sup>. Għandha wkoll titqies id-Direttiva tal-Kunsill 80/836/Euratom tal-15 ta' Lulju 1980 li temenda d-Direttivi li jistabbilixxu l-*istandards* bażiċi tas-sigurtà għall-protezzjoni ta' saħħet il-pubbliku in ġenerali u tal-haddiema kontra l-perikli ta' radjazzjoni jonizzanti<sup>(2)</sup>, li l-ghan tagħha hu li żżomm lil-haddiema jew lill-pazjenti milli jkunu esposti għall-livelli eċċessivi jew mhux neċessarji ta' radjazzjoni jonizzanti, u b'mod partikolari ta' l-Artikolu 5ċ tagħha, li jeħtieġ l-awtorizzazzjoni bil-quddiem għaž-żieda ta' sustanzi radjo-attivi ma' prodotti mediċinali kif ukoll għall-importazzjoni ta' prodotti mediċinali bħal dawn.
- (19) Il-Komunità tappoġġja b'mod sħiħ l-isforzi tal-Kunsill ta' l-Ewropa sabiex jippromwovi d-donazzjoni volontarja ta' demm u plazma bla ħlas sabiex tkun miksuba l-awtosuffiċjenza fil-Komunità kollha fil-provvista ta' prodotti tad-demm, u sabiex tiżgura r-rispett għall-prinċipji etiċi fil-kummerċ ta' sustanzi terapewtiċi ta' oriġini umana.
- (20) Ir-regoli mahsuba biex jiggarrantixxu l-kwalità, is-sigurtà u l-effikaċja tal-prodotti mediċinali miksuba minn demm uman jew plazma uman għandhom jkunu applikati bl-istess mod kemm fi stabbilimenti pubbliċi u kemm f'dawk privati, u għal demm u plazma importati minn terzi pajjiżi.
- (21) B'konsiderazzjoni għall-karatteristiċi partikolari ta' dawn il-prodotti mediċinali omeopatiċi, bħall-livell baxx hafna ta' prinċipji attivi li jkun fihom u d-diffikultà li tapplika għalihom il-metodi statistiċi konvenzjonali li għandhom x'jaqsmu ma' provi kliniċi, huwa mixtieġ li tinholoq proċedura speċjali u simplifikata ta' reġistrazzjoni għal dawk il-prodotti mediċinali omeopatiċi li jitqieghdu fis-suq mingħajr indikazzjonijiet terapewtiċi f'forma u dożaġġ farmaċewtiku li ma jkunx ta' riskju għall-pazjent.
- (22) Il-prodotti mediċinali antroposofiċi deskritti f'farmakopea uffiċjali u ppreparati b'metodu omeopatiċu għandhom ikunu trattati, fejn għandhom x'jaqsmu reġistrazzjoni u awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq, bl-istess mod bħal prodotti mediċinali omeopatiċi.

<sup>(1)</sup> ĠU L 265, tal-5.10.1984, p. 1. Direttiva mhassra b'effett mit-13 ta' Mejju 2000 bid-Direttiva 97/43/Euratom (ĠU L 180, tad-9.07.1997, p. 22).

<sup>(2)</sup> ĠU L 246, tas-17.9.1980, p. 1. Direttiva kif emendata bid-Direttiva 84/467/Euratom (ĠU L 265, tal-5.10.1984, p. 4), mhassra b'effett mit-13 ta' Mejju 2000 bid-Direttiva 96/29/Euratom (ĠU L 314, ta' l-4.12.1996, p. 20).

## ▼B

- (23) Huwa mixtieq qabel xejn li dawk li juzaw dawn il-prodotti mediċinali omeopatiċi jinghataw indikazzjoni verament ċara tal-karattru omeopatik u tagħhom u b'garanziji suffiċjenti tal-kwalità u s-sigurtà tagħhom.
- (24) Ir-regoli li għandhom x'jaqsmu mal-manifattura, kontroll u spezzjoni ta' prodotti mediċinali omeopatiċi għandhom ikunu armonizzati sabiex jippermettu ċ-ċirkolazzjoni madwar il-Komunità tal-prodotti mediċinali li ma' jagħmlux ħsara u li huma ta' kwalità tajba.
- (25) Ir-regoli tas-soltu li jirregolaw l-awtorizzazzjoni biex jitqieghdu fis-suq prodotti mediċinali għandhom ikunu applikati għall-prodotti mediċinali omeopatiċi li jitqieghdu fis-suq b'indikazzjonijiet terapewtiċi jew f'forma li tista' tippreżenta riskji li għandhom jkunu bilanċjati kontra l-effett terapewtiku mixtieq. B'mod partikolari, dawk l-Istati Membri li għandhom tradizzjoni omeopatika għandhom ikunu jistgħu japplikaw regoli partikolari għall-valutazzjoni ta' riżultati ta' testijiet u provi maħsuba biex jistabbilixxu s-sigurtà u l-effikaċja ta' dawn il-prodotti mediċinali basta jinfurmaw b'dan lill-Kummissjoni.
- (26) Sabiex ikun faċilitat il-moviment ta' prodotti mediċinali u biex ikun evitat li l-kontrolli li jkunu saru fi Stat Membru wiehed ma jkunux jkunux ripetuti f'iehor, għandhom ikunu stabbiliti rekwiżiti minimi għal manifattura u importazzjonijiet minn terzi pajjiżi u għall-ghoti ta' l-awtorizzazzjoni li għandha x'taqsam magħhom.
- (27) Għandu jkun żgurat li, fl-Istati Membri, is-sorveljanza u l-kontroll tal-manifattura tal-prodotti mediċinali tkun magħmula minn persuna li tissodisfa kondizzjonijiet minimi ta' kwalifikazzjoni.
- (28) Qabel ma tinghata awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq ta' prodott immunoloġiku mediċinali jew miksub minn demm uman jew minn plazma umana, il-manifattur għandu jipprova l-abbiltà tiegħu li jilhaq konsistenza minn lott għal iehor. Qabel ma tkun tista' tinghata awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq ta' prodott mediċinali miksub minn demm uman jew minn plazma umana, il-manifattur għandu juri wkoll l-assenza ta' kontaminazzjoni speċifika virali, sa fejn jippermetti l-istat tat-teknoloġija.
- (29) Il-kondizzjonijiet li jirregolaw il-provvista ta' prodotti mediċinali lill-pubbliku għandhom ikunu armonizzati.
- (30) F'dan ir-rigward il-persuni li jimxu minn post għal iehor fi hdan il-Komunità għandhom id-dritt li jgħorru magħhom kwantità raġonevoli ta' prodotti mediċinali miksuba b'mod legali għall-użu personali tagħhom. Għandu jkun possibli wkoll għal persuna stabbilita fi Stat Membru wiehed li tircievi minn Stat Membru iehor kwantità raġonevoli ta' prodotti mediċinali maħsuba għall-użu personali tagħha.
- (31) Barra minn hekk, bis-saħħa tar-Regolament (KEE) Nru 2309/93, ċerti prodotti mediċinali huma s-suġġett ta' awtorizzazzjoni tal-Komunità għal tqeghid fis-suq. F'dan il-kuntest, il-klassifikazzjoni għall-provvista ta' prodotti mediċinali li jaqgħu taht awtorizzazzjoni tal-Komunità għal tqeghid fis-suq għandha tkun stabbilita. Huwa għalhekk importanti li jkunu stabbiliti l-kriterji li fuq il-bażi tagħhom id-deċiżjonijiet tal-Komunità għandhom jittiehdu.

## ▼B

- (32) Huwa għalhekk xieraq, bħala l-ewwel pass, li jkunu armonizzati l-prinċipji bażiċi applikabbli għall-klassifika dwar il-provvista ta' prodotti mediċinali fil-Komunità jew fl-Istati Membri kkonċernati, filwaqt li wiehed għandu jibda bil-prinċipji diġà stabbiliti fuq dan is-suġġett mill-Kunsill ta' l-Ewropa kif ukoll bix-xogħol ta' armonizzazzjoni kompletat fi hdan il-qafas tan-Nazzjonijiet Uniti, dwar sustanzi narkotiċi u psikotropiċi.
- (33) Id-disposizzjonijiet dwar il-klassifikazzjoni ta' prodotti mediċinali għall-ghan ta' provvista ma jiksru l-arranġamenti nazzjonali dwar is-sigurtà soċjali għall-hlas lura jew għall-hlas għal prodotti mediċinali bi preskrizzjoni.
- (34) Hafna operazzjonijiet li jinvolvu d-distribuzzjoni bl-ingrossa ta' prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem jistgħu jkopru hafna Stati Membri fl-istess hin.
- (35) Huwa meħtieġ li jsehħ kontroll fuq il-katina ta' distribuzzjoni kollha ta' prodotti mediċinali, mill-manifattura jew l-importazzjoni tagħhom fil-Komunità sa ma jitwasslu lill-pubbliku, sabiex ikun garantit li prodotti bħal dawn ikunu maħżuna, trasportati u mghoddija bl-idejn f'kondizzjonijiet xierqa. Il-htigiet li għandhom jkunu adottati għal dan l-ghan għandhom jiffaċilitaw konsiderevolment l-irtirar ta' prodotti difettużi mis-suq u jippermettu aktar sforzi effettivi kontra prodotti foloż.
- (36) Kull persuna involuta fid-distribuzzjoni bl-ingrossa ta' prodotti mediċinali għandu jkollha fidejha awtorizzazzjoni speċjali. Spizjara u persuni awtorizzati biex jipprovdu prodotti mediċinali lill-pubbliku, u li joqogħdu biss għal din l-attività, għandhom ikunu eżentati mill-ksib ta' din l-awtorizzazzjoni. Huwa madankollu meħtieġ, sabiex tkun kontrollata l-katina kollha tad-distribuzzjoni ta' prodotti mediċinali, li spizjara u persuni awtorizzati biex jipprovdu prodotti mediċinali lill-pubbliku jzommu reġistrazzjonijiet li juru t-tranzazzjonijiet fi prodotti riċevuti.
- (37) Awtorizzazzjoni għandha tkun suġġetta għal ċerti kondizzjonijiet essenzjali u hija r-responsabilità ta' l-Istati Membri kkonċernati li jiżguraw li dawn il-kondizzjonijiet jintlahqu; filwaqt li kull Stat Membru għandu jagħraf l-awtorizzazzjonijiet mogħtija minn Stati Membri oħra.
- (38) Xi Stati Membri jimponu fuq bejjiegħa bl-ingrossa li jissuplixxu prodotti mediċinali lill-ispizjara u fuq persuni awtorizzati biex jipprovdu ċerti prodotti mediċinali lill-pubbliku ċerti obbligi ta' servizz pubbliku. Dawn l-Istati Membri għandhom jkunu jistgħu jkomplu jimponu dawk l-obbligi fuq bejjiegħa bl-ingrossa stabbiliti fit-territorju tagħhom. Għandhom wkoll ikunu jistgħu jimponuhom fuq bejjiegħa bl-ingrossa fi Stati Membri oħra bil-kondizzjoni li ma jimponux xi obligazzjoni aktar iebsa minn dawk imposti fuq il-bejjiegħa bl-ingrossa tagħhom u sakemm obligazzjonijiet bħal dawk ikunu jistgħu jiġi meqjusa bħala mitluba fuq kriterji ta' protezzjoni tas-saħħa pubblika u huma fi proporzjon fejn jidhol l-oġġettiv ta' protezzjoni bħal din.
- (39) Għandhom ikunu stabbiliti regoli dwar kif l-ittikkettjar u l-fuljetti fil-pakketti għandhom ikunu pprezentati.



## ▼B

- (40) Id-disposizzjonijiet li jirregolaw l-informazzjoni mogħtija lill-utenti għandhom jipprovdu livell għoli ta' protezzjoni għall-konsumatur, sabiex prodotti mediċinali jkunu jistgħu jintużaw kif xieraq fuq il-bażi ta' informazzjoni sħiħa u li tiftiehem.
- (41) It-tqegħid fis-suq ta' prodotti mediċinali li l-ittikkettjar tagħhom u l-fuljetti fil-pakketti li jkun fihom il-pakketti jikkonformaw ma' din id-Direttiva m'għandhomx ikunu projbiti jew ostakolati fuq raġunijiet konnessi ma l-ittikkettjar jew il-fuljett fil-pakkett.
- (42) Din id-Direttiva hi bla ħsara għall-applikazzjoni ta' miżuri adottati skond id-Direttiva tal-Kunsill 84/450/KEE ta' l-10 Settembru 1984 dwar l-approssimazzjoni tal-liġijiet, regolamenti u disposizzjonijiet amministrattivi ta' l-Istati Membri fejn jidhol reklamar qarrieqi <sup>(1)</sup>.
- (43) L-Istati Membri kollha adottaw aktar miżuri speċifiċi li jikkonċernaw ir-reklamar ta' prodotti mediċinali. Hemm disparitajiet bejn dawn il-miżuri. Dawn id-disparitajiet x'aktarx iħallu impatt fuq il-funzjonament tas-suq intern, għaliex reklamar imxerred f'wiehed mill-Istati Membri x'aktarx ikollu effett fi Stati Membri oħra.
- (44) Id-Direttiva tal-Kunsill 89/552/KEE tat-3 ta' Ottubru 1989 dwar il-koordinazzjoni ta' ċerti disposizzjonijiet stabbiliti b'liġi, regolament jew azzjoni amministrattiva fl-Istati Membri li tikkonċerna l-insegwiment ta' l-attivitajiet tax-xandir bit-televiżjoni <sup>(2)</sup> tipprojbixxi r-reklamar bit-televiżjoni ta' prodotti mediċinali li huma disponibbli biss fuq riċetta medika fl-Istat Membru li fil-gurisdizzjoni tiegħu jaqa' l-post li fih jopera l-istazzjoni televiżiva. Dan il-prinċipju għandhu jkun japplika b'mod ġenerali billi jkun estiz għal medja oħra.
- (45) Reklamar lill-pubbliku kollu kemm hu, ukoll ta' prodotti mediċinali bla riċetta, jista' jaffettwa s-saħħa pubblika, jekk ikun eċċessiv jew maħsub hażin. Reklamar ta' prodotti mediċinali lill-pubbliku in ġenerali, fejn ikun permess, għandu għalhekk jissodisfa ċerti kriterji essenzjali li għandhom ikunu definiti.
- (46) Barra minn hekk, id-distribuzzjoni ta' kampjuni b'xejn lill-pubbliku in ġenerali għal għanijiet promozzjonali għandha tkun projbita <sup>(3)</sup>.
- (47) Ir-reklamar ta' prodotti mediċinali lill-persuni kkwalifikati biex jiktbu riċetti jew li jissupplixxuhom jikkontribwixxi għall-informazzjoni disponibbli għal persuni bħal dawn. Madankollu, dan ir-reklamar għandu jkun suġġett għal kondizzjonijiet stretti u monitoraġġ effettiv, b'riferenza partikolari għax-xogħol imwettaq fi hdan il-qafas tal-Kunsill ta' l-Ewropa.
- (48) Reklamar ta' prodotti mediċinali għandu jkun suġġett għal monitoraġġ effettiv u adegwat. Referenza f'dan ir-rigward għandha issir għall-mekkanizmi ta' monitoraġġ stabbiliti bid-Direttiva 84/450/KEE.
- (49) Rappreżentanti li jbiegħu mediċini għandhom rwol importanti fil-promozzjoni ta' prodotti mediċinali. Għalhekk, għandhom ikunu mposti ċerti obbligi fuqhom, b'mod partikolari l-obbligu li jissupplixxu lill-persuna li jmorru jaraw b'sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott.

<sup>(1)</sup> ĠU L 250, tad-19.09.1984, p. 17. Id-Direttiva kif l-aħħar emendata bid-Direttiva 97/55/KE (ĠU L 290, tat-23.10.1997, p. 18).

<sup>(2)</sup> ĠU L 298, tas-17.10.1989, p. 23. Id-Direttiva kif l-aħħar emendata bid-Direttiva 97/36/KE (ĠU L 202, tat-30.07.1997, p. 60).

<sup>(3)</sup> ĠU L 298, tas-17.10.1989, p. 23. Id-Direttiva kif l-aħħar emendata bid-Direttiva 97/36/KE (ĠU L 202, tat-30.07.1997, p. 60).



▼B

- (50) Persuni kkwalifikati biex jippreskrivu prodotti mediċinali għandhom ikunu kapaċi jwettqu dawn il-funzjonijiet oġġettivament minghajn ma jkunu influwenzati b'motivi finanzjarji diretti jew indiretti.
- (51) Għandu jkun possibbli fil-limitu ta' ċerti kondizzjonijiet restrittivi li jkunu provduti kampjuni ta' prodotti mediċinali minghajn hlas lil persuni kwalifikati biex jippreskrivuhom jew jissupplixxuhom biex dawn ikunu jistgħu jiffamiljarizzaw ruhhom ma' prodotti ġodda u jiksbu esperjenza fl-użu tagħhom.
- (52) Persuni kkwalifikati biex jippreskrivu jew jissupplixxu prodotti mediċinali għandu jkollhom aċċess għal għejun ta' informazzjoni newtrali u oġġettivi dwar prodotti disponibbli fis-suq. Billi madankollu huma l-Istati Membri li għandhom jiehdu l-miżuri meħtieġa kollha għal dan il-ghan, fl-isfond tas-sitwazzjoni partikolari tagħhom.
- (53) Kull impriza li timmanifattura jew timporta prodotti mediċinali għandha tohloq mekkanizmu li jiżgura li l-informazzjoni kollha mogħtija dwar xi prodott mediċinali tkun thares il-kondizzjonijiet approvati ta' użu.
- (54) Sabiex tkun żgurata s-sigurtà kontinwa ta' prodotti mediċinali li jkunu qed jintużaw, huwa meħtieġ li jkun żgurat li sistemi ta' farmakovigilanza fil-Komunità jkunu kontinwament adattati sabiex jitqies il-progress xjentifiku u tekniku.
- (55) Huwa meħtieġ li wiehed iżomm quddiem għajnejh tibdiliet li jinholqu minhabba armonizzazzjoni internazzjonali ta' definizzjonijiet, terminoloġija u żviluppi teknoloġiċi fil-qasam tal-farmakovigilanza.
- (56) L-użu dejjem jiżdied ta' *networks* elettronici għal informazzjoni dwar reazzjonijiet hżiena għal prodotti mediċinali mqegħda fis-suq fil-Komunità huwa mahsub li jippermetti lill-awtoritajiet kompetenti li jaqsmu l-informazzjoni fl-istess hin.
- (57) Huwa fl-interess tal-Komunità li tiżgura li sistemi ta' farmakovigilanza għal prodotti mediċinali ċentralment awtorizzati u dawk awtorizzati bi proċeduri oħra jkunu konsistenti.
- (58) Dawk li jkollhom f'idejhom awtorizzazzjonijiet għal tqegħid fis-suq għandhom ikunu proattivament responsabbli għall-farmakovigilanza kontinwa tal-prodotti mediċinali li jqegħdu fis-suq.
- (59) Il-miżuri neċessarji għall-implimentazzjoni ta' din id-Direttiva għandhom jiġu adottati skond id-Deciżjoni tal-Kunsill 1999/468/KE tat-28 ta' Ġunju 1999 li tistabbilixxi l-proċeduri għall-eżerċizzju ta' implimentazzjoni tas-setgħat mogħtija lill-Kummissjoni <sup>(1)</sup>.
- (60) Il-Kummissjoni għandu jkollha s-setgħa li tadotta xi bidliet neċessarji għall-Anness I sabiex tiehu in konsiderazzjoni l-progress xjentifiku u tekniku.
- (61) Din id-Direttiva għandha tkun bla hsara għall-obbligi ta' l-Istati Membri li jirrigwardaw il-limiti ta' hin għal trasposizzjoni tad-Direttivi stabbiliti f'Anness II, Parti B,

<sup>(1)</sup> ĠU L 184, tas-17.7.1999, p. 23.

**▼B**

ADOTTAW DIN ID-DIRETTIVA:

TITOLU I  
DEFINIZZJONIJIET

*Artikolu 1*

Għall-ghanijiet ta' din id-Direttiva, it-termini li ġejjin għandu jkollhom it-tifsiriet li ġejjin:

**▼M4**

2. *Prodott mediċinali:*

- (a) Kull sustanza jew kombinazzjoni ta' sustanzi prezentati bħala li għandhom proprjetajiet għat-trattament jew il-prevenzjoni ta' mard fil-bniedem; jew
- (b) Kull sustanza jew kombinazzjoni ta' sustanzi li jistgħu jintużaw fil- jew jiġu amministrati lill-bniedem, jew bil-ħsieb li jiġu restawrati, korretti jew modifikati funzjonijiet fiżjoloġiċi bl-eżerċitar ta' azzjoni farmakoloġika, immunoloġika jew metabolika, jew biex isir dijanjosi mediku.

**▼B**

3. *Sustanza:*

Kull materja irrispettivament mill-orijini li tista' tkun:

- umana, e.ż.  
demm uman u prodotti tad-demm uman;
- animal, e.ż.  
mikro-organiżmi, animali shaħ, partijiet minn organi, tnixxijiet ta' l-animali, tossini, estratti, prodotti mid-demm;
- veġetali, e.ż.  
mikro-organiżmi, pjanti, partijiet minn pjanti, tnixxijiet tal-ħaxix, estratti;
- kimika, e.ż.  
elementi, materjali kimiċi li jinholqu b'mod naturali u prodotti kimiċi miksuba b'tibdil kimiku jew b'sintezi.

**▼M11**

3a. *Sustanza attiva:*

Kwalunkwe sustanza jew taħlita ta' sustanzi maħsuba biex jintużaw fil-manifattura ta' prodott mediċinali u li, meta użata fil-produzzjoni tagħha, issir ingredjent attiv ta' dak il-prodott maħsub biex jeżerċita azzjoni farmakoloġika, immunoloġika jew metabolika fir-rigward tar-restawr, tal-korrezzjoni u l-modifika tal-karatteristiċi fiżjoloġiċi jew biex issir dijanjosi medika.

**▼ M11**3b. *Eccipjent:*

Kwalunkwe kostitwenti ta' prodott mediċinali minflok is-sustanza attiva u l-materjal tal-imballaġġ.

**▼ B**4. *Prodotti mediċinali immunoloġiċi:*

Kull prodott mediċinali li jikkonsisti f'vaċċini, tossini, serum jew prodotti minn allergeni:

(a) vaċċini, tossini jew serum għandhom ikopru b'mod partikolari:

(i) aġenti wżati biex jipproduċu immunità attiva, bħal vaċċin għall-kolera, BCG, vaċċini għall-poljo, vaċċin għall-ġidri r-rih;

(ii) aġenti wżati għad-dijanjosi ta' stat ta' immunità, inklużi b'mod partikolari tuberkulin u tuberkulin PPD, tossini għat-Testijiet *Schick u Dick*, brucellina;

(iii) aġenti wżati biex jipproduċu immunità passiva, bħall-anti-tossin għad-difterite, globulina kontra l-ġidri r-rih, globulina antilimfoċitika;

(b) "prodott ta' allergen" t'fisser kull prodott mediċinali maħsub biex jidentifika jew johloq xi bidla speċifika miksuba fir-reazzjoni immunoloġika għal xi aġent li jallergizza.

**▼ M6**4a. *Prodotti mediċinali ta' terapija avvanzata:*

Prodott kif definit fl-Artikolu 2 tar-Regolament (KE) Nru 1394/2007 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-13 ta' Novembru 2007 dwar prodotti mediċinali ta' terapija avvanzata <sup>(1)</sup>.

**▼ M4**5. *Prodott mediċinali omeopatiku:*

Kull prodott mediċinali preparat minn sustanzi imsejha hażniet omeopatiċi skond proċedura omeopatika ta' manifattura deskritta fil-Farmakopea Ewropea jew, fin-nuqqas ta' dan, mill-farmakopei li bhalissa huma użati uffċjalment fl-Istati Membri. Prodott mediċinali omeopatiku jista' jkun fih numru ta' prinċipji.

**▼ B**6. *Radjofarmaċewtiċi:*

Kull prodott mediċinali li, meta jkun lest għall-użu, ikun fih radjonuklidi (iżotopi radjoattiviti) wiehed jew aktar, inkluż għal għan mediku.

<sup>(1)</sup> ĠU L 324, 10.12.2007, p. 121.

**▼ B**7. *Ġeneratur tar-radjonuklidi:*

Kull sistema li tinkorpora nuklide fiss tar-radjo ġenitur li minnu tkun prodotta radjonuklide bint li għandha tkun miksuba b'eluzjoni jew b'xi metodu ieħor u wżata f'radjofarmaċewtiku.

8. **► M4 Kitt ◀:**

Kull preparazzjoni li għandha tkun rikostitwita jew magħquda ma' radjonuklidi fir-radjofarmaċewtiku finali, normalment qabel tkun amministrata.

9. *Prekursur radjonuklide:*

Kull radjonuklide ieħor prodott għall-ittikkettjar bir-radjo ta' sustanza oħra qabel l-amministrazzjoni.

10. *Prodotti mediċinali miksuba minn demm umana jew plazma umana:*

Prodotti mediċinali bażati fuq kostitwenti tad-demm li huma preparati industrijalment minn stabbilimenti pubbliċi jew privati, prodotti mediċinali bħal dawn inkluzi, b'mod partikolari, l-albumina, fatturi koagulanti u immunoglobulini ta' oriġini umana.

**▼ M10**11. *Reazzjoni hażina:*

Rispons għal prodott mediċinali li hija ta' hsara u li mhux intenzjonata.

**▼ B**12. *Reazzjoni hażina serja:*

Reazzjoni hażina li twassal għall-mewt, thedded il-ħajja, tinhtieg kura kontinwa fi sptar jew li ttawwal iż-żmien li wiehed għandu jagħmel fi sptar, twassal għall-diżabilità persistenti jew sinifikanti jew inkapaċità, jew li tkun anomalija kongenitali/difett fit-twelid.

13. *Reazzjoni hażina mhux mistennija:*

Reazzjoni hażina, li in-natura, severità jew riżultat tagħha ma tkunx konsistenti mas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott.

**▼ M10**15. *Studju dwar is-sikurezza wara l-awtorizzazzjoni:*

Kwalunkwe studju relatat ma' prodott mediċinali awtorizzat imwettaq bl-għan li jidentifika, jikkarakterizza jew jikkwantifika riskju għas-saħħa, jikkonferma l-profil ta' sikurezza tal-prodott mediċinali, jew ikejjel l-effettività tal-miżuri tal-ġestjoni tar-riskju.

**▼ B**16. *Abbuż minn prodotti mediċinali:*

Użu persistenti jew sporadiku, eċċessiv u intenzjonat ta' prodotti mediċinali li hu akkumpanjat minn effetti ħżiena fiżiċi jew psiko-logiċi.

**▼ B**17. *Distribuzzjoni bl-ingrossa ta' prodotti mediċinali:*

L-attivitajiet kollha li jikkonsistu f'kisba, żamma, provvista jew esportazzjoni ta' prodotti mediċinali, barra milli jfornu prodotti mediċinali lill-pubbliku. Attivitajiet bħal dawn jitwettqu mal-produtturi jew mad-depożitarji tagħhom, ma' importaturi, distributuri oħra bl-ingrossa jew ma' spizjara u persuni awtorizzati jew intitolati li jfornu prodotti mediċinali lill-pubbliku fl-Istat Membru konċernat.

**▼ M11**17a. *Senserija tal-prodotti mediċinali:*

L-attivitajiet kollha b'rabta mal-bejgħ jew ix-xiri tal-prodotti mediċinali, minbarra d-distribuzzjoni bl-ingrossa, li ma tinkludix it-trattament fiżiku u li tikkonsisti f'negozjati b'mod indipendenti u f'isem ta' persuna oħra legali jew naturali.

**▼ B**18. *Obbligu ta' servizz pubbliku:*

L-obbligu mqiegħed fuq bejjiegħa bl-ingrossa li dejjem jiggarr-antixxu grupp adegwat ta' prodotti mediċinali li jilhqu l-bżonnijiet ta' zona ġeografika speċifika u biex iwasslu l-provvisti fi żmien qasir hafna fiż-żona kollha in kwistjoni.

**▼ M4**18a. *Rapprezentant tad-detentur ta' l-awtorizzazzjoni għall-marketing:*

Il-persuna, soltu magħrufa bhala rapprezentant lokali, nominata mid-detentur ta' l-awtorizzazzjoni għall-marketing biex tirrapprezentah fl-Istat Membru konċernat.

**▼ B**19. *Riċetta mediċinali:*

Kull riċetta mediċinali mahruġa minn persuna professjonali kkwalifikata biex tagħmel dan.

**▼ M4**20. *L-isem tal-prodott mediċinali:*

L-isem, li jista' jkun jew isem inventat li x'aktarx ma johloqx konfużjoni ma' l-isem komuni, jew isem komuni jew xjentifiku akkumpanjat b'marka tal-kummerċ jew bl-isem tad-detentur ta' l-awtorizzazzjoni għall-marketing.

**▼ B**21. *Isem komuni:*

L-isem internazzjonali mhux proprjetarju rrikmandat mill-Għaqda Dinjija tas-Saħha, jew, jekk ma jeżistix, l-isem komuni tas-soltu.

22. *Il-qawwa tal-prodott mediċinali:*

Il-kontenut ta' sustanzi attivi espress kwantitattivament għal kull unità ta' dożaġġ, kull unità ta' volum jew piż skond il-forma tad-dożaġġ.

**▼ B**23. *L-imballaġġ immedjat:*

Il-kontenitur jew forma oħra ta' imballaġġ li jkun immedjatament f'kuntatt mal-prodott mediċinali.

24. *L-imballaġġ ta' barra:*

L-imballaġġ li fih jitqieghed l-imballaġġ immedjat.

25. *It-tikkettjar:*

Informazzjoni fuq l-imballaġġ immedjat jew ta' barra.

26. *Il-Fuljett fil-pakkett:*

Fuljett informattiv li jkun mal-prodott mediċinali.

**▼ M4**27. *Aġenzija:*

L-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini stabbilita bir-Regolament (KE) Nru 726/2004 <sup>(1)</sup>.

28. *Riskji relatati ma' l-użu tal-prodott mediċinali:*

— kull riskju relatat mal-kwalità, sigurezza jew effiċjenza tal-prodott mediċinali fir-rigward tas-saħħa tal-pazjent jew tas-saħħa pubblika;

— kull riskju ta' effetti m'humiex mixtieqa fuq l-ambjent.

28a. *Bilanċ riskju-benefiċċju:*

Valutazzjoni ta' l-effetti pożittivi terapewtiċi tal-prodott mediċinali b'relazżjoni mar-riskji kif definiti fil-punt 28, l-ewwel inċiż.

**▼ M10**28b. *Sistema tal-ġestjoni tar-riskju:*

sensjela ta' attivitajiet u interventi ta' farmakovigilanza imfassla biex jidentifikaw, jikkarakterizzaw, jevitaw jew jimminimizzaw ir-riskji relatati ma' prodott mediċinali, inkluża l-evalwazzjoni tal-effettività ta' dawg l-attivitajiet u l-interventi.

28c. *Pjan tal-ġestjoni tar-riskju:*

deskrizzjoni dettaljata tas-sistema tal-ġestjoni tar-riskju.

28d. *Sistema ta' farmakovigilanza:*

sistema użata mid-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq u mill-Istati Membri biex jitwettqu l-kompiti u r-responsabbiltajiet imniżżla fit-Titolu IX u mfassla biex tissorvelja s-sikurezza tal-prodotti mediċinali awtorizzati u biex tiżvela kwalunkwe bidla fil-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tagħhom.

<sup>(1)</sup> ĠU L 136, tat-30.4.2004, p. 1.

**▼ M10**

28e. *Master fajl għas-sistema ta' farmakovigilanza:*

Deskrizzjoni dettaljata tas-sistema ta' farmakovigilanza użata mid-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq fir-rigward ta' prodott mediċinali awtorizzat wiehed jew aktar.

**▼ M3**

29. *Prodott mediċinali veġetali tradizzjonali:*

prodott mediċinali veġetali li jikkonforma mal-kondizzjonijiet stipulati fl-Artikolu 16a (1).

30. *Prodott mediċinali veġetali:*

kull prodott mediċinali li jkun esklussivament fih bhala ingredjenti attivi sustanza veġetali waħda aktar jew preparazzjoni veġetali waħda jew aktar, jew dik is-sustanza veġetali waħda jew aktar ikkombinata ma' din il-preparazzjoni veġetali waħda jew aktar.

31. *Sustanzi veġetali:*

Prinċipalment pjanti sħaħ kollha, fragmentati jew maqtugħa, partijiet ta' pjanti, alka, funġi, likeni f'forma mhux proċessata, normalment immixxa, iżda kull tant friski. Ċerti efużjonijiet li ma jkunux għew suġġetti għal trattament speċifiku huma wkoll meqjusa li jkunu sustanzi veġetali. Is-sustanzi veġetali huma definiti preċiżament permezz tal-parti tal-pjanta wżata u l-isem botaniku skond is-sistema bonomja (tip, speċji, varjetà u awtur).

32. *Preparazzjonijiet veġetali:*

preparazzjonijiet miksuba billi sustanzi veġetali jiġu suġġetti għal trattamenti bħal estrazzjoni, distillazzjoni, espressjoni, tqassim fi frazzjonijiet, purifikazzjoni, konċentrazzjoni jew fermentazzjoni. Dawn jinkludi sustanzi veġetali mfarrka jew magħmula trab, tinturi, estratti, zjut essenzjali, sugi espressi u efużjonijiet proċessati.

**▼ M11**

33. *Prodotti mediċinali ffalsifikati:*

Kull prodott mediku b'rappreżentanza falza ta':

- (a) l-identità tiegħu, inkluż l-imballaġġ u t-tikkettjar tiegħu, ismu jew il-kompożizzjoni tiegħu fir-rigward ta' kull wiehed mill-ingredjenti tiegħu inklużi l-eċċipjenti u s-saħħa ta' dawg l-ingredejenti;
- (b) is-sors tiegħu, inkluż il-manifattur tiegħu, il-pajjiż tal-manifattura tiegħu, il-pajjiż tal-orijini tiegħu, jew dak li għandu l-awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq tiegħu; jew
- (c) l-istorja tiegħu, inklużi r-rekords u d-dokumenti li jirrelataw mal-kanali tad-distribuzzjoni użati.

Din id-definizzjoni ma tinkludix difetti fil-kwalità mhux intenzjonati u hi mingħajr preġudizzju għall-ksur ta' drittijiet tal-proprjetà intellettwali.



**▼ B**

## TITOLU II

## L-GHAN

**▼ M4***Artikolu 2*

1. Din id-Direttiva ghandha tghodd għall-prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem maħsuba li jitqieghdu fis-suq fl-Istati Membri inkella jkunu preparati industrijalment jew manifatturati b'metodu li jinvolvi proċess industrijali.

2. F'kazi ta' dubju, fejn, waqt li jittiehed kont tal-karatteristiċi kollha tiegħu, prodott jista' jaqa' taħt id-definizzjoni ta' "prodott mediċinali"; u taħt id-definizzjoni ta' prodott kopert b'leġislazzjoni oħra tal-Komunità id-disposizzjonijiet ta' din id-Direttiva għandhom jghoddu.

**▼ M11**

3. Minkejja l-paragrafu 1 u l-Artikolu 3(4), it-Titolu IV ta' din id-Direttiva għandu jghodd għall-manifattura tal-prodotti mediċinali maħsuba biss għall-esportazzjoni u għall-prodotti intermedji, sustanzi attivi u eċċipjenti.

4. Il-paragrafu 1 għandu jkun mingħajr preġudizzju għall-Artikoli 52b u 85a.

**▼ B***Artikolu 3*

Din id-Direttiva ma tapplikax għal:

1. Kull prodott mediċinali ippreparat go spizerija skond riċetta medika għal pazjent individwali (magħrufa l-aktar bħala l-formola maġistrali);

**▼ M4**

2. Kull prodott mediċinali li jkun preparat fi spizerija skond ir-riċetti ta' farmakopea u huma maħsuba li jiġu provduti direttament lill-pazjenti servuti mill-ispizerija in kwistjoni (komunement magħrufa bħala formola ufficinali);

3. Prodotti mediċinali maħsuba għar-riċerka u provi ta' żvilupp, iżda mingħajr preġudizzju għad-disposizzjonijiet tad-Direttiva 2001/20/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ta' l-4 ta' April 2001 dwar l-approssimazzjoni tal-liġijiet, regolamenti u disposizzjonijiet amministrattivi ta' l-Istati Membri li jirrelataw għall-implimentazzjoni ta' prattika ta' klinika tajba fit-twertieq ta' provi kliniċi fuq prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem <sup>(1)</sup>;

**▼ B**

4. Prodotti intermedjarji maħsuba għal aktar proċessar minn manifattur awtorizzat;

5. Kull nuklide tar-radjo fil-forma ta' ghejun sigillati;

**▼ M4**

6. Demm shiħ, plazma u ċelluli tad-demmi ta' origini uman, hliief għall-plażma li hija preparata b'metodu li jinvolvi proċess industrijali.

<sup>(1)</sup> ĠU L 121, ta' l-1.5.2001, p. 34.

**▼M6**

7. Kull prodott mediċinali ta' terapija avvanzata, kif definit fir-Regolament (KE) Nru 1394/2007, li huwa ppreparat fuq bażi mhux regolari skond standards ta' kwalità speċifiċi u wżat fl-istess Stat Membru fi sptar taht ir-responsabbiltà professjonali esklussiva ta' tabib skond preskrizzjoni medika individwali għal prodott ippreparat apposta għal pazjent individwali.

Il-manifattura ta' dawn il-prodotti għandha tkun awtorizzata mill-awtorità kompetenti ta' l-Istat Membru. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li r-reqwiżiti ta' traċċabilità u ta' viġilanza farmakoloġika, kif ukoll l-istandards speċifiċi ta' kwalità li jirreferi għalihom dan il-paragrafu huma ekwivalenti għal dawk li huma pprovduti fuq il-livell Komunitarju rigward prodotti mediċinali ta' terapija avvanzata li jehtiegu awtorizzazzjoni skond ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-31 ta' Marzu 2004 li jistabbilixxi proċeduri Komunitarji għall-awtorizzazzjoni u s-sorveljanza ta' prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem u veterinarju u li jistabbilixxi l-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini <sup>(1)</sup>.

**▼B***Artikolu 4*

1. M'hemm xejn f'din id-Direttiva li b'xi mod jidderoga mir-regoli tal-Komunità għall-protezzjoni mir-radjazzjoni ta' nies li jkunu qed jagħmlu xi eżami jew trattament mediku, jew mir-regoli tal-Komunità li jistabbilixxu *l-istandards* bażiċi ta' sigurtà għas-saħħa tal-pubbliku in generali u tal-haddiema kontra l-perikli ta' radjazzjoni jonizzanti.
2. Din id-Direttiva għandha tkun bla ħsara għad-Deċizzjoni tal-Kunsill 86/346/KEE tal-25 ta' Ġinju 1986 li jaċċetta fisem il-Komunità il-Ftehim Ewropew dwar il-Bdil ta' Sustanzi Terapewtiċi ta' Oriġini Umana <sup>(2)</sup>.
3. Id-dispożizzjonijiet ta' din id-Direttiva m'għandhomx jaffettwaw is-setgħat ta' l-awtoritajiet ta' l-Istati Membri kemm fejn għandu x'jaqsam it-tfassil ta' prezzijiet għall-prodotti mediċinali jew l-inklużjoni tagħhom fl-iskop ta' skemi nazzjonali dwar sigurtà tas-saħħa, fuq il-baży ta' kondizzjonijiet ta' saħħa u dawk ekonomiċi u soċjali.
4. Din id-Direttiva m'għandhiex taffettwa l-applikazzjoni ta' leġislazzjoni nazzjonali li tipprojbixxi jew tirrestringi l-bejgħ, provvista jew l-użu ta' prodotti mediċinali bħala kontraċettivi jew li jwasslu għall-abort. L-Istati Membri għandhom jikkomunikaw il-leġislazzjoni nazzjonali kkonċernata lill-Kummissjoni.

**▼M6**

5. Din id-Direttiva u r-Regolamenti kollha msemmija fiha m'għandhomx jaffettwaw l-applikazzjoni ta' leġislazzjoni nazzjonali li tipprojbixxi jew tirrestringi l-użu ta' xi tip speċifiku ta' ċelluli umani jew annimali, jew il-bejgħ, il-provvista jew l-użu ta' prodotti mediċinali li jikkontjenu, jikkonsistu fi jew huma derivati minn dawn iċ-ċelluli għar-raġunijiet li m'humiex ittrattati fil-leġislazzjoni Komunitarja msemmija qabel. L-Istati Membri għandhom jgħarrfu lill-Kummissjoni bil-leġislazzjoni nazzjonali relattiva. Il-Kummissjoni għandha tagħmel din l-informazzjoni disponibbli pubblikament f'registru.

<sup>(1)</sup> ĠU L 136, 30.4.2004, p. 1. Ir-Regolament kif emendat bir-Regolament (KE) Nru 1901/2006 (ĠU L 378, 27.12.2006, p. 1).

<sup>(2)</sup> ĠU L 207, tat-30.07.1986, p. 1.

▼ **M4***Artikolu 5*

1. Stat Membru jista', skond il-leġislazzjoni fis-seħh u biex iwettaq htigiet speċjali, jeskludi mid-disposizzjonijiet ta' din id-Direttiva prodotti mediċinali provduti bi twegiba għal ordni *bona fide* mhux mitluba, formulati skond l-ispeċifikazzjonijiet ta' professjonista awtorizzat tal-kura tas-saħha u għall-użu minn pazjent individwali taħt ir-responsabbiltà diretta personali tiegħu.
2. L-Istati Membri jistgħu temporanjament jawtorizzaw id-distribuzzjoni ta' prodott mediċinali mhux awtorizzat bi twegiba għat-tifrix suspettat jew konfermat ta' aġenti patoġeniċi, tossini, aġenti kimiċi jew radjazzjoni nukleari li kull wiehed minnhom jista' jagħmel hsara.
3. Mingħajr preġudizzju għall-paragrafu 1, l-Istati Membri għandhom jistipulaw disposizzjonijiet sabiex jassiguraw li detenturi ta' awtorizzazzjoni għall-*marketing*, manifatturi u professjonisti tas-saħha ma jkunux suġġetti għal responsabbiltà ċivili jew amministrattivi li jirriżultaw mill-użu ta' prodott mediċinali mod iehor mill-indikazzjonijiet awtorizzati jew mill-użu ta' prodott mediċinali mhux awtorizzat, meta dak l-użu huwa rakkomandat jew meħtieġ mill-awtorità kompetenti bi twegiba għat-tifrix suspettat jew konfermat ta' aġenti patoġeniċi, tossini, aġenti kimiċi jew radjazzjoni nukleari li kull wiehed minnhom jista' jagħmel hsara. Dawn id-dispożizzjonijiet għandhom jghoddu irrispettivament milli jekk tkunx inghatat awtorizzazzjoni nazzjonali jew tal-Komunità.
4. Ir-responsabbiltà għal prodotti difettużi, kif previst fid-Direttiva tal-Kunsill 85/374/KEE tal-25 ta' Lulju 1995 dwar l-approssimazzjoni tal-liġijiet, regolamenti u disposizzjonijiet amministrattivi ta' l-Istati Membri dwar ir-responsabbiltà għall-prodotti difettużi <sup>(1)</sup>, ma għandhiex tiġi effettwata bil-paragrafu 3.

▼ **B**

## TITOLU III

## TQEGHID FIS-SUQ

## KAPITOLU I

## Awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq

*Artikolu 6*▼ **M5**

1. ► **M6** ► **C1** L-ebda prodott mediċinali ma jista' jitqiegħed fis-suq ta' Stat Membru jekk ma tkunx inharġet awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq mill-awtoritajiet kompetenti ta' dak l-Istat Membru skond din id-Direttiva jew jekk ma tkunx inghatat awtorizzazzjoni skond ir-Regolament (KE) Nru 726/2004, li għandha tinqara flimkien mar-Regolament (KE) Nru 1901/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-12 ta' Diċembru 2006 dwar prodotti mediċinali għall-użu pedjatriku <sup>(2)</sup> u r-Regolament (KE) Nru 1394/2007. ◀ ◀

▼ **M4**

Meta prodott mediċinali jkun inghata awtorizzazzjoni inizjali għall-*marketing* skond l-ewwel sub-paragrafu, kull saħħiet addizzjonali, formoli farmaċewtiċi, rotot amministrattivi, prezentazzjonijiet, kif ukoll varjazzjonijiet u estensjonijiet għandhom ukoll jinghataw awtorizzazzjoni

<sup>(1)</sup> ĠU L 210, 07.08.85, p. 29. Direttiva kif l-aħħar emendata bid-Direttiva 1999/34/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (ĠU L 141, 04.06.99, p. 20).

<sup>(2)</sup> ĠU L 378, 27.12.2006, p. 1.

**▼ M4**

skond l-ewwel sub-paragrafu jew jiġu inklużi fl-awtorizzazzjoni inizjali għall-*marketing*. Dawn l-awtorizzazzjonijiet kollha għall-*marketing* għandhom jitqiesu bhala li jappartjenu għall-istess awtorizzazzjoni globali għall-*marketing*, b'mod partikolari għall-fini ta' l-applikazzjoni ta' l-Artikolu 10(1).

1a Id-detentur ta' l-awtorizzazzjoni għall-*marketing* għandu jkun responsabbli għall-*marketing* tal-prodott mediċinali. Il-hatra ta' rappreżentant ma għandhiex teħles lid-detentur ta' l-awtorizzazzjoni għall-*marketing* mir-responsabbiltà legali tiegħu.

**▼ B**

2. L-awtorizzazzjoni msemmija f'paragrafu 1 għandha tkun meħtieġa wkoll għall-ġeneraturi radjonuklidi, ► **M4** kittijiet ◀, radjofarmaċewtiċi prekursori radjonuklidi u radjofarmaċewtiċi magħmulin industrijalment.

*Artikolu 7*

Awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq m'għandhiex tkun meħtieġa għal xi radjofarmaċewtiku preparat waqt l-użu minn persuna jew minn stabiliment awtorizzat, skond il-liġi nazzjonali, biex juża prodotti mediċinali bħal dawn fi stabiliment approvat tas-saħħa esklussivament minn ġeneraturi awtorizzati ta' radjonuklidi, ► **M4** kittijiet ◀ jew prekursori radjonuklidi skond l-istruzzjonijiet tal-manifattur.

*Artikolu 8*

1. Biex tinkiseb awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq ta' prodott mediċinali minkejja l-proċedura stabbilita mir-Regolament (KEE) Nru 2309/93, applikazzjoni għandha tkun magħmula lill-awtorità kompetenti ta' l-Istat Membru konċernat.

2. Awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq tista' biss tkun mogħtija lil xi applikant stabbilit fil-Komunità.

3. L-applikazzjoni għandu jkollha magħha id-dettalji u d-dokumenti li ġejjin, sottomessi skond l-Anness I:

(a) L-isem jew l-isem tal-kumpanija u l-indirizz permanenti ta' l-applikant u, meta applikabbli, tal-manifattur;

**▼ M4**

(b) Isem tal-prodott mediċinali;

(c) Dettalji kwalitattivi u kwantitattivi tal-kostitwenti kollha tal-prodott mediċinali, inkluża r-referenza għall-isem internazzjonali tiegħu mhux proprjetarju (INN) rakkomandat mill-WHO, fejn teżisti INN għall-prodott mediċinali, jew referenza għall-isem rilevanti kimiku;

(ċa) Il-valutazzjoni tar-riskji potenzjali ambjentali maħluqa mill-prodott mediċinali. L-impatt għandu jiġi stmat u, fuq il-bażi ta' każ b'każ, għandhom jiġu maħsuba arrangamenti speċifiċi biex jillimitawh;

**▼ B**

(d) Deskrizzjoni tal-metodu tal-manifattura;

(e) Indikazzjonijiet terapewtiċi, indikazzjonijiet kuntrarji u reazzjonijiet hżiena;

(f) Posoloġija, forma farmaċewtika, metodu u rotta ta' amminis-trazzjoni u tul mistenni ta' hajja fil-hażna;

**▼ M4**

- (g) Ir-raġunijiet għall-miżuri ta' prekawżjoni jew sigurezza li għandhom jittieghdu għall-ħażna tal-prodott mediċinali, l-amminis-trazzjoni tiegħu lill-pazjenti u għad-disponiment tal-fdal tal-prodotti, flimkien ma' indikazzjoni tar-riskji potenzjali presentati mill-prodott mediċinali għall-ambjent;
- (h) Deskrizzjoni tal-metodi ta' kontroll użati mill-manifattur;

**▼ M11**

- (ha) Konferma bil-miktub li l-manifattur tal-prodott mediċinali vverifika l-konformità tal-manifattur tas-sustanza attiva mal-prinċipji u l-linji gwida ta' prattika tajba ta' manifattura billi jsiru verifiki, skont il-punt (f) tal-Artikolu 46. Il-konferma bil-miktub għandu jkun fiha referenza għad-data tal-verifika u dikjarazzjoni li r-riżultat tal-konfermi tal-verifika li l-manifattura hija konformi mal-prinċipji u l-linji gwida ta' prattika tajba ta' manifattura;

**▼ M4**

- (i) Ir-riżultati ta':
  - testijiet farmaċewtiċi (fiżiko-kimiċi, bijoloġiċi jew mikrobijoloġiċi),
  - testijiet pre-kliniċi (tossikoloġiċi u farmakoloġiċi,
  - provi kliniċi;

**▼ M10**

- (ia) Sommarju tas-sistema ta' farmakoviġilanza tal-applikant li għandha tinkludi l-elementi li ġejjin:
  - evidenza li l-applikant għandu għad-dispożizzjoni tiegħu persuna kwalifikata responsabbli għall-farmakoviġilanza;
  - l-Istati Membri fejn tkun residenti u twettaq il-kompiti tagħha l-persuna kwalifikata;
  - id-dettalji ta' kuntatt tal-persuna kwalifikata;
  - stqarrija ffirmata mill-applikant li turi li l-applikant għandu l-mezzi meħtieġa biex iwettaq il-kompiti u r-responsabbiltajiet imnizzla fit-Titolu IX;
  - referenza għall-post fejn jinżamm il-master fajl tas-sistema ta' farmakoviġilanza għall-prodott mediċinali.
- (iaa) Il-pjan tal-ġestjoni tar-riskju li jiddeskrivi s-sistema tal-immaniġġjar tar-riskju li l-applikant għandu jintroduċi għall-prodott mediċinali kkonċernat, flimkien ma' sommarju tiegħu.

**▼ M4**

- (ib) Dikjarazzjoni fis-sena li l-provi kliniċi mwettqa barra l-Unjoni Ewropea jikkonformaw mal-htigiet etiċi tad-Direttiva 2001/20/KE;
- (j) Sommarju, skond l-Artikolu 11, tal-karatteristiċi tal-prodott, mudell ta' l- imballaġġ ta' barra, li jkun fih id-dettalji previsti fl-Artikolu 54, u ta' l- imballaġġ immedjat tal-prodott mediċinali, li jkun fih id-dettalji previsti fl-Artikolu 55, flimkien mal-fuljett tal-pakkett skond l-Artikolu 59;

**▼ B**

- (k) Dokument li juri li l-manifattur huwa awtorizzat f'pajjiżu biex jipproduċi prodotti mediċinali;

**▼ M10**

- (l) Kopji ta' dawn li ġejjin:
- kwalunkwe awtorizzazzjoni miksuba fi Stat Membru iehor, jew f'pajjiż terz biex il-prodott mediċinali jitqiegħed fis-suq, sommarju tad-data dwar is-sikurezza inkluż id-data li tinsab fir-rapporti elettronici perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza, fejn applikabbli, u rapporti dwar ir-reazzjonijiet ħżiena suspettati, flimkien ma' lista ta' dawk l-Istati Membri li fihom qed tiġi eżaminata applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni imressqa skont din id-Direttiva;
  - is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott propost mill-applikant skont l-Artikolu 11 jew approvata mill-awtoritajiet kompetenti tal-Istat Membru skont l-Artikolu 21 u l-fuljett tal-pakkett propost skont l-Artikolu 59 jew approvat mill-awtoritajiet kompetenti tal-Istat Membru skont l-Artikolu 61;
  - dettalji ta' kwalunkwe deċiżjoni li tirrifjuta l-awtorizzazzjoni, kemm fl-Unjoni kif ukoll f'pajjiż terz, u r-raġunijiet għal tali deċiżjoni.

**▼ M4**

- (m) Kopja ta' kull isem tal-prodott mediċinali bhala prodott orfni mediċinali taħt ir-Regolament (KE) Nru 141/2000 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Diċembru 1999 dwar il-prodotti orfni mediċinali <sup>(1)</sup>, flimkien ma' ta' l-opinjoni rilevanti ta' l-Aġenzija;

**▼ M10**

\_\_\_\_\_

**▼ M4**

Id-dokumenti u l-informazzjoni li jikkonċernaw ir-riżultati tat-testijiet farmaċewtiċi u pre-kliniċi u l-provi kliniċi msemmija fil-punt (i) ta' l-ewwel subparagrafu għandhom ikunu akkumpanjati b'sommarji dettaljati skond l-Artikolu 12.

**▼ M10**

Is-sistema tal-immaniġġjar tar-riskju msemmija fil-punt (iaa) tal-ewwel subparagrafu għandha tkun proporzjonata mar-riskji identifikati u r-riskji potenzjali tal-prodott mediċinali, u mal-htieġa tad-data dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni.

It-tagħrif imsemmi fl-ewwel subparagrafu għandu jiġi aġġornat fejn u meta jkun xieraq.

**▼ B***Artikolu 9*

Barra mill-htieġiet stabbiliti fl-Artikoli 8 u 10(1), applikazzjoni għal awtorizzazzjoni biex jitqiegħed fis-suq ġeneratur radjonuklidu għandu jkun fiha wkoll l-informazzjoni u d-dettalji li ġejjin:

- deskrizzjoni ġenerali tas-sistema flimkien ma' deskrizzjoni dettaljata tal-komponenti tas-sistema li jistgħu jaffettwaw il-komposizzjoni jew il-kwalità tal-preparazzjoni nukleida bint,
- dettalji kwalitattivi u kwantitattivi tas-soluzzjoni miksuba mill-eluwat jew sublimat.

<sup>(1)</sup> ĠU L 18, tat-22.1.2000, p. 1.

## ▼M4

## Artikolu 10

1. B'deroga mill-Artikolu 8(3)(i), u minghajr preġudizzju għal-liġi li tirrelata mal-protezzjoni tal-proprjetà industrijali u kummerċjali, l-applikant ma għandux ikun mehtieġ li jipprovdi r-riżultati ta' testijiet pre-kliniċi u ta' provi kliniċi jekk huwa jkun jista' juri li l-prodott mediċinali huwa ġeneriku tal-prodott mediċinali ta' referenza li huwa jew li kien awtorizzat skond l-artikolu 6 għal mhux anqas minn 8 snin fi Stat Membru jew fil-Komunità.

Prodott ġeneriku mediċinali awtorizzat skond din id-disposizzjoni ma għandux jitqiegħed fis-suq sakemm ma jkunux għaddew għaxar snin mill-awtorizzazzjoni inizjali tal-prodott ta' referenza.

L-ewwel subparagrafu għandu jgħodd ukoll jekk il-prodott mediċinali ta' referenza ma kienx awtorizzat fl-Istat Membru li fih tintbagħat l-applikazzjoni għall-prodott ġeneriku mediċinali. F'dan il-każ, l-applikant għandu juri fil-formola ta' l-applikazzjoni l-isem ta' l-Istat Membru li fih il-prodott mediċinali ta' referenza huwa jew kien ġie awtorizzat. Fuq it-talba ta' l-awtorità kompetenti ta' l-Istat Membru li fih tintbagħat l-applikazzjoni, l-awtorità kompetenti ta' l-Istat Membru l-iehor għandha tibgħat fi żmien perjodu ta' xahar, konferma li l-prodott mediċinali ta' referenza huwa jew kien ġie awtorizzat flimkien mal-komposizzjoni shiha tal-prodott ta' referenza u fejn mehtieġ dokumentazzjoni oħra relevanti.

Il-perjodu ta' għaxar snin imsemmi fit-tieni subparagrafu għandu jiġi mtawwal għal massimu ta' hdax-il sena jekk, matul l-ewwel tmin snin ta' dawk l-għaxar snin, id-detentur ta' l-awtorizzazzjoni għall-*marketing* jikseb awtorizzazzjoni għal indikazzjoni wahda jew aktar terapewtika ġdida li, matul il-valutazzjoni xjentifika qabel l-awtorizzazzjoni tagħhom, ikunu kunsidrati li jkunu ta' benefiċċju sinifikanti kliniku meta mqabbla ma' terapji eżistenti.

2. Għall-finijiet ta' dan l-Artikolu:

- (a) “prodott mediċinali ta' referenza”; għandha tfisser prodott mediċinali awtorizzat taht l-Artikolu 6, skond id-disposizzjonijiet ta' l-Artikolu 8;
- (b) “prodott ġeneriku mediċinali”; għandha tfisser prodott mediċinali li jkollu l-istess komposizzjoni kwalitattiva u kwantitattiva f'sustanzi attivi u l-istess forma farmaċewtika bhal dik tal-prodott ta' referenza, u li l-bioekwivaleza tiegħu mal-prodott mediċinali ta' referenza tkun giet muriġa permezz ta' studji xierqa ta' bijodisponibilità. L-impluħ differenti, ester, eter, isomeri, tahliet ta' isomeri, komplessi jew derivattivi ta' sustanza attiva għandhom jitqiesu li jkunu l-istess sustanza attivi, kemm-il darba ma jkunux ivarjaw sinjifikament fil-proprjetajiet fir-rigward ta' sigurezza u/jew effikaċja. F'dawk il-każi, informazzjoni addizzjonali li ttiprovdi prova tas-sigurezza u/jew effikaċja ta' l-impluħ varji, ester jew derivattivi ta' sustanza attiva awtorizzata għandha tiġi provduta mill-applikant. Il-forom farmaċewtiċi orali varji ta' rilaxx immedjat għandhom jitqiesu li jkunu l-istess forma farmaċewtika. Mhux mehtieġ li l-istudji ta' bijodisponibilità jiġu mehtieġa mill-applikant jekk huwa jkun jista' juri li prodott ġeneriku mediċinali jkun jikkonforma mal-kriterji relevanti kif definiti fil-linji gwida dettaljati xierqa.



## ▼M4

3. Fil-kazi fejn il-prodott mediċinali ma jaqax taht id-definizzjoni ta' prodott ġeneriku mediċinali kif previst fil-paragrafu 2(b) jew fejn il-bijokwivalenza ma tistax tintwera permezz ta' studju ta' bijodisponibilità jew fil-każ ta' bidliet fis-sustanza/i attivi, l-indikazzjonijiet terapewtiċi, is-sahha, l-forma farmaċewtika jew ir-rotta ta' amministrazzjoni meta mqabbla mal-prodott mediċinali ta' referenza, ir-rizultati tat-testijiet pre-kliniċi jew il-provi kliniċi xierqa għandhom jiġu provduti.

4. Fejn prodott mediċinali bijoloġiku li jkun simili għall-prodott bijoloġiku ta' referenza ma jikkonformax mal-kondizzjonijiet tad-definizzjoni ta' prodotti ġeneriċi mediċinali, minhabba, b'mod partikolari, differenzi li għandhom x'jaqsmu mal-materja prima jew differenzi fil-proċessi ta' manifattura tal-prodott mediċinali bijoloġiku u l-prodott mediċinali bijoloġiku ta' referenza, ir-rizultati tat-testijiet pre-kliniċi jew provi kliniċi xierqa li għandhom x'jaqsmu ma' dawn il-kondizzjonijiet għandhom jiġu provduti. It-tip u l-kwantità ta' informazzjoni supplementari li għandhom jiġu provduti għandhom jikkonformaw mal-kriterji relevanti msemmija fl-Anness I u l-linji gwida dettaljati relattati. Ir-rizultati ta' testijiet u provi oħra mill-inkartament tal-prodott mediċinali ta' referenza ma għandhomx jiġu provduti.

5. B'zieda mad-disposizzjonijiet stipulati fil-paragrafu 1, fejn issir applikazzjoni għal indikazzjoni ġdida għal sustanza ben stabbilita, għandu jingħata perjodu mhux kumulattiv ta' sena ta' informazzjoni esklussiva, kemm-il darba studji pre-kliniċi u kliniċi kienu twettqu b'relazżjoni ma' l-indikazzjoni l-ġdida.

6. It-tweġiq ta' l-istudji meħtieġa u l-provi bil-ħsieb ta' l-applikazzjoni tal-paragrafi 1, 2, 3 u 4 u l-ħtiġiet prattiċi konsegwenzali ma għandux jitqies bħala kuntrarju għad-drittijiet tal-patenti jew għaċ-ċertifikati supplementari ta' protezzjoni għal prodotti mediċinali.

*Artikolu 10a*

B'deroga mill-Artikolu 8(3)(i), u mingħajr preġudizzju għal-liġi li tirrelata mal-protezzjoni ta' proprjetà industrijali jew kummerċjali, l-applikant ma għandux ikun meħtieġ li jipprovdri r-rizultati tat-testijiet pre-kliniċi jew tal-provi kliniċi jekk huwa jkun jista' jipprova li s-sustanzi attivi tal-prodott mediċinali jkunu fużu mediċinali ben stabbilit ġewwa l-Komunità għal ta' l-anqas għaxar snin, b'effikaċja rikonossuta u livell aċċettabbli ta' sigurezza skond il-kondizzjonijiet stipulati fl-Anness I. F'dak il-każ ir-rizultati tat-testijiet u l-provi għandhom jiġu sostitwiti bil-letteratura xjentifika adatta.

*Artikolu 10b*

Fil-każ ta' prodotti mediċinali li jkun fihom sustanzi attivi wżati fil-komposizzjoni ta' prodotti mediċinali awtorizzati iżda li sa issa ma jkunux użati f'kombinazzjoni għal għanijiet terapewtiċi, ir-rizultati tat-testijiet pre-kliniċi l-ġodda jew tal-provi kliniċi l-ġodda li jirrelataw ma' dik il-kombinazzjoni għandhom ikunu provduti skond l-Artikolu 8(3)(i), iżda ma għandux ikun meħtieġ li jiġu provduti referenzi xjentifiċi li jirrelataw ma' kull sustanza attiva individwali.

▼ M4*Artikolu 10c*

Wara l-ghoti ta' awtorizzazzjoni għall-*marketing*, id-detentur ta' l-awtorizzazzjoni jista' jippermetti li jsir użu tad-dokumentazzjoni farmaċewtika, pre-klinika u klinika li tkun tinsab fil-*file* tal-prodott mediċinali, bil-hsieb li jiġu eżaminati applikazzjonijiet sussegwenti li għandhom x'jaqsmu ma' prodotti mediċinali oħra li jkunu jipposjedu l-istess komposizzjoni kwalitattiva u kwantitattiva fit-termini tas-sustanzi attivi u l-istess forma farmaċewtika.

*Artikolu 11*

Is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott għandu jkun fihom, fl-ordni indikat hawn taht, l-informazzjoni li ġejja:

1. l-isem tal-prodott mediċinali segwit bis-saħħa u l-forma farmaċewtika.
2. il-komposizzjoni kwalitattiva u kwantitattiva fit-termini tas-sustanzi attivi u kostitwenti ta' l-eċċipjent, li l-gharfien tiegħu huwa essenzjali għall-amministrazzjoni kif imiss tal-prodott mediċinali. L-isem normali komuni jew deskrizzjoni kimika għandu jintuża.
3. forma farmaċewtika.
4. dettalji kliniċi
  - 4.1. indikazzjonijiet terapewtiċi,
  - 4.2. pożoloġija u metodu ta' amministrazzjoni għall-adulti u fejn mehtieg għat-tfal,
  - 4.3. kontra-indikazzjonijiet,
  - 4.4. twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu u, fil-każ ta' prodotti mediċinali immunoloġiċi, kull prekawzjonijiet speċjali li għandha tittiehed minn persuni li jimmaniġġaw dawk il-prodotti u jamministrawhom lill-pazjenti, flimkien ma' kull prekawzjoni li għandha tittiehed mill-pazjenti,
  - 4.5. interazzjoni ma' forom mediċinali oħra u forom oħra ta' interazzjonijiet,
  - 4.6. użu matul it-tqala u t-treddigh,
  - 4.7. effetti fuq l-abbiltà ta' sewqan u użu ta' makni,
  - 4.8. effetti m'humiex mixtieqa,
  - 4.9. doża zejda (sintomi, proċedura ta' emergenza, antidoti).

▼ **M4**

5. proprjetajiet farmakologiċi:
  - 5.1. proprjetajiet farmakodinamiċi,
  - 5.2. proprjetajiet farmokokinetiċi,
  - 5.3. *data* ta' sigurezza pre-klinika,
6. dettalji farmaċewtiċi:
  - 6.1. lista ta' eċċipjenti,
  - 6.2. inkompatibilitajiet prinċipali,
  - 6.3. tul ta' żmien kemm jibqgħu tajbin, fejn mehtieg wara rikostituzzjoni tal-prodott mediċinali jew fejn l- imballaġġ immedjat jinfetah għall-ewwel darba,
  - 6.4. prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna,
  - 6.5. natura u kontenuti tal-kontenitur,
  - 6.6. prekawzjonijiet speċjali għad-disponiment ta' prodott mediċinali wżat jew fdal ta' materjali ta' dak il-prodott mediċinali, fejn xieraq.
7. detentur ta' l-awtorizzazzjoni għall-*marketing*.
8. numru/i ta' l-awtorizzazzjoni għall-*marketing*.
9. data ta' l-ewwel awtorizzazzjoni jew tiġdid ta' l-awtorizzazzjoni.
10. data tar-reviżjoni tat-test.
11. għal radjufarmaċewtiċi, dettalji shah tad-dożimetrija interna ta' radjazzjoni.
12. għal radjufarmaċewtiċi, struzzjonijiet dettaljati addizzjonali għall-preparazzjoni improvizzata u l-kontroll tal-kwalità ta' dik il-preparazzjoni u, fejn xieraq, iż-żmien massimu ta' ħażna li matulu kull preparazzjoni intermedja bħal elużjoni jew il-farmaċewtiku lest għall-użu jibqa' jikkonforma ma' l-ispeċifikazzjonijiet tiegħu.

Għal awtorizzazzjonijiet taht l-Artikolu 10, daww il-partijiet tas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott tal-prodott mediċinali ta' referenza li jirreferu għall-indikazzjonijiet jew forom ta' doża li kienu għadhom koperti bil-liġi tal-patenti fiż-żmien meta mediċina ġenerika kienet *marketed* ma' humiex mehtieġa.

▼ **M10**

Għall-prodotti mediċinali inklużi fil-lista msemmija fl-Artikolu 23 tar-Regolament (KE) Nru 726/2004, is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott għandu jinkludi din id-dikjarazzjoni: “Dan il-prodott mediċinali huwa suġġett għal sorveljanza addizzjonali”. Din id-dikjarazzjoni għandha tkun preċeduta mis-simbolu iswed imsemmi fl-Artikolu 23 tar-Regolament (KE) Nru 726/2004 u segwuta minn sentenza spjegattiva standardizzata xierqa.

**▼ M10**

Ghall-prodotti mediċinali kollha, għandu jiddaħhal test standard li jitlob b'mod espress lill-professjonisti tas-saħħa biex jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni hażina suspettata f'konformita' mas-sistema nazzjonali ta' rappurtar spontanju msemmija fl-Artikolu 107a(1). Modi differenti ta' rappurtar, inkluż ir- rappurtar elettroniku, għandhom ikunu disponibbli (u oħrajn) f'konformita' mat-tieni subparagrafu tal-Artikolu 107a(1).

**▼ M4***Artikolu 12*

1. L-applikant għandu jassigura li, qabel ma jintbagħtu is-sommarji dettaljati msemmija fl-aħħar subparagrafu ta' l-Artikolu 8(3) lill-awtoritajiet kompetenti, jkunu ġew preparati u ffirmati minn esperti bil-kwalifiki tekniċi jew professjonali meħtieġa, li għandhom ikunu murija f'kurrikulu tal-karriera.

2. Il-persuni li jkollhom il-kwalifiki tekniċi u professjonali msemmija fil-paragrafu 1 għandhom jiġġustifikaw kull użu magħmul minn letteratura xjentifika taħt l-Artikolu 10a skond il-kondizzjonijiet stipulati fl-Anness I.

3. Is-sommarji dettaljati għandhom jiffurmaw parti mill-*file* li l-applikant jissottometti lill-awtoritajiet kompetenti.

**▼ B***KAPITOLU 2***Disposizzjonijiet speċifiċi applikabbli għal prodotti mediċinali omeopatiċi****▼ M4***Artikolu 13*

1. L-Istati Membri għandhom jassiguraw li prodotti mediċinali omeopatiċi manifatturati u mqegħda fis-suq ġewwa l-Komunità jiġu reġistrati jew awtorizzati skond l-Artikoli 14, 15 u 16, hliet fejn daww il-prodotti mediċinali huma koperti b'reġistrazzjoni jew awtorizzazzjoni mogħtija skond il-legislazzjoni nazzjonali fil-31 ta' Diċembru 1993 jew qabel dik id-data. Fil-każ ta' reġistrazzjonijiet l-Artikolu 28 u l-Artikolu 29(1) sa (3) għandhom jgħoddu.

2. L-Istati Membri għandhom jistabbilixxu proċedura speċjali simplifikata ta' reġistrazzjoni għall-prodotti mediċinali omeopatiċi imsemmija fl-Artikolu 14.

**▼ B***Artikolu 14*

1. Prodotti mediċinali omeopatiċi biss li jissodisfaw il-kondizzjonijiet kollha li ġejjin jistgħu jkunu suġġetti għall-proċedura ta' reġistrazzjoni speċjali u simplifikata:

— ikunu amministrati oralment jew esternament,

— l-ebda indikazzjoni terapewtika speċifika ma tidher fuq it-tikketta tal-prodott mediċinali jew f'xi informazzjoni li għandha x'taqsam miegħu,

**▼B**

— hemm grad suffiċjenti ta' tahlit li jigarantixxi s-sigurtà tal-prodott mediċinali; b'mod partikolari, il-prodott mediċinali jista' ma jkunx fih jew aktar minn parti wahda kull 10 000 tat-tintura omm jew aktar minn 1/100 ta' l-iżgħar doża użata fl-allopatija fejn għandhom x'jaqsmu sustanzi attivi li l-preżenza tagħhom fi prodott mediċinali allopatiku tirrizulta fl-obbligu li tkun sottomessa ricetta minn tabib.

**▼M7**

Jekk għarfien xjentifiku ġdid jeżiġi hekk, il-Kummissjoni tista' taġġusta t-tielet inċiż ta' l-ewwel subparagrafu. Dik il-miżura, imfassla biex temenda elementi mhux essenzjali ta' din id-Direttiva, għandha tkun adottata skond il-proċedura regolatorja bi skrutinju msemmija fl-Artikolu 121(2a).

**▼B**

Fil-hin tar-reġistrazzjoni, l-Istati Membri għandhom jistabbilixxu l-klas-sifika għall-ghoti tal-prodott mediċinali.

2. Il-kriterji u regoli ta' proċedura previsti fl-Artikolu 4(4), fl-Artikolu 17(1) u fl-Artikoli 22 sa 26, 112, 116 u 125 għandhom japplikaw b'analogija għall-proċedura ta' reġistrazzjoni speċjali u simplifikata dwar prodotti mediċinali omeopatiċi, bl-eċċezzjoni tal-prova ta' effikaċja terapewtika.

**▼M4**

\_\_\_\_\_

**▼B***Artikolu 15*

Applikazzjoni għal reġistrazzjoni speċjali u ssimplifikata tista' tkopri serje ta' prodotti mediċinali miksuba mill-istess hażna jew hażniet omeopatiċi. Id-dokumenti li ġejjin għandhom ikunu inklużi ma' l-applikazzjoni biex juru, b'mod partikolari, il-kwalità farmaċewtika u l-omoġenità lott b'lott tal-prodotti ikkonċernati:

— isem xjentifiku jew isem ieħor mogħti f'farmakopea tal-ħażna jew hażniet omeopatiċi, flimkien ma dikjarazzjoni tar-rotot diversi ta' amministrazzjoni, forom farmaċewtiċi u grad ta' tahlit li għandhom ikunu rreġistrati,

**▼M4**

— inkartament li jiddeskrivi kif il-ħażna jew hażniet omeopatiċi hija/huma miksuba u kontrollati, u li jiġġustifika l-użu omeopatiku tagħha/tagħhom, fuq il-bażi ta' biblijografija adegwata,

**▼B**

— inkartament tal-manifattura u kontroll għal kull forma farmaċewtika u deskrizzjoni tal-metodu ta' tahlit u potenzazzjoni,

— awtorizzazzjoni ta' manifattura għall-prodotti mediċinali kkonċernati,

— kopji ta' kull reġistrazzjoni jew awtorizzazzjoni miksuba għall-istess prodott mediċinali fi Stati Membri ohra,

**▼M4**

— mudell wiehed jew aktar ta' l- imballaġġ ta' barra u l- imballaġġ immedjat tal-prodotti mediċinali li għandhom jiġu reġistrati,

**▼B**

— data dwar l-istabbiltà tal-prodott mediċinali.

▼ **B***Artikolu 16*

1. Prodotti mediċinali omeopatiċi barra minn dawk imsemmija fl-Artikolu 14(1) għandhom ikunu awtorizzati u ttikkettjati skond ► **M4** l-Artikoli 8, 10, 10a, 10b, 10c u 11 ◀.

2. Stat Membru jista' jintroduċi jew iżomm fit-territorju tiegħu regoli speċifiċi għat-► **M4** testijiet pre-kliniċi ◀ u provi kliniċi ta' prodotti mediċinali omeopatiċi barra minn dawk imsemmija fl-Artikolu 14(1) skond il-prinċipji u l-karatteristiċi ta' l-omeopatija kif prattikati f'dak l-Istat Membru.

F'dan il-każ, l-Istat Membru kkonċernat għandu jinnotifika l-Kummissjoni bir-regoli speċifiċi fis-sehh.

3. It-Titolu IX għandu jgħodd għal prodotti mediċinali omeopatiċi, bl-eċċezzjoni ta' dawk imsemmija fl-Artikolu 14(1).

▼ **M3***KAPITOLU 2a***Disposizzjonijiet speċifiċi applikabbli għal prodotti mediċinali veġetali tradizzjonali***Artikolu 16a*

1. Proċedura ta' reġistrazzjoni simplifikata (hawnhekk iżjed 'l quddiem imsejja "reġistrazzjoni ta' użu tradizzjonali") hija b'dan stabilita għall-prodotti mediċinali veġetali li jissodisfaw il-kriterji kollha li ġejjin:

- (a) ikollhom indikazzjonijiet esklussivament adatti għall-prodotti mediċinali veġetali tradizzjonali li, bis-saħha tal-komposizzjoni u l-iskop tagħhom, huma maħsuba u disinjati għal użu mingħajr sorveljanza ta' prattikant tal-mediċina għal finijiet dijanjostiċi jew għal riċetta jew monitoraġġ tat-trattament;
- (b) jintużaw esklussivament għal amministrazzjoni skond is-saħha speċifika u l-pożoloġija;
- (ċ) ikunu preparazzjoni orali, esterna u/jew biex jingibdu 'l ġewwa man-nifs;
- (d) il-perjodu ta' użu tradizzjonali kif preskritt fl-Artikolu 16c(1)(c) ikun skada;
- (e) id-*data* dwar l-użu tradizzjonali tal-prodott mediċinali tkun suffiċjenti; b'mod partikolari l-prodott jagħti prova li ma jkunx ta' ħsara f'kondizzjonijiet speċifiċi ta' użu u l-effetti framakoloġiċi jew l-effikaċja tal-prodott mediċinali jkunu plawżibbli fuq il-bażi ta' użu fit-tul u esperjenza.

2. Minkejja l-Artikolu 1(30), il-preżenza fi prodott mediċinali veġetali ta' vitamini jew minerali li għas-sigurezza tagħhom ikun hemm xhieda dokumentata kif imiss ma għandhiex tipprevjeni lill-prodott milli jkun eliġibbli għar-reġistrazzjoni skond il-paragrafu 1, kemm-il darba l-azzjoni tal-vitamini jew il-minerali tkun anċillari għal dik ta' l-ingredjenti veġetali attivi fir-rigward ta' l-indikazzjoni/jiet speċifikata dikjarata.

3. Izda, fil-każi fejn l-awtoritajiet kompetenti jiġġudikaw li prodott mediċinali veġetali tradizzjonali jkun jissodisfa l-kriterji għall-awtorizzazzjoni skond l-Artikolu 6 jew reġistrazzjoni skond l-Artikolu 14, id-disposizzjonijiet ta' dan il-kapitolu ma għandhomx japplikaw.

## ▼ M3

*Artikolu 16b*

1. L-applikant u d-detentur tar-reġistrazzjoni għandhom ikunu stab-  
biliti fil-Komunità.
2. Sabiex jikseb reġistrazzjoni ta' użu tradizzjonali, l-applikant  
għandu jissottometti applikazzjoni lill-awtorita kompetenti ta' l-Istat  
Membru konċernat.

*Artikolu 16ċ*

1. L-applikazzjoni għandha tkun akkumpanjata:
  - (a) bil-partikolaritajiet u d-dokumenti:
    - (i) msemmija fl-Artikolu 8(3)(a) sa (h), (j) u (k);
    - (ii) ir-rizultati tat-testijiet farmaċewtiċi msemmija fit-tieni inċiż ta'  
l-Artikolu 8(3)(i);
    - (iii) is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott, minghajr id-*data* speċ-  
ifikata fl-Artikolu 11(4);
    - (iv) f'każi ta' kombinazzjonijiet, kif imsemmija fl-Artikolu 1(30)  
jew l-Artikolu 16a(2), l-informazzjoni msemmija fl-  
Artikolu 16a(1)(e) li tirrelata mal-kombinazzjoni bħala tali;  
jekk l-ingredjenti individwali attivi ma jkunux suffiċjement  
magħrufa, id-*data* għandha wkoll tirrelata ma' l-ingredjenti indi-  
vidwali attivi;
  - (b) kull awtorizzazzjoni jew reġistrazzjoni miksuba mill-applikant fi  
Stat Membru iehor, jew f'pajjiż terz, biex jitqiegħed il-prodott  
medicinali fis-suq, u dettalji ta' kull deċiżjoni ta' rifjut li tingħata  
awtorizzazzjoni jew reġistrazzjoni, sew fil-Komunità jew f'pajjiż  
terz, u r-raġunijiet għal dik id-deċiżjoni;
  - (ċ) xhieda biblijografika jew esperta fis-sens li l-prodott medicinali in  
kwistjoni, jew prodott li jikkorrispondi kellu użu medicinali matul  
perjodu shih ta' l-anqas ta' 30 sena li jiġu qabel id-*data* ta' l-appli-  
kazzjoni, inklużi ta' l-anqas 15-il sena ġewwa l-Komunità. Fuq it-  
talba ta' l-Istat Membru fejn l-applikazzjoni għal reġistrazzjoni għal  
użu tradizzjonali tkun intbagħtet, il-Kumitat dwar il-Prodotti  
Medicinali Veġetali għandu jhejji opinjoni dwar l-adegwaterza  
tax-xhieda ta' l-użu f'perjodu twil tal-prodott, jew tal-prodott li  
jikkorrispondi. L-Istat Membru għandu jissottometti id-dokumen-  
tazzjoni relevanti li tappoġġa r-referenza;
  - (d) revizjoni biblijografika ta' l-informazzjoni ta' sigurezza b'rapport  
espert, u fejn meħtieġ mill-awtorità kompetenti, fuq talba  
addizzjonali, id-*data* meħtieġa biex issir stima tas-sigurezza tal-  
prodott medicinali.

L-Anness I għandu jgħodd b'analogija għall-partikolaritajiet u d-  
dokumenti speċifikati fil-punt (a).

2. Prodott li jikkorrispondi, kif imsemmi fil-paragrafu 1(c), huwa  
karatterizzat billi jkollu l-istess ingredjenti attivi, irrispettivament mill-  
eċċipjenti wżati, l-istess skop maħsub jew wiehed simili, sahħa u  
pożoloġija ekwivalenti u l-istess rotta jew wahda simili ta' amminis-  
trazzjoni bħal dik tal-prodott medicinali li għalih tkun saret l-appli-  
kazzjoni.



## ▼M3

3. Il-htieġa li jintwera l-użu mediċinali matul il-perjodu shiħ ta' 30 sena, msemmija fil-paragrafu 1(ċ), tiġi sodisfatta wkoll fejn il-*marketing* tal-prodott ma kienx ġie bbażat fuq awtorizzazzjoni speċifika. Bl-istess mod tkun sodisfatta jekk in-numru jew il-kwantità ta' ingredjenti tal-prodott mediċinali jkun tnaqqas matul dak il-perjodu.

4. Fejn il-prodott ikun intuża fil-Komunità għal anqas minn 15-il sena, iżda jkun mod iehor eliġibbli għar-registrazzjoni simplifikata, l-Istat Membru li fih tkun giet sottomessa l-applikazzjoni għar-registrazzjoni għall-użu tradizzjonali għandu jirreferi l-prodott lill-Kumitat dwar Prodotti Mediċinali Veġetali. L-Istat Membru għandu jissottometti dokumentazzjoni rilevanti li jsostni r-riferiment.

Il-Kumitat għandu jikkonsidra dwar jekk il-kriterji l-oħra għar-registrazzjoni simplifikata kif imsemmija fl-Artikolu 16a ikunux tharsu kollha kemm huma. Jekk il-Kumitat iqis dan possibbli, huwa għandu jstabbilixxi monografu veġetali tal-Komunità kif imsemmi fl-Artikolu 16h(3) li għandu jittiehed kont tiegħu mill-Istat Membru meta jiehu d-deċiżjoni finali tiegħu.

*Artikolu 16d*

1. Mingħajr preġudizzju għall-Artikolu 16h(1), il-Kapitolu 4 tat-*Titolu III* għandu jgħodd b'analogija għal registrazzjonijiet mogħtija skond l-Artikolu 16a, kemm-il darba li:

- (a) monografu veġetali tal-Komunità jkun ġie stabbilit skond l-Artikolu 16h(3), jew
- (b) il-prodott mediċinali veġetali jkun jikkonsisti f'sustanzi veġetali, preparazzjonijiet jew kombinazzjonijiet tagħhom li jinsabu fil-lista msemmija fl-Artikolu 16f.

2. Għall-prodotti mediċinali veġetali l-oħra kif imsemmija fl-Artikolu 16a, kull Stat Membru għandu, meta jevalwa applikazzjoni għar-registrazzjoni ta' użu tradizzjonali, jiehu kont debitu tar-registrazzjonijiet mogħtija minn Stat Membru iehor skond dan il-kapitolu.

*Artikolu 16e*

1. Registrazzjoni għal użu tradizzjonali għandha tiġi rifjutata jekk l-applikazzjoni ma tkunx konformi ma' l-Artikoli 16a, 16b jew 16c jew jekk ta' l-anqas waħda mill-kondizzjonijiet li ġejjin ma tiġix imħarsa:

- (a) il-komposizzjoni kwalitattiva u/jew kwantitattiva ma tkunx kif dikjarata;
- (b) l-indikazzjonijiet ma jkunux jikkonformaw mal-kondizzjonijiet preskritti fl-Artikolu 16a;
- (ċ) il-prodott jista' ikun ta' hsara taħt kondizzjonijiet normali ta' użu;
- (d) id-*data* dwar l-użu tradizzjonali tkun insuffiċjenti, speċjalment jekk l-effetti farmakoloġiċi jew l-effikaċja ma jkunux plawżibbli fuq il-bażi ta' użu għal perjodu fit-tul u esperjenza;

▼ **M3**

(e) il-kwalità farmaċewtika ma tiġix sodisfaċjentement murija.

2. L-awtoritajiet kompetenti ta' l-Istati Membri għandhom jinnotifikaw lill-applikant, lill-Kummissjoni u kull awtorità kompetenti li titlobha, b'kull deċiżjoni li jieħdu li jirrifjutaw reġistrazzjoni għal użu tradizzjonali u r-raġunijiet għal dak ir-rifjut.

*Artikolu 16f*

1. Lista tas-sustanzi veġetali, preparazzjonijiet u kombinazzjonijiet tagħhom għal użu fi prodotti mediċinali veġetali tradizzjonali għandha tiġi stabbilita skond il-proċedura msemmija fl-Artikolu 121(2). Il-lista għandu jkun fiha, fir-rigward ta' kull sustanza veġetali, l-indikazzjoni, is-sahha speċifikata u l-pożoloġija, ir-rotta ta' amministrazzjoni u kull informazzjoni oħra meħtieġa għall-użu b'sigurezza tas-sustanza veġetali bhala prodott mediċinali tradizzjonali.

2. Jekk applikazzjoni għal reġistrazzjoni ta' użu tradizzjonali tkun tirrelata ma' sustanza veġetali, preparazzjoni jew kombinazzjoni tagħhom, li tkun tinsab fil-lista msemmija fil-paragrafu 1, ma huwiex meħtieġ li tiġi provduta id-*data* speċifikata fl-Artikolu 16c(1)(b)(ċ) u (d). L-Artikolu 16e(1)(ċ) u (d) ma għandux jgħodd.

3. Jekk sustanza veġetali, preparazzjoni jew kombinazzjoni tagħhom ma jibqgħux inklużi fil-lista msemmija fil-paragrafu 1, ir-reġistrazzjonijiet skond il-paragrafu 2 għall-prodotti mediċinali veġetali li jkunu jinsabu f'din is-sustanza għandhom jiġu revokati kemm-il darba l-partikolaritajiet u d-dokumenti msemmija fl-Artikolu 16c(1) ma jintbagħtux fi żmien tliet xhur.

*Artikolu 16g*▼ **M10**

1. L-Artikolu 3(1) u (2), l-Artikolu 4(4), l-Artikolu 6(1), l-Artikolu 12, l-Artikolu 17(1), l-Artikoli 19, 20, 23, 24, 25, 40 sa 52, 70 sa 85, 101 sa 108b, l-Artikolu 111(1) u (3), l-Artikoli 112, 116, 117, 118, 122, 123, 125, l-Artikolu 126(2), u l-Artikolu 127 ta' din id-Direttiva kif ukoll tad-Direttiva tal-Kummissjoni 2003/94/KE tat-8 ta' Ottubru 2003 li tistabbilixxi l-prinċipji u l-linji ta' gwida tal-pattika ta' fabbrikazzjoni tajba fir-rigward ta' prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem u prodotti mediċinali fil-fażi ta' sperimentazzjoni għall-użu mill-bniedem<sup>(1)</sup> għandhom japplikaw, b'analoġija, għar-reġistrazzjoni ta' użu tradizzjonali mogħtija skont dan il-Kapitolu.

▼ **M3**

2. B'zieda mal-htigiet ta' l-Artikoli 54 sa 65, kull tikkettjar u fuljetti tal-pakkett għall-utent għandu jkun fihom dikjarazzjoni fis-sens li:

(a) il-prodott huwa prodott mediċinali veġetali tradizzjonali għall-użu f'indikazzjoni/jiet speċifiċi esklussivament ibbażati fuq użu għal perjodu twil; u

<sup>(1)</sup> ĠU L 262, 14.10.2003, p. 22.

▼ **M3**

- (b) l-utent għandu jikkonsulta tabib jew prattikant tal-kura tas-saħha kwalifikat jekk is-sintomi jippersistu matul l-użu tal-prodott mediċinali jew jekk isehhu xi effetti kuntrarji mhux imsemmija fil-fuljett tal-pakkett.

Stat Membru jista' jeħtieġ li l-ittikkettjar u l-fuljett tal-pakkett għall-utent għandu wkoll jiddikjara n-natura tat-tradizzjoni in kwistjoni.

3. B'zieda mal-htigiet ta' l-Artikoli 86 sa 99, kull reklam ta' prodott mediċinali reġistrat taħt dan il-kapitolu għandu jkun fih id-dikjarazzjoni li ġejja: Prodott mediċinali veġetali tradizzjonali għal użu f'indikazzjoni/jiet speċifiċi esklussivament ibbażat fuq użu ta' perjodu twil.

*Artikolu 16h*

1. Kumitat dwar Prodotti Mediċinali Veġetali huwa b'dan stabbilit. Dak il-Kumitat għandu jkun parti mill-Aġenzija u għandu jkollu l-kompetenza li ġejja:

(a) fir-rigward ta' reġistrazzjonijiet simplifikati, biex:

- iwettaq il-kompiti li johorġu mill-Artikolu 16c(1) u (4),
- iwettaq il-kompiti li johorġu mill-Artikolu 16d,
- ihejji abbozz ta' lista ta' sustanzi veġetali, preparazzjonijiet u kombinazzjonijiet tagħhom, kif imsemmi fl-Artikolu 16f(1), u
- jistabbilixxi monografi tal-Komunità għal prodotti mediċinali veġetali tradizzjonali, kif imsemmi fil-paragrafu 3 ta' dan l-Artikolu;

(b) fir-rigward ta' awtorizzazzjonijiet ta' prodotti mediċinali veġetali, biex jistabbilixxi monografi veġetali tal-Komunità għal prodotti mediċinali veġetali, kif imsemmi fil-paragrafu 3 ta' dan l-Artikolu;

(c) fir-rigward ta' riferimenti lill-aġenzija taħt il-Kapitolu 4 tat-Titolu III, b'relazzjoni għall-prodotti mediċinali veġetali kif imsemmija fl-Artikolu 16a, li jwettaq il-kompiti stipulati fl-Artikolu 32;

(d) fejn prodotti mediċinali ohra li jkun fihom sustanzi veġetali jiġu riferiti lill-Aġenzija skond il-kapitolu 4 tat-Titolu III, biex jagħti opinjoni dwar is-sustanza veġetali fejn xieraq.

Finalment, il-Kumitat dwar Prodotti Mediċinali Veġetali għandu jwettaq kull kompitu ieħor konferit fuqu bil-liġi tal-Komunità.

Il-koordinazzjoni adatta mal-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali Umani għandha tiġi assigurata permezz ta' proċedura li għandha tiġi stabbilita mid-Direttur Esekuttiv ta' l-Aġenzija skond l-Artikolu 57(2) tar-Regolament (KEE) Nru 2309/93.

▼ **M3**

2. Kull Stat Membru għandu jahtar, għal terminu ta' tliet snin li jista' jiġġedded, membru wiehed u alternat wiehed għall-Kumitat dwar Prodotti Mediċinali Veġetali.

L-alternati għandhom jirrappresentaw u jivvotaw għall-membri fl-assenza tagħhom. Il-membri u l-alternati għandhom jintgħażlu għar-rwol u l-esperjenza tagħhom fil-valutazzjoni ta' prodotti mediċinali veġetali u għandhom jirrappresentaw lill-awtoritajiet kompetenti nazzjonali.

L-imsemmi Kumitat jista' jikkoptja sa massimu ta' hames membri addizzjonali magħżula fuq il-bażi tal-kompetenza speċifika xjentifika tagħhom. Dawn il-membri għandhom jinhatru għal terminu ta' tliet snin, li jista' jiġġedded, u ma għandux ikollhom alternati.

Bil-hsieb ta' l-ikkoptjar ta' dawk il-membri, l-imsemmi Kumitat jista' jidentifika il-kompetenza xjentifika komplementari speċifika tal-membri/i addizzjonali. Il-membri kkooptjati għandhom jintgħażlu minn fost esperti nominati mill-Istati Membri jew mill-Aġenzija.

Il-membri ta' l-imsemmi Kumitat jistgħu jkunu akkumpanjati minn esperti f'oqsma speċifiċi xjentifiċi jew tekniċi.

3. Il-Kumitat dwar il-Prodotti Mediċinali Veġetali għandu jistabbilixxi monografi veġetali tal-Komunità għall-prodotti mediċinali veġetali fir-rigward ta' l-applikazzjoni ta' l-Artikolu 10(1)(a)(ii) kif ukoll prodotti mediċinali tradizzjonali veġetali. Il-Kumitat għandu jwettaq aktar responsabbiltajiet konferiti fuqu bid-disposizzjonijiet ta' dan il-kapitolu u liġi oħra tal-Komunità.

Fejn monografi veġetali tal-Komunità skond it-tifsira ta' dan il-paragrafu jkunu ġew stabbiliti, għandu jittiehed kont tagħhom mill-Istati Membri meta jeżaminaw applikazzjoni. Fejn ebda monografu veġetali tal-Komunità bhal dan ma jkun għadu ġie stabbilit, tista' ssir referenza għal monografi oħra xierqa, pubblikazzjonijiet jew informazzjoni.

Fejn monografi ġodda veġetali tal-Komunità jiġu stabbiliti, id-detentur tar-reġistrazzjoni għandu jikkonsidra jekk ikunx mehtieg li hekk jimmodifika l-inkartament tar-reġistrazzjoni. Id-detentur tar-reġistrazzjoni għandu jinnotifika kull modifikazzjoni bhal din lill-awtorità kompetenti ta' l-Istat Membru konċernat.

Il-monografi veġetali għandhom jiġu ppublikati.

4. Id-disposizzjonijiet generali tar-Regolament (KEE) Nru 2309/93 li jirrelata mal-Kumitat dwar Prodotti Mediċinali Umani għandhom jgħoddu b'analoġija għall-Kumitat dwar Prodotti Mediċinali Veġetali.

▼ **M3***Artikolu 16i*

Qabel it-30 ta' April 2007, il-Kummissjoni għandha tissottometti rapport lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill dwar l-applikazzjoni tad-dispożizzjonijiet ta' dan il-Kapitolu.

Ir-rapport għandu jinkludi stima dwar il-possibbiltà ta' l-estensjoni tar-reġistrazzjoni ta' użu tradizzjonali għal kategoriji oħra ta' prodotti medicinali.

▼ **B***KAPITOLU 3***Proċeduri rilevanti għall-awtorizzazzjoni ta' bejgħ**▼ **M4***Artikolu 17*

1. L-Istati Membri għandhom jiehdu l-miżuri kollha xierqa biex jassiguraw li l-proċedura ta' l-ghoti ta' awtorizzazzjoni għall-*marketing* għal prodotti medicinali titlesta f'massimu ta' 210 jum wara s-sottomissjoni ta' applikazzjoni valida.

L-applikazzjonijiet ta' l-awtorizzazzjonijiet għall-*marketing* f'zewġ Stati Membri jew aktar fir-rigward ta' l-istess prodott medicinali għandhom jintbagħtu skond l- ► **M10** Artikoli 28 ◀ sa 39.

2. Fejn Stat Membru jinnota li applikazzjoni oħra ta' l-awtorizzazzjoni għall-*marketing* għall-istess prodott medicinali tkun qed tiġi eżaminata fi Stat membru ieħor, l-Istat Membru konċernat għandu jirrifjuta milli jistma l-applikazzjoni u għandu jinforma lill-applikant li l- ► **M10** Artikoli 28 ◀ sa 39 jghoddu.

*Artikolu 18*

Fejn Stat Membru jiġi informat skond l-Artikolu 8(3)(1) li Stat Membru ieħor ikun awtorizza prodott medicinali li huwa s-suġġett ta' applikazzjoni ta' awtorizzazzjoni għall-*marketing* fl-Istat Membru konċernat, huwa għandu jirrifjuta l-applikazzjoni sakemm ma tkunx ġiet sottomessa b'konformità ma' l- ► **M10** Artikoli 28 ◀ sa 39.

▼ **B***Artikolu 19*

Biex teżamina l-applikazzjoni sottomessa skond ► **M4** l-Artikoli 8, 10, 10a, 10b u 10c ◀, l-awtorità kompetenti ta' l-Istat Membru kkonċernat:

- għandha tivverifika jekk id-dettalji mibghuta b'appoġġ għall-applikazzjoni humiex skond ► **M4** l-Artikoli 8, 10, 10a, 10b u 10c ◀ imsemmija u teżamina jekk il-kondizzjonijiet għall-ħruġ ta' awtorizzazzjoni biex jitqiegħed prodott medicinali fis-suq (awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq) humiex imħarsa;
- tista' tibgħat il-prodott medicinali, il-materjali tal-bidu tiegħu, u jekk ikun hemm bżonn, il-prodotti intermedjarji tiegħu jew xi materjali kostitwenti oħra, għall-ittestjar minn ► **M4** Laboratorju Uffiċjali tal-Kontroll ta' Mediċini jew laboratorju li Stat Membru jkun innomina għal dak il-ghan ◀ biex ikun żgurat li l-metodi ta' kontroll użati mill-manifattur u deskritti fid-dokumenti ma' l-applikazzjoni skond l-Artikolu 8(3)(h), huma sodisfaċenti;

**▼B**

3. tista', meta approprjat, titlob lill-applikant biex jissupplimenta d-dettalji li hemm ma' l-applikazzjoni dwar l-oġġetti elenkati ►**M4** fl-Artikoli 8(3), 10, 10a, 10b u 10ċ ◀. Meta l-awtorità kompetenti tuza din il-possibiltà, il-limiti ta' żmien stabbiliti fl-Artikolu 17 għandhom ikunu sospiżi sakemm l-informazzjoni supplementari mitluba tingħata. Bl-istess mod, dawn il-limiti ta' żmien għandhom ikunu sospiżi għaż-żmien mogħti lill-applikant, meta approprjat, biex jagħti spjegazzjoni bil-fomm jew bil-miktub.

*Artikolu 20*

L-Istati Membri għandhom jieħdu l-miżuri xierqa kollha biex jiżguraw li:

- (a) l-awtoritajiet kompetenti jaċċertaw li l-manifatturi u l-importaturi ta' prodotti mediċinali minn pajjiżi terzi jkunu kapaċi jwettqu l-manifattura skond id-dettalji mogħtija skond l-Artikolu 8(3)(d), u/jew li jagħmlu eżamijiet ta' kontroll skond il-metodi deskritti fid-dettalji li hemm ma' l-applikazzjoni skond l-Artikolu 8(3)(h);
- (b) l-awtoritajiet kompetenti jistgħu jawtorizzaw lill-manifatturi u lill-importaturi ta' prodotti mediċinali minn pajjiżi terzi, ►**M4** f'kazijiet ġustifikabbli ◀, li jkollhom ċerti stadji ta' manifattura u/jew ċerti eżamijiet ta' kontroll imsemmija f'(a) magħmula minn partijiet terzi; f'dawn il-kazijiet, verifiki mill-awtoritajiet kompetenti għandhom isiru wkoll fl-istabiliment ikkonċernat.

*Artikolu 21*

1. Meta l-awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq tkun inħarġet, id-detentur għandu jkun infurmat mill-awtoritajiet kompetenti ta' l-Istat Membru kkonċernat, bis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott kif approvat minnu.

2. L-awtoritajiet kompetenti għandhom jieħdu l-miżuri kollha neċessarji biex jiżguraw li l-informazzjoni mogħtija fis-sommarju tkun taqbel ma' dik aċċettata meta l-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq tkun harġet jew sussegwement.

**▼M10**

3. L-awtoritajiet nazzjonali kompetenti għandhom, mingħajr dewmien, jagħmlu disponibbli pubblikament l-awtorizzazzjoni tat-tqeghid fis-suq flimkien mal-fuljett tal-pakkett, is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u kwalunkwe kondizzjoni stabbilita skont l-Artikoli 21a, 22 u 22a, flimkien ma' kwalunkwe skadenza biex jiġu ssodisfati l-kondizzjonijiet fejn applikabbli għal kull prodott mediċinali li huma awtorizzaw.

4. L-awtoritajiet nazzjonali kompetenti għandhom ifasslu rapport ta' evalwazzjoni u jagħmlu kummenti dwar il-fajl fir-rigward tar-rizultati tat-testijiet farmaċewtiċi u pre-kliniċi, tat-testijiet kliniċi, tas-sistema tal-immuniġjar tar-riskju u tas-sistema ta' farmakoviġilanza tal-prodott mediċinali kkonċernat. Ir-rapport ta' evalwazzjoni għandu jiġi aġġornat kull meta tagħrif ġdid isir disponibbli li hu importanti għall-valutazzjoni tal-kwalità, tas-sikurezza jew tal-effikaċja tal-prodott mediċinali kkonċernat.

▼ **M10**

L-awtoritajiet nazzjonali kompetenti għandhom jagħmlu aċċessibbli pubblikament mingħajr dewmien ir-rapport ta' evalwazzjoni, flimkien mar-raġunijiet għall-opinjoni tagħhom, wara li jithassar kwalunkwe tagħrif ta' natura kummerċjali kunfidenzjali. Il-ġustifikazzjoni għandha tingħata separatament għal kull indikazzjoni li għaliha saret applikazzjoni.

Ir-Rapport ta' Evalwazzjoni Pubbliku għandu jinkludi sommarju miktub b'mod li hu mifhum mill-pubbliku. Is-sommarju għandu jinkludi, b'mod partikolari, taqsima relatata mal-kondizzjonijiet tal-użu tal-prodott mediċinali.

*Artikolu 21a*

Flimkien mad-dispożizzjonijiet stipolati fl-Artikolu 19, tista' tingħata awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq ta' prodott mediċinali suġġetta għal waħda jew iżjed minn dawn il-kondizzjonijiet:

- (a) it-tehid ta' ċerti miżuri għall-iżgurar tal-użu sikur tal-prodott mediċinali li għandu jiġi inkluż fis-sistema tal-ġestjoni tar-riskju;
- (b) it-twettiq ta' studji dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni;
- (c) il-konformità mal-obbligi dwar reġistrazzjoni jew rappurtar ta' reazzjonijiet hżiena suspettati li huma aktar riġidi minn daww imsemmija fit-Titolu IX;
- (d) kwalunkwe kondizzjoni jew restrizzjoni oħra fir-rigward tal-użu sikur u effettiv tal-prodott mediċinali;
- (e) l-eżistenza ta' sistema ta' farmakovigilanza adegwata;
- (f) it-twettiq ta' studji ta' wara l-awtorizzazzjoni dwar l-effikaċja, fejn jiġu identifikati preokkupazzjonijiet relatati ma' xi aspetti tal-effikaċja tal-prodott mediċinali u jistgħu jiġi rizolti biss wara li l-prodott mediċinali jitqiegħed fis-suq. Tali obbligu dwar it-twettiq ta' tali studji għandu jkun imsejjes fuq l-atti ddelegati adottati skont l-Artikolu 22b filwaqt li titqies il-gwida xjentifika msemmija fl-Artikolu 108a.

L-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandha tistipula dati tal-gheluq għat-twettiq ta' dawn il-kondizzjonijiet fejn mehtieg.

*Artikolu 22*

F'ċirkostanzi eċċezzjonali u wara konsultazzjoni mal-applikant, l-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq tista' tingħata suġġett għal ċerti kondizzjonijiet, b'mod partikolari dwar is-sikurezza tal-prodott mediċinali, notifika lill-awtoritajiet nazzjonali kompetenti ta' kwalunkwe incident relatat mal-użu tiegħu, u l-azzjoni li għandha tittiehed.



▼ **M10**

L-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq tista' tingħata biss meta l-applikant jista' juri li ma jistax jipprovi data komprensiva dwar l-effikaċja u s-sikurezza tal-prodott mediċinali taht kondizzjonijiet tal-użu normali, għal raġunijiet objettivi li jistgħu jiġu vverifikati li jridu jkunu msejsa fuq wahda mir-raġunijiet stipulati fl-Anness I.

Il-kontinwazzjoni tal-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandha tkun marbuta mal-evalwazzjoni mill-ġdid ta' kull sena ta' dawn il-kondizzjonijiet.

*Artikolu 22a*

1. Wara l-ghoti ta' awtorizzazzjoni tat-tqeghid fis-suq, l-awtorità nazzjonali kompetenti tista' timponi obbligu fuq id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq:

- (a) li jwettaq studju dwar is-sikurezza wara l-awtorizzazzjoni jekk hemm xi thassib dwar ir-riskji ta' prodott mediċinali awtorizzati. Jekk l-istess thassib japplika għal iktar minn prodott mediċinali wiehed, l-awtorità nazzjonali kompetenti, wara konsultazzjoni mal-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza, għandha tinkoraġġixxi d-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq ikkonċernati biex iwettqu studju kongunt dwar is-sikurezza wara l-awtorizzazzjoni;
- (b) li jwettaq studju dwar l-effikaċja wara l-awtorizzazzjoni meta l-fehim tal-marda jew il-metodoloġija klinika jindikaw li l-evalwazzjonijiet preċedenti dwar l-effikaċja jistgħu jkunu jridu jiġu riveduti sinifikatament. L-obbligu li jitwettqu l-istudji dwar l-effikaċja wara l-awtorizzazzjoni għandu jkun ibbażat fuq l-atti ddelegati adottati skont l-Artikolu 22b b' kont meħud tal-gwida xjentifika msemmija fl-Artikolu 108a.

L-impożizzjoni ta' tali obbligu għandha tkun iġġustifikata kif xieraq, innotifikata bil-miktub, u għandha tinkludi l-għanijiet u l-qafas ta' hin għat-tressiq u t-twettiq tal-istudju.

2. L-awtorità nazzjonali kompetenti għandha ttipprovi d-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq bl-opportunità biex jipprezenta osservazzjonijiet bil-miktub bi tweġiba għall-impożizzjoni tal-obbligu fi żmien stipulat li hija għandha tispeċifika, jekk id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq jitlob dan fi żmien 30 jum min-notifika bil-miktub tal-obbligu.

3. Fuq il-bażi ta' osservazzjonijiet bil-miktub imressqa mid-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq, l-awtorità nazzjonali kompetenti għandha tirtira jew tikkonferma l-obbligu. Fejn l-awtorità nazzjonali kompetenti tikkonferma l-obbligu, l-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandha tkun varjata biex tinkludi l-obbligu bhala kondizzjoni tal-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq u s-sistema tal-ġestjoni tar-riskju għandha tiġi aġġornata kif xieraq.

*Artikolu 22b*

1. Sabiex tiddetermina s-sitwazzjonijiet li fihom jistgħu jiġu rikjesti studji tal-effikaċja wara l-awtorizzazzjoni skont l-Artikoli 21a u 22a ta' din id-Direttiva, il-Kummissjoni tista' tadotta, permezz ta' atti ddelegati f'konformita' mal-Artikolu 121a, u suġġett għall-kondizzjonijiet tal-Artikoli 121b u 121c, miżuri li jissupplimentaw id-dispożizzjonijiet fl-Artikoli 21a u 22a.

▼ **M10**

2. Meta tkun qed tadotta dawn l-atti ddelegati, il-Kummissjoni għandha taġixxi skont id-dispożizzjonijiet ta' din id-Direttiva.

*Artikolu 22c*

1. Id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandu jinkorpora kwalunkwe kondizzjoni imsemmija fl-Artikoli 21a, 22 jew 22a fis-sistema tal-ġestjoni tar-riskju tiegħu.

2. L-Istati Membri għandhom jgharrfu lill-Aġenzija bl-awtorizzazzjonijiet għat-tqegħid fis-suq li ngħataw suġġetti għall-kondizzjonijiet skont l-Artikoli 21a, 22 jew 22a.

*Artikolu 23*

1. Wara li tkun ingħatat awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq, id-detentur ta' awtorizzazzjoni għandu, fir-rigward tal-metodi ta' manifattura u kontroll stipulati fil-punti (d) u (h) tal-paragrafu 3 tal-Artikolu 8, iqis il-progress xjentifiku u tekniku u jintroduci kwalunkwe bidla li għandha mnejn tkun meħtieġa biex tippermetti l-manifattura u l-ivverifikar tal-prodott mediċinali permezz ta' metodi xjentifiċi aċċettati b'mod generali.

Dawn il-bidliet għandhom ikunu soġġetti għall-approvazzjoni tal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat.

2. Id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandu jipprova minnufih lill-awtorità nazzjonali kompetenti bi kwalunkwe tagħrif ġdid li jista' jwassal għall-emenda tad-dettalji jew tad-dokumenti msemmija fil-paragrafu 3 tal-Artikolu 8(3), l-Artikoli 10, 10a, 10b u 11, jew il-paragrafu 5 tal-Artikolu 32, jew fl-Anness I.

B'mod partikolari, id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandu javża minnufih lill-awtorità nazzjonali kompetenti bi kwalunkwe projbizzjoni jew restrizzjoni imposta mill-awtoritajiet kompetenti ta' kwalunkwe pajjiż li fih il-prodott mediċinali tqiegħed fis-suq u bi kwalunkwe tagħrif ġdid iehor li jista' jinfluwenza l-valutazzjoni tal-benefiċċji u tar-riskji tal-prodott mediċinali kkonċernat. It-tagħrif għandu jinkludi kemm riżultati pożittivi kif ukoll negattivi ta' testijiet kliniċi jew ta' studji oħra għall-indikazzjonijiet u għall-gruppi ta' pazjenti kollha, kemm jekk inkluzi fl-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq kif ukoll jekk le, u wkoll id-data dwar l-użu tal-prodott mediċinali fejn tali jkun barra t-termini tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq.

3. Id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandu jiżgura li t-tagħrif dwar il-prodott qed jinżamm aġġornat mal-gharfien xjentifiku attwali inkluzi l-konkluzjonijiet tal-evalwazzjoni u r-rakkomandazzjonijiet ippubblikati permezz tal-portal Ewropew fuq l-Internet tal-mediċini stabbilit skont l-Artikolu 26 tar-Regolament (KE) Nru 726/2004.

4. Biex tkun jista' tevalwa kontinwament il-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju, l-awtorità nazzjonali kompetenti tista' fi kwalunkwe hin titlob lid-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq biex iressaq data li turi li l-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju għadu favorevoli. Id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandu jwieġeb bis-shih u malajr għal kwalunkwe talba bhal din.

**▼ M10**

L-awtorità nazzjonali kompetenti tista' fi kwalunkwe hin titlob lid-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq biex iressaq kopja tal-master fajl tas-sistema ta' farmakovigilanza. Id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandu jressaq kopja mhux aktar tard minn sebat ijiem wara li tasallu t-talba.

**▼ M4***Artikolu 23a*

Wara li tkun inghatat awtorizzazzjoni għall-*marketing*, id-detentur ta' l-awtorizzazzjoni għandu jinforma lill-awtorità kompetenti ta' l-Istat Membru li jawtorizza bid-data tal-*marketing* attwali tal-prodott mediċinali għall-użu mill-bniedem f'dak l-Istat Membru, waqt li jittiehed kont tal-presentazzjonijiet varji awtorizzati.

Id-detentur għandu wkoll jinnotifka lill-awtorità kompetenti jekk il-prodott jieqaf milli jitqiegħed fis-suq ta' l-Istat Membru, jew temporanjament jew b'mod permanenti. Dik in-notifikazzjoni għandha, hlief f'ċirkostanzi eċċezzjonali, issir mhux anqas minn xahrejn qabel l-interuzzjoni tat-tqeghid fis-suq tal-prodott.

Fuq it-talba mill-awtorità kompetenti, partikolarment fil-kuntest ta' farmako-vigilanza, id-detentur ta' l-awtorizzazzjoni għall-*marketing* għandu jipprovi lill-awtorità kompetenti bl-informazzjoni kollha li tirrelata mal-volum tal-bejgħ tal-prodott mediċinali, u kull informazzjoni fil-pussess tiegħu li tirrelata mal-volum tar-riċetti.

**▼ M8***Artikolu 23b*

1. Il-Kummissjoni għandha tadotta arrangamenti xierqa għall-eżami tal-varjazzjonijiet għat-termini ta' awtorizzazzjonijiet għat-tqeghid fis-suq mogħtija taħt din id-Direttiva.

2. Il-Kummissjoni għandha tadotta l-arrangamenti msemija fil-paragrafu 1 fil-forma ta' regolament ta' implimentazzjoni. Dik il-miżura, mahsuba biex temenda elementi mhux essenzjali ta' din id-Direttiva billi tissupplimentaha, għandha tiġi adottata skont il-proċedura regolatorja bi skrutinju msemija fl-Artikolu 121(2a).

3. Meta tadotta l-arrangamenti msemija fil-paragrafu 1, il-Kummissjoni għandha tagħmel li tista' biex tagħmilha possibbli li tiġi pprezentata applikazzjoni waħda għal bidla waħda jew iżjed li jkunu identiċi magħmulin lit-termini ta' għadd ta' awtorizzazzjonijiet għal tqeghid fis-suq.

4. Stat Membru jista' jkompli japplika d-dispożizzjonijiet nazzjonali dwar il-varjazzjonijiet nazzjonali applikabbli fiz-żmien tad-dhul fis-seħħ tar-Regolament ta' implimentazzjoni għall-awtorizzazzjonijiet għat-tqeghid fis-suq mogħti qabel l-1 ta' Jannar 1998 għal prodotti mediċinali awtorizzati biss f'dak l-Istat Membru. Meta prodott mediċinali sugġett għal dispożizzjonijiet nazzjonali konformement ma' dan l-Artikolu sussegwentement jingħata awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq fi Stat Membru ieħor, ir-regolament ta' implimentazzjoni għandu japplika għal dak il-prodott mediċinali minn dik id-data.

5. Meta Stat Membru jiddeciedi li jkompli japplika d-dispożizzjonijiet nazzjonali taħt il-paragrafu 4, huwa għandu jinforma b'dan lill-Kummissjoni. Jekk ma jkunx intbagħat avviz sal-20 ta' Jannar 2011, għandu japplika r-regolament ta' implimentazzjoni.

**▼ M4***Artikolu 24*

1. Mingħajr preġudizzju għall-paragrafi 4 u 5, awtorizzazzjoni għall-*marketing* għandha tkun valida għal hames snin.
2. L-awtorizzazzjoni għall-*marketing* tista' tiġġedded wara hames snin fuq il-bażi tar-ri-valutazzjonital-bilanċ riskju-benefiċċju ta' l-awtorità kompetenti ta' l-Istat Membru li jawtorizza.

**▼ M10**

Għal dan l-ghan, id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandu jipprovi lill-awtorità nazzjonali kompetenti b'verzjoni konsolidata tal-fajl fir-rigward tal-kwalità, is-sikurezza u l-effikaċja, inkluża l-valutazzjoni tad-data miżmuma fir-rapporti ta' reazzjonijiet hżiena suspettati u fir-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza mressqa skont it-Titolu IX, u informazzjoni dwar il-varjazzjonijiet kollha introdotti minn meta nġhatat l-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq, mill-inqas disa' xhur qabel ma tiskadi l-awtorizzazzjoni skont il-paragrafu 1.

3. Ladarba tiġġedded, l-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandha tkun tgħodd għal perjodu bla limitu, sakemm l-awtorità nazzjonali kompetenti ma tiddeċidix, għal raġunijiet ġustifikati relatati mal-farmakoviġilanza, inkluż espożizzjoni ta' numru insuffiċjenti ta' pazjenti għall-prodott mediċinali kkonċernat, li tkompli b'tiġdid addizzjonali wiehed ta' hames snin skont il-paragrafu 2.

**▼ M4**

4. Kull awtorizzazzjoni li fi żmien tlett snin mill-ghoti tagħha ma tiġix segwita bit-tqeghid attwali fis-suq tal-prodott awtorizzat fl-Istat Membru li jawtorizza għandha tieqaf milli tibqa valida.

5. Fejn prodott awtorizzat li jkun qabel tqieghed fis-suq fl-Istat Membru li jawtorizza ma jkunx għadu attwalment prezenti fis-suq għal perjodu ta' tlett snin konsekuttivi, l-awtorizzazzjoni għal dak il-prodott għandha tieqaf milli tibqa valida.

6. L-awtorità kompetenti tista, f'kazijiet eċċezzjonali u għal raġunijiet ta' saħħa pubblika tagħti eżenzjonijiet mill-paragrafi 4 u 5. Dawk l-eżenzjonijiet għandhom ikunu debitament ġustifikati.

**▼ B***Artikolu 25*

Awtorizzazzjoni m'għandhiex taffettwa r-responsabilità ċivili u kriminali tal-manifattur u, fejn japplika, ta' dak li għandu l-awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq.

**▼ M4***Artikolu 26*

1. L-awtorizzazzjonijiet għall-*marketing* għandhom ikunu rifjutati jekk, wara verifikazzjoni tad-dettalji u d-dokumenti elenkati fl-Artikoli 8, 10, 10a, 10b u 10c, ikun ċar illi:

- (a) il-bilanċ tar-riskju-benefiċċju ma jitqiesx li jkun favorevoli; jew
- (b) l-effiċjenza terapewtika tiegħu tkun insuffiċjentement sostanzjata mill-applikant; jew
- (ċ) il-komposizzjoni kwalitattiva u kwantitattiva tiegħu mhix kif dikjarata.

**▼ M4**

2. L-awtorizzazzjoni għandha bl-istess mod tiġi rifjutata jekk xi dettalji jew dokumenti sottomessi b'sostenn ta' l-applikazzjoni ma jkunux jikkonformaw ma' l-Artikoli 8, 10, 10a, 10b u 10c.

3. L-applikant jew id-detentur ta' l-awtorizzazzjoni għall-*marketing* għandhom ikunu responsabbli għall-precizjoni tad-dokumenti u d-*data* sottomessi.

**▼ M10****▼ M4***Artikolu 27***▼ M10**

1. Għandu jitwaqqaf grupp ta' koordinazzjoni għall-finijiet li ġejjin:

- (a) l-eżami ta' kwalunkwe kwistjoni relatata ma' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq ta' prodott mediċinali f'żewġ Stati Membri jew aktar skont il-proċeduri stipulati fil-Kapitolu 4;
- (b) l-eżami tal-kwistjonijiet relatati mal-farmakovigilanza tal-prodotti mediċinali awtorizzati mill-Istati Membri, skont l-Artikoli 107c, 107e, 107g, 107k u 107q;
- (c) l-eżami tal-kwistjonijiet relatati ma' varjazzjonijiet tal-awtorizzazzjonijiet għat-tqeghid fis-suq mogħtija mill-Istati Membri, skont l-Artikolu 35(1).

L-Aġenzija għandha twestaq il-kompiti tas-segretarjat għal dan il-grupp ta' koordinazzjoni.

Fit-twettiq tal-kompiti ta' farmakovigilanza tiegħu li jinkludu l-approvazzjoni tas-sistemi ta' ġestjoni tar-riskju u l-monitoraġġ tal-effettività tagħhom, il-grupp ta' koordinazzjoni għandu joqgħod fuq l-ewwalizzjoni xjentifika u r-rakkomandazzjonijiet tal-Kumitat tal-Ewalizzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza previst fil-punt (aa) tal-paragrafu 1 tal-Artikolu 56 tar-Regolament (KE) Nru 726/2004.

2. Il-grupp ta' kordinazzjoni għandu jkun magħmul minn rappreżentant għall-kull Stat Membru maħtur għall-perjodu li jista' jiġġedded sa' tliet snin. L-Istati Membri jistgħu jaħtru rappreżentant alternattiv għal perjodu rinovabbli ta' tliet snin. Il-membri tal-grupp ta' kordinazzjoni jistgħu jirrangaw li jkunu akkumpanjati minn esperti.

Il-Membri tal-grupp ta' koordinazzjoni u l-esperti għandhom, fir-rigward tat-twettiq ta' kompitihom, joqogħdu fuq ir-rizorsi xjentifiċi u regolatorji disponibbli għall-awtoritajiet nazzjonali kompetenti. Kull awtorità nazzjonali kompetenti għandha tissorvelja l-livell ta' għarfien espert tal-valutazzjonijiet imwettqa u tiffaċilita l-attivitajiet tal-membri maħtura tal-grupp ta' koordinazzjoni u tal-esperti.

L-Artikolu 63 tar-Regolament (KE) Nru 726/2004 għandu japplika għall-grupp ta' koordinazzjoni fir-rigward tat-trasparenza u l-indipendenza tal-membri tiegħu.

**▼ M4**

3. Il-grupp ta' kordinazzjoni għandu jfassal ir-Regoli ta' Proċedura tiegħu stess, li għandhom jidhlu fis-seħħ wara opinjoni favorevoli tkun inghatat mill-Kummissjoni. Dawn ir-Regoli ta' Proċedura għandhom isiru pubbliċi.

▼ **M10**

4. Id-Direttur Eżekuttiv tal-Agenzija jew ir-rappreżentat u r-rappreżentanti tal-Kummissjoni għandhom ikunu intitolati li jattendu l-laqgħat kollha tal-grupp ta' koordinazzjoni.

5. Il-membri tal-grupp ta' koordinazzjoni għandhom jiżguraw li hemm koordinazzjoni xierqa bejn il-kompiti ta' dak il-grupp u l-hidma tal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti, inklużi l-korpi konsultattivi kkonċernati bl-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq.

6. Ghajr fejn huwa stipulat mod iehor f'din id-Direttiva, l-Istati Membri rrappreżentati fi hdan il-grupp ta' koordinazzjoni għandhom jużaw l-aħjar sforzi tagħhom biex jaslu għal pożizzjoni b'kunsens dwar l-azzjoni li għandha tittiehed. Jekk ma jistax jintlaħaq ftehim bhal dan, il-pożizzjoni tal-maġġoranza tal-Istati Membri rrappreżentati fi hdan il-grupp ta' koordinazzjoni għandha tghodd.

7. Il-membri tal-grupp ta' koordinazzjoni huma mitluba, anki wara li jintemmu l-impenji tagħhom, biex ma jiżvelaw l-ebda tagħrif ta' din ix-xorta kopert bl-obbligu tas-segretezza professjonali.

## KAPITOLU 4

**Ir-rikonoxximent reċiproku u l-proċedura decentralizzata**▼ **M4**

## Artikolu 28

1. Bil-hsieb ta' l-għoti ta' awtorizzazzjoni għall-*marketing* għal prodott mediċinali f'faktar minn Stat Membru wiehed, applikant għandu jissottometti applikazzjoni bażata fuq inkartament identiku f'dawn l-Istati Membri. L-inkartament għandu jkun fih l-informazzjoni u d-dokumenti msemmija fl-Artikoli 8, 10, 10a, 10b, 10ċ u 11. Id-dokumenti għandhom jinkludu lista ta' l-Istati Membri kkonċernati bl-applikazzjoni.

L-applikant għandu jitlob lil Stat Membru wiehed biex jaġixxi bhala "Stat Membru ta' referenza" u biex ihejji rapport ta' stima dwar il-prodott mediċinali skond il-paragrafi 2 jew 3.

2. Fejn il-prodott mediċinali jkun diġà rċieva awtorizzazzjoni għall-*marketing* fiż-żmien ta' l-applikazzjoni, l-Istati Membri kkonċernati għandhom jirrikonoxxu l-awtorizzazzjoni għall-*marketing* mogħtija mill-Istat Membru ta' referenza. Għal dan il-għan, id-detentur ta' l-awtorizzazzjoni għall-*marketing* għandu jitlob lill-Istat Membru ta' referenza jew biex ihejji rapport ta' stima dwar il-prodott mediċinali jew, jekk meħtieġ, li jaġġorna xi rapport ta' stima eżistenti. L-Istat Membru ta' referenza għandu jhejji jew jaġġorna ir-rapport ta' stima fi żmien 90 jum minn meta jirċievi applikazzjoni valida. Ir-rapport ta' stima flimkien mas-sommoarju approvat tal-karatteristiċi tal-prodott, l-ittikkettjar u l-fuljett tal-pakkett għandhom jintbagħtu lill-Istat Membru kkonċernat u lill-applikant.

3. Fil-każi fejn il-prodott mediċinali ma jkunx irċieva awtorizzazzjoni għall-*marketing* fiż-żmien ta' l-applikazzjoni, l-applikant għandu jitlob lill-Istat Membru ta' referenza biex ihejji abbozz tar-rapport ta' stima, abbozz tas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u abbozz tat-tikkettjar u tal-fuljett tal-pakkett. L-Istat Membru ta' referenza għandu jhejji dawn l-abbozzi tad-dokumenti fi żmien 120 jum minn mindu jirċievi applikazzjoni valida u għandu jibgħathom lill-Istati Membri kkonċernati u lill-applikant.

## ▼M4

4. Fi żmien 90 jum minn mindu jirċievu d-dokumenti msemmija fil-paragrafi 2 u 3, l-Istati Membri konċernati għandhom japprovaw ir-rapport ta' stima, is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u tat-tikkettjar u tal-fuljett tal-pakkett u għandhom hekk jinformat lill-Istat Membru ta' referenza. L-Istat Membru ta' referenza għandu jirrekordja l-qbil tal-partijiet kollha, jagħlaq il-proċedura u hekk jinforma lill-applikant.

5. Kull Stat Membru li fih tkun intbagħtet applikazzjoni skond il-paragrafu 1 għandu jadotta deċiżjoni b'konformità mar-rapport approvat ta' stima, mas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u tat-tikkettjar u tal-fuljett tal-pakkett l kif approvat, fi żmien 30 jum wara l-konferma tal-ftehim.

*Artikolu 29*

1. Jekk, fi żmien il-perjodu stipulat fl-Artikolu 28(4), Stat Membru ma jkunx jista' japprova rapport ta; stima, is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott, tat-tikkettjar u tal-fuljett tal-pakkett fuq il-bażi ta' riskju potenzali serju għas-saħħa pubblika, huwa għandu jagħti esposizzjoni dettaljata tar-raġunijiet għall-pożizzjoni tiegħu lill-Istat Membru ta' referenza, lill-Istati Membri l-oħra konċernati u lill-applikant. Il-punti tan-nuqqas ta' qbil għandhom minnufih jiġu riferiti lill-grupp ta' kordinazzjoni.

2. Il-linji gwida li għandhom jiġu adottati mill-Kummissjoni għandhom jiddefinixxu riskju potenzali serju għas-saħħa pubblika.

3. Fi hdan il-grupp ta' kordinazzjoni, l-Istati Membri kollha msemmija fil-paragrafu 1 għandhom jagħmlu minn kollox biex jintlaħaq ftehim dwar l-azzjoni li għandha tittiehed. Huma għandhom jippermettu lill-applikant l-opportunità li jgħarraf il-fehma tiegħu oralment jew bil-miktub. Jekk, fi żmien 60 jum mill-komunikazzjoni tal-punti ta' nuqqas ta' qbil, l-Istati Membri jilhqgħu ftehim, l-Istat Membru ta' referenza għandu jirrekordja l-ftehim, jagħlaq il-proċedura u b'hekk jinforma lill-applikant. L-Artikolu 28(5) għandu jgħodd.

4. Jekk l-Istati Membri jonqsu li jilhqgħu ftehim fi żmien il-perjodu ta' 60 jum stipulat fil-paragrafu 3, l-Aġenzija għandha tkun infurmata minnufih, bil-hsieb ta' l-applikazzjoni tal-proċedura taht l-Artikoli 32, 33 u 34. L-Aġenzija għandha tiġi provduta b'dikjarazzjoni dettaljata tal-kwistjonijiet li dwarhom l-Istati Membri jkunu naqsu li jilhqgħu ftehim u r-raġunijiet għal dak in-nuqqas ta' qbil. Għandha tintbagħat kopja lill-applikant.

5. Malli l-applikant jiġi informat li l-kwistjoni tkun giet riferuta lill-Aġenzija, huwa għandu minnufih jibgħat lill-Aġenzija kopja ta' l-informazzjoni u d-dokumenti msemmija fl-ewwel sub-paragrafu ta' l-Artikolu 28(1).

6. Fiċ-ċirkostanzi msemmija fil-paragrafu 4, l-Istati Membri li jkunu approvaw ir-rapport ta' stima, l-abbozz tas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u tat-tikkettjar u tal-fuljett tal-pakkett ta' l-Istat Membru ta' referenza jistgħu, fuq it-talba ta' l-applikant, jawtorizzaw il-prodott mediċinali mingħajr ma jistennew l-eżitu tal-proċedura stipulata fl-Artikolu 32. F'dak il-każ, l-awtorizzazzjoni mogħtija għandha tkun mingħajr preġudizzju għall-eżitu ta' dik il-proċedura.



▼ **M4***Artikolu 30*

1. Jekk żewġ applikazzjonijiet jew aktar sottomessi skond l-Artikoli 8, 10, 10a, 10b, 10c u 11 ikunu saru għal applikazzjoni għall-*marketing* għal prodott mediċinali partikolari, u jekk l-Istati Membri jkunu adottaw deċiżjonijiet diverġenti dwar l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediċinali jew is-sospensjoni jew ir-revoka tiegħu, Stat Membru, il-Kummissjoni jew l-applikant jew id-detentur ta' l-awtorizzazzjoni għall-*marketing* jistgħu jirreferu l-kwistjoni lill-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem, hawnhekk iżjed 'l quddiem imsejjah "il-Kumitat", għall-applikazzjoni tal-proċedura stipulata fl-Artikoli 32, 33 u 34.

2. Sabiex tiġi promossa l-armonizzazzjoni ta' l-awtorizzazzjonijiet għall-prodotti mediċinali awtorizzati fil-Komunità, l-Istati Membri għandhom, kull sena, jibgħatu lill-grupp ta' kordinazzjoni lista ta' prodotti mediċinali li għaliha għandu jittfassal sommarju armonizzat tal-karatteristiċi tal-prodott.

Il-grupp ta' kordinazzjoni għandu jistipula lista waqt li jiehu kont tal-proposti mill-Istati Membri kollha u għandu jibgħat din il-lista lill-Kummissjoni.

Il-Kummissjoni jew Stat Membru, bi qbil ma' l-Aġenzija u waqt li jittiehed kont ta' l-ideat tal-partijiet interessati, jista' jirreferi dawn il-prodotti lill-Kumitat skond il-paragrafu 1.

*Artikolu 31*

1. ► **M10** L-Istati Membri, il-Kummissjoni, l-applikant jew id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandhom, f'kazijiet speċifiċi fejn huma involuti l-interessi tal-Unjoni, jirreferu l-kwistjoni lill-Kumitat għall-applikazzjoni tal-proċedura stipulata fl-Artikoli 32, 33 u 34 qabel ma tittiehed kwalunkwe deċiżjoni fir-rigward ta' applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew ta' sospensjoni jew revoka ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq, jew ta' kwalunkwe varjazzjoni oħra tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq li tidher meħtieġa. ◀

▼ **M10**

Meta r-riferiment jirriżulta mill-evalwazzjoni ta' data relatata mal-farmakovigilanza ta' prodott mediċinali awtorizzat, il-kwistjoni għandha tiġi referuta lill-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza u jista' jiġi applikat l-Artikolu 107j(2). Il-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza għandu jōhroġ rakkomandazzjoni skont il-proċedura stipulata fl-Artikolu 32. Ir-rakkomandazzjoni finali għandha tiġi sottomessa lill-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem jew lill-grupp ta' koordinazzjoni, kif xieraq, u għandha tiġi applikata l-proċedura stipulata fl-Artikolu 107k.

Madankollu, meta jitqies neċessarju li tittiehed azzjoni urġenti, il-proċedura stipulata fl-Artikoli 107i sa 107k għandha tapplika.

▼ **M4**

L-Istat Membru konċernat jew il-Kummissjoni għandu jidentifika b'mod ċar il-kwistjoni li hija riferita lill-Kumitat għall-konsiderazzjoni u għandu jinforma lill-applikant jew lid-detentur ta' l-awtorizzazzjoni għall-*marketing*.

L-Istati Membri u l-applikant jew id-detentur ta' awtorizzazzjoni għall-*marketing* għandhom ifornu lill-Kumitat b'kull informazzjoni li għandha x'taqsam mal-materja in-kwistjoni.



▼ **M4**

2. Fejn ir-referiment lill-Kumitat iun jikkonċerna firxa ta' prodotti mediċinali jew klassi terapewtika, l-Aġenzija tista' tillimita l-proċedura għal ċerti partijiet speċifiċi ta' l-awtorizzazzjoni.

F'dak il-każ, l-Artikolu 35 għandu jgħodd għal dawk il-prodotti mediċinali biss jekk kienu koperti bil-proċedura ta' awtorizzazzjoni imsemmija f'dan il-Kapitolu.

*Artikolu 32*

1. Fejn issir referenza għall-proċedura stipulata f'dan l-Artikolu, il-Kumitat għandu jikkunsidra l-kwistjoni konċernata u għandu jagħti opinjoni raġunata fi żmien 60 jum mid-data li fiha l-kwistjoni kienet riferuta lilu.

Izda, f'każi sottomessi lill-Kumitat skond l-Artikoli 30 u 31, dan il-perjodu jista' jiġi mtawwal mill-Kumitat għal perjodu iehor sa 90 jum, waqt li jittiehed kont ta' l-opinjoni ta' l-applikanti jew tad-detenturi konċernati ta' l-awtorizzazzjoni għall-*marketing*.

F'emergenza, u fuq proposta mill-President tiegħu, il-Kumitat jista' jaqbel ma' limitu iqsar ta' żmien.

2. Sabiex ikun jista' jikkunsidra l-kwistjoni, l-Kumitat għandu jahtar wieħed mill-membri tiegħu b'halo relatur. Il-Kumitat jista' wkoll jahtar esperti individwali biex jagħtuh pariri dwar kwistjonijiet speċifiċi. Meta jahtar l-esperti, il-Kumitat għandu jiddefinixxi l-kompiti tagħhom u jispeċifika l-limitu ta' żmien għat-tlestija ta' dawn il-kompiti.

3. Qabel ma jagħti l-opinjoni tiegħu, il-Kumitat għandu jipprovdi lill-applikant jew lid-detentur ta' awtorizzazzjoni għall-*marketing* bl-opportunità li jipprezenta spjegazzjonijiet bil-miktub jew verbali f'limitu ta' żmien li huwa għandu jispeċifika.

L-opinjoni tal-Kumitat għandha tkun akkumpanjata b'abbozz ta' sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott għall-prodott u abbozz tat-test tat-tikkettjar u tal-fuljett tal-pakkett.

Fejn meħtieġ, il-Kumitat jista' jitlob lil kull persuna oħra biex tipprovdi informazzjoni li għandha x'taqsam mal-kwistjoni quddiemu.

Il-Kumitat jista' jissospendi l-limitu ta' żmien imsemmija fil-paragrafu 1 sabiex jippermetti lill-applikant jew lid-detentur ta' awtorizzazzjoni għall-*marketing* biex jipprepara spjegazzjonijiet.

4. L-Aġenzija għandha minnufih tinforma lill-applikant jew lid-detentur ta' awtorizzazzjoni għall-*marketing* fejn l-opinjoni tal-Kumitat tkun li:

- (a) l-applikazzjoni ma tissodisfax il-kriterji għall-awtorizzazzjoni; jew
- (b) is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott proposti mill-applikant jew mid-detentur ta' awtorizzazzjoni għall-*marketing* skond l-Artikolu 11 għandu jiġi emendat; jew
- (ċ) l-awtorizzazzjoni għandha tingħata sugġetta għal ċerti kondizzjonijiet, minhabba kondizzjonijiet meqjusa essenzjali għall-użu fiż-żgur u effettiv tal-prodott mediċinali inkluża farmakoviġilanza; jew

▼ **M4**

(d) awtorizzazzjoni għall-*marketing* għandha tiġi sospiza, varjata jew revokata.

Fi żmien 15-il jum minn meta jirċievi l-opinjoni, l-applikant jew id-detentur ta' l-awtorizzazzjoni għall-*marketing* jista' jinnotifika lill-Aġenzija bil-miktub bl-intenzjoni tiegħu li jitlob għal eżami mill-ġdid ta' l-opinjoni. F'dak il-każ, huwa għandu jibgħat lill-Aġenzija raġunijiet dettaljati għat-talba fi żmien 60 jum wara li jirċievi l-opinjoni.

Fi żmien 60 jum minn meta jirċievi r-raġunijiet għat-talba, il-Kumitat għandu jeżamina mill-ġdid l-opinjoni tiegħu skond ir-raba' sub-paragrafu ta' l-Artikolu 62(1) tar-Regolament (KE) Nru 726/2004. Ir-raġunijiet għall-konklużjoni milhuqa għandhom jiġu annessi mar-rapport ta' stima msemmi fil-paragrafu 5 ta' dan l-Artikolu.

5. Fi żmien 15-il jum wara l-adozzjoni tagħha, l-Aġenzija għandha tibgħat l-opinjoni finali tal-Kumitat lill-Istati Membri, lill-Kummissjoni u lill-applikant jew lid-detentur ta' l-awtorizzazzjoni għall-*marketing*, flimkien ma' rapport li jiddeskrivi l-istima tal-prodott mediċinali u tiddikjara r-raġunijiet għal konklużjonijiet tagħha.

Fil-każ ta' opinjoni favur l-ġhoti jew iż-żamma ta' awtorizzazzjoni biex jitqiegħed il-prodott mediċinali konċernat fis-suq, id-dokumenti li ġejjin għandhom jiġu annessi ma' l-opinjoni.

- (a) abbozz tas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott, kif imsemmi fl-Artikolu 11;
- (b) kull kondizzjoni li taffettwa l-awtorizzazzjoni skond it-tifsira tal-paragrafu 4(ċ);
- (ċ) dettalji dwar xi kondizzjonijiet jew restrizzjonijiet rakkomandati fir-rigward tas-sigurezza u l-użu effettiv tal-prodott mediċinali;
- (d) it-test propost ta' l-ittikkettjar u l-fuljett.

▼ **B***Artikolu 33*

Fi żmien ► **M4** 15-il jum ◀ mir-riċeviment ta' l-opinjoni, il-Kummissjoni għandha tipprepara abbozz ta' deċiżjoni li għandha tittiehed dwar l-applikazzjoni, waqt li tiegħu in konsiderazzjoni l-liġi tal-Komunità.

Fil-każ ta' abbozz ta' deċiżjoni li tahseb għall- għoti ta' awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq, id-dokumenti msemmijin ► **M4** fl-Artikolu 32(5), it-tieni sub-paragrafu ◀ għandhom ikunu meħmuża.

Meta, eċċezjonalment, l-abbozz tad-deċiżjoni ma jkunx skond l-opinjoni ta' l-Aġenzija, il-Kummissjoni għandha wkoll tehmeż spjegazzjoni dettaljata tar-raġunijiet għad-differenzi.

L-abbozz tad-deċiżjoni għandu jkun mgħoddi lill-Istati Membri u lill-applikant ► **M4** jew id-detentur ta' awtorizzazzjoni għall-*marketing* ◀

▼ **M4***Artikolu 34*

1. Il-Kummissjoni għandha tiegħu deċiżjoni finali skondi, u fi żmien 15-il jum wara t-tmiem ta', l-proċedura msemmija fl-Artikolu 121(3).

2. Ir-regoli ta' proċedura tal-Kumitat Permanenti stabbilit bl-Artikolu 121(1) għandhom jiġu aġġustati biex jittiehed kont tal-kompiti li huwa responsabbli għalihom taht dan il-Kapitolu.

**▼ M4**

Dawn l-aġġustamenti għandhom jinvolvu d-disposizzjonijiet li ġejjin:

- (a) hlief fil-kazi msemmija fit-tielet paragrafu ta' l-Artikolu 33, l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti għandha tinghata bil-miktub;
- (b) l-Istati Membri għandu jkollhom 22 jum biex jibgħatu l-osservazzjonijiet tagħhom bil-miktub dwar l-abbozz tad-deċiżjoni tal-Kummissjoni. Izda, jekk ikollha tittiehed deċiżjoni urgenti, jista' jiġi fissat limitu ta' żmien iqsar mill-President skond il-grad ta' urġenza involuta. Il-limitu ta' żmien ma għandux, hlief f'ċirkostanzi eċċezzjonali, jkun iqsar minn hamest ijiem;
- (c) L-Istati Membri għandu jkollhom l-għażla li jissottomettu talba bil-miktub biex l-abbozz tad-Deċiżjoni jiġi diskuss f'laqgħa plenarja tal-Kumitat Permanenti.

Fejn, fl-opinjoni tal-Kummissjoni, l-osservazzjonijiet bil-miktub ta' Stat Membru jqajmu kwistjonijiet godda importanti ta' natura xjentifika jew teknika li ma jkunux ġew indirizzati fl-opinjoni mogħtija mill-Aġenzija, il-President għandu jissospendi l-proċedura u jirreferi l-applikazzjoni lura lill-Aġenzija għal aktar konsiderazzjoni.

Id-disposizzjonijiet meħtieġa għall-implimentazzjoni ta' dan il-paragrafu għandhom jiġu adottati mill-Kummissjoni skond il-proċedura msemmija fl-Artikolu 121(2).

3. Id-deċiżjoni kif imsemmija fil-paragrafu 1 għandha tiġi indirizzata lill-Istati Membri kollha u rappurtata għall-iskop ta' informazzjoni lid-detentur ta' awtorizzazzjoni għall-*marketing* jew applikant. L-Istati Membri konċernati u l-Istat Membru ta' referenza għandhom jew jagħtu jew jirrevokaw l-awtorizzazzjoni ta' l-awtorizzazzjoni għall-*marketing* jew iwarjaw it-termini tagħha skond kif meħtieġ biex jikkonformaw mad-deċiżjoni fi żmien 30 jum wara n-notifikazzjoni tagħha, u għandhom jirreferu għaliha. Huma għandhom hekk jinformaw lill-Kummissjoni u lill-Aġenzija.

**▼ B***Artikolu 35*

1. Kull applikazzjoni minn dak li għandu l-awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq biex iwarja awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq li tkun inghatat skond id-disposizzjonijiet ta' dan il-Kapitolu għandha tkun sottomessa lill-Istati Membri kollha li qabel kienu awtorizzaw il-prodott mediċinali kkonċernat.

**▼ M8**

\_\_\_\_\_

**▼ M4**

\_\_\_\_\_

**▼ M8**

\_\_\_\_\_

**▼ B**

2. Fil-każ ta' arbitraġġ sottomess lill-Kummissjoni, il-proċedura stabilita fl-Artikoli 32, 33 u 34 għandha tghodd b'analogija għall-varjazzjonijiet magħmula lil awtorizzazzjonijiet għal tqegħid fis-suq.

**▼ M10**

\_\_\_\_\_

**▼B***Artikolu 37*

L-Artikoli 35 u 36 għandhom japplikaw b'analogija għal prodotti mediċinali awtorizzati mill-Istati Membri wara opinjoni tal-Kumitat mogħtija skond l-Artikolu 4 tad-Direttiva 87/22/KEE qabel l-1 ta' Jannar 1995.

*Artikolu 38*

1. L-Aġenzija għandha tippubblika rapport annwali dwar it-thaddim tal-proċeduri stabbiliti f'dan il-Kapitolu u għandha tgħaddih lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill għall-informazzjoni.

**▼M4**

2. Ta' l-anqas darba kull għaxar snin il-Kummissjoni għandha tippubblika rapport dwar l-esperjenza miksuba fuq il-bażi tal-proċeduri deskritti f'dan il-Kapitolu u għandha tippromponi kull emendi li jistgħu jkunu meħtieġa biex itejbu dawk il-proċeduri. Il-Kummissjoni għandha tissottometti dan ir-rapport lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill.

*Artikolu 39*

L-Artikolu 29(4), (5) u (6) u l-Artikoli 30 sa 34 ma għandhomx jgħoddu għall-prodotti mediċinali omeopatiċi imsemmija fl-Artikolu 14.

L-Artikoli 28 sa 34 ma għandhomx jgħoddu għall-prodotti mediċinali omeopatiċi imsemmija fl-Artikolu 16(2).

**▼B**

## TITOLU IV

## MANIFATTURA U IMPORTAZZJONI

*Artikolu 40*

1. L-Istati Membri għandhom jiehdu l-miżuri xierqa kollha biex jiżguraw li l-manifattura ta' prodotti mediċinali fit-territorju tagħhom tkun sugġetta għal pussess ta' awtorizzazzjoni. Din l-awtorizzazzjoni għal manifattura għandha tkun meħtieġa minkejja li l-prodotti mediċinali manifatturati jkunu maħsuba għall-esportazzjoni.

2. L-awtorizzazzjoni msemmija f'paragrafu 1 għandha tkun meħtieġa kemm għal manifattura totali kif ukoll parzjali, u għall-proċessi diversi ta' qsim, imballaġġ jew preżentazzjoni.

Madankollu, awtorizzazzjoni bħal din m'għandhiex tkun meħtieġa għall-preparazzjoni, qsim, tibdil fl-imballaġġ jew preżentazzjoni meta dawn il-proċessi huma mwettqa biss għall-provvista bl-imnut, minn spizjara fi spizjeriji jew minn persuni legalment awtorizzati fl-Istati Membri biex iwettqu dawn il-proċessi.

3. L-awtorizzazzjoni msemmija f'paragrafu 1 għandha tkun ukoll mitluba għall-importazzjoni minn pajjiżi terzi fi Stat Membru; dan it-Titolu u l-Artikolu 118 għandhom japplikaw korrispondentement għall-importazzjonijiet bħal dawn bl-istess mod li japplikaw għall-manifattura.

**▼M11**

4. L-Istati Membri għandhom idahhlu l-informazzjoni relatata mal-awtorizzazzjoni li għaliha saret referenza fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu fid-database tal-Unjoni msemmija fl-Artikolu 111(6).



*Artikolu 41*

Biex jikseb l-awtorizzazzjoni għall-manifattura, l-applikant għandu jissodisfa mill-inqas il-htigiet li ġejjin:

- (a) jispeċifika l-prodotti mediċinali u l-forom farmaċewtiċi li għandhom ikunu manifatturati jew importati kif ukoll il-post fejn għandhom ikunu manifatturati u/jew kontrollati;
- (b) ikollu għad-dispożizzjoni tiegħu, għall-manifattura jew l-importazzjoni ta' l-imsemmi hawn fuq, post adattat u suffiċjenti, apparat tekniku u faċilitajiet ta' kontroll li jikkonformaw mal-htigiet legali li l-Istat Membru kkonċernat jimponi kemm dwar il-manifattura u kontroll u kemm dwar il-hażna ta' prodotti mediċinali, skond l-Artikolu 20;
- (ċ) ikollu għad-dispożizzjoni tiegħu is-servizzi ta' mill-anqas persuna waħda kkwalfikata fis-sens ta' l-Artikolu 48.

L-applikant għandu jagħti dettalji biex isostni dak ta' hawn fuq fl-applikazzjoni tiegħu.

*Artikolu 42*

1. L-awtorità kompetenti ta' l-Istat Membru għandha tohrog l-awtorizzazzjoni għall-manifattura biss wara li tkun assigurat ruhha dwar l-eżattezza tad-dettalji mogħtija skond l-Artikolu 41, permezz ta' inkjesta mwettqa mill-aġenti tagħha.

2. Biex tiżgura li l-htigiet msemmija fl-Artikolu 41 ikunu mharsa, awtorizzazzjoni tista' 'tingħata bil-kondizzjoni li ċerti obbligi imposti jkunu mwettqa jew meta l-awtorizzazzjoni tinhareg jew aktar tard.

3. L-awtorizzazzjoni għandha tapplika biss għall-postijiet speċifikati fl-applikazzjoni u għall-prodotti mediċinali u għall-forom farmaċewtiċi speċifikati f'dik l-istess applikazzjoni.

*Artikolu 43*

L-Istati Membri għandhom jiehdu l-mizuri kollha xierqa biex jiżguraw li ż-żmien mehud għall-proċedura dwar l-ghoti ta' l-awtorizzazzjoni għall-manifattura ma taqbiżx id-90 jum minn dak in-nhar li fiha l-awtorità kompetenti tkun irċeviet l-applikazzjoni.

*Artikolu 44*

Jekk dak li għandu l-awtorizzazzjoni għall-manifattura jitlob bidla f'xi whud mid-dettalji msemmija f'punti (a) u (b) ta' l-ewwel paragrafu ta' l-Artikolu 41, iż-żmien mehud għall-proċedura dwar it-talba m'għandux jaqbeż it-30 jum. F'każijiet eċċezzjonali, dan il-perjodu ta' żmien m'għandux jeċċedi d-90 jum.

*Artikolu 45*

L-awtorità kompetenti ta' l-Istat Membru tista' titlob lill-applikant għal aktar informazzjoni dwar id-dettalji mogħtija skond l-Artikolu 41 u dwar il-persuna ikkwalfikata msemmija fl-Artikolu 48; fejn l-awtorità kompetenti kkonċernata teżerċita dan id-dritt, l-applikazzjoni tal-limiti ta' żmien imsemmija fl-Artikoli 43 u 44 għandha tkun sospiża sakemm id-data addizzjonali mitluba tingħata.

**▼B***Artikolu 46*

Dak li għandu awtorizzazzjoni tal-manifattura għandu mill-inqas ikun obligat li:

- (a) ikollu għad-dispożizzjoni tiegħu is-servizzi ta' persunal li jikkonformaw mar-rekwiżiti legali li jeżistu fl-Istat Membru kkonċernat dwar kemm manifattura u kemm kontrolli;
- (b) jiddisponi mill-prodotti mediċinali awtorizzati biss skond il-legislazzjoni ta' l-Istati Membri kkonċernati;
- (ċ) jagħti avviż bil-quddiem lill-awtorità kompetenti dwar kull tibdil li hu jista' jkun jixtieq jagħmel lil xi dettalji mogħtija skond l-Artikolu 41; l-awtorità kompetenti għandha, jiġri x'jiġri, tkun immedjatament informata jekk il-persuna ikkwalifikata msemmija fl-Artikolu 48 tkun mibdula b'mod mhux mistenni;
- (d) iħalli l-aġenti ta' l-awtorità kompetenti ta' l-Istat Membru kkonċernat aċċess għall-postijiet tiegħu ikun x'hin ikun;
- (e) jippermetti lill-persuna kkwalifikata msemmija fl-Artikolu 48 li twettaq id-dmirijiet tagħha, per eżempju billi jqiegħed għad-dispożizzjoni tagħha l-faċilitajiet kollha meħtieġa;

**▼M11**

- (f) jikkonforma mal-prinċipji u l-linji gwida ta' prattika tajba ta' manifattura għall-prodotti mediċinali u biex jintużaw biss sustanzi attivi manifatturati skont prattika tajba ta' manifattura għal sustanzi attivi u distribwiti skont prattiki tajba tad-distribuzzjoni għal sustanzi attivi. Għal dan l-għan, min ikollu l-awtorizzazzjoni tal-manifattura għandu jivverifika li l-manifattur u d-distributuri tas-sustanzi attivi jikkonformaw mal-prattiki tajba ta' manifattura u prattiki tajba ta' distribuzzjoni billi jwettaq verifiki fis-siti tal-manifattura u d-distribuzzjoni tal-manifattur u d-distributuri tas-sustanzi attivi. Min ikollu l-awtorizzazzjoni tal-manifattura għandu jivverifika tali konformità jew hu stess jew, mingħajr preġudizzju għar-responsabilità tiegħu kif prevista f'din id-Direttiva, minn entità kkuntrattata minnu sabiex tagħxi f'ismu.

Min ikollu l-awtorizzazzjoni tal-manifattura għandu jiżgura li l-eċċipjenti huma xierqa għall-użu fi prodotti mediċinali billi jaċċerta x'jikkostitwixxi prattika tajba u xierqa ta' manifattura. Dan għandu jkun aċċertat fuq il-bażi ta' evalwazzjoni tar-riskju formalizzata b'konformità mal-linji gwida applikabbli msemmija fil-ħames paragrafu ta' Artikolu 47. Din l-istima tar-riskju għandha tikkunsidra r-rekwiżiti taht sistemi ta' kwalità oħra xierqa kif ukoll is-sors u l-użu maħsub tal-eċċipjenti u istanzi preċedenti ta' difetti ta' kwalità. Min ikollu l-awtorizzazzjoni tal-manifattura għandu jassigura li prattiki tajba u xierqa ta' manifattura, hekk aċċertati, jiġu applikati. Min ikollu l-awtorizzazzjoni tal-manifattura għandu jiddokumenta l-miżuri mehuda taht dan il-paragrafu;

- (g) jinforma l-awtorità kompetenti u min ikollu l-awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq mill-ewwel jekk jikseb informazzjoni li l-prodotti mediċinali li huma taht l-ambitu tal-awtorizzazzjoni tal-manifattura tiegħu huma, jew huma suspettati li huma, iffalsifikati irrispettivament minn jekk daww il-prodotti ġewx distribwiti fil-katina legali tal-provvista jew permezz ta' mezzi illegali, inkluż il-bejgħ illegali permezz ta' servizzi tas-soċjetà tal-informatika;

▼ M11

- (h) jivverifika li l-manifatturi, l-importaturi jew id-distributori minghand min huwa jikseb is-sustanzi attivi jiġu reġistrati mal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru fejn huma stabbiliti;
- (i) jivverifika l-awtentività u l-kwalità tas-sustanzi attivi u l-eċċipjenti.

▼ M4*Artikolu 46a*

1. Għall-finijiet ta' din id-Direttiva, manifattura ta' sustanzi attivi wżati bħala materjali tal-bidu għandha tinkludi kemm manifattura totali jew parzjali jew l-importazzjoni ta' sustanza attiva wżata bħala materjal tal-bidu kif definita fit-Taqsima I, il-punt 3.2.1.1 (b) l-Anness I, u l-proċessi varji biex jiġu diviżi, pakkjati jew prezentati qabel l-inkorporazzjoni tagħhom fi prodott mediċinali, inkluż imballaġġ mill-ġdid jew tikkettjat mill-ġdid bhal dak imwettaq minn distributtur fuq materjali tal-bidu.

▼ M7

2. Il-Kummissjoni tista' temenda paragrafu 1 biex tadattah għall-progressi xjentifiċi u tekniċi. Dik il-miżura, imfassla biex temenda elementi mhux essenzjali ta' din id-Direttiva, hija adottata skond il-proċedura regolatorja bi skrutinju msemmija fl-Artikolu 121(2a).

▼ M11*Artikolu 46b*

1. L-Istati Membri għandhom jiehdu miżuri xierqa biex jassiguraw li l-manifattura, l-importazzjoni u d-distribuzzjoni fuq it-territorju tagħhom tas-sustanzi attivi, inklużi s-sustanzi attivi intenzjonati għall-esportazzjoni, ikunu konformi ma' prattiki tajba ta' manifattura u prattiki tajba ta' distribuzzjoni għas-sustanzi attivi.

2. Sustanzi attivi għandhom jiġu importati biss jekk jintlahqu l-kundizzjonijiet li ġejjin:

- (a) is-sustanzi attivi ikunu ġew manifatturati b'konformità ma' livelli ta' prattika tajba ta' manifattura tal-inqas daqs dawk stipulati mill-Unjoni skont it-tielet subparagrafu tal-Artikolu 47; u
- (b) is-sustanzi attivi jkollhom magħhom konferma bil-miktub mill-awtorità kompetenti tal-pajjiż terz li minnu ġew esportati ta' dan li ġej:
  - (i) il-livelli ta' prattika tajba ta' manifattura applikabbli għall-impjant li mmanifattura s-sustanza attiva esportata huma tal-inqas daqs dawk stipulati mill-Unjoni skont it-tielet subparagrafu tal-Artikolu 47;
  - (ii) l-impjant ta' manifattura kkonċernat huwa sugġett għal kontrolli regolari, stretti u trasparenti u għall-infurzar effettiv tal-prattika tajba ta' manifattura inklużi l-ispezzjonijiet ripetuti u mhux imħabbra, sabiex tiġi zgurata protezzjoni għas-saħħa pubblika mill-inqas ekwivalenti għal dik fl-Unjoni; u

**▼M11**

- (iii) fil-każ ta' sejbiet relatati man-nuqqas ta' konformità, dik l-informazzjoni fuq tali sejbiet tiġi fornita mill-pajjiż terz li minnu ssir l-esportazzjoni lill-Unjoni mingħajr dewmien.

Din il-konferma bil-miktub għandha tkun mingħajr preġudizzju għall-obbligi stabbiliti fl-Artikolu 8 u fil-punt (f) ta' Artikolu 46.

3. Ir-rekwiżit stabbilit fil-punt (b) ta' paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu ma japplikax jekk il-pajjiż li qed jesperta jkun inkluz fil-lista msemmija fl-Artikolu 111b.

4. Eċċezzjonalment u fejn mehtieg sabiex tiġi assigurata d-disponibilità tal-prodotti mediċinali, meta impjant li jimmanifattura sustanza attiva għall-esportazzjoni jkun gie spezzjonat minn Stat Membru u nstab konformi mal-prinċipji u l-linji gwida ta' prattika tajba ta' manifattura stipulati skont it-tielet paragrafu tal-Artikolu 47, ir-rekwiżit stabbilit fil-punt (b) tal-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu jista' jiġi rtirat minn kwalunkwe Stat Membru għal perjodu li ma jaqbix il-validità taċ-ċertifikat ta' Prattika Tajba ta' Manifattura. L-Istati Membri li jagħmlu użu minn din il-possibilità, għandhom jikkomunikaw dan lill-Kummissjoni.

**▼B***Artikolu 47***▼M7**

Il-prinċipji u l-linji gwida għall-prattika tajba tal-manifattura għall-prodotti mediċinali msemmija fl-Artikolu 46(f) għandhom ikunu adottati fil-forma ta' Direttiva. Dik il-miżura, imfassla biex temenda elementi mhux essenzjali ta' din id-Direttiva billi tissupplimentaha, għandha tkun adottata skond il-proċedura regolatorja bi skrutinju msemmija fl-Artikolu 121(2a).

**▼B**

Linji ta' gwida dettaljati li jaqblu ma' dawk il-prinċipji għandhom ikunu pubblikati mill-Kummissjoni u riveduti skond kif ikun hemm bżonn biex jittiehed kont ta' progress tekniku u xjentifiku.

**▼M11**

Il-Kummissjoni għandha tadotta, permezz ta' atti delegati b'konformità ma' Artikolu 121a u suġġett għall-kundizzjonijiet stabbiliti fl-Artikoli 121b u 121c, il-prinċipji u l-linji gwida ta' prattika tajba ta' manifattura għal sustanzi attivi msemmija fl-ewwel paragrafu tal-punt (f) ta' Artikolu 46 u fl-Artikolu 46b.

Il-prinċipji ta' prattika tajba ta' distribuzzjoni għas-sustanzi attivi li għalihom saret referenza fl-ewwel paragrafu tal-punt (f) ta' Artikolu 46 għandhom jiġu adottati mill-Kummissjoni taht il-forma ta' linji gwida.

Il-Kummissjoni għandha tadotta linji gwida dwar l-istima ta' riskju formalizzata għall-aċċertament ta' prattika tajba u xierqa ta' manifattura għall-eċċipjenti li jirreferi għaliha t-tieni paragrafu tal-punt (f) tal-Artikolu 46.

*Artikolu 47a*

1. Il-karatteristiċi ta' sigurtà msemmija fil-punt (o) ta' Artikolu 54 ma jistgħux jiġu mnehhija jew mghottija, kompletament jew parzjalment, sakemm ma jiġux sodisfatti l-kundizzjonijiet li ġejjin:

- (a) min ikollu l-awtorizzazzjoni tal-manifattura jivverifika, qabel it-tnehhija parzjali jew kompleta jew l-ghottija ta' tali karatteristiċi ta' sigurtà, li l-prodott mediċinali kkonċernat huwa awtentiku u li ma giex imbagħbas;



▼ **M11**

(b) min ikollu l-awtorizzazzjoni tal-manifattura jkun konformi mal-punt (o) ta' Artikolu 54 billi jibdel dawk il-karatteristiċi ta' sigurtà ma' karatteristiċi ta' sigurtà ekwivalenti fir-rigward tal-possibbiltà li tiġi verifikata l-awtenticietà, l-identifikazzjoni u li tiġi provduta evidenza ta' tbaġġbis tal-prodott mediċinali. Tali sostituzzjoni għandha ssir mingħajr ma jiftaħ l-imballaġġ immedjat kif definit fil-punt 23 ta' Artikolu 1.

Il-karatteristiċi tas-sigurtà għandhom jiġu kkunsidrati ekwivalenti jekk huma:

- (i) jikkonformaw mar-rekwiżiti stabbiliti fl-atti delegati adottati skont l-Artikolu 54a(2), u
  - (ii) huma effettivi b'mod ugwali, f'li jippermettu l-verifika tal-awtenticietà u l-identifikazzjoni tal-prodotti mediċinali u fil-provvediment ta' evidenza ta' tbaġġbis mal-prodotti mediċinali;
- (c) is-sostituzzjoni tal-karatteristiċi tas-sigurtà hija kondotta b'konformità ma' prattika tajba ta' manifattura applikabbli għall-prodotti mediċinali; u
- (d) il-bdil tal-karatteristiċi ta' sigurtà huwa sugġett għas-supervizjoni tal-awtorità kompetenti.

2. Dawn li jkollhom l-awtorizzazzjoni tal-manifattura, inkluzi dawk li jwettqu l-attivitàjiet imsemmija fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu, għandhom jiġu kkunsidrati bħala produttori u għaldaqstant jinżammu responsabbli għal ħsarat fil-kazijiet u skont il-kundizzjonijiet stipulati fid-Direttiva 85/374/KEE.

▼ **B***Artikolu 48*

1. L-Istati Membri għandhom jieħdu l-miżuri kollha xierqa biex jiżguraw li dak li għandu l-awtorizzazzjoni tal-manifattura jkollu għad-dispożizzjoni tiegħu b'mod permanenti u kontinwu is-servizzi ta' mill-anqas persuna waħda kkwalfikata, skond il-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 49, u jkun responsabli b'mod partikolari li jaqdi d-dmirijiet speċifikati fl-Artikolu 51.

2. Jekk hu personalment jissodisfa l-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 49, dak li għandu l-awtorizzazzjoni jista' jassumi hu stess ir-risponsabilità msemmija f'paragrafu 1.

*Artikolu 49*

1. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li l-persuna kkwalfikata msemmija fl-Artikolu 48 tissodisfa l-kondizzjonijiet ► **M4** ————— ◀ ta' kwalifikazzjoni msemmija f'paragrafi 2 u 3.

2. Persuna kkwalfikata għandu jkollha diploma, ċertifikat jew xhieda oħra ta' kwalifiki formali mogħtija wara li jitlesta kors ta' studju universitarju, jew kors rikonoxxut bħala ekwivalenti mill-Istat Membru kkonċernat, li jinfirx fuq perjodu ta' mill-anqas erba' snin ta' studji teoretici u prattici f'waħda mid-dixxiplini xjentifici li ġejjin: farmacija, medicina, medicina veterinarja, kimika, kimika farmaċewtika u teknoloġija, bijoloġija.

Madankollu, l-iqsar tul tal-kors universitarju jista' jkun ta' tliet snin u nofs meta l-kors ikun segwit b'perjodu ta' taħriġ teoretiku u prattiku ta' mill-anqas sena u jinkludi perjodu ta' taħriġ ta' mill-anqas sitt xhur fi spjżerija miftuħa għall-pubbliku, korroborat b'eżami ta' livell universitarju.

**▼B**

Meta żewġ korsijiet universitarji jew żewġ korsijiet magħrufa bhala ekwivalenti mill-Istat ikunu jeżistu flimkien fi Stat Membru u meta wiehed minn dawn jinfirex fuq erba' snin u l-iehor fuq tliet snin, il-kors ta' tliet snin li jwassal għal diploma, ċertifikat jew evidenza oħra ta' kwalifiki formali mogħtija mat-tkomplija ta' kors universitarju jew l-ekwivalenti konoxxut tiegħu għandu jitqies li jissodisfa l-kondizzjoni dwar tul imsemmija fit-tieni subparagrafu sa fejn id-diplomi, ċertifikati jew xhieda oħra ta' kwalifiki formali mogħtija meta jitlestew iż-żewġ korsijiet huma rikonoxxuti bhala ekwivalenti mill-Istat in kwistjoni.

Il-kors għandu jinkludi studju teoretiku u prattiku li jkollu x'jaqsam ta' l-anqas ma' dawn is-suġġetti bażiċi:

**▼M4**

— Fizika esperimentali,

**▼B**

- Kimika ġenerali u inorganika,
- Kimika organika,
- Kimika analitika,
- Kimika farmaċewtika, inkluża analizi ta' prodotti mediċinali,
- Bijokimika ġenerali u applikata (medika),
- Fizjoloġija,
- Mikrobijoloġija,
- Farmakoloġija,
- Teknoloġija farmaċewtika,
- Tossikoloġija,
- Farmakonjożi (studju tal-komposizzjoni u l-effetti tas-sustanzi attivi naturali ta' oriġini veġetali jew mill-animali).

Studji f'dawn is-suġġetti għandhom ikunu bbilanċjata hekk illi jippermettu lill-persuna kkonċernata li tissodisfa l-obbligi speċifikati fl-Artikolu 51.

Meta xi diplomi, ċertifikati jew xhieda oħra ta' kwalifikazzjonijiet formali msemmija fl-ewwel subparagrafu ma jikkonformawx mal-kriterji stabbiliti f'dan il-paragrafu, l-awtorità kompetenti ta' l-Istat Membru għandha tiżgura li l-persuna kkonċernata tagħti xhieda ta' tagħrif adegwat tas-suġġetti involuti.

3. Il-persuna kkwalifikata għandha tkun kisbet esperjenza prattika fuq medda ta' mill-anqas sentejn, f'impriza jew aktar li huma awtorizzati jimmanufatturaw prodotti mediċinali, fl-attivajiet ta' analizi kwalitattiva ta' prodotti mediċinali, ta' analizi kwantitattiva ta' sustanzi attivi u tat-testjar u ċekkkjar meħtieġ biex tkun żgurata l-kwalità ta' prodotti mediċinali.

It-tul fiż-żmien ta' esperjenza prattika jista' jitnaqqas b'sena meta kors universitarju jkun ta' l-anqas hames snin u b'sena u nofs meta l-kors ikun ta' l-anqas sitt snin.

▼ **B***Artikolu 50*

1. Persuna li tinvolvi ruħha fl-attivitajiet tal-persuna msemija fl-Artikolu 48 mill-hin ta' l-publikazzjoni tad-Direttiva 75/319/KEE, fi Stat Membru minghajr ma thares id-disposizzjonijiet ta' l-Artikolu 49 għandha tkun eligibbli biex tkompli twestaq dawk l-attivitajiet ► **M4** ġewwa l-Komunità ◀.

2. Id-detentur ta' diploma, ċertifikat jew evidenza oħra ta' kwalifikazzjonijiet formali mogħtija meta jitlesta kors universitarju jew xi kors rikonoxxut bħala ekwivalenti fl-Istat Membru kkonċernat - f'dix-xiplina xjentifika li thallih jinvolvi ruħu fl-attivitajiet tal-persuna msemija fl-Artikolu 48 skond il-liġijiet ta' l-Istat jista' - jekk ikun beda l-kors tiegħu qabel il-21 ta' Mejju 1975 ikun ikkunsidrat bħala kwalifikat biex iwettaq f'dak l-Istat id-dmirijiet tal-persuna msemija fl-Artikolu 48 sakemm qabel ikun involva ruħu fl-attivitajiet li ġejjin għall-anqas sentejn qabel il-21 ta' Mejju 1985 wara notifikazzjoni ta' din id-direttiva f'intrapriża waħda jew aktar awtorizzati biex jimmanufatturaw:

Sorveljanza tal-manifattura u/jew analiżi kwalitattiva u kwantitattiva ta' sustanzi attivi, u t-testjar u l-iċċekjar meħtieġ taħt l-awtorità diretta tal-persuna msemija fl-Artikolu 48 biex tkun żgurata il-kwalità tal-prodotti mediċinali.

Jekk il-persuna kkonċernata tkun kisbet l-esperjenza prattika msemija fl-ewwel subparagrafu qabel il-21 ta' Mejju 1965, sena oħra ta' esperjenza prattika skond il-kondizzjonijiet imsemija fl-ewwel subparagrafu għandha tkun kompletata minnu immedjatament qabel ma jinvolvi ruħu f'attivitajiet bħal dawn.

*Artikolu 51*

1. L-Istati Membri għandhom jiehdu l-miżuri kollha xierqa biex jiżguraw li l-persuna kkwalfikata msemija fl-Artikolu 48 tkun, bla ħsara għar-relazzjoni tagħha ma' dak li għandu l-awtorizzazzjoni tal-manifattura, responsabbli, fil-kuntest tal-proċeduri msemija fl-Artikolu 52, biex tiżgura li:

(a) fil-każ ta' prodotti mediċinali manifatturati fl-Istati Membri kkonċernati, li kull lott ta' prodotti mediċinali ġie manifatturat u ċċekkjat skond il-liġijiet fis-seħħ f'dak l-Istat Membru u skond il-htigiet ta' l-awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq;

▼ **M4**

(b) fil-każ ta' prodotti mediċinali li jkunu ġejjin minn pajjiżi terzi, irrispettivament ta' jekk il-prodott kienx ġie manifatturat fil-Komunità, li kull lott ta' produzzjoni jkun għadda fi Stat membru minn analiżi shiħa kwalitattiva, analiżi kwantitattiva ta' l-anqas tas-sustanzi attivi kollha u t-testijiet u l-verifiki l-oħra kollha meħtieġa għall-awtorizzazzjoni għall-*marketing*.

▼ **M11**

Il-persuna kkwalfikata msemija fl-Artikolu 48 għandha fil-każ ta' prodotti mediċinali mahsuba biex ikunu mqiegħda fis-suq fl-Unjoni, tiżgura li l-karatteristiċi ta' sigurtà li għalihom hemm referenza fil-punt (o) tal-Artikolu 54 kienu mwahħla mal-pakkett.

▼ **B**

Il-lottijiet ta' prodotti mediċinali li għaddew minn dat-tip ta' kontrolli fi Stat Membru għandhom ikunu eżentati mill-kontrolli jekk jitqiegħdu fis-suq ta' Stat Membru iehor, flimkien mar-rapporti ta' kontroll iffirmati mill-persuna kkwalfikata.

**▼B**

2. Fil-każ ta' prodotti mediċinali importati minn pajjiż terz, meta jkunu saru arranġamenti approprijati mill-Komunità mal-pajjiż li qed jesporta biex ikun żgurat li l-manifattur tal-prodott mediċinali japplika *standards* ta' Prattika tajba tal-manifattura mill-inqas ekwivalenti għal dawk stabbiliti mill-Komunità u jkun żgurat li l-kontrolli msemmija f'punt (b) ta' l-ewwel subparagrafu tal-paragrafu 1 ġew imwettqa fil-pajjiż li qed jesporta, il-persuna kkwalifikata tista' tkun imserrha mir-responsabilità li tagħmel dawn il-kontrolli.

3. Fil-każijiet kollha u b'mod partikolari meta l-prodotti mediċinali jkunu haġġu għal bejgħ, il-persuna kkwalifikata għandha tiċċertifika, f'registru jew dokument ekwivalenti maħsub għal dan l-iskop, li kull lott ta' manifattura jissodisfa d-disposizzjonijiet ta' dan l-Artikolu; ir-registru jew dokument ekwivalenti msemmi għandu jinżamm aġġornat waqt li jkunu għaddejnin ix-xogholijiet u għandhom jibqgħu għad-dispożizzjoni ta' l-aġenti ta' l-awtorità kompetenti għall-perjodu speċifika fid-disposizzjonijiet ta' l-Istat Membru kkonċernat u, f'kull eventwalità, għall-anqas hames snin.

*Artikolu 52*

L-Istati Membri għandhom jiżguraw li l-obbligi ta' persuni kkwalifikati msemmija fl-Artikolu 48 ikunu sodisfatti, jew b'miżuri amministrattivi approprijati jew billi dawn il-persuni jkunu suġġetti għal xi kodiċi ta' kondotta professjonali.

L-Istati Membri jistgħu jipprovdu għas-sospensjoni temporanja ta' persuna bħal din wara li jkunu bdew procedimenti amministrattivi jew dixxiplinarji kontra tagħha minhabba nuqqas ta' osservanza ta' dawn l-obbligi.

**▼M11***Artikolu 52a*

1. L-importaturi, il-manifatturi u d-distributori tas-sustanzi attivi li huma stabbiliti fl-Unjoni għandhom jirreġistraw l-attività tagħhom mal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru fejn huma stabbiliti.

2. Il-formola tar-reġistrazzjoni għandha tinkludi, mill-inqas, l-informazzjoni li ġejja:

- (i) l-isem jew l-isem tal-kumpanija u l-indirizz permanenti;
- (ii) is-sustanza/i attiva/i li għandhom jiġu impurtati, manifatturati jew distribwiti;
- (iii) partikolaritajiet fir-rigward tal-istabbilimenti u t-tagħmir tekniku għall-attività tagħhom.

3. Il-persuni msemmija fil-paragrafu 1 għandhom jipprezentaw formola tar-reġistrazzjoni lill-awtorità kompetenti mill-inqas 60 jum qabel il-bidu maħsub tal-attività tagħhom.

4. L-awtorità kompetenti tista', fuq bażi ta' stima ta' riskju, tiddeċiedi li twestaq ispezzjoni. Jekk l-awtorità kompetenti tinnotifika l-applikant fi żmien 60 jum mir-riċevuta tal-formola ta' reġistrazzjoni li se titwettaq ispezzjoni, l-attività m'għandhiex tibda qabel l-awtorità kompetenti ma tkunx innotifikat l-applikant li jista' jibda l-attività. Jekk fi żmien 60 jum mill-irċevuta tal-formola tar-reġistrazzjoni, l-awtorità kompetenti nnotifikat l-applikant li se titwettaq ispezzjoni, l-applikant jista' jibda l-attività tiegħu.

**▼ M11**

5. Il-persuni msemija fil-paragrafu 1 għandhom jikkomunikaw annwalment lill-awtorità kompetenti inventarju tal-bidliet li twettqu fir-rigward tal-informazzjoni provduta fil-formula ta' registrazzjoni. Kwalunkwe bidliet li jista' jkollhom impatt fuq il-kwalità jew is-sigurtà tas-sustanza/i attiva/i li huma manifatturati, importati jew distribwiti għandhom jiġu notifikati immedjatament.
6. Il-persuni msemija fil-paragrafu 1 li bdew l-attività tagħhom qabel it-2 ta' Jannar 2013 għandhom jipprezentaw il-formola tar-registrazzjoni lill-awtorità kompetenti sat-2 ta' Marzu 2013.
7. L-Istati Membri għandhom idaħhlu l-informazzjoni provduta skont il-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu fid-database tal-Unjoni msemija fl-Artikolu 111(6).
8. Dan l-Artikolu għandu jkun mingħajr preġudizzju għall-Artikolu 111.

*Artikolu 52b*

1. Minkejja Artikolu 2(1), u mingħajr preġudizzju għat-Titolu VII, l-Istati Membri għandhom jiehdu l-miżuri meħtieġa sabiex jipprevjenu li prodotti mediċinali li huma introdotti fl-Unjoni iżda mhux maħsuba biex jitqiegħdu fis-suq jidhru fiċ-ċirkolazzjoni jekk ikun hemm ir-raġunijiet suffiċjenti li jagħtu x'jifhmu li l-prodotti huma ffalsifikati.
2. Sabiex tistabbilixxi x'inhuma l-miżuri meħtieġa msemija fil-paragrafu 1, il-Kummissjoni tista' tadotta permezz ta' atti delegati b'konformità ma' Artikolu 121a, u sugġett għall-kundizzjonijiet stabiliti f'Artikoli 121b u 121c, miżuri li jissupplimentaw il-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu fir-rigward tal-kriterji li għandhom jiġu kkunsidrati u l-verifiki li għandhom isiru meta jiġi evalwat il-karattru potenzjali ffalsifikat tal-prodotti mediċinali introdotti fl-Unjoni iżda mhux maħsuba biex jitqiegħdu fis-suq.

**▼ B***Artikolu 53*

Id-disposizzjonijiet ta' dan it-Titolu għandhom jghoddu għal prodotti mediċinali omeopatiċi.

## TITOLU V

**L-ITTIKETTJAR U L-FULJETT FIL-PAKKETT***Artikolu 54*

Id-dettalji li ġejjin għandhom jidhru fuq il-pakkett ta' barra ta' prodotti mediċinali jew, meta ma jkunx hemm pakkett ta' barra, fuq l-imballaġġ immedjat:

**▼ M4**

- (a) l-isem tal-prodott mediċinali segwit bis-saħħa tiegħu u l-forma farmaċewtika, u, jekk xieraq, jekk huwiex maħsub għat-trabi, tfal jew adulti; fejn il-prodott ikun fih sa tlett sustanzi attivi, l-isem internazzjonali mhux proprjetarju (INN) għandu jiġi inkluz, jew, jekk wiehed ma jkunx jeżisti, l-isem komuni;

**▼ B**

- (b) dikjarazzjoni dwar is-sustanzi attivi mfissra kwalitattivament u kwantitattivament għal kull unità ta' dożaġġ jew skond il-forma ta' amministrazzjoni għall-piż jew volum mogħti, bl-użu ta' l-ismijiet komuni tagħhom;
- (c) il-forma farmaċewtika u l-kontenut bil-piż, bil-volum jew bin-numru ta' dozi tal-prodott;
- (d) lista ta' dawk l-eċċipjenti magħrufa li fihom azzjoni jew effett rikonoxxut u inklużi fil- ► **M4** gwida dettaljata ◀ pubblikati skond l-Artikolu 65. Madankollu, jekk il-prodott huwa injettabli, jew preparazzjoni topika jew għall-ghajnejn, l-eċċipjenti kollha għandhom ikunu dikjarati;

**▼ M4**

- (e) il-metodu ta' amministrazzjoni u, fejn meħtieġ, ir-rotta ta' amministrazzjoni. Għandu jiġi provdut spazju biex id-doża preskritta tiġi indika;
- (f) twissija speċjali li l-prodott mediċinali għandu jinħażen fejn ma jintlahaqx u ma jkunx jidher mit-tfal;

**▼ B**

- (g) twissija speċjali, jekk ikun hemm bżonn għall-prodott mediċinali;
- (h) id-data ta' l-iskadenza f'termini ċari (xahar/ sena);
- (i) prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna, jekk ikun hemm;

**▼ M4**

- (j) prekawzjonijiet speċifiċi li jirrelataw mad-disponiment ta' prodotti mediċinali mhux użati jew f'dal miksub minn prodotti mediċinali, fejn xieraq, kif ukoll bħala referenza ta' xi sistema xierqa ta' għbir fis-seħħ;
- (k) l-isem u l-indirizz tad-detentur ta' l-awtorizzazzjoni għall-*marketing* u, fejn japplika, l-isem tar-rappreżentant maħtur mid-detentur biex jirrappreżentah;

**▼ B**

- (l) in-numru ta' l-awtorizzazzjoni biex jitqiegħed il-prodott mediċinali fis-suq;
- (m) in-numru tal-lott tal-manifattur;

**▼ M4**

- (n) fil-każ ta' prodotti mediċinali mhux bir-riċetta, istruzzjonijiet għall-użu;

**▼ M11**

- (o) għal prodotti mediċinali minbarra r-radjofarmaċewtiċi msemmija fl-Artikolu 54a(1), karatteristiċi ta' sigurtà li jippermettu lid-distributori bl-ingrossa u persuni awtorizzati jew intitolati biex jipprovdu prodotti mediċinali lill-pubbliku biex:

— jivverifikaw l-awtentiċità tal-prodott mediċinali; u

— jidentifikaw pakketti individwali;

kif ukoll tagħmir li jippermetti l-verifika dwar jekk l-imballaġġ ta' barra ġiex imbagħbas.

▼ M11*Artikolu 54a*

1. Prodotti mediċinali suġġetti għal preskrizzjoni għandu jkun fihom il-karatteristiċi ta' sigurtà li għalihom hemm referenza fil-punt (o) tal-Artikolu 54, sakemm ma ġewx elenkati b'konformità mal-proċedura msemmija fil-punt (b) tal-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu.

Prodotti mediċinali li mhumiex suġġetti għal preskrizzjoni, m'għandux ikun fihom il-karatteristiċi ta' sigurtà li għalihom hemm referenza fil-punt (o) ta' Artikolu 54, sakemm, permezz ta' eċċezzjoni, ma ġewx elenkati b'konformità mal-proċedura msemmija fil-punt (b) tal-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu, wara li ġew stmati bhala fir-riskju ta' falsifikazzjoni.

2. Il-Kummissjoni għandha tadotta, permezz ta' atti delegati b'konformità ma' Artikolu 121a u suġġett għall-kundizzjonijiet stabbiliti f'Artikoli 121b u 121c, miżuri li jissupplimentaw il-punt (o) tal-Artikolu 54 bl-għan li jiġu stabbiliti r-regoli dettaljati għall-karatteristiċi tas-sigurtà msemmija fil-punt (o) tal-Artikolu 54.

Dawk l-atti delegati għandhom jistabbilixxu:

- (a) il-karatteristiċi u l-ispeċifikazzjonijiet tekniċi tal-identifikatur uniku tal-karatteristiċi ta' sigurtà li għalihom hemm referenza fil-punt (o) tal-Artikolu 54 li jippermetti li l-awtentità tal-prodotti mediċinali tiġi verifikata u li l-pakketti individwali jiġu identifikati. Meta jiġu stabbiliti l-karatteristiċi ta' sigurtà għandha tinghata kunsiderazzjoni għall-effikaċja tan-nefqa tagħhom;
- (b) il-listi tal-prodotti mediċinali jew kategoriji ta' prodotti li, fil-każ ta' prodotti mediċinali suġġetti għal preskrizzjoni m'għandux ikollhom il-karatteristiċi ta' sigurtà, u fil-każ ta' prodotti mediċinali bla preskrizzjoni għandu jkollhom il-karatteristiċi ta' sigurtà li għalihom hemm referenza fil-punt (o) tal-Artikolu 54. Dawk il-listi għandhom jiġu stabbiliti filwaqt li jiġi kkunsidrat ir-riskju ta' u r-riskju li johroġ minn falsifikazzjoni marbut mal-prodotti jew kategoriji ta' prodotti. Għal dan l-għan għandhom jiġu applikati tal-inqas il-kriterji li ġejjin:
  - (i) il-prezz u l-volum tal-bejgħ tal-prodott mediċinali;
  - (ii) in-numru u l-frekwenza ta' każijiet preċedenti ta' prodotti mediċinali ffalsifikati rrapportati fi hdan l-Unjoni u fil-pajjiżi terzi u l-evoluzzjoni tan-numru u tal-frekwenza ta' tali każijiet sal-ġurnata;
  - (iii) il-karatteristiċi speċifiċi tal-prodotti mediċinali konċernati;
  - (iv) is-severità tal-kundizzjonijiet maħsuba li jkunu trattati;
  - (v) riskji potenzjali oħra għas-saħħa pubblika;
- (c) il-proċeduri għan-notifikazzjoni lill-Kummissjoni provduti fil-paragrafu 4 u sistema rapida għall-evalwazzjoni u d-deċiżjoni dwar tali notifika għall-iskop tal-applikazzjoni tal-punt (b);
- (d) il-modalitajiet għall-verifikazzjoni tal-karatteristiċi ta' sigurtà li hemm referenza għalihom fil-punt (o) tal-Artikolu 54 mill-manifatturi, il-bejjieġha bl-ingrossa, l-ispizjara u l-persuni awtorizzati jew intitolati li jfornu prodotti mediċinali lill-pubbliku u mill-awtoritajiet kompetenti. Dawk il-modalitajiet għandhom jippermettu l-verifika tal-awtentità ta' kull pakkett fornut tal-prodotti mediċinali li juru l-karatteristiċi ta' sigurtà msemmija fil-punt (o) tal-Artikolu 54 u jiddeterminaw il-livell ta' tali verifika. Meta jiġu stabbiliti dawk il-modalitajiet, għandhom jittiehdu in kunsiderazzjoni l-karatteristiċi partikolari tal-ktajjen tal-provvista fl-Istati Membri, u l-htieġa li l-impatt tal-miżuri ta' verifikazzjoni fuq atturi partikolari fil-ktajjen tal-provvista jkun proporzjonat;

**▼ M11**

(e) dispożizzjonijiet dwar l-istabbiliment, il-ġestjoni u l-aċċessibilità tas-sistema ta' ripożitorji li fihom tinzamm l-informazzjoni dwar il-karatteristiċi tas-sigurtà, li jippermettu l-verifika tal-awtentività u l-identifikazzjoni tal-prodotti mediċinali, kif previst fil-punt (o) tal-Artikolu 54. L-ispejjeż tas-sistema tar-ripożitorji għandhom jithallsu mid-detenturi tal-awtorizzazzjoni tal-manifattura ta' prodotti mediċinali li jkollhom il-karatteristiċi ta' sigurtà.

3. Meta tadotta l-miżuri li hemm referenza għalihom fil-paragrafu 2, il-Kummissjoni għandha tikkunsidra tal-inqas dawn li ġejjin:

- (a) il-protezzjoni tad-dejta personali kif previst fil-liġi tal-Unjoni;
- (b) l-interessi leġittimi għall-protezzjoni tal-informazzjoni ta' natura kummerċjali kunfidenzjali;
- (c) is-sjieda u l-kunfidenzjalità tad-dejta ġġenerata permezz tal-użu tal-karatteristiċi ta' sigurtà; u
- (d) l-effikaċja tan-nefqa tal-miżuri.

4. L-awtoritajiet kompetenti nazzjonali għandhom jinnotifikaw lill-Kummissjoni dwar prodotti mediċinali mhux suġġetti għal preskrizzjoni li huma jqisu li jkunu f'riskju ta' falsifikazzjoni u jistgħu jinfurmaw lill-Kummissjoni dwar prodotti mediċinali li huma jqisu li mhumiex fir-riskju, skont il-kriterji stipulati fil-punt (b) tal-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu.

5. L-Istati Membri jistgħu, għal skopijiet ta' rimbors jew farmako-viġilanza, jestendu l-kamp ta' applikazzjoni tal-identifikatur uniku li hemm referenza għalih f'punt (o) ta' Artikolu 54 għal kwalunkwe prodott mediċinali suġġett għal preskrizzjoni jew għal rimbors.

L-Istati Membri jistgħu, għal skopijiet ta' rimbors, farmako-viġilanza jew farmako-epidemjoloġija, jużaw l-informazzjoni miżmuma fis-sistema ta' ripożitorji li għaliha hemm referenza f'punt (e) tal-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu.

L-Istati Membri jistgħu, għal skopijiet ta' sigurtà tal-pazjenti, jestendu l-kamp ta' applikazzjoni tat-tagħmir ta' kontra t-tbagħbis li hemm referenza għalih f'punt (o) ta' Artikolu 54 għal kwalunkwe prodott mediċinali.

**▼ B***Artikolu 55*

1. Id-dettalji stabbiliti ► **M4** fl-Artikolu 54 ◀ għandhom jidhru fuq l-imballaġġ immedjat barra minn dawk imsemmijin f'paragrafi 2 u 3.

2. Id-dettalji li ġejjin għall-inqas għandhom jidhru fuq l-imballaġġ immedjat fil-forma ta' pakketti trasparenti u mqegħda f'pakkett ta' barra li jkun skond il-htigiet stabbiliti fl-Artikoli 54 u 62.

**▼ M4**

— l-isem tal-prodotti mediċinali kif stipulat fil-punt (a) ta' l-Artikolu 54,

**▼ B**

— l-isem u l-indirizz ta' dak li għandu l-awtorizzazzjoni biex iqiegħed il-prodott mediċinali fis-suq,

— id-data ta' l-iskadenza,

— in-numru tal-lott.



**▼ B**

3. Id-dettalji li ġejjin għandhom għall-inqas jidhru fuq pakketti zgħar immedjati li fuqhom id-dettalji stabbiliti fl-Artikoli 54 u 62 ma jkunux jistgħu jidhru:

**▼ M4**

— l-isem tal-prodott mediċinali kif stipulat fil-punt (a) ta' l-Artikolu 54 u, fejn mehtieġ, ir-rotta ta' amministrazzjoni,

**▼ B**

- il-metodu ta' amministrazzjoni,
- id-data ta' l-iskadenza,
- in-numru tal-lott,
- il-kontenut skond il-piż, il-volum jew in-numru.

*Artikolu 56*

Id-dettalji msemmija fl-Artikolu 54, 55 u 62 għandhom ikunu jinqraw faċilment, jinftiehm u ma jithassrux.

**▼ M4***Artikolu 56a*

L-isem tal-prodott mediċinali, kif imsemmi fl-Artikolu 54, il-punt (a) għandu wkoll ikun miktub fil-format Braille fuq l-imballaġġ. Id-detentur ta' l-awtorizzazzjoni għall-*marketing* għandu jassigura li l-fuljett ta' l-informazzjoni tal-pakkett isir disponibbli fuq it-talba ta' organizzazzjonijiet tal-pazjenti f'formati adattati għall-għomja u dawk li ma tantx jaraw.

**▼ B***Artikolu 57*

Minkejja l-Artikolu 60, l-Istati Membri jistgħu jitolbu l-użu ta' ċerti forom ta' ittikkettjar tal-prodott mediċinali li jagħmilha possibbli li jkun aċċertat:

- il-prezz tal-prodott mediċinali,
- il-kondizzjonijiet ta' hlas lura minn organizzazzjonijiet ta' sigurtà soċjali,
- l-istatut legali għal provvista lill-pazjent, skond it-Titolu VI,

**▼ M11**

— awtentiċità u identifikazzjoni skont l-Artikolu 54a(5).

**▼ M4**

Għall-prodotti mediċinali awtorizzati taht ir-Regolament (KE) Nru 726/2004, l-Istati Membri għandhom, meta japplikaw dan l-Artikolu, josservaw il-linji gwida dettaljati msemmija fl-Artikolu 65 ta' din id-Direttiva.

**▼ B***Artikolu 58*

L-inkluzjoni fl-imballaġġ tal-prodotti mediċinali kollha ta' fuljett fil-pakkett għandha tkun obligatorja sakemm l-informazzjoni kollha mehtieġa mill-Artikoli 59 u 62 ma tkunx mogħtija direttament fuq il-pakkett ta' barra jew fuq l-imballaġġ immedjat.

▼ **M4***Artikolu 59*

1. Il-fuljett tal-pakkett għandu jiffassal skond is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott; huwa għandu jinkludi, fl-ordni li ġej:

- (a) għall-identifikazzjoni tal-prodott mediċinali:
- (i) l-isem tal-prodott mediċinali segwit bis-saħħa tiegħu u l-forma farmaċewtika, u, jekk xieraq, jekk huwiex mahsub għat-trabi, tfal jew adulti. L-isem komuni għandu jiġi inkluż fejn il-prodott ikun fih sustanza attiva waħda biss u jekk l-isem tiegħi jkun isem inventat;
  - (ii) il-grupp farmaco-terapewtiku jew it-tip ta' attività f'termini li jiftehmu faċilment mill-pazjent;
- (b) l-indikazzjonijiet terapewtiċi;
- (c) lista ta' l-informazzjoni li hija meħtieġa qabel ma l-prodott mediċinali jittiehed:
- (i) kontra-indikazzjonijiet;
  - (ii) il-prekawzjonijiet adatti għall-użu;
  - (iii) il-forom ta' interazzjoni ma' prodotti mediċinali oħra u form oħra ta' interazzjoni (per eżempju, alkohol, tabakk, oġġetti ta' l-ikel) li jistgħu jaffettwaw l-azzjoni tal-prodott mediċinali;
  - (iv) twissijiet speċjali;
- (d) l-istruzzjonijiet meħtieġa u normali għall-użu kif imiss, u b'mod partikolari:
- (i) id-doża;
  - (ii) il-metodu, u fejn meħtieġ, ir-rotta ta' amministrazzjoni;
  - (iii) il-frekwenza ta' amministrazzjoni, waqt li jiġi speċifikat fejn meħtieġ il-hin xieraq li fih il-prodott mediċinali jista' jew għandu jiġi amministrat;
- u, fejn xieraq, skond in-natura tal-prodott:
- (iv) it-tul tal-kura, meta dan għandu jkun limitat;
  - (v) l-azzjoni li għandha tittiehed fil-każ ta' doża żejda (bhal sintomi, proċeduri ta' emerġenza);
  - (vi) x'wiehed għandu jagħmel meta doża waħda jew aktar ma jkunux ittiehdu;
  - (vii) l-indikazzjoni, fejn meħtieġ, tar-riskju ta' l-effetti ta' l-irtirar;
  - (viii) rakkomandazzjoni speċifika biex jiġi konsultat tabib jew spiżjar, kif xieraq, għal kull kjarifika dwar l-użu tal-prodott;

▼ **M10**

- (e) deskrizzjoni tar-reazzjonijiet kuntrarji li jistgħi jseħhu taht użu normali tal-prodott mediċinali u, fejn meħtieġ, l-azzjoni li għandha tittiehed f'dak il-każ.

**▼ M4**

- (f) referenza għad-data ta' l-iskadenza indikata fuq it-tikketta, ma':
- (i) d-data ta' twissija kontra l-użu tal-prodott wara dik id-data;
  - (ii) fejn xieraq, prekawzjonijiet speċjali għall-hażna;
  - (iii) fejn meħtieġ, twissija dwar ċerti sinjali li jidhru ta' detorazzjoni;
  - (iv) il-komposizzjoni sħiħa kwalitattiva (f'sustanzi attivi u eċċipjenti) u l-komposizzjoni kwantitattiva f'sustanzi attivi, bl-użu ta' l-ismijiet komuni, għal kull prezentazzjoni tal-prodott mediċinali;
  - (v) għal kull prezentazzjoni tal-prodott, il-forma farmaċewtika u l-kontenut f'piż, volum jew unitajiet ta' doża;
  - (vi) l-isem u l-indirizz tad-detentur ta' l-awtorizzazzjoni għall-*marketing* u, fejn japplika, l-isem tar-rappreżentanti maħtura tiegħu fl-Istati Membri;
  - (vii) l-isem u l-indirizz tal-manifattur;
- (g) fejn il-prodott mediċinali huwa awtorizzat skond l-Artikoli 28 sa 39 taht ismijiet differenti fl-Istati membri konċernati, lista ta' l-ismijiet awtorizzati f'kull Stat membru;
- (h) id-data li fiha l-fuljett tal-pakkett kien l-aħħar rivedut.

**▼ M10**

Għall-prodotti mediċinali inklużi fil-lista msemmija fl-Artikolu 23 tar-Regolament (KE) Nru 726/2004, għandha tiġi inkluża d-dikjarazzjoni addizzjonali li ġejja “Dan il-prodott mediċinali huwa sugġett għal sorveljanza addizzjonali”. Din id-dikjarazzjoni għandha tkun preċeduta mis-simbolu iswed imsemmi fl-Artikolu 23 tar-Regolament (KE) Nru 726/2004 u segwuta minn sentenza spjegattiva standardizzata xierqa.

Għall-prodotti mediċinali kollha, għandu jiddaħhal test standard li jitlob b'mod espress lill-pazjenti biex jikkomunikaw kwalunkwe reazzjoni hażina suspettata lit-tabib, spiżjar, professjonista tal-kura tas-saħha tiegħu jew direttament lis-sistema nazzjonali ta' rappurtar spontanju msemmija fl-Artikolu 107a(1), u billi jispeċifikaw il-modi differnti ta' rappurtar disponibbli (rappurtar elettroniku, indirizz postali u/jew ohrajn) f' konformita' mat-tieni subparagrafu tal-Artikolu 107a(1).

**▼ M4**

2. Il-lista stipulata fil-punt (ċ) tal-paragrafu 1 għandha:
- (a) tiegħu kont tal-kondizzjoni partikolari ta'ċerti kategoriji ta' utenti (tfał, nisa tqal jew li jreddgħu, anzjani, persuni b'kondizzjonijiet patoloġiċi speċifiċi);
  - (b) isemmi, fejn xieraq, l-effetti possibbli dwar l-abbilità għal sewqan ta' vetturi jew li jithaddem makkinarju;
  - (ċ) lista ta' dawk l-eċċipjenti li għarfien tagħhom huwa importanti għall-użu fiż-żgur u effettiv tal-prodott mediċinali u li huma inklużi fil-għwida dettaljata ippublikata skond l-Artikolu 65.

**▼ M4**

3. Il-fuljett tal-pakkett għandu jirrifletti r-riżultati ta' konsultazzjonijiet ma' gruppi magħżula ta' pazjenti biex jiġi assigurat li jkun jinqara, ċar u jkun faċli biex jintuża.

**▼ M10**

4. Sal-1 ta' Jannar 2013, il-Kummissjoni għandha tippreżenta lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill rapport ta' evalwazzjoni rigward nuqqasijiet kurrenti fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u l-fuljetti tal-pakkett u kif dawn jistgħu jitjiebu sabiex jiġu ssodisfati ahjar il-bżonnijiet tal-pazjenti u l-professjonisti tal-kura tas-saħha. Il-Kummissjoni, jekk ikun xieraq u fuq il-bażi tar-rapport u konsultazzjoni mal-parteciċpanti xierqa, għandha tippreżenta proposti sabiex jitjiebu l-leġibiltà, it-qassim u l-kontenut ta' dawn id-dokumenti.

**▼ B***Artikolu 60*

L-Istati Membri ma jstgħux jipprobbixxu jew jimpedixxu t-tqegħid fis-suq ta' prodotti mediċinali fit-territorju tagħhom għal raġunijiet konnessi ma l-ittikkettjar jew mal-fuljett fil-pakkett meta dawn jikkonformaw mal-htigiet ta' dan it-Titolu.

*Artikolu 61***▼ M4**

1. Mudell wiehed jew aktar ta' l-imballaġġ ta' barra u ta' l-imballaġġ immedjat tal-prodott mediċinali, flimkien ma' abbozz tal-fuljett tal-pakkett, għandhom ikunu sottomessi lill-awtoritajiet kompetenti għall-awtorizzazzjoni għall-*marketing* meta tintalab l-awtorizzazzjoni għall-*marketing*. Ir-riżultat ta' l-istima mwettqa b'koperazzjoni ma' gruppi magħżula ta' pazjenti għandu wkoll jiġi provdut lill-awtorità kompetenti.

**▼ B**

2. L-awtorità kompetenti għandha tirrifjuta l-awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq jekk l-ittikkettjar jew il-Fuljett ma jikkonformawx mad-disposizzjonijiet ta' dan it-Titolu jew jekk mhumiex skond id-dettalji mnizzla fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott.

3. It-tibdiliet kollha proposti għal xi aspett ta' l-ittikkettjar jew tal-fuljett fil-pakkett koperti minn dan it-Titolu u mhux konnessi mas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott għandhom ikunu sottomessi lill-awtoritajiet kompetenti għall-awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq. Jekk l-awtoritajiet kompetenti ma jkunux kontra xi bidla proposta fi żmien 90 jum wara l-introduzzjoni tat-talba, l-applikant jista' jagħmel il-bidla.

4. Il-fatt li l-awtorità kompetenti ma tirrifjutax awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq skond il-paragrafu 2 jew xi bidla għall-ittikkettjar jew għall-fuljett fil-pakkett skond il-paragrafu 3 ma jbidli l-ir-responsabilità legali ġenerali tal-manifattur ► **M4** u ◀ ta' dak li għandu l-awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq.

*Artikolu 62*

L-imballaġġ ta' barra u l-fuljett fil-pakkett jistgħu jinkludu simboli jew pittogrammi magħmula biex jiċċaraw xi informazzjoni msemmija fl-Artikoli 54 u 59(1) u informazzjoni oħra kompatibbli mas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott li tkun ta' siwi ► **M4** għall-pazjent ◀, bl-esklużjoni ta' kull element ta' natura promozzjonali.

**▼ B***Artikolu 63*

1. Id-dettalji għall-ittikkettjar elenkati fl-Artikoli 54, 59 u 62 għandhom jidhru fil-lingwa jew lingwi uffiċjali ta' l-Istat Membru fejn il-prodott ikun tqiegħed fis-suq.

L-ewwel subparagrafu m'għandux iżomm dawn id-dettalji milli jkunu indikati f'diversi lingwi, sakemm l-istess dettalji jidhru fil-lingwi kollha wżati.

**▼ M4**

Fil-każ ta' ċerti prodotti mediċinali orfni, id-dettalji elenkati fl-Artikolu 54 jistgħu, fuq talba raġonata, jidhru f'wahda mill-lingwi uffiċjali tal-Komunità.

2. Il-fuljett tal-pakkett għandu jkun miktub u disinjat li jkun ċar u jfittiehem, li jippermetti lill-utenti li jaġixxu kif imiss, fejn meħtieġ bl-għajnuna ta' professjonisti tas-saħħa. Il-fuljett tal-pakkett għandu jkun jinqara b'mod ċar fil-lingwa jew lingwi uffiċjali ta' l-Istat Membru li fih il-prodott mediċinali jitqiegħed fis-suq.

L-ewwel sub-paragrafu ma għandux jipprevjeni lill-fuljett tal-pakkett milli jiġi stampat f'diversi lingwi, kemm-il darba l-istess informazzjoni tingħata fil-lingwi kollha wżati.

**▼ M10**

3. Meta l-prodott mediċinali ma jkunx mahsub li jitwassal direttament lill-pazjent, jew fejn hemm problemi serji fir-rigward tad-disponibbiltà tal-prodott mediċinali, l-awtoritajiet kompetenti jistgħu, soġġetti għall-mizuri li jqisu meħtieġa għas-salvagwardja tas-saħħa tal-bniedem, jipprovdu eżenzjoni għall-obbligu li ċerti deskrizzjonijiet għandhom jidhru fuq it-tikketta u fil-folja tal-pakkett. Dawn jistgħu wkoll jagħtu eżenzjoni shiħa jew parzjali mill-obbligu li t-tikketta u l-folja tal-pakkett tkun bil-lingwa uffiċjali jew bil-lingwi tal-Istat Membri li fih il-prodott mediċinali tqiegħed fis-suq.

**▼ B***Artikolu 64*

Meta d-disposizzjonijiet ta' dan it-Titolu ma jkunux imħarsa, u notifika lil persuna kkonċernata ma kellhiex effett, l-awtoritajiet kompetenti ta' l-Istati Membri jistgħu jissospendu l-awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq, sa ma l-ittikkettjar u l-fuljett fil-pakkett tal-prodott mediċinali in kwistjoni jkunu magħmula skond il-htigiet ta' dan it-Titolu.

**▼ M4***Artikolu 65*

F'konsultazzjoni ma' l-Istati Membri l-oħra u l-partijiet konċernati, il-Kummissjoni għandha tfassal u tippubblika gwida dettaljata dwar b'mod partikolari:

- (a) it-test ta' ċerti twissijiet speċjali għal ċerti kategoriji ta' prodotti mediċinali;
- (b) l-informazzjoni partikolari meħtieġa li għandha x'taqsam ma' prodotti mediċinali mingħajr riċetta;
- (ċ) il-leġibiltà tad-dettalji fuq it-tikkettjar u l-fuljett tal-pakkett;

**▼M4**

- (d) il-metodi għall-identifikazzjoni u l-awtentikazzjoni ta' prodotti mediċinali;
- (e) il-lista ta' eċċipjenti li għandhom jidhru fuq it-tikkettjar ta' prodotti mediċinali u l-mod li bih dawn l-eċċipjenti għandhom ikunu indikati;
- (f) disposizzjonijiet armonizzati għall-implimentazzjoni ta' l-Artikolu 57.

**▼B***Artikolu 66*

1. Il-kartuna ta' barra u l-kontenitur ta' prodotti mediċinali li fihom radjonuklidi għandhom ikunu ittikkettjati skond ir-regolamenti għat-trasport bla periklu ta' materjali radjoattivi stabbiliti mill-Aġenzija Internazzjonali dwar l-Energija Atomika. Barra minn hekk, l-ittikkettjar għandu jkun skond id-disposizzjonijiet stabbiliti f'paragrafi 2 u 3.

2. It-tikketta fuq ix-*shielding* għandha tinkludi d-dettalji msemmija fl-Artikolu 54. Barra minn hekk, l-ittikkettjar fuq ix-*shielding* għandu jispjega kompletament il-kodiċijiet użati fuq il-kunjett u għandu jindika, fejn mehtieg, għal hin u data mogħtija, l-ammont ta' radjoattività kull doża jew kull kunjett u n-numru ta' kapsoli, jew, għall-likwidi, in-numru ta' millilitri fil-kontenitur.

3. Il-kunjett għandu jkun ittikkettjat bl-informazzjoni li ġejja:

- l-isem jew il-kodiċi tal-prodott mediċinali, inkluż l-isem jew is-simbolu kimiku tar-radjonuklide,
- l-identifikazzjoni tal-lott u d-data ta' l-iskadenza,
- is-simbolu internazzjonali għar-radjoattività,

**▼M4**

- l-isem u l-indirizz tal-manifattur,

**▼B**

- l-ammont ta' radjoattività kif speċifikat f'paragrafu 2.

*Artikolu 67*

L-awtorità kompetenti għandha tiżgura li fuljett dettaljat bl-istruzzjonijiet għandha tkun fil-pakkett ta' radjofawmaċewtiċi, ta' ġeneraturi radjonuklidi, *kits* radjonuklidi jew prekursori radjonuklidi. Il-kitba fuq dan il-fuljett għandha tkun stabbilita skond id-disposizzjonijiet ta' l-Artikolu 59. Barra minn hekk, il-fuljett għandu jinkludi kull prekawzjoni li għandha tittiehed mill-utent u mill-pazjent waqt il-preparazzjoni u l-amministrazzjoni tal-prodott mediċinali u prekawzjonijiet speċjali dwar ir-rimi tal-pakkett u l-kontenut mhux użat tiegħu.

*Artikolu 68*

Bla hsara għad-disposizzjonijiet ta' l-Artikolu 69, prodotti mediċinali omeopatiċi għandhom ikunu ittikkettjati skond id-disposizzjonijiet ta' dan it-Titolu u għandhom ikunu identifikati b'referenza fuq it-tikketti tagħhom, f'forma ċara u li tinqara', għan-natura omeopatika tagħhom.

**▼B***Artikolu 69*

1. Barra milli jissemew b'mod ċar il-kliem “prodotti mediċinali omeopatiċi”, l-ittikkettjar u, meta approprjat, il-fuljett fil-pakkett għall-prodott mediċinali msemmi fl-Artikolu 14(1) għandu jkun fihom l-informazzjoni li ġejja, u l-ebda oħra:

**▼M4**

— l-isem xjentifiku tal-ħażna jew hażniet segwit bil-grad ta' dilwizzjoni, bl-użi ta' simboli tal-farmakopea wżati skond l-Artikolu 1(5); jekk il-prodott mediċinali omeopatikiku ikun kompost minn żewġ hażniet jew aktar, l-ismijiet xjentifiċi tal- hażniet fuq it-tikkettjar jistgħu jiġu supplimentati b'isem ivvintat,

**▼B**

— l-isem u l-indirizz ta' dak li għandu r-reġistrazzjoni u, meta approprjat, tal-manifattur,

— metodu ta' amministrazzjoni u, jekk mehtieg, ir-rotta,

— data ta' l-iskadenza, f'termini ċari (xahar, sena),

— forma farmaċewtika,

— kontenut tal-preżentazzjoni għall-bejgħ,

— prekawzjonijiet speċjali dwar il-ħażna, jekk ikun hemm,

— twissija speċjali jekk ikun hemm bżonn għall-prodott mediċinali,

— numru tal-lott tal-manifattur,

— numru ta' reġistrazzjoni.

— “prodott mediċinali omeopatikiku mingħajr indikazzjonijiet terapewtiċi approvati”,

**▼M4**

— twissija li tavża lill-utent biex jikkonsulta tabib jekk is-sintomi jippersistu.

**▼B**

2. Minkejja l-paragrafu 1, l-Istati Membri jistgħu jitolbu l-użu ta' xi tipi ta' tikkettjar biex juru:

— il-prezz tal-prodott mediċinali,

— il-kondizzjonijiet għal ħlas lura minn korpi tas-sigurtà soċjali.

## TITOLU VI

## KLASSIFIKAZZJONI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI

*Artikolu 70*

1. Meta tingħata awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq, l-awtoritajiet kompetenti għandhom jispeċifikaw il-klassifikazzjoni tal-prodott mediċinali:

— prodott mediċinali sugġett għal preskrizzjoni medika,

— prodott mediċinali mhux sugġett għal preskrizzjoni medika,

Għal dan il-ghan, il-kriterji stabbiliti fl-Artikolu 71(1) għandhom japplikaw.

**▼B**

2. L-awtoritajiet kompetenti jistgħu jiffissaw sub-kategoriji għal prodotti mediċinali li huma disponibbli bi preskrizzjoni medika biss. F'dak il-każ, għandhom jirreferu għall-klassifikazzjoni li ġejja:

**▼M4**

(a) prodotti mediċinali b'riċetta medika għal twassil li jiġgedded jew li ma jiġgeddidx;

**▼B**

(b) prodotti mediċinali suġġetti għal preskrizzjoni medika speċjali;

**▼M4**

(c) prodotti mediċinali fuq riċetta medika "ristretta"; riżervata għall-użu f'ċerti oqsma speċjalizzati.

**▼B***Artikolu 71*

1. Prodotti mediċinali għandhom ikunu suġġetti għal preskrizzjoni medika meta:

- x'aktarx ikunu ta' periklu dirett jew indirett, anke meta wżati kif imiss, jekk utilizzati minghajr preskrizzjoni medika, jew
- huma ta' spiss u b'mod wiesgħa hafna użati mhux kif suppost, u bħala riżultat jistgħu ikunu ta' periklu dirett jew indirett għas-saħħa tal-bniedem, jew
- li jkun fihom sustanzi jew preparazzjonijiet tagħhom, li l-attività u/jew ir-reazzjonijiet hżiena tagħhom jehtieġu aktar investigazzjoni, jew
- huma normalment stabbiliti minn tabib biex ikunu amministrati minn ġenituri.

2. Meta l-Istati Membri jaħsbu għal sub-kategorija ta' prodotti mediċinali suġġetti għal preskrizzjoni medika speċjali, dawn għandhom jagħtu każ tal-fatturi li ġejjin:

- il-prodott mediċinali fih, fi kwantità mhux eżentata, sustanza klasifikata bħala narkotika jew sustanza psikotropika fis-sens tal-konvenzjonijiet internazzjonali fis-seħħ, bħall-Konvenzjonijiet tan-Nazzjonijiet Uniti ta' l-1961 u l-1971, jew
- il-prodott mediċinali x'aktarx, jekk użat hażin, johloq riskju sostanzjali ta' abbuż mediċinali, li jwassal għal vizzju jew għal użu hażin għal skopijiet illegali, jew
- il-prodott mediċinali fih sustanza li, minhabba li hi ġdida jew il-proprjetajiet tagħha, tista' tkun ikkunsidrata bħala li tappartjeni għall-grupp maħsub fit-tieni sub-paragrafu bħala mizura ta' prekawzjoni.

3. Meta l-Istati Membri jiddisponu għal sub-kategorija ta' prodotti mediċinali suġġetti għal preskrizzjoni ristretta, dawn għandhom jiehdu in konsiderazzjoni l-fatturi li ġejjin:

- il-prodott mediċinali, minhabba l-karatteristiċi farmaċewtiċi tiegħu jew in-novità jew fl-interess tas-saħħa pubblika, huwa riservat għal forum ta' kura li jistgħu biss ikunu segwiti f'ambjent ta' sptar,



**▼B**

- il-prodott mediċinali huwa wżat fil-kura ta' kondizzjonijiet li għandhom jkunu dijanjosizzati f'ambjent ta' sptar jew f'istitutazzjonijiet b'faċilitajiet dijanjostiċi adegwati, għalkemm l-amminis-trazzjoni u l-kura ta' wara jistgħu jsiru x'imkien iehor, jew
  - il-prodott mediċinali huwa mahsub għal pazjenti li ma jorqdux fil-post biss, l-użu tiegħu jista' jkollu reazzjonijiet serji hżiena li jeħtieġu preskrizzjoni miktuba kif hemm bżonn minn speċjalista u sorveljanza speċjali waqt it-trattament kollu.
4. Awtorità kompetenti tista' tneħhi l-applikazzjoni tal-paragrafi 1, 2 u 3 wara li tikkunsidra:
- (a) l-ikbar doża weħidha, l-ikbar doża ta' kuljum, il-qawwa, il-forma farmaċewtika, xi tipi ta' imballaġġ; u/jew
  - (b) ċirkostanzi oħra ta' użu li tkun speċifikat.
5. Jekk awtorità kompetenti ma tindikax prodotti mediċinali f'sub-kategoriji msemmija fl-Artikolu 70(2), għandha xorta tqis il-kriterji msemmija f'paragrafi 2 u 3 ta' dan l-Artikolu meta tiddetermina jekk xi prodott mediċinali għandux ikun klassifikat bhala mediċina ta' preskrizzjoni biss.

*Artikolu 72*

Prodotti mediċinali mhux suġġetti għal preskrizzjoni għandhom ikunu dawk li ma jissodisfawx il-kriterji fl-Artikolu 71.

*Artikolu 73*

L-awtoritajiet kompetenti għandhom jagħmlu lista ta' prodotti mediċinali suġġetti, fuq it-territorji tagħhom, għal preskrizzjoni medika, li tispeċifika, jekk ikun hemm bżonn, il-kategorija ta' klassifikazzjoni. Għandhom jagġornaw din il-lista kull sena.

**▼M4***Artikolu 74*

Meta fatti godda jingiebu għall-attenzjoni tagħhom, l-awtoritajiet kompetenti għandhom jeżaminaw u, fejn xieraq, jemendaw il-klassifikazzjoni ta' prodott mediċinali billi japplikaw il-kriterji elenkati fl-Artikolu 71.

*Artikolu 74a*

Fejn bidla fil-klassifikazzjoni ta' prodott mediċinali tkun giet awtorizzata fuq il-bażi ta' testijiet sinifikanti pre-kliniċi jew provi kliniċi, l-awtorità kompetenti ma għandhiex tirreferi għar-riżultati ta' dawk it-testijiet jew provi meta teżamina applikazzjoni minn applikant iehor għal jew detentur ta' awtorizzazzjoni għall-*marketing* għal bidla fil-klassifika ta' l-istess sustanza għal sena waħda wara li l-bidla inizzjali kienet awtorizzata.

▼ **B***Artikolu 75*

Kull sena, Stati Membri għandhom jikkomunikaw lill-Kummissjoni u lill-Istati Membri l-oħra, it-tibdiliet li saru fil-listi msemmija fl-Artikolu 73.

## TITOLU VII

▼ **M11****DISTRIBUZZJONI BL-INGROSSA U SENSERIJA TA' PRODOTTI MEDICINALI**▼ **B***Artikolu 76*

► **M4** 1. ◀ Bla hsara għall-Artikolu 6, l-Istati Membri għandhom jiehdu l-azzjonijiet xierqa kollha biex jiżguraw li prodotti mediċinali biss li għalihom inghatat awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq skond il-liġi tal-Komunità jitqassmu fit-territorji tagħhom.

▼ **M4**

2. Fil-każ ta' distribuzzjoni u hażna bl-ingrossa, il-prodotti mediċinali għandhom ikunu koperti b'awtorizzazzjoni għall-*marketing* skond ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 jew mill-awtoritajiet kompetenti ta' Stat Membru skond din id-Direttiva.

▼ **M11**

3. Kull distributtur li ma jkunx detentur ta' awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq li jimporta prodott mediċinali minn Stat Membru iehor għandu jinnotifika dwar l-intenzjoni tiegħu li jimporta l-prodott mediċinali, lid-detentur ta' awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq u lill-awtorità kompetenti fl-Istat Membri fejn ikun se jimporta dak il-prodott. Fil-każ ta' prodotti mediċinali li ma ngħatawx awtorizzazzjoni skont ir-Regolament (KE) Nru 726/2004, in-notifikazzjoni lill-awtoritajiet kompetenti għandha tkun bla hsara għal proċeduri addizzjonali previsti fil-leġiżlazzjoni ta' dak l-Istat Membru u l-miżati pagabbli lill-awtorità kompetenti għall-eżami tan-notifika.

4. Fil-każ ta' prodotti mediċinali li jkunu ngħataw awtorizzazzjoni skont ir-Regolament (KE) Nru 726/2004, id-distributtur għandu jissottometti n-notifikazzjoni skont il-paragrafu 3 ta'dan l-Artikolu lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq u lill-Aġenzija. Miżata għandha tkun pagabbli lill-Aġenzija talli tiċċekkja li l-kundizzjonijiet stipulati fil-leġiżlazzjoni tal-Unjoni dwar il-prodotti mediċinali jkunu osservati.

▼ **B***Artikolu 77*▼ **M11**

1. L-Istati Membri għandhom jiehdu l-miżuri xierqa kollha biex jiżguraw li d-distribuzzjoni bl-ingrossa ta' prodotti mediċinali tkun suġġetta għall-pussess ta' awtorizzazzjoni biex wiehed iwettaq hidma ta' bejjiegh bl-ingrossa ta' prodotti mediċinali, u jiddikjara l-istabiliment lokalizzat fit-territorju tagħhom li għalih tkun valida.

▼ **B**

2. Meta persuni awtorizzati jew intitolati biex ifornu prodotti mediċinali lill-pubbliku jistgħu wkoll, skond il-liġi nazzjonali, jidhlu fil-kummerċ bl-ingrossa, dawn il-persuni għandhom ikunu suġġetti għall-awtorizzazzjoni prevista f'paragrafu 1.

**▼B**

3. Il-pussess ta' awtorizzazzjoni ta' manifattura għandha tinkludi awtorizzazzjoni biex dak li jkun iqassam bl-ingrossa l-prodotti mediċinali koperti b'dik l-awtorizzazzjoni. Il-pussess ta' awtorizzazzjoni biex wiehed jinvolvi ruhu f'attività ta' bejgiegh bl-ingrossa ta' prodotti mediċinali m'għandux jehilsu mill-obbligu li jkollu awtorizzazzjoni ta' manifattura u biex jimxi mal-kondizzjonijiet stabbiliti f'dak ir-rigward, anke meta n-negozju tal-manifattura u ta' l-importazzjoni ikun sekondarju.

**▼M11**

4. L-Istati Membri għandhom idahhlu l-informazzjoni relatata mal-awtorizzazzjonijiet imsemmija fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu fid-database tal-Unjoni msemmija fl-Artikolu 111(6). Fuq talba tal-Kummissjoni jew ta' xi Stat Membru, l-Istati Membri għandhom jipprovdur l-informazzjoni kollha approprjata dwar l-awtorizzazzjonijiet individwali li huma jkunu taw skont il-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu.

5. Il-kontrolli fuq il-persuni awtorizzati li jwettqu attività ta' bejgiegha bl-ingrossa ta' prodotti mediċinali, u l-ispezzjoni tal-istabbilimenti tagħhom, għandhom jitwettqu taht ir-responsabilità tal-Istat Membru li jkun hareġ l-awtorizzazzjoni għall-istabbilimenti li jkunu fit-territorju tiegħu.

**▼B**

6. L-Istat Membru li jkun ta l-awtorizzazzjoni msemmija fparagrafu 1 għandu jissospendi jew jirtira l-awtorizzazzjoni jekk il-kondizzjonijiet ta' l-awtorizzazzjoni ma jibqgħux jitharsu. Għandu minnufih jinforma b'dan lill-Istati Membri l-oħra u lill-Kummissjoni.

7. Jekk Stat Membru jidhirlu li, persuna li għandha awtorizzazzjoni mogħtija minn xi Stat Membru iehor skond it-termini ta' paragrafu 1, il-kondizzjonijiet ta' l-awtorizzazzjoni mhumiex, jew ma għadhomx aktar jitharsu, għandu minnufih jinforma lill-Kummissjoni u lill-Istati Membri l-oħra involuti. Dan ta' l-aħhar għandu jiehu l-mizuri kollha meħtieġa u għandu jinforma lill-Kummissjoni u lil-ewwel Stat Membru bid-deċizjonijiet mehuda u r-raġunijiet għal dawn id-deċizjonijiet.

*Artikolu 78*

L-Istati Membri għandhom jiżguraw li ż-żmien meħud għall-proċedura ta' l-eżami ta' l-awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni ma jaqbiż id-90 jum mill-ġurnata li fiha l-awtorità kompetenti ta' l-Istat Membru kkonċernat tirċievi l-applikazzjoni.

L-awtorità kompetenti tista, jekk ikun hemm bżonn, titlob lill-applikant biex jagħti l-informazzjoni kollha meħtieġa dwar il-kondizzjonijiet ta' l-awtorizzazzjoni. Meta l-awtorità tagħmel din l-għażla, il-perjodu stabbilit fl-ewwel paragrafu għandu jkun sospiż sakemm l-informazzjoni addizzjonali meħtieġa tingħata.

*Artikolu 79*

Biex jiksbu l-awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni, l-applikanti għandhom jharsu l-htigiet minimi li ġejjin:

- (a) għandu ikollhom stabbiliment tajjeb u adegwat, stallazzjonijiet u apparat, biex jiżguraw il-konservazzjoni u d-distribuzzjoni xierqa tal-prodotti mediċinali;

**▼B**

- (b) għandu ikollhom il-persunal, u b'mod partikolari, persuna kwalifikata li tingħata risponsabbiltà, biex jitharsu l-kondizzjonijiet previsti fil-liġislazzjoni ta' l-Istat Membru kkonċernat;
- (c) għandhom jintrabtu li jharsu l-obbligi li jaqgħu fuqhom skond it-termini ta' l-Artikolu 80.

*Artikolu 80*

Dawk li għandhom awtorizzazzjoni tad-distribuzzjoni għandhom jharsu l-htigiet minimi li ġejjin:

- (a) għandhom jagħmlu l-istabiliment, l-istallazzjonijiet u l-apparat imsemmijin fl-Artikolu 79(a) aċċessibli f'kull hin għall-persuni responsabbli biex jispezzjonawhom;
- (b) għandhom jiksbu l-provvisti tagħhom ta' prodotti mediċinali biss minn persuni li għandhom huma stess l-awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni jew li huma eżentati milli jiksbu dik l-awtorizzazzjoni skond it-termini ta' l-Artikolu 77(3);
- (c) għandhom jipprovdu prodotti mediċinali biss lill-persuni li għandhom huma stess l-awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni jew li huma awtorizzati jew intitolati li jipprovdu prodotti mediċinali lill-pubbliku fl-Istat Membru kkonċernat;

**▼M11**

- (ca) huma jridu jivverifikaw li l-prodotti mediċinali irċevuti mhumiex iffalsifikati billi jiċċekkjaw il-karatteristiċi ta' sigurtà fuq l-imballaġġ ta' barra, skont ir-rekwiżit stabbilit fl-atti delegati li hemm referenza għalihom fl-Artikolu 54a(2);

**▼B**

- (d) għandu jkollhom pjan ta' emerġenza li jiżgura t-twertieq effettiv ta' kull irtirar mis-suq ordnat mill-awtoritajiet kompetenti jew magħmul f'kooperazzjoni mal-manifattur jew dak li għandu l-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq tal-prodott mediċinali kkonċernat;

**▼M11**

- (e) għandhom iżommu rendikont jew taht forma ta' fatturi ta' xiri/bejgħ, jew fuq kompjuter, jew f'kull xorta ta' forma oħra, u għall kull tranzizzjoni fi prodotti mediċinali riċevuti jew mibgħuta jew mogħtija b'senserija jagħtu għall-inqas l-informazzjoni li ġejja:

- data;
- l-isem tal-prodott mediċinali;
- kwantità riċevuta, fornuta jew mogħtija b'senserija;
- isem u indirizz tal-fornitur jew kunsinnatarju, kif japplika;
- in-numru tal-lott tal-prodotti mediċinali għall-inqas għal prodotti li jkollhom il-karatteristiċi ta' sigurtà msemmija fil-punt (o) tal-Artikolu 54;

**▼B**

- (f) għandhom jzommu r-registrazzjonijiet imsemmija taht (e) għad-dispozzjoni ta' l-awtoritajiet kompetenti, għall-għanijiet ta' spezzjoni, għal perjodu ta' hames snin;
- (g) għandhom jharsu l-prinċipji u linji ta' gwida għal prattika tajba tad-distribuzzjoni għal prodotti mediċinali kif stabbiliti fl-Artikolu 84;

**▼ M11**

- (h) għandhom iżommu sistema ta' kwalita' li tindika r-responsabilitajiet, il-proċessi u l-miżuri ta' mmaniġġjar tar-riskju fir-rigward tal-attivitàjiet tagħhom;
- (i) huma għandhom jinfurmaw immedjatament lill-awtorità kompetenti u, jekk japplika, lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq ta' prodotti mediċinali li jirċievu jew li jiġu offruti lilhom li huma jidentifikaw bħala ffalsifikati jew suspettati li huma ffalsifikati.

Għall-finijiet tal-punt (b), fejn il-prodott mediċinali ġie miksub minn distributur bl-ingrossa iehor, dawk li għandhom l-awtorizzazzjoni tad-distribuzzjoni bl-ingrossa għandhom jivverifikaw li d-distributur bl-ingrossa huwa konformi mal-prinċipji u mal-linji gwida tal-prattiki tajba tad-distribuzzjoni. Dan jinkludi verifikazzjoni ta' jekk id-distributur bl-ingrossa li jforni għandux awtorizzazzjoni għal distribuzzjoni bl-ingrossa.

Fejn il-prodott mediċinali huwa miksub mill-manifattur jew l-importatur, dawk li għandhom l-awtorizzazzjoni tad-distribuzzjoni bl-ingrossa għandhom jivverifikaw li l-manifattur jew l-importatur għandu awtorizzazzjoni tal-manifattura;

Fejn il-prodott mediċinali jinkiseb permezz ta' għoti b'senserija, id-detenturi tal-awtorizzazzjoni tad-distribuzzjoni bl-ingrossa jridu jivverifikaw li s-sensar involut jissodisfa r-rekwiziti stipulati f'din id-Direttiva.

**▼ M4***Artikolu 81*

Fir-rigward ta' provvista ta' prodotti mediċinali lil spizjara jew persuni awtorizzati jew intitolati li jipprovdu prodotti mediċinali lill-pubbliku, l-Istati Membri ma għandhomx jimponu fuq id-detentur ta' awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni li tkun ingħatat fi Stat Membru iehor xi obbligu, b'mod partikolari obbligi ta' servizz pubbliku, aktar iebes minn dawk imposti fuq persuni li huma stess kienu awtorizzaw biex jiġġestixxu attivitàjiet ekwivalenti.

Id-detentur ta' awtorizzazzjoni għall-*marketing* għal prodott mediċinali u d-distributori ta' l-imsemmi prodott mediċinali attwalment imqiegħed fis-suq ta' Stat Membru għandhom, fil-limiti tar-responsabbiltajiet tagħhom, jassiguraw provvista xierqa u kontinwa ta' dak il-prodott mediċinali lil spizerji u persuni awtorizzati li jipprovdu prodotti mediċinali sabiex il-htigiet tal-pazjenti fl-Istat membru in-kwistjoni jkunu koperti.

L-arrangamenti għall-implimentazzjoni ta' dan l-Artikolu għandhom, b'zieda, jkunu ġustifikati fuq raġunijiet tal-protezzjoni tas-saħħa pubblika u għandhom ikunu proporzjonati fir-rigward ta' l-għan ta' dik il-protezzjoni, b'konformità mar-regoli tat-Trattat partikolarment dawk li jikkonċernaw il-moviment liberu ta' merkanzija u l-kompetizzjoni.

**▼ B***Artikolu 82*

Għall-provvisti kollha ta' prodotti mediċinali persuna awtorizzata jew intitolata li tissupplixxi prodotti mediċinali lill-pubbliku fl-Istat Membru konċernat, il-bejjiegh bl-ingrossa awtorizzat għandu jinkludi dokument li jagħmilha possibbli biex wiehed isir jaf:

— id-data,

**▼ M4**

— l-isem u l-forma farmaċewtika tal-prodott mediċinali,

**▼ B**

— il-kwantità provduta,

— l-isem u l-indirizz tal-fornitur u l-kunsinnatur,

**▼ M11**

— in-numru tal-lott tal-prodotti mediċinali għall-inqas għal prodotti li jkollhom il-karatteristiċi ta' sigurtà msemmiya fil-punt (o) tal-Artikolu 54.

**▼ B**

L-Istati Membri għandhom jiehdu l-miżuri kollha xierqa biex jiżguraw li persuni awtorizzati jew intitolati biex ifornu prodotti mediċinali lill-pubbliku jkunu kapaċi jagħtu informazzjoni biex wiehed ikun jista jsib l-origini ta' kull prodott mediċinali.

*Artikolu 83*

Id-disposizzjonijiet ta' dan it-Titolu m'għandhomx iżommu milli jiddaħhlu htigiet aktar stretti stabbiliti minn Stati Membri dwar id-distri-buzzjoni bl-ingrossa ta':

- sustanzi narkotiċi jew psikotropiċi fit-territorju tagħhom,
- prodotti mediċinali miksuba mid-demem,
- prodotti mediċinali immunologiċi,
- radjofarmaċewtiċi.

**▼ M4***Artikolu 84*

Il-Kummissjoni għandha tippublika linji gwida dwar prattika tajba ta' distribuzzjoni. Għal dan il-ghan, hija għandha tikkonsulta lill-Kumitat tal-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem u l-Kumitat Farmaċewtiku stabbilit bid-Deċiżjoni tal-Kunsill 75/320/KEE <sup>(1)</sup>.

*Artikolu 85*

Dan it-Titolu għandu jghodd għal prodotti mediċinali omeopatiċi.

**▼ M11***Artikolu 85a*

Fil-każ tad-distri-buzzjoni bl-ingrossa tal-prodotti mediċinali lill-pajjiżi terzi, l-Artikolu 76 u l-punt (c) tal-Artikolu 80 m'għandhomx japplikaw. Barra minn hekk, il-punti (b) u (ca) Artikolu 80 m'għandhomx japplikaw fejn il-prodott hu direttament riċevut minn pajjiż terz iżda mhux importat. Ir-rekwiżiti stipulati fl-Artikolu 82 għandhom japplikaw għall-provvista ta' prodotti mediċinali lil persuni f'pajjiżi terzi awtorizzati jew intitolati li jfornu prodotti mediċinali lill-pubbliku.

*Artikolu 85b*

1. Il-persuni li jagħtu b'senserija prodotti mediċinali għandhom jassiguraw li l-prodotti mediċinali mogħtija b'senserija għandhom l-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq skont ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 jew mill-awtoritajiet kompetenti ta' Stat Membru skont din id-Direttiva.

<sup>(1)</sup> ĠU L 147, tad-9.6.1975, p. 23.

▼ **M11**

Il-persuni li jagħtu b'senseriya għandu jkollhom indirizz permanenti u dettalji ta' kuntatt fl-Unjoni, sabiex ikunu żgurati identifikazzjoni, lok, komunikazzjoni u sorveljanza preċiżi tal-attivitajiet tagħhom mill-awtoritajiet kompetenti.

Ir-reqwiziti stipulati fil-punti (d) sa (i) tal-Artikolu 80 għandhom japplikaw *mutatis mutandis* għall-ghoti b'senseriya ta' prodotti mediċinali.

2. Is-sensara jistgħu jagħtu b'senseriya prodotti mediċinali biss jekk ikunu reġistrati mal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tal-indirizz permanenti tagħhom imsemmi fil-paragrafu 1. Dawk il-persuni għandhom jissottomettu, tal-inqas, isimhom, l-isem tal-kumpanija u l-indirizz permanenti sabiex jirreġistraw. Huma għandhom jinnotifikaw l-awtorità kompetenti dwar kwalunkwe bidla f'dawn id-dettalji mingħajr dewmien bla bżonn.

Persuni li jagħtu b'senseriya prodotti mediċinali li jkunu bdew l-attività tagħhom qabel it-2 ta' Jannar 2013 għandhom jirreġistraw mal-awtorità kompetenti sat-2 ta' Marzu 2013.

L-awtorità kompetenti għandha ddahħal l-informazzjoni msemmija fl-ewwel subparagrafu f'reġistru li għandu jkun aċċessibbli pubblikament.

3. Il-linji gwida li hemm referenza għalihom fl-Artikolu 84 għandhom jinkludu dispożizzjonijiet speċifiċi għall-ghoti b'senseriya.

4. Dan l-Artikolu għandu jkun bla ħsara għall-Artikolu 111. L-ispezzjonijiet li għalihom jagħmel referenza l-Artikolu 111 għandhom jitwettqu taht ir-responsabilità tal-Istat Membru tar-reġistrazzjoni tas-sensar tal-prodotti mediċinali.

Jekk sensar tal-prodotti mediċinali ma jkunx konformi mar-reqwiziti stipulati f'dan l-Artikolu, l-awtorità kompetenti tista' tiddeċiedi li tneħhi lil dik il-persuna mir-reġistru li għalih jagħmel referenza l-paragrafu 2. L-awtorità kompetenti għandha tinnotifika lis-sensar dwar dan.

## TITOLU VIIIA

**BEJGH MILL-BOGHOD LILL-PUBBLIKU***Artikolu 85c*

1. Bla ħsara għal-legiżlazzjoni nazzjonali li tipprojbixxi l-offerta għall-bejgħ mill-boghod ta' prodotti mediċinali suġġetti għal preskrizzjoni lill-pubbliku permezz tas-soċjetà tal-informatika, l-Istati Membri għandhom jiżguraw li prodotti mediċinali jiġu offruti għall-bejgħ mill-boghod lill-pubbliku permezz ta' servizzi tas-soċjetà tal-informatika kif definiti fid-Direttiva 98/34/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-22 ta' Ġunju 1998 li tistabbilixxi proċedura għall-ghoti ta' informazzjoni fil-qasam tal-istandards u r-regolamenti tekniċi u tar-regoli dwar is-servizzi tas-Soċjetà tal-Informatika<sup>(1)</sup> taht il-kundizzjonijiet li ġejjin:

- (a) il-persuna fiżika jew legali li toffri l-prodotti mediċinali hija awtorizzata jew intitolata li tforni prodotti mediċinali għall-pubbliku, anke mill-boghod, skont il-legiżlazzjoni nazzjonali tal-Istat Membru ta' stabbiliment ta' dik il-persuna.

<sup>(1)</sup> ĠU L 204, 21.7.1998, p. 37.

▼ **M11**

(b) il-persuna msemmija fil-punt (a) tkun innotifikat lill-Istat Membru ta' stabbiliment tagħha, għall-inqas l-informazzjoni li ġejja:

- (i) l-isem jew l-isem tal-kumpanija u l-indirizz permanenti tal-post tal-attività minn fejn jiġu fornuti dawk il-prodotti mediċinali;
- (ii) id-data tal-bidu tal-attività tal-offerta għall-bejgħ mill-bogħod ta' prodotti mediċinali lill-pubbliku permezz tas-soċjetà tal-informatika;
- (iii) l-indirizz tal-websajt użat għal dak l-iskop u l-informazzjoni rilevanti kollha meħtieġa sabiex jiġi identifikat dak il-websajt;
- (iv) jekk applikabbli, il-klassifikazzjoni skont it-*Titolu VI* tal-prodotti mediċinali offruti għall-bejgħ mill-bogħod lill-pubbliku permezz tas-soċjetà tal-informatika.

Fejn ikun il-każ, dik l-informazzjoni għandha tiġi aġġornata;

(c) il-prodotti mediċinali jikkonformaw mal-leġiżlazzjoni nazzjonali tal-Istati Membru ta' destinazzjoni skont l-Artikolu 6(1);

(d) bla hsara għar-rekwiziti ta' informazzjoni stipulati fid-Direttiva 2000/31/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-8 ta' Ġunju 2000 dwar ċerti aspetti legali tas-servizzi minn soċjetà tal-informazzjoni, partikolarment il-kummerċ elettroniku, fis-Suq Intern (Direttiva dwar il-kummerċ elettroniku)<sup>(1)</sup>, il-websajt li toffri l-prodotti mediċinali tinkludi tal-inqas:

- (i) id-dettalji ta' kuntatt tal-awtoritajiet kompetenti jew l-awtorità notifikata skont il-punt (b);
- (ii) hyperlink għall-websajt li għalih hemm referenza fil-paragrafu 4 tal-Istat Membru ta' stabbiliment;
- (iii) Il-logo komuni li għalih hemm referenza fil-paragrafu 3 muri b'mod ċar fuq kull paġna tal-websajt li tirrelata mal-offerta għall-bejgħ mill-bogħod ta' prodotti mediċinali lill-pubbliku. Il-logo komuni għandu jkun illinkjat mal-entrata tal-persuna fil-lista msemmija fil-punt c tal-paragrafu 4.

2. L-Istati Membri jistgħu jimponu kundizzjonijiet, iġġustifikati fuq bażi tal-protezzjoni tas-saħħa pubblika, fuq il-provvista bl-implant fit-territorju tagħhom ta' prodotti mediċinali għall-bejgħ mill-bogħod lill-pubbliku permezz ta' servizzi tas-soċjetà tal-informatika.

3. Għandu jiġi stabbilit logo komuni li jkun jingħaraf fl-Unjoni kollha kemm hi, filwaqt li jippermetti l-identifikazzjoni tal-Istat Membru ta' stabbiliment tal-persuna toffru l-prodotti mediċinali għall-bejgħ mill-bogħod lill-pubbliku. Dak il-logo għandu jiġi muri b'mod ċar fil-websajts li joffru prodotti mediċinali għall-bejgħ mill-bogħod lill-pubbliku skont il-punt (d) tal-paragrafu 1.

Għall-armonizzazzjoni tal-funzjonament tal-logo komuni, il-Kummissjoni għandha tadotta atti ta' implimentazzjoni rigward:

(a) ir-rekwiziti tekniċi, elettronici u kriptografiċi għall-verifika tal-awtenticità tal-logo komuni;

<sup>(1)</sup> ĠU L 178, 17.7.2000, p. 1.



▼ **M11**

(b) id-disinn tal-logo komuni.

Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom, fejn ikun meħtieġ, jiġu emendati sabiex jittiehed in kunsiderazzjoni il-progress tekniku u xjentifiku. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati skont il-proċedura msemmija fl-Artikolu 121(2).

4. Kull Stat Membru għandu johloq websajt li jipprovdi tal-inqas dawn li ġejjin:

(a) informazzjoni dwar il-legiżlazzjoni nazzjonali applikabbli għall-offerta ta' prodotti mediċinali għall-bejgħ mill-bogħod lill-pubbliku permezz ta' servizzi tas-soċjetà tal-informatika, inkluża informazzjoni dwar il-fatt li jista' jkun hemm differenzi bejn l-Istati Membri rigward il-klassifikazzjoni ta' prodotti mediċinali u l-kundizzjonijiet għall-provvista tagħhom;

(b) informazzjoni dwar l-iskop tal-logo komuni;

(c) il-lista ta' persuni li joffru prodotti mediċinali għall-bejgħ mill-bogħod lill-pubbliku permezz ta' servizzi tas-soċjetà tal-informatika skont il-paragrafu 1, kif ukoll l-indirizzi tal-websajts tagħhom;

(d) informazzjoni ta' sfond dwar ir-riskji relatati mal-prodotti mediċinali fornuti illegalment lill-pubbliku permezz tas-servizzi tas-soċjetà tal-informatika;

Dan il-websajt għandu jinkludi fih link għall-websajt li għalih hemm referenza fil-paragrafu 5.

5. L-Aġenzija għandha tohloq websajt li jipprovdi l-informazzjoni li għaliha hemm referenza fil-punti (b) u (d) tal-paragrafu 4, informazzjoni dwar il-legiżlazzjoni tal-Unjoni applikabbli għal prodotti mediċinali ffalsifikati kif ukoll links għall-websajts tal-Istati Membri msemmija fil-paragrafu 4. Il-websajt tal-Aġenzija għandu b'mod esplicitu jsemmi li l-websajts tal-Istati Membri jinkludu fihom informazzjoni dwar il-persuni awtorizzati jew intitolati li jfornu prodotti mediċinali għall-pubbliku mill-bogħod permezz tas-servizzi tas-soċjetà tal-informatika fl-Istat Membru kkonċernat.

6. Bla ħsara għad-Direttiva 2000/31/KE u r-rekwiziti stipulati f'dan it-Titolu, l-Istati Membri għandhom ukoll jieħdu l-mizuri neċessarji sabiex jiżguraw li persuni barra dawk li għalihom hemm referenza fil-paragrafu 1 li joffru għall-bejgħ mill-bogħod prodotti mediċinali lill-pubbliku permezz tas-servizzi tas-soċjetà tal-informatika u li joperaw fit-territorju tagħhom jkunu suġġetti għal penalitajiet effettivi, proporzjonati u dissważivi.

*Artikolu 85d*

Bla ħsara għall-kompetenzi tal-Istati Membri, il-Kummissjoni għandha, b'kooperazzjoni mal-Aġenzija u l-awtoritajiet tal-Istati Membri, twettaq jew tippromwovi kampanji ta' informazzjoni mmirati lejn il-pubbliku ġenerali dwar il-perikli ta' prodotti mediċinali ffalsifikati. Dawk il-kampanji għandhom iqajmu l-kuxjenza tal-konsumaturi dwar ir-riskji relatati ma' prodotti mediċinali fornuti illegalment mill-bogħod lill-pubbliku permezz ta' servizzi tas-soċjetà tal-informatika u dwar l-funzjonament tal-logo komuni, tal-websajts tal-Istati Membri u tal-websajt tal-Aġenzija.

**▼B**

## TITOLU VIII

**REKLAMAR***Artikolu 86*

1. Għall-għanijiet ta' dan it-Titolu, "reklamar ta' prodotti mediċinali" għandu jinkludi kull forma ta' informazzjoni bieb-bieb, attività ta' kkanvassjar jew inkoraġġiment bl-għan li jippromwovi l-preskrizzjoni, provvista, bejgħ jew konsum ta' prodotti mediċinali; għandu jinkludi b'mod partikolari:

- ir-reklamar ta' prodotti mediċinali għall-pubbliku ġenerali,
- reklamar ta' prodotti mediċinali għal persuni kkwalifikati biex jiktubhom jew jipprovduhom,
- żjarat minn rappreżentanti li jbiegħu mediċini lil persuni kkwalifikati biex jiktbu prodotti mediċinali,
- il-provvista ta' kampjuni,
- il-provvediment ta' thajjir għall-preskrizzjoni jew il-forniment ta' prodotti mediċinali permezz ta' rigal, offerta jew wegħda ta' xi benefiċċju jew bonus, kemm fi flus kif ukoll b'oġġetti, hliet fejn il-valur intrinsiku tagħhom ikun minimu,
- sponsorizzazzjoni ta' laqgħat promozzjonali li għalihom jattendu persuni kkwalifikati biex jippreskrivu jew jissupplixxu prodotti mediċinali,
- sponsorizzazzjoni ta' kongressi xjentifiċi li għalihom jattendu persuni kkwalifikati biex jippreskrivu jew jissupplixxu prodotti mediċinali u b'mod partikolari ta' l-ispejjeż ta' l-ivjaġġar u akkomodazzjoni relatata miegħu.

2. Dawn li ġejjin mhumiex koperti minn dan it-Titolu:

- l-ittikkettjar u l-fuljetti fil-pakkett, li huma suġġetti għad-disposizzjonijiet tat-Titolu V,
- korrispondenza, possibilment flimkien ma' materjal ta' natura mhux promozzjonali, mehtieg biex titwieġeb xi mistoqsija speċifika dwar prodott mediċinali partikolari,
- stqarrijiet fattwali u informattivi u materjal referenzjali li għandu x'jaqsam, per eżempju, ma' bidliet ta' pakketti, twissijiet dwar reazzjonijiet hżiena bhala parti minn prekawzjonijiet ġenerali dwar drogi, katalgi tal-kummerċ u listi ta' prezzijiet, sakemm ma jkun fihom l-ebda riklamar dwar il-prodott,

**▼M4**

- informazzjoni li għandha x'taqsam mas-saħħa umana jew mard, kemm-il darba ma jkun hemm ebda referenza, ukoll indiretta, għal prodotti mediċinali.

**▼B***Artikolu 87*

1. L-Istati Membri għandhom jipprojbixxu kull reklamar ta' prodott mediċinali li dwaru ma nġhatatx awtorizzazzjoni għal-tqegħid fis-suq skond il-liġi tal-Komunità.

**▼B**

2. Il-partijiet kollha tar-reklamar ta' prodott mediċinali għandhom jikkonformaw mad-dettalji elenkati fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott.

3. Ir-reklamar ta' prodott mediċinali:

— għandu jinkoraġġixxi l-użu razzjonali tal-prodott mediċinali, billi jipprezentah oġġettivament u minghajr ma jkabbar iż-żejjed il-proprjetajiet tiegħu,

— m'għandux ikun qarrieqi.

**▼M4***Artikolu 88*

1. L-Istati Membri għandhom jipprojbixxu r-reklamar lill-pubbliku ġenerali ta' prodotti mediċinali li:

(a) huma disponibbli biss fuq riċetta medika, skond it-Titolu VI;

(b) jkun fihom sustanzi definiti bħala psikotropiċi jew narkotiċi b'konvenzjoni internazzjonali, bħall-Konvenzjonijiet tan-Nazzjonijiet Uniti ta' l-1961 u l-1971.

2. Prodotti mediċinali jistgħu jiġu reklamati lill-pubbliku ġenerali li, skond il-komposizzjoni tagħhom u l-għan, huma maħsuba u disinjati għall-użu minghajr l-intervent ta' prattikant mediku għall-finijiet ta' dijanjosi jew għar-riċetta jew moniteragg ta' kura, bil-parir ta' spizjar, fejn mehtieg.

3. L-Istati Membri għandhom ikunu intitolati li jipprojbixxu, fuq it-territorju tagħhom, reklamar lill-pubbliku ġenerali ta' prodotti mediċinali li n-nefqa tagħhom tista' tiġi rinburzata.

4. Il-prjbizzjoni li tinsab fil-paragrafu 1 ma għandhiex tghodd għal kampanji ta' tilqim imwettqa mill-industrija u approvati mill-awtoritajiet kompetenti ta' l-Istati Membri.

5. Il-projbizzjoni msemmija fil-paragrafu 1 għandha tghodd minghajr preġudizzju għall-Artikolu 14 tad-Direttiva 89/552/KEE.

6. L-Istati Membri għandhom jipprojbixxu d-distribuzzjoni diretta ta' prodotti mediċinali mill-industrija għall-finijiet promozzjonali.

## TITOLU VIIIa

**INFORMAZZJONI U REKLAMAR***Artikolu 88a*

Fi żmien tlett snin mid-dhul fis-sehh tad-Direttiva 2004/726/KE, il-Kummissjoni għandha, wara konsultazzjonijiet ma' organizzazzjonijiet tal-pazjenti u tal-konsumaturi, organizzazzjonijiet tat-tobba u ta' l-ispizjara, l-Istati Membri u partijiet oħra interessati, tipprezenta lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill rapport dwar il-prattika kurrenti fir-rigward tal-provvista ta' informazzjoni – partikolarment fuq l-*Internet* – u tar-riskji u l-benefiċċi tagħha għall-pazjenti.

**▼ M4**

Wara analiżi tad-*data* msemmija hawn fuq, il-Kummissjoni għandha, fejn xieraq, tressaq proposti li jstipulaw strategija ta' informazzjoni biex tiġi assigurata informazzjoni ta' kwalità tajba, oġġettiva, ta' min jorbot fuqha u mhux promozzjonali dwar prodotti mediċinali u kuri oħra u għandha tindirizza l-kwistjoni tar-responsabbiltà tas-sors ta' l-informazzjoni.

**▼ B***Artikolu 89*

1. Bla hsara għall-Artikolu 88, ir-reklamar kollu għall-pubbliku ġenerali ta' prodott mediċinali għandu:

- (a) ikun magħmul b'tali mod li jkun ċar li l-messaġġ huwa reklam u li l-prodott huwa identifikat biċ-ċar bħala prodott mediċinali;
- (b) jinkludi l-informazzjoni minima li ġejja:
  - l-isem tal-prodott mediċinali, kif ukoll l-isem komuni jekk il-prodott mediċinali jkun fih sustanza attiva wahda biss,
  - l-informazzjoni meħtieġa għall-użu korrett tal-prodott mediċinali,
  - stedina ċara u legibbli biex wiehed jaqra b'attenzjoni l-istruzzjonijiet fil-fuljett fil-pakkett jew fuq il-pakkett ta' barra, skond il-każ.

**▼ M4**

2. L-Istati Membri jistgħu jiddeċiedu li r-reklamar ta' prodott mediċinali għall-pubbliku ġenerali jista', minkejja l-paragrafu 1, jinkludi biss l-isem tal-prodott mediċinali jew l-isem internazzjonali tiegħu mhux proprjetarju, fejn dan jeżisti, jew *it-trade mark* jekk ikun maħsub unikament biex ifakkar.

**▼ B***Artikolu 90*

Ir-reklamar ta' prodott mediċinali mal-pubbliku ġenerali m'għandux ikun fih materjal li:

- (a) jagħti l-impressjoni li m'hemmx għalfejn konsulta medika jew operazzjoni kirurġika, b'mod partikolari billi joffru dijanjozi jew billi jissuġġerixxu kura bil-posta;
- (b) jissuġġerixxi li l-effetti tal-medicina huma garantiti, li ma jikkawunawx reazzjonijiet ħżiena jew li huma aħjar minn, jew l-istess bħal, daww ta' kura jew prodott mediċinali ieħor;
- (c) jissuġġerixxi li s-saħħa tas-suġġett tmur għall-aħjar jekk tittiehed il-medicina;
- (d) jissuġġerixxi li s-saħħa tas-suġġett tkun affettwata jekk ma tittiehidx il-medicina; din il-projbizzjoni m'għandhiex tapplika għall-kampanji ta' vaċċinazzjoni msemmija fl-Artikolu 88(4);
- (e) ikun indirizzat esklussivament jew prinċipalment lejn it-tfal;
- (f) jirreferi għal rakkomandazzjoni minn xjentisti, professjonisti tas-saħħa tal-bniedem jew persuni li mhumiex minn daww hawn imsemmija iżda li, minhabba l-popolarità tagħhom, jistgħu jinkoraggixxu l-konsum ta' prodotti mediċinali;

**▼B**

- (g) jissuġġerixxi li l-prodott mediċinali huwa oġġett ta' l-ikel, kozmetiku jew xi prodott ieħor għal konsum;
- (h) jissuġġerixxi li s-sigurtà u l-effikaċja tal-prodott mediċinali jkun ġej mill-fatt li hu naturali;
- (i) jista', b'deskrizzjoni jew rappreżentazzjoni dettaljata ta' l-istorja ta' xi każ, iwassal għal dijanjożi hażina li wieħed jagġmel fuqu nnifsu;
- (j) jirreferi, f'termini skorretti, allarmanti jew qarrieqa, għal pretensjonijiet ta' fejqan;
- (k) juża, f'termini skorretti, allarmanti jew qarrieqa, stampi ta' tibdiliet fil-ġisem tal-bniedem kawżati minn mard jew korriment, jew dwar l-azzjoni ta' prodott mediċinali fil-ġisem tal-bniedem jew partijiet minnu.

**▼M4****▼B***Artikolu 91*

1. Kull reklamar ta' prodott mediċinali ma' persuni kwalifikati biex jippreskrivu jew jissupplixxu prodotti bħal dawn għandu jinkludi:

- tagħrif essenzjali kompatibbli mas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott;
- il-klassifikazzjoni tal-provvista tal-prodott mediċinali,

L-Istati Membri jistgħu wkoll jitolbu li reklamar bħal dan ikun jinkludi l-prezz tal-bejgħ jew prezz indikattiv tad-diversi preżentazzjonijiet u l-kondizzjonijiet għal hlas lura minn korpi tas-sigurtà soċjali.

**▼M4**

2. L-Istati Membri jistgħu jiddeċiedu li r-reklamar ta' prodott mediċinali lil persuni kwalifikati biex jippreskrivu jew jipprovdu dawk il-prodotti jista', minkejja l-paragrafu 1, jinkludi biss l-isem tal-prodott mediċinali, jew l-isem internazzjonali tiegħu mhux proprjetarju, fejn dan jeżisti, jew *it-trade mark*, jekk ikun maħsub unikament biex ifakkar.

**▼B***Artikolu 92*

1. Kull dokumentazzjoni li għandha x'taqsam ma prodott mediċinali li tkun trasmessa bhala parti mill-promozzjoni ta' dak il-prodott lil persuni kwalifikati biex jippreskrivu jew jissupplixxu l-prodott għandha tinkludi, bhala minimu, id-dettalji stabbiliti fl-Artikolu 91(1) u għandha turi d-data li fiha kienet miktuba jew riveduta l-aħħar.

2. L-informazzjoni kollha li tinsab fid-dokumentazzjoni msemmija f'paragrafu 1 għandha tkun preċiża, aġġornata, verifikabbli u kompleta bizżejjed biex tippermetti lil min jirċeviha li jifforma l-opinjoni tiegħu jew tagħha dwar il-valur terapewtiku tal-prodott mediċinali kkonċernat.

3. Kwotazzjonijiet kif ukoll tabelli u materji oħra illustrattivi meħuda minn ġurnali mediċi jew pubblikazzjonijiet xjentifiċi oħra għall-użu fid-dokumentazzjoni msemmija f'paragrafu 1 għandhom ikunu fedelment riprodotti u l-egħjun preċiżi indikati.

**▼B***Artikolu 93*

1. Rappreżentanti li jbiegħu il-mediċini għandhom jingħataw taħriġ adegwat mill-kumpanija li timpjeghom u għandu jkollhom taħrif xjentifiku biżżejjed biex ikunu jistgħu jipprovdu taħrif kemm jista' jkun preċiż u komplet dwar il-prodotti mediċinali li huma jippromwovu.
2. Ma' kull zjara, rappreżentanti li jbiegħu l-mediċini għandhom jagħtu lill-persuni li jmorru jaraw, jew ikollhom għad-dispożizzjoni għalihom, sommarji tal-karatteristiċi tal-prodotti ta' kull prodott mediċinali li huma joffru flimkien, jekk il-leġislazzjoni ta' l-Istat Membru tkun tippermetti, mad-dettalji tal-prezz u l-kondizzjonijiet għall-hlas lura msemmija fl-Artikolu 91(1).
3. Rappreżentanti li jbiegħu l-mediċini għandhom jittrażmettu lis-servizz xjentifiku msemmi fl-Artikolu 98(1) kull informazzjoni dwar l-użu tal-prodott mediċinali li huma jirreklamaw, b'referenza partikolari għal kull reazzjoni hażina rrapportata lilhom mill-persuni li jmorru jaraw.

*Artikolu 94*

1. Meta prodotti mediċinali jkunu qed jiġu rreklamati ma' persuni kkwalifikati biex jippreskrivu jew jissupplixxu dawn il-prodotti, ebda rigali, vantaġġi finanzjarji jew benefiċċji f'oġġetti ma' jistgħu jingħataw, jiġu offruti jew imwiegħda lil dawn il-persuni sakemm dawn ma jkunux irhas u relevanti għall-prattika tal-mediċina jew farmacija.

**▼M4**

2. L-ospitalità f'attivitajiet ta' promozzjoni għall-bejgħ għandha dejjem tkun strettament limitata għall-ghanijiet stretti taħthom u ma għandhiex tkun estiza lil persuni oħra minbarra professjonisti tal-kura tas-saħħa.

**▼B**

3. Persuni kkwalifikati biex jippreskrivu jew jissupplixxu prodotti mediċinali m'għandhomx jitolbu jew jaċċettaw xi inkoraġġiment projbit skond il-paragrafu 1 jew kuntrarju għall-paragrafu 2.
4. Mizuri fis-seħħ jew prattiċi tal-kummerċ fl-Istati Membri li għandhom x'jaqsmu ma' prezzijiet, qligħ u skonti m'għandhomx ikunu affetwati mill-paragrafi 1, 2 u 3.

**▼M4***Artikolu 95*

Id-dispożizzjonijiet ta' l-Artikolu 94(1) ma għandhomx jipprevjenu li tiġi offruta ospitalità, direttament jew indirettament, f'attivitajiet għal ghanijiet purament professjonisti jew xjentifiċi; dik l-ospitalità għandha dejjem tkun strettament limitata għall-ghan xjentifiku prinċipali ta' l-attività; ma għandhiex tkun estiza lil persuni oħra minbarra professjonisti tal-kura tas-saħħa.

**▼B***Artikolu 96*

1. Kampjuni b'xejn għandhom ikunu provduti fuq bażi eċċezjonali biss lil persuni kkwalifikati biex jippreskrivuhom u bil-kondizzjonijiet li ġejjin:
  - (a) in-numru ta' kampjuni għal kull prodott mediċinali fuq preskrizzjoni kull sena għandu jkun limitat;

**▼B**

- (b) kull provvista ta' kampjuni għandha tkun b'risposta għal talba bil-kitba, iffirmata u datata, mill-aġent li jippreskrivi;
- (c) dawk li jagħtu kampjuni għandhom iżommu sistema adegwata ta' kontroll u kontabilità;

**▼M4**

- (d) kull kampjun ma għandux ikun akbar mill-iżgħar presentazzjoni fis-suq;

**▼B**

- (e) kull kampjun għandu jkun immarkat “kampjun mediku b'xejn - mhux għall-bejgħ” jew għandu juri xi kliem iehor li jfisser l-istess;
- (f) kull kampjun għandu jkollu miegħu kopja tas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott;
- (g) l-ebda kampjuni ta' prodotti mediċinali li fihom sustanzi psikotropiċi jew narkotiċi fis-sens ta' konvenzjonijiet internazzjonali, bhall-Konvenzjonijiet tan-Nazzjonijiet Uniti ta' l-1961 u l-1971, ma jistgħu jingħataw.

2. L-Istati Membri jistgħu jagħmlu aktar restrizzjonijiet fuq id-distribuzzjoni ta' kampjuni ta' ċerti prodotti mediċinali.

*Artikolu 97*

1. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li hemm metodi adegwati u effettivi biex ikun monitorjat ir-reklamar ta' prodotti mediċinali. Metodi bħal dawn, li jistgħu jkunu bbażati fuq sistema ta' ċekkjar minn qabel, għandhom f'kull każ jinkludu disposizzjonijiet legali li bihom persuni jew organizzazzjonijiet meqjusa taht il-liġi nazzjonali li għandhom interess legittimu biex jipprojbixxu kull reklam li ma jaqbilx ma' dan it-Titolu, jistgħu jieħdu azzjoni legali kontra reklamar bħal dan, jew iġibu dan ir-reklamar quddiem awtorità amministrattiva kompetenti biex jew tiddeċiedi dwar l-ilmenti jew tibda proċeduri legali adattati.

2. Skond id-disposizzjonijiet legali msemmija f'paragrafu 1, l-Istati Membri għandhom jagħtu lill-qrati jew lill-awtoritajiet amministrattivi poteri li jippermettullhom, f'każijiet fejn iqisu meħtieġa miżuri bħal dawn, waqt li jieħdu kont ta' l-interessi involuti, u b'mod partikolari ta' l-interessi pubbliċi:

- biex jordnaw it-tmiem ta', jew jibdew proċeduri legali għall-ordni ta' tmiem ta', reklamar qarrieqi, jew
- jekk reklamar qarrieqi ma jkunx għadu ġie pubblikat iżda l-pubblikazzjoni hija imminente, biex jordnaw il-projbizzjoni ta', jew jibdew proċeduri legali adattati għall-ordni ta' projbizzjoni ta', publikazzjoni bħal dik,

anke mingħajr prova ta' telf attwali jew ta' hsara jew ta' intenzjoni jew ta' traskuraġni min-naħa ta' min jirreklama.

3. L-Istati Membri għandhom jiddisponu għall-miżuri msemmija fit-tieni subparagrafu biex jittieħdu taht proċedura mgħaġġla, jew b'effett sa dak it-tant jew b'effett definittiv.

Għandu jkun kull Stat Membru li jiddeċiedi għalih innifsu liema minn dawn iż-żewġ għażliet fl-ewwel subparagrafu għandu jagħmel.

**▼B**

4. L-Istati Membri jistgħu jagħtu lill-qrati u lill-awtoritajiet amministrattivi setgħat li jippermettulhom, bl-għan li jeliminaw l-effetti kontinwi ta' reklamar qarrieqi li t-tmiem tiegħu gie ordnat b'deċiżjoni finali:

- li jitolbu l-pubblikazzjoni ta' dik id-deċiżjoni shiha jew ta' parti minnha u din f'forma li jqisu adegwata,
- li jitolbu wkoll publikazzjoni ta' stqarrija korrettiva.

5. Il-paragrafi 1 sa 4 m'għandhomx jeskludu l-kontroll volontarju tar-reklamar ta' prodotti mediċinali minn korpi li jirregolaw lilhom infushom u rikors għal korpi bħal dawn, jekk il-proċeduri quddiem dawn il-korpi huma possibbli barra l-proċeduri ġudizzjarji jew amministrattivi msemmija f'paragrafu 1.

*Artikolu 98*

1. Dak li għandu l-awtorità għal tqeghid fis-suq għandu jistabbilixxi, fl-intrapriża tiegħu, servizz xjentifiku li jiehu hsieb l-informazzjoni dwar il-prodotti mediċinali li hu jqiegħed fis-suq.

2. Dak li għandu l-awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq:

- għandu jzomm disponibbli għal, jew jikkomunika lil, awtoritajiet jew korpi responsabbli għall-monitoraġġ ta' reklami ta' prodotti mediċinali, kampjun tar-riklami kollha li ġejjin mill-intrapriża tiegħu flimkien ma' stqarrija li tindika lill-persuni li lejhom tkun indirizzata, il-metodu ta' tixrid u d-data ta' l-ewwel tixrid,
- jiżgura li r-reklamar ta' prodotti mediċinali mill-intrapriża tiegħu jikkonforma mal-htigiet ta' dan it-Titolu,
- jivverifika li r-rappreżentanti li jbiegħu l-mediċini mpjegati mill-intrapriża tiegħu ġew adegwatment imharrġa u jissodisfaw l-obbligi imposti fuqhom mill-Artikoli 93(2) u (3),
- jipprovdi lill-awtoritajiet jew lill-korpi responsabbli biex jimmonitorjaw ir-reklamar ta' prodotti mediċinali bit-tagħrif u l-ghajjnuna li jehtiegu biex iwettqu r-responsabbiltajiet tagħhom,
- jiżgura li d-deċiżjonijiet meħuda mill-awtoritajiet jew korpi responsabbli biex jimmonitorjaw ir-reklamar ta' prodotti mediċinali jkunu immedjatament u kompletament imwettqa.

**▼M4**

3. L-Istati Membri ma għandhomx jipprojbixxu l-ko-promozzjoni ta' prodott mediċinali mid-detentur ta' awtorizzazzjoni għall-*marketing* u kumpannija wahda jew aktar nominati minnu.

**▼B***Artikolu 99*

L-Istati Membri għandhom jieħdu l-mizuri xierqa biex jiżguraw li d-disposizzjonijiet ta' dan it-Titolu huma applikati u jiddeterminaw b'mod partikolari x'penali għandhom ikunu imposti jekk id-disposizzjonijiet adottati fl-esekuzzjoni ta' dan it-Titolu jkunu miksura.



▼ **M4***Artikolu 100*

Ir-reklamar ta' prodotti mediċinali omeopatiċi imsemmija fl-Artikolu 14(1) għandu jkun suġett għad-disposizzjonijiet ta' dan it-Titolu bl-eċċezzjoni ta' l-Artikolu 87(1).

Izda biss l-informazzjoni speċifikata fl-Artikolu 69(1) tista' tintuża fir-reklamar ta' dawk il-prodotti mediċinali.

▼ **M10**

## TITOLU IX

**FARMAKOVIGILANZA***KAPITOLU 1***Dispożizzjonijiet ġenerali***Artikolu 101*

1. L-Istati Membri għandhom ihaddmu sistema ta' farmakovigilanza għat-tweqqif tal-kompiti ta' farmakovigilanza tagħhom u għas-sehem tagħhom fl-attivitajiet tal-Unjoni ta' farmakovigilanza.

Is-sistema ta' farmakovigilanza għandha tintuża biex tiġbor it-tagħrif dwar ir-riskji tal-prodotti mediċinali fir-rigward tas-saħħa pubblika jew dik tal-pazjenti. It-tagħrif għandu jirreferi partikolarment għal reazzjonijiet ħżiena fil-bniedem, li jiġu mill-użu tal-prodott mediċinali fi hdan il-kondizzjonijiet tal-awtorizzazzjoni tat-tqeghid fis-suq kif ukoll minn użu barra t-termini tal-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq, u minn reazzjonijiet ħżiena assoċjati mal-espożizzjoni fuq ix-xogħol.

2. L-Istati Membri għandhom permezz tas-sistema ta' farmakovigilanza msemmija fil-paragrafu 1 jivvalutaw it-tagħrif kollu xjentifikament, iqisu l-għażliet għat-tnaqqis tar-riskju u l-prevenzjoni u jiehdu azzjoni regolatorja dwar l-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq kif meħtieġ. Huma għandhom iwettqu verifika regolari tas-sistema ta' farmakovigilanza tagħhom u jirrappurtaw ir-risultati lill-Kummissjoni mhux aktar tard mill-21 ta' Settembru 2013 u wara din id-data kull sentejn.

3. Kull Stat Membru għandu jahtar awtorità kompetenti għat-tweqqif tal-kompiti ta' farmakovigilanza.

4. Il-Kummissjoni tista' titlob lill-Istati Membri biex jiehdu sehem, taht il-koordinazzjoni tal-Aġenzija, fl-armonizzazzjoni u l-istandardizzazzjoni internazzjonali tal-miżuri tekniċi fir-rigward tal-farmakovigilanza.

*Artikolu 102*

L-Istati Membri għandhom:

- (a) jiehdu l-miżuri xierqa kollha biex jinkoraġġixxu l-pazjenti, it-tobba, l-ispiżjara u lill-professjonisti oħra għall-kura tas-saħħa jirrappurtaw reazzjonijiet ħżiena suspettati lill-awtorità nazzjonali kompetenti; għal dawn il-kompiti jisthgu jiġu involuti organizzazzjonijiet tal-konsumatur, organizzazzjonijiet tal-pazjenti u professjonisti tal-kura tas-saħħa kif xieraq;

▼ **M10**

- (b) jiffacilitaw rappurtar mill-pazjenti permezz tal-provvista ta' formati ta' rappurtar alternattivi flimkien mal-formati bbażati fl-Internet;
- (c) jieħdu l-mizuri kollha xierqa biex jiksbu data eżatta u verifikabbli għall-evalwazzjoni xjentifika ta' rapporti dwar reazzjonijiet hżiena suspettati;
- (d) jiżgura li l-pubbliku jinghata tagħrif siewi f'waqtu dwar thassib dwar il-farmakovigilanza li jkollu x'jaqsam mal-użu ta' prodott mediċinali permezz tal-pubblikazzjoni fil-web portal u permezz ta' mezzi oħrajn ta' informazzjoni pubblikament disponibbli kif meħtieġ;
- (e) jiżguraw, permezz tal-metodi tal-ġbir ta' informazzjoni u fejn meħtieġ permezz tas-segwitu tar-rapporti dwar reazzjonijiet hżiena suspettati, li jittieħdu l-mizuri kollha xierqa biex jiġi identifikat b' mod ċar kwalunkwe prodott mediċinali bijoloġiku preskritt, mogħti, jew mibjugħ fit-territorju tagħhom li huwa s-suġġett ta' rapport dwar reazzjoni hażina suspettata; b'attenzjoni xierqa għall-isem tal-prodott mediċinali, b'konformita mal-paragrafu 20 tal-Artikolu 1u n-numru tal-lott;
- (f) jieħdu l-mizuri meħtieġa biex jiżguraw li detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq li jonqos milli jwettaq l-obbligi stipulati f'dan it-Titolu jkun suġġett għal pieni effettivi, proporzjonati u dissważivi.

Għall-finijiet tal-punti (a) u (e) tal-ewwel paragrafu l-Istati Membri jistgħu jimponi obbligi speċifiċi fuq it-tobba, l-ispizjara u professjonisti oħra għall-kura tas-saħħa.

*Artikolu 103*

Stat Membru jista' jiddelega kwalunkwe hidma fdata f'idej skont dan it-Titolu lil Stat Membru ieħor sakemm isir ftehim bil-miktub minn dan tal-aħħar. Kull Stat Membru jista' jirrapprezenta mhux iżjed minn Stat Membru wieħed ieħor.

L-Istat Membru li jiddelega għandu jgħarraf lill-Kummissjoni, lill-Aġenzija u lill-Istati Membri oħra tad-delegazzjoni bil-miktub. L-Istat Membru li jiddelega u l-Aġenzija għandhom jipubblikaw dan it-tagħrif.

*Artikolu 104*

1. Id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandu jhaddem sistema ta' farmakovigilanza għat-tweġiq tal-kompiti tiegħu ta' farmakovigilanza ekwivalenti għas-sistema ta' farmakovigilanza rilevanti tal-Istat Membru prevista fl-Artikolu 101(1).

2. Id-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandhom permezz tas-sistema ta' farmakovigilanza msemmija fil-paragrafu 1 jivvalutaw it-tagħrif kollu xjentifikament, iqisu l-għażliet għat-tnaqqis tar-riskju u l-prevenzjoni u jieħdu mizuri xierqa kif meħtieġ.

▼ **M10**

Id-detentur ta' awtorizzazzjoni ghat-tqeghid fis-suq ghandu jwettaq verifika regolari tas-sistema tieghu ta' farmakovigilanza. Hu ghandu jiehu nota dwar is-sejbiet principali tal-verifika dwar il-master fajl tas-sistema ta' farmakovigilanza u, fuq il-bazi tas-sejbiet tal-verifika, jiżgura li jithejja u jiġi implimentat pjan ta' azzjoni xieraq korrettiv. Malli jkunu ġew implimentati bis-sħiħ l-azzjonijiet korrettivi, in-nota ma tistax titnehha.

3. Bhala parti mis-sistema ta' farmakovigilanza, id-detentur ta' awtorizzazzjoni ghandu:

- (a) jkollu permanentement u kontinwament ghad-dispożizzjoni tieghu persuna responsabbli għall-farmakovigilanza kkwalfikata kif xieraq;
- (b) iżomm u jagħmel disponibbli fuq talba master fajl tas-sistema ta' farmakovigilanza;
- (c) ihaddem sistema tal-ġestjoni tar-riskju għal kull prodott mediċinali;
- (d) jissorvelja r-riżultat tal-miżuri tal-minimizzazzjoni tar-riskju li jinsabu fil-pjan tal-ġestjoni tar-riskju jew li huma stipulati bhala kondizzjonijiet fl-awtorizzazzjoni ghat-tqeghid fis-suq skont l-Artikoli 21a, 22 jew 22a;
- (e) jaġġorna s-sistema tal-ġestjoni tar-riskju u jissorvelja d-data ta' farmakovigilanza biex jiddetermina jekk hemmx xi riskji ġodda jew inbidlux ir-riskji jew jekk hemmx xi bidliet fil-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodotti mediċinali.

Il-persuna kkwalfikata msemmija fil-punt (a) tal-ewwel subparagrafu ghandu jkollha r-residenza tagħha u topera fl-Unjoni u ghandha tkun responsabbli għall-istabiliment u l-manutenzjoni tas-sistema ta' farmakovigilanza. Id-detentur ta' awtorizzazzjoni ghat-tqeghid fis-suq ghandu jressaq l-isem u d-dettalji ta' kuntatt tal-persuna kkwalfikata lill-awtorità kompetenti tal-Aġenzija.

4. Minkejja d-dispożizzjonijiet tal-paragrafu 3, l-awtoritajiet nazzjonali kompetenti jistgħu jitolbu li tinhatar persuna ta' kuntatt għall-kwistjonijiet ta' farmakovigilanza fil-livell nazzjonali li tirrapporta lill-persuna kwalifikata responsabbli mill-attivitajiet ta' farmakovigilanza.

*Artikolu 104a*

1. Mingħajr preġudizzju għall-paragrafi 2, 3 u 4 ta' dan l-Artikolu, id-detenturi ta' awtorizzazzjoni ghat-tqeghid fis-suq mogħtija qabel il-21 ta' Lulju 2012 m'għandhomx, b'deroga mill-punt (c) tal-Artikolu 104(3), jiġu mitluba jhaddmu sistema ta' ġestjoni tar-riskju għall-kull prodott mediċinali.

2. L-awtorità nazzjonali kompetenti tista' timponi obbligu fuq id-detentur ta' awtorizzazzjoni ghat-tqeghid fis-suq biex ihaddem sistema tal-ġestjoni tar-riskju, kif imsemmi fil-punt (c) tal-paragrafu 3 tal-Artikolu 104, jekk ikun hemm xi thassib dwar ir-riskji li jistgħu jeffettwaw il-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju ta' prodott mediċinali awtorizzat. F' dak il-kuntest, l-awtorità nazzjonali kompetenti għandha wkoll titlob lid-detentur ta' awtorizzazzjoni ghat-tqeghid fis-suq biex iressaq deskrizzjoni fid-dettall tas-sistema tal-ġestjoni tar-riskju li huwa bi hsiebu jintroduċi għall-prodott mediċinali kkonċernat.

▼ **M10**

L-impozizzjoni ta' tali obbligi għandha tkun ġustifikata kif xieraq u notifikata bil-miktub u għandha tinkludi l-qafas ta' hin għat-tressiq tad-deskrizzjoni dettaljata tas-sistema tal-ġestjoni tar-riskju.

3. L-awtorità nazzjonali kompetenti għandha tippovdi d-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq bl-opportunità li jipprezenta osservazzjonijiet bil-miktub bi twegiba għall-impozizzjoni tal-obbligu fi żmien stipulat li hija għandha tispeċifika, jekk id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jitlob dan fi żmien 30 jum min-notifika bil-miktub tal-obbligu.

4. Abbazi ta' osservazzjonijiet bil-miktub imressqa mid-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq, l-awtorità nazzjonali kompetenti għandha tirtira jew tikkonferma l-obbligu. Fejn l-awtorità nazzjonali kompetenti tikkonferma l-obbligu, l-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandha tkun varjata kif xieraq biex tinkludi l-miżuri li għandhom jittiehdu bhala parti mis-sistema tal-ġestjoni tar-riskju bhala kondizzjonijiet tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq imsemmija fil-punt (a) tal-Artikolu 21a.

*Artikolu 105*

Il-manigment tal-fondi maħsuba għall-attivitatijiet marbuta mal-farmakovigilanza, it-tħaddim tan-netwerks ta' komunikazzjoni u s-sorveljanza tas-suq għandhom ikunu taht il-kontroll permanenti tal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti biex jiggarantixxu l-indipendenza tagħhom fit-tweqqi ta' dawk l-attivitatijiet ta' farmakovigilanza.

L-ewwel paragrafu ma għandux ifixkel l-awtoritajiet kompetenti nazzjonali milli jimponu hlasijiet fuq id-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għat-tweqqi ta' dawk l-attivitatijiet mill-awtoritajiet nazzjonali kompetenti bil-kondizzjoni li l-indipendenza tagħhom fit-tweqqi ta' dawk l-attivitatijiet ta' farmakovigilanza tkun strettement iggarantita.

*KAPITOLU 2***Trasparenza u komunikazzjonijiet***Artikolu 106*

Kull Stat Membru għandu jistabbilixxi u jżomm portal nazzjonali fuq l-Internet tal-medicini li għandu jkun marbut mal-portal Ewropew fuq l-Internet tal-medicini stabbilit skont l-Artikolu 26 tar-Regolament (KE) Nru 726/2004. Permezz tal-portali nazzjonali tal-Internet tal-medicini, l-Istati Membri għandhom jippubblikaw mill-inqas dan li ġej:

- (a) ir-rapporti pubbliċi ta' evalwazzjoni, flimkien ma' sommarju tagħhom;
- (b) sommarji tal-karatteristiċi tal-prodott u fuljetti tal-pakkett;
- (c) sommarji tal-pjanijiet tal-ġestjoni tar-riskju għal prodotti medicinali awtorizzati skont din id-Direttiva;
- (d) il-lista tal-prodotti medicinali msemmija fl-Artikolu 23 tar-Regolament (KE) Nru 726/2004;
- (e) informazzjoni dwar modi differenti ta' rappurtar ta' reazzjonijiet ħżiena suspettati għal prodotti medicinali lill-awtoritajiet nazzjonali kompetenti minn professjonisti għall-kura tas-saħħa u pazjenti, inklużi l-forom strutturati bbażati fil-web imsemmija fl-Artikolu 25 tar-Regolament (KE) Nru 726/2004.

▼ **M10***Artikolu 106a*

1. Hekk kif id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq ikollu l-hsieb li jagħmel avviż pubbliku relatat ma' tagħrif dwar thassib fir-rigward ta' kwistjonijiet ta' farmakoviġilanza fir-rigward tal-użu ta' prodott mediċinali, u fi kwalunkwe każ *fl-istess hin jew qabel* ma jsir dan l-avviż, huwa għandu jkun mitlub li jgħarraf lill-awtoritajiet nazzjonali kompetenti, lill-Aġenzija u lill-Kummissjoni.

Id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandu jiżgura li t-tagħrif lill-pubbliku jiġi ppreżentat b'mod oġġettiv u li ma jkunx iqarraq.

2. Sakemm ma jkunux meħtieġa avvizi pubbliċi urgenti għall-harsien tas-saħħa pubblika, l-Istati Membri, l-Aġenzija u l-Kummissjoni għandhom jgħarrafu lil xulxin mhux aktar tard minn 24 siegħa qabel avviż pubbliku rrelatat mat-tagħrif dwar thassib dwar il-farmakoviġilanza.

3. Għal sustanzi attivi fi prodotti mediċinali awtorizzati f'aktar minn Stat Membru wiehed, l-Aġenzija għandha tkun responsabbli għall-koordinazzjoni bejn l-awtoritajiet nazzjonali kompetenti ta' avvizi dwar is-sikurezza u għandha tipprovdi skedi ta' hin għall-pubblikazzjoni tat-tagħrif.

Permezz tal-koordinazzjoni tal-Aġenzija, l-Istati Membri għandhom jagħmlu l-isforzi kollha tagħhom possibbli biex jaqblu dwar messaġġ komuni fir-rigward tas-sikurezza tal-prodott mediċinali kkonċernat u skedi ta' hin għat-tixrid tagħhom. Il-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakoviġilanza għandu, fuq talba tal-Aġenzija, jipprovdi parir dwar dawn l-avvizi ta' sikurezza.

4. Meta l-Aġenzija jew l-awtoritajiet nazzjonali kompetenti jippubblikaw it-tagħrif imsemmi fil-paragrafi 2 u 3, kwalunkwe tagħrif ta' natura personali jew kummerċjalment kunfidenzjali għandu jithassar sakemm l-iżvelar pubbliku tiegħu ma jkunx meħtieġ għall-harsien tas-saħħa pubblika.

*KAPITOLU 3***Ir-registrazzjoni, ir-rappurtar u l-evalwazzjoni tad-data ta' farmakoviġilanza**

## Taqsima 1

**Ir-registrazzjoni u r-rappurtar ta' reazzjonijiet hżiena suspettati***Artikolu 107*

1. Id-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandhom jirreġistraw ir-reazzjonijiet kollha hżiena suspettati fl-Unjoni jew f'pajjiżi terzi li jingiebu għall-attenzjoni tagħhom, kemm jekk rapportati spontanjament minn pazjenti jew minn professjonisti għall-kura tas-saħħa, jew li jseħhu fil-kuntest ta' studju wara l-awtorizzazzjoni.

Id-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandhom jiżguraw li dawn ir-rapporti jkunu aċċessibbli f'punt wiehed uniku fi hdan l-Unjoni.

B'deroga mill-ewwel subparagrafu, ir-reazzjonijiet hżiena suspettati li jseħhu fil-kuntest ta' test kliniku għandhom jiġu rreġistrati u rrapurtati skont id-Direttiva 2001/20/KE.

▼ **M10**

2. Id-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq m'għandhomx jirrifjutaw li jikkunsidraw rapporti ta' reazzjonijiet hżiena suspettati li jaslu elettronikament jew bi kwalunke mezz iehor adegwat minghand pazjenti u professjonisti fil-kura tas-sahħa.

3. Id-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandhom iressqu elettronikament fil-bażi tad-data u fin-netwerk tal-ipproċessar tad-data msemmija fl-Artikolu 24 tar-Regolament (KE) Nru 726/2004 it-tagħrif dwar ir-reazzjonijiet hżiena suspettati kollha serji li sehħew fl-Unjoni u f'pajjiżi terzi fi żmien 15-il jum wara l-jum li fih id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq ikkonċernat ikun ġie mgharraf b'dan.

Id-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandhom jipprezentaw elettronikament lill-bażi tad-data Eudravigilance informazzjoni dwar reazzjonijiet hżiena suspettati u mhux serji li jkunu sehħew fl-Unjoni, fi żmien 90 jum wara l-jum li fih id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq ikkonċernat ikun ġie mgharraf b'dan.

Għal prodotti mediċinali li fihom is-sustanza attiva msemmija fil-lista' tal-pubblikazzjonijiet sorveljata mill-Aġenzija skont l-Artikolu 27 tar-Regolament (KE) Nru 726/2004, id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq ma għandux ikun meħtieġ jirrapporta lill-bażi ta' data Eudravigilance ir-reazzjonijiet hżiena suspettati rreġistrati fil-letteratura medika elenkata, iżda għandu jissorvelja l-letteratura medika l-oħra kollha u jirrapporta kwalunkwe reazzjoni hażina suspettata.

4. Id-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandhom jistabbilixxu proċeduri sabiex tinkiseb data eżatta u verifikabbli għall-evalwazzjoni xjentifika tar-rapporti dwar reazzjonijiet hżiena suspettati. Huma għandhom ukoll jiġbru informazzjoni ta' segwitu dwar dawn ir-rapporti u jissottomettu l-aġġornamenti fil-bażi tad-data Eudravigilance.

5. Id-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandhom jikkollaboraw mal-Aġenzija u mal-Istati Membri fl-iskoperta ta' duplikati tar-rapporti ta' reazzjonijiet hżiena suspettati.

*Artikolu 107a*

1. Kull Stati Membru għandu jirreġistra r-reazzjonijiet kollha hżiena suspettati li jsehħu fit-territorju tiegħu li jinġiebu għall-attenzjoni tiegħu mill-professjonisti għall-kura tas-sahħa u mill-pazjenti. L-Istati Membri għandhom, kif xieraq, jinvolvu lill-pazjenti u lill-professjonisti fil-kura tas-sahħa fis-segwitu ta' kwalunkwe rapport li jirċievu sabiex jikkonformaw mal-punti (c) u (e) tal-Artikolu 102.

L-Istati Membri għandhom jiżguraw li rapporti ta' reazzjonijiet bħal dawn jistgħu jitressqu permezz tal-portali nazzjonali tal-Internet tal-mediċina jew b'mezzi oħra.

2. Għar-rapporti mressqa minn detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq, l-Istati Membri fit-territorju li fih sehħet ir-reazzjoni hażina suspettata jista' jinvolvi lid-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq fis-segwitu tar-rapporti.

3. L-Istati Membri għandhom jikkollaboraw mal-Aġenzija u mad-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq fl-iskoperta ta' duplikati tar-rapporti ta' reazzjonijiet hżiena suspettati.

4. L-Istati Membri għandhom, fi żmien 15-il jum mill-wasla tar-rapporti dwar reazzjonijiet hżiena suspettati serji msemmija fil-paragrafu 1, iressqu r-rapporti elettronikament fil-bażi tad-data Eudravigilance.

▼ **M10**

Huma għandhom, fi żmien 90-il jum wara l-wasla tar-rapporti msemmija fil-paragrafu 1, iressqu rapporti dwar reazzjonijiet hżiena suspettati mhux serji elettronikament fil-bażi ta' data Eudravigilance.

Id-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandhom jaċċessaw dawn ir-rapporti permezz tal-bażi ta' data Eudravigilance.

5. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li r-rapporti dwar reazzjonijiet hżiena suspettati li jirriżultaw minn żball assoċjat mal-użu ta' prodott li jingiebu għall-attenzjoni tagħhom jkunu disponibbli għall-bażi tad-data Eudravigilance u għal kwalunkwe awtorità, korp, organizzazzjoni u/jew istituzzjoni responsabbli għas-sikurezza tal-pazjenti fi hdan dak l-Istat Membru. Għandhom jiżguraw ukoll li l-awtoritajiet responsabbli għall-prodotti mediċinali f'dak l-Istat Membru huma mgħarrfa dwar kwalunkwe reazzjoni hżina suspettata miġjuba għall-attenzjoni ta' kwalunkwe awtorità oħra fi hdan l-Istat Membru. Dawn ir-rapporti għandhom jiġu identifikati b'mod xieraq fil-forom imsemmija fl-Artikolu 25 tar-Regolament (KE) Nru 726/2004.

6. Sakemm ma jkunx hemm raġunijiet ġustifikabbli li jirriżultaw minn attivitajiet ta' farmakovigilanza, l-Istati Membri individwali m'għandhom jimponu l-ebda obbligu addizzjonali ta' rrapportar ta' reazzjonijiet hżiena suspettati fuq id-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq.

## Taqsim 2

**Rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza***Artikolu 107b*

1. Detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandu jressaq quddiem l-Aġenzija rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza li fihom:

- (a) sommarji tad-data rilevanti għall-benefiċċji u r-riskji tal-prodott mediċinali, inklużi r-riżultati tal-istudji kollha b'kunsiderazzjoni tal-impatt potenzjali tagħhom fuq l-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq;
- (b) evalwazzjoni xjentifika tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediċinali;
- (c) id-data kollha relatata mal-volum ta' bejgħ tal-prodott mediċinali u kwalunkwe data fil-pussess tad-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq relatata mal-volum tal-preskrizzjonijiet inkluża stima tal-popolazzjoni espota għall-prodott mediċinali.

L-evalwazzjoni msemmija fil-punt (b) għandha tkun imsejsa fuq id-data kollha disponibbli, inkluża d-data minn testijiet kliniċi fl-indikazzjonijiet mhux awtorizzati u popolazzjonijiet.

Ir-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza għandhom jittressqu elettronikament.

2. L-Aġenzija għandha tagħmel ir-rapporti msemmija fil-paragrafu 1 disponibbli għall-awtoritajiet nazzjonali kompetenti, għall-membri tal-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza, għall-Kumitat tal-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem u għall-grupp ta' koordinazzjoni permezz tar-repożitorju msemmi fl-Artikolu 25a tar-Regolament (KE) Nru 726/2004.



▼ **M10**

3. B'deroga mill-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu, id-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għal prodotti mediċinali msemmijin fl-Artikolu 10(1) jew fl-Artikolu 10a, u d-detenturi ta' regjistrazzjonijiet għal prodotti mediċinali msemmijin fl-Artikoli 14 jew 16a, għandu jressaq rapporti perjodiċi ta' aġġornament għal tali prodott mediċinali fil-kazijiet li ġejjin biss:

- (a) meta obbligu bħal dan ikun stipulat bħala kondizzjoni fl-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq skont l-Artikolu 21a jew l-Artikolu 22; jew
- (b) meta jkun mitlub minn awtorità kompetenti fuq il-bażi ta' tħassib relatat mad-data dwar il-farmakovigilanza jew minhabba n-nuqqas ta' provvista ta' rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza relatati ma' sustanza attiva wara li tkun ingħatat l-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq. Ir-rapporti ta' evalwazzjoni tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza għandhom jiġi kkomunikati lill-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza li għandhu jqis jekk hemmx bżonn għal rapport uniku ta' evalwazzjoni għall-awtorizzazzjonijiet kollha għat-tqeghid fis-suq għall-prodotti mediċinali li jkun fihom l-istess sustanza attiva u jinforma lill-grupp ta' koordinazzjoni jew lill-Kumitat tal-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem kif xieraq, sabiex jiġu applikati l-proċeduri stipulati fil-paragrafu 4 tal-Artikolu 107c u fl-Artikolu 107e.

*Artikolu 107c*

1. Il-frekwenza tat-tressiq tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza għandha tiġi speċifikata fl-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq.

Id-dati tat-tressiq skont il-frekwenza speċifikata għandhom jiġu kkalikulati mid-data tal-awtorizzazzjoni.

2. Id-detenturi ta' awtorizzazzjonijiet għat-tqeghid fis-suq li ngħataw qabel il-21 ta' Lulju 2012, u li għalihom il-frekwenza u d-dati tat-tressiq tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza mhumiex stipulati bħala kondizzjoni għall-awtorizzazzjoni tat-tqeghid fis-suq, għandhom iressqu r-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza skont it-tieni subparagrafu ta' dan il-paragrafu sakemm frekwenza oħra jew dati oħra ta' tressiq tar-rapporti jiġu stipulati fl-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq jew determinati skont il-paragrafi 4, 5 jew 6.

Ir-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza għandhom jitressqu quddiem l-awtoritajiet kompetenti minnufih jekk mitluba jew skont dan li ġej:

- (a) fejn prodott mediċinali jkun għadu ma tpoġġiex fis-suq, mill-inqas kull sitt xhur wara l-awtorizzazzjoni u sakemm jitqieghed fis-suq;
- (b) fejn prodott mediċinali jkun tpoġġa fis-suq, mill-inqas kull sitt xhur matul l-ewwel sentejn wara li jitqieghdu għall-ewwel darba fis-suq, darba fis-sena għas-sentejn ta' wara u f'intervalli ta' tliet darbiet fis-sena wara dan.

3. Il-paragrafu 2 għandu japplika wkoll għall-prodotti mediċinali awtorizzati biss fi Stat Membru wiehed u li għalihom ma japplikaw il-paragrafu 4.

4. Fejn prodott mediċinali li jkunu suġġetti għal awtorizzazzjonijiet differenti għat-tqeghid fis-suq ikun fihom l-istess sustanza attiva jew l-istess tahlita ta' sustanzi attivi, il-frekwenza u d-dati tar-tressiq tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza li jirrizultaw mill-applikazzjoni tal-paragrafi 1 u 2 jistgħu jiġu emendati u armonizzati biex jippermettu li ssir evalwazzjoni unika fil-kuntest ta' proċedura ta' qsim tax-xogħol fuq rapport perjodiku ta' aġġornament dwar is-sikurezza u biex tiġi stabbilita data ta' referenza għall-Unjoni li minnha jiġu kkalikulati d-dati tat-tressiq.



▼ **M10**

Din il-frekwenza armonizzata għat-tressiq tar-rapporti u d-data ta' referenza għall-Unjoni jistghu jiġu ddeterminati, wara konsultazzjoni mal-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakoviġilanza, permezz ta' wiehed minn dawn li ġejjin:

- (a) il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem, fejn mill-inqas waħda mill-awtorizzazzjonijiet għat-tqeghid fis-suq għall-prodotti mediċinali li fihom is-sustanza attiva kkonċernata ngħatat skont il-proċedura ċentralizzata prevista fil-Kapitolu I tat-Titolu II tar-Regolament (KE) Nru 726/2004;
- (b) il-grupp ta' koordinazzjoni, f'każijiet għajr dawk imsemmija fil-punt (a).

L-Aġenzija għandha tippubblika l-frekwenza armonizzata għat-tressiq tar-rapporti stabbilita skont l-ewwel u t-tieni subparagrafu. Id-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandhom iressqu applikazzjoni għal varjazzjoni fl-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq kif mehtieg.

5. Għall-finijiet tal-paragrafu 4, id-data ta' referenza għall-Unjoni għall-prodotti mediċinali li fihom l-istess sustanza attiva jew l-istess taħlita ta' sustanzi attivi għandha tkun waħda minn dawn li ġejjin:

- (a) id-data tal-ewwel awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq fl-Unjoni ta' prodott mediċinali li fih dik is-sustanza attiva jew dik it-taħlita ta' sustanzi attivi;
- (b) jekk id-data msemmija fil-punt (a) ma tistax tkun żgurata, l-aktar data kmieni minn dawk magħrufa għall-awtorizzazzjonijiet għat-tqeghid fis-suq fir-rigward ta' prodotti mediċinali li fihom dik is-sustanza attiva jew dik it-taħlita ta' sustanzi attivi.

6. Id-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandhom ikunu jistghu jressqu talbiet lill-Kumitat tal-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem jew lill-grupp ta' koordinazzjoni, kif xieraq, biex jiddeterminaw id-dati tar-referenzi għall-Unjoni jew biex tinbidel il-frekwenza tat-tressiq tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza minhabba waħda mir-raġunijiet li ġejjin:

- (a) għal raġunijiet relatati mas-saħħa pubblika;
- (b) biex tiġi evitata evalwazzjoni doppja;
- (c) biex tinkiseb armonizzazzjoni internazzjonali.

Talbiet bħal dawn għandhom jitressqu bil-miktub u għandhom ikunu ġġustifikati kif xieraq. Il-Kumitat tal-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem jew il-grupp ta' koordinazzjoni, wara l-konsultazzjoni mal-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakoviġilanza, għandhom jew japprovaw jew inkella jirrifjutaw tali talbiet. L-Aġenzija għandha tippubblika kwalunkwe bidla fid-dati jew fil-frekwenza tat-tressiq ta' rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza. Id-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandhom iressqu applikazzjoni għal varjazzjoni fl-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq kif mehtieg.

7. L-Aġenzija għandha tippubblika lista tad-dati ta' referenza għall-Komunità u l-frekwenza tat-tressiq tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza permezz tal-portal Ewropew fuq l-Internet tal-mediċini.

Kwalunkwe bidla fid-dati tat-tressiq u fil-frekwenza tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza speċifikata fl-awtorizzazzjonijiet għat-tqeghid fis-suq b'konsegwenza tal-applikazzjoni tal-paragrafi 4, 5 u 6 għandha tibda tghodd sitt xhur wara d-data ta' pubblikazzjoni bħal din.

▼ **M10***Artikolu 107d*

L-awtoritajiet nazzjonali kompetenti għandhom jevalwaw ir-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza biex jiddeterminaw jekk hemmx riskji godda jew jekk ir-riskji nbidlux jew jekk hemmx xi bidliet fil-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodotti mediċinali.

*Artikolu 107e*

1. Għandha ssir evalwazzjoni unika tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza għall-prodotti mediċinali awtorizzati f'aktar minn Stat Membru wiehed u, fil-kazijiet tal-paragrafi 4 sa 6 tal-Artikolu 107c, għall-prodotti mediċinali kollha li fihom l-istess sustanza attiva jew l-istess taħlita ta' sustanzi attivi u li għalihom ġew stabbiliti data ta' referenza għall-Unjoni u l-frekwenza tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza.

L-evalwazzjoni unika għandha titwettaq minn wiehed minn dawn li ġejjin:

- (a) Stat Membru mahtur mill-grupp ta' koordinazzjoni fejn l-ebda waħda mill-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq ikkonċernati ma nġhatat skont il-proċedura ċentralizzata prevista fl-ewwel Kapitlu tat-*Titolu II* tar-Regolament (KE) Nru 726/2004; jew
- (b) relatur mahtur mill-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza, fejn mill-inqas waħda mill-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq ikkonċernati nġhatat skont il-proċedura ċentralizzata prevista fl-ewwel Kapitlu tat-*Titolu II* tar-Regolament (KE) Nru 726/2004.

Meta jintgħażel l-Istat Membru skont il-punt (a) tat-tieni subparagrafu, il-grupp ta' koordinazzjoni għandu jkollha xi Stat Membru qiegħedx jaġixxi bħala Stat Membru ta' referenza, skont l-ewwel paragrafu tal-Artikolu 28(1).

2. L-Istat Membru jew ir-relatur, kif xieraq, għandu jhejji rapport ta' evalwazzjoni fi żmien 60 jum mill-wasla tar-rapport perjodiku ta' aġġornament dwar is-sikurezza u jibagħtu lill-Aġenzija u lill-Istati Membri kkonċernati. L-aġenzija għandha tibgħat ir-rapport lid-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq.

Fi żmien 30 jum mill-wasla tar-rapport ta' evalwazzjoni, l-Istati Membri u d-detentur) tal-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq jista' jressaq kummenti lill-Aġenzija u lir-relatur jew lill-Istat Membru.

3. Wara li jirċievu l-kummenti msemmija fil-paragrafu 2, fi żmien 15-il jum ir-rapporteur u l-Istati Membri għandhom jaġġornaw ir-rapport ta' evalwazzjoni b'kunsiderazzjoni ta' kwalunkwe kummenti sottomessi, u jressquh lill-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza. Il-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza għandu jadotta r-rapport ta' evalwazzjoni bil-bidliet ulterjuri jew mingħajrhom fil-laqgħa tiegħu li jkun imiss u johroġ rakkomandazzjoni. Ir-rakkomandazzjoni għanda ssemmi l-pożizzjonijiet diverġenti, flimkien mar-raġunijiet li fuqhom huma bbażati. L-Aġenzija għandha tinkludi r-rapport ta' evalwazzjoni adottat u r-rakkomandazzjoni fir-repożitorju stabbilit skont l-Artikolu 25a tar-Regolament (KE) Nru 726/2004 u jressaqhom it-tnejn lid-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq.

*Artikolu 107f*

Wara l-evalwazzjoni tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza, l-awtoritajiet nazzjonali kompetenti għandhom jikkunsidraw jekk hijiex meħtieġa xi azzjoni li tikkonċerna l-awtorizzazzjoni tat-tqeghid fis-suq għall-prodott mediċinali kkonċernat.

▼ **M10**

Huma għandhom iżommu, ivarjaw, jissospendu jew jirrevokaw l-awtorizzazzjonijiet għat-tqeghid fis-suq kif xieraq.

*Artikolu 107g*

1. Fil-każ ta' evalwazzjoni unika tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza li tirrakkomanda kwalunkwe azzjoni li tikkonċerna aktar minn awtorizzazzjoni unika għat-tqeghid fis-suq skont il-paragrafu 1 tal-Artikolu 107e li ma tinkludi l-ebda awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq mogħtija skont il-proċedura ċentralizzata prevista fil-Kapitolu 1 tat-*Titolu II* tar-Regolament (KE) Nru 726/2004, il-grupp ta' koordinazzjoni għandu, fi żmien 30 jum mil-wasla tar-rapport tal-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza, jikkunsidra r-rapport u jadotta pożizzjoni dwar iż-żamma, il-varjazzjoni, is-suspensjoni jew ir-revoka tal-awtorizzazzjonijiet għat-tqeghid fis-suq ikkonċernati, inkluża skeda ta' hin għall-implimentazzjoni tal-pożizzjoni miftiehma.

2. Jekk fil-grupp ta' koordinazzjoni, l-Istati Membri rrapprezentati jilhqg ftehim dwar l-azzjoni li għandha tittiehed b'kunsens, il-president għandu jirreġistra l-ftehim u jibagħtu lid-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq u lill-Istati Membri. L-Istati Membri għandhom jadottaw il-miżuri neċessarji biex iżommu, ivarjaw, jissospendu jew jirrevokaw l-awtorizzazzjonijiet għat-tqeghid fis-suq f'konformita' mal-iskeda ta' implimentazzjoni determinata fil-ftehim.

Fil-każ ta' varjazzjoni, id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandu jressaq lill-awtoritajiet nazzjonali kompetenti applikazzjoni xierqa għal bdil, inkluż sommarju aġġornat tal-karatteristiċi tal-prodott u fuljett tal-pakkett fl-iskeda ta' implimentazzjoni determinata.

Jekk ma jkunx jista' jintlahaq ftehim b'kunsens, il-pożizzjoni tal-maġġoranza tal-Istati Membri rrapprezentati fi hdan il-grupp ta' koordinazzjoni għandha titressaq quddiem il-Kummissjoni li għandha tapplika l-proċedura stipulata fl-Artikoli 33 u 34.

Meta l-ftehim li jilhqg l-Istati Membri rrapprezentati fi hdan il-grupp ta' koordinazzjoni jew il-pożizzjoni tal-maġġoranza tal-Istati Membri jkunu differenti mir-rakkomandazzjoni tal-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza, il-grupp ta' koordinazzjoni għandu jehmeż mal-ftehim jew mal-pożizzjoni tal-maġġoranza spjegazzjoni dettaljata tar-raġunijiet xjentifiċi għad-differenzi flimkien mar-rakkomandazzjoni.

3. Fil-każ ta' evalwazzjoni unika tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament li tirrakkomanda kwalunkwe azzjoni li tikkonċerna aktar minn awtorizzazzjoni unika għat-tqeghid fis-suq skont il-paragrafu 1 tal-Artikolu 107e li tinkludi mill-inqas awtorizzazzjoni unika għat-tqeghid fis-suq mogħtija skont il-proċedura ċentralizzata prevista fil-Kapitolu 1 tat-*Titolu II* tar-Regolament (KE) Nru 726/2004, il-Kumitat tal-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem għandu, fi żmien 30 jum mil-wasla tar-rapport tal-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza, jikkunsidra r-rapport u jadotta opinjoni dwar iż-żamma, il-varjazzjoni, is-suspensjoni jew ir-revoka tal-awtorizzazzjonijiet għat-tqeghid fis-suq ikkonċernati, inkluża skeda ta' implimentazzjoni tal-opinjoni.

Meta din l-opinjoni tal-Kumitat tal-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem tkun differenti mir-rakkomandazzjoni tal-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza, il-Kumitat tal-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem għandu jehmeż mal-opinjoni tiegħu spjegazzjoni dettaljata tar-raġunijiet xjentifiċi għad-differenzi flimkien mar-rakkomandazzjoni.

▼ **M10**

4. Fuq il-bazi tal-opinjoni tal-Kumitat tal-Prodotti Medċinali għall-Użu mill-Bniedem imsemmi fil-paragrafu 3, il-Kummissjoni għandha:

- (a) tadotta deċiżjoni indirizzata lill-Istati Membri dwar il-miżuri li għandhom jittiehdu fir-rigward tal-awtorizzazzjonijiet għat-tqeghid fis-suq mogħtija mill-Istati Membri u kkonċernati mill-proċedura prevista f'din it-taqsimha; kif ukoll
- (b) fejn l-opinjoni tgħid li hija meħtieġa azzjoni regolatorja fir-rigward tal-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq, tadotta deċiżjoni biex tvarja, tissuspendi jew tirrevoka l-awtorizzazzjonijiet għat-tqeghid fis-suq mogħtija skont il-proċedura ċentralizzata stipulata fir-Regolament (KE) Nru 726/2004 u kkonċernati mill-proċedura prevista f'din it-taqsimha.

L-Artikoli 33 u 34 ta' din id-Direttiva għandhom japplikaw għall-adozzjoni tad-deċiżjoni msemmija fil-punt (a) tal-ewwel subparagrafu ta' dan il-paragrafu u għall-implimentazzjoni tagħha mill-Istati Membri.

L-Artikolu 10 tar-Regolament (KE) Nru 726/2004 għandu japplika għad-deċiżjoni msemmija fil-punt (b) tal-ewwel subparagrafu ta' dan il-paragrafu. Fejn il-Kummissjoni tadotta deċiżjoni bħal din, tista' wkoll tadotta deċiżjoni indirizzata lill-Istati Membri skont l-Artikolu 127a ta' din id-Direttiva.

## Taqsimha 3

**L-iskoperta ta' sinjali***Artikolu 107h*

1. Fir-rigward ta' prodotti medċinali awtorizzati skont din id-Direttiva, l-awtoritajiet nazzjonali kompetenti f'kollaborazzjoni mal-Aġenzija għandhom jieħdu l-miżuri li ġejjin:

- (a) is-sorveljanza tar-riżultat tal-miżuri ta' minimizzazzjoni tar-riskju li qegħdin fil-pjanijiet tal-ġestjoni tar-riskju u tal-kondizzjonijiet imsemmija fl-Artikoli 21a, 22 jew 22a;
- (b) l-evalwazzjoni tal-aġġornamenti tas-sistema tal-ġestjoni tar-riskju;
- (c) is-sorveljanza tad-data fil-bazi tad-data Eudravigilance biex ikun jista' jiġi ddeterminat jekk hemmx riskji godda jew jekk ir-riskji nbidlux u jekk dawk ir-riskji għandhom impatt fuq il-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju.

2. Il-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza għandu jwettaq l-analiżi tal-bidu u l-prijoritizzazzjoni ta' sinjali ta' riskji godda jew riskji li nbidlu jew ta' bidliet fil-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju. Fejn ikun meqjus li azzjoni ta' segwitu tista' tkun meħtieġa, l-evalwazzjoni ta' dawk is-sinjali u ftehim dwar kwalunkwe azzjoni sussegwenti fir-rigward tal-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandha titwettaq f'perjodu ta' hin imfassal skont il-grad u l-gravità tal-kwisjoni.

3. L-Aġenzija u l-awtoritajiet nazzjonali kompetenti u d-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandhom jgħarrfu lil xulxin fil-każ li jiġu żvelati riskji godda jew riskji li nbidlu jew bidliet fil-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju.

L-Istati Membri għandhom jiżguraw li d-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq jgħarrfu lill-Aġenzija u lill-awtoritajiet nazzjonali kompetenti fil-każ li jkunu ġew żvelati riskji godda jew riskji li nbidlu jew bidliet fil-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju.

▼ **M10**

## Taqsim a 4

**Il-proċedura urġenti tal-Unjoni***Artikolu 107i*

1. Stat Membru jew il-Kummissjoni, kif xieraq, għandhom jibdeu il-proċedura prevista f'din it-taqsim a, billi javża lill-Istati Membri l-oħra, lill-Aġenzija u l-Kummissjoni meta jkun meqjus li hemm bżonn azzjoni urġenti, bhala rizultat tal-evalwazzjoni tad-data li tirrizulta minn attivitajiet ta' farmakoviġilanza, fi kwalunkwe minn dawn il-kazijiet li ġejjin:

- (a) jekk jikkunsidra li jissospendi jew jirrevoka awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq;
- (b) jekk jikkunsidra l-projbizzjoni tal-forniment ta' prodott mediċinali;
- (c) jekk jikkunsidra li jirrifjuta t-tiġdid ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq;
- (d) jekk huwa mġharraf mid-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq li, fuq il-bażi ta' thassib dwar is-sikurezza, huwa waqqaf it-tqegħid fis-suq ta' prodott mediċinali jew ha azzjoni sabiex tiġi ritirata awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq, jew bihsiebu jagħmel dan.
- (e) jekk jikkunsidra li kontraindikazzjoni ġdida, tnaqqis fid-doża rakkomandata, jew restrizzjoni għall-indikazzjonijiet huwa meħtieġ.

L-Aġenzija għandha tivverifika jekk it-thassib dwar is-sikurezza jirrelatax ma' prodotti mediċinali barra minn dawk li huma koperti mill-informazzjoni, jew jekk huwiex komuni għall-prodotti kollha li jappartjenu lill-istess sensiela jew klassi terapewtika.

Fejn il-prodott mediċinali involut jkun awtorizzat fiktur minn Stat Membru wiehed, l-Aġenzija għandha mingħajr dewmien mhux xieraq tinforma lill-inizjatur tal-proċedura dwar ir-rizultat ta' din il-verifika, u l-proċeduri stipulati fl-Artikoli 107j u 107k għandhom japplikaw. Inkella, it-thassib dwar is-sikurezza għandu jiġi indirizzat lill-Istati Membri kkonċernati. L-Aġenzija jew l-Istati Membri, kif applikabbli, għandhom jagħmlu l-informazzjoni li l-proċedura nbdiel disponibbli għad-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq.

2. Bla ħsara għad-dispożizzjonijiet tal-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu, u l-Artikoli 107j u 107k, Stat Membru jista', meta tkun neċessarja azzjoni urġenti biex tiġi protetta s-saħħa pubblika, jissospendi l-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u jiprobixxi l-użu tal-prodott mediċinali kkonċernat fit-territorju tiegħu sakemm tiġi adottata deċiżjoni definittiva. Dan għandu jinforma lill-Kummissjoni, lill-Aġenzija u lill-Istati Membri l-oħra mhux aktar tard mill-ġurnata tax-xogħol ta' wara bir-raġunijiet għall-azzjoni tiegħu.

3. Fi kwalunkwe stadju tal-proċedura stipulata fl-Artikoli 107j sa 107k, il-Kummissjoni tista' titlob lill-Istati Membri li fihom il-prodott mediċinali huwa awtorizzat biex jiedu miżuri temporanji minnufih.

Fejn l-ambitu tal-proċedura, kif determinat bi qbil mal-paragrafu 1, ikun jinkludi prodotti mediċinali awtorizzati bi qbil mar-Regolament (KE) Nru 726/2004 l-Kummissjoni tista' fi kwalunkwe stadju tal-proċedura mnedija skont din it-taqsim a tiegħu miżuri temporanji minnufih firrigward ta' dawk l-awtorizzazzjonijiet għat-tqegħid fis-suq.

4. It-tagħrif imsemmi f'dan l-Artikolu jista' jirrigwarda prodotti mediċinali individwali jew sensiela ta' prodotti mediċinali jew klassi terapewtika.

▼ **M10**

Jekk l-Aġenzija tidentifika li t-tassib dwar is-sikurezza jirrelata ma' aktar prodotti mediċinali minn dawk li huma koperti bit-tagħrif jew li huwa komuni għall-prodotti mediċinali kollha li jappartjenu lill-istess sensiela jew klassi terapewtika, hija għandha testendi l-ambitu tal-proċedura kif xieraq.

Fejn l-ambitu tal-proċedura mnedija skont dan l-Artikolu jikkonċerna sensiela ta' prodotti mediċinali jew klassi terapewtika, il-prodotti mediċinali awtorizzati skont ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 li jappartjenu lil din is-sensiela jew klassi għandhom ukoll jiġu inkluzi fil-proċedura.

5. Fil-hin tal-komunikazzjoni tat-tagħrif imsemmi fil-paragrafu 1, l-Istat Membru għandu jagħmel disponibbli lill-Aġenzija t-tagħrif xjentifiku rilevanti kollu li jkollu għad-dispożizzjoni tiegħu u kwalunkwe evalwazzjoni mill-Istat Membru.

*Artikolu 107j*

1. Wara li tkun irċeviet it-tagħrif imsemmi fl-Artikolu 107i(1), l-Aġenzija għandha thabbar pubblikament it-tnedija tal-proċedura permezz tal-portal Ewropew fuq l-Internet tal-mediċini. B'mod parallel, l-Istati Membri jistgħu jhabbru t-tnedija pubblikament fil-portali nazzjonali tagħhom tal-Internet dwar il-mediċini.

L-avviż għandu jispeċifika l-kwistjoni mressqa lill-Aġenzija skont l-Artikolu 107j, u l-prodotti mediċinali u, fejn applikabbli, is-sustanzi attivi kkonċernati. Għandu jkun fih tagħrif dwar id-dritt tad-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq, il-professjonisti fil-qasam tal-kura tas-saħħa u l-pubbliku li jressqu quddiem l-Aġenzija tagħrif rilevanti għall-proċedura u għandu jindika kif tagħrif bħal dan jista' jitressaq.

2. Il-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza għandu jevalwa l-kwistjoni li tressqet lill-Aġenzija bi qbil mal-Artikolu 107i. Ir-rapporteur għandu jikkollabora mill-qrib mar-rapporteur mahtur mill-Kumitat tal-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem u l-Istat Membru ta' Referenza għall-prodotti mediċinali kkonċernati.

Għall-finijiet ta' din l-evalwazzjoni, id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq jista' jippreżenta kummenti bil-miktub.

Fejn l-urġenza tal-kwistjoni tippermetti, il-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza jista' jagħmel seduti ta' smigh pubbliku meta jqis li dan huwa xieraq għal raġunijiet ġustifikati partikolarment fir-rigward tal-grad u l-gravità tat-tassib dwar is-sikurezza. Is-seduti ta' smigh għandhom isehħu bi qbil mal-modalitajiet speċifikati mill-Aġenzija u għandhom jiġhabbru permezz tal-portal Ewropew fuq l-Internet tal-mediċini. L-avviż għandu jispeċifika l-modalitajiet tal-partecipazzjoni.

Fis-seduta ta' smigh għandha tingħata attenzjoni xierqa lill-effett terapewtiku tal-prodott mediċinali.

L-Aġenzija, b'konsulazzjoni mal-partijiet ikkonċernati, għandha tfassal Regoli ta' Proċedura dwar l-organizzazzjoni u t-twetiq ta' seduti ta' smigh pubbliku, bi qbil mal-Artikolu 78 tar-Regolament (KE) Nru 726/2004.

Fejn detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq jew persuna oħra li bihsiebha tressaq xi tagħrif għandha data kunfidenzjali rilevanti mas-sugġett tal-proċedura, hija tista' titlob permess li tressaq dik id-data lill-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza f'seduta ta' smigh mhux pubblika.



▼ **M10**

3. Fi żmien 60 jum mit-tressiq tat-tagħrif, il-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza għandu jagħmel rakkomandazzjoni, fejn jistqarr ir-raġunijiet li fuqhom dan huwa msejjes b'kunsiderazzjoni xierqa tal-effett terapewtiku tal-prodott mediċinali. Ir-rakkomandazzjoni għandha isemmi l-pożizzjonijiet divergenti, flimkien mar-raġunijiet li fuqhom huma bbażati. F'każ ta' emerġenza, u abbażi ta' proposta mill-president tiegħu, il-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza jista' jaqbel dwar skadenza iqsar. Ir-rakkomandazzjoni għandha tinkludi kwalunkwe waħda jew tahlita tal-konkluzjonijiet li ġejjin:

- (a) l-ebda valutazzjoni jew azzjoni oħra ma hi meħtieġa f'livell tal-Unjoni;
- (b) id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandu jwettaq aktar valutazzjoni tad-data flimkien mas-segwitu tar-riżultati ta' din il-valutazzjoni;
- (c) id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandu jisponsorja studju dwar is-sikurezza wara l-awtorizzazzjoni flimkien mal-valutazzjoni ta' segwitu tar-riżultati ta' dan l-istudju;
- (d) l-Istati Membri jew id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandu jimplementa l-miżuri tat-tnaqqis tar-riskju;
- (e) l-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandha tiġi sospiza, irrevokata jew ma tiġgeddid;
- (f) l-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandha tkun varjata.

Għall-finijiet tal-punt (d) tal-ewwel subparagrafu, ir-rakkomandazzjoni għandha tispeċifika l-miżuri ta' tnaqqis tar-riskju rakkomandati u kwalunkwe kondizzjoni jew restrizzjoni li għaliha l-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandha tkun suġġetta.

Fejn, fil-każijiet imsemmija fil-punt (f) tal-ewwel subparagrafu, huwa rakkomandat li jinbidel jew jiżdied it-tagħrif fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott jew l-ittikkettjar jew il-fuljett tal-pakkett, ir-rakkomandazzjoni għandha tissuggerixxi t-test tat-tagħrif mibdul jew miżjud bhal dan u fejn tali test għandu jitpoġġa fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott, fl-ittikkettjar jew fil-fuljett tal-pakkett.

*Artikolu 107k*

1. Fejn l-ambitu tal-proċedura, kif stipulat fl-Artikolu 107i(4), ma jinkludi l-ebda awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq mogħtija skont il-proċedura ċentralizzata prevista fil-Kapitolu 1 tat-*Titolu II* tar-Regolament (KE) Nru 726/2004, il-grupp ta' koordinazzjoni għandu, fi żmien 30 jum minn meta jirċievi r-rakkomandazzjoni tal-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza, jikkunsidra r-rakkomandazzjoni u jadotta pożizzjoni dwar iż-żamma, il-varjazzjoni, is-suspensjoni, ir-revoka jew ir-rifjut tat-tiġdid tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq ikkonċernata, inkluża skeda ta' hin għall-implimentazzjoni tal-pożizzjoni miftiehma. Meta tkun neċessarja adożzjoni urġenti tal-pożizzjoni, u abbażi ta' proposta mill-president tiegħu, il-grupp ta' koordinazzjoni jista' jaqbel dwar skadenza iqsar.

2. Jekk fil-grupp ta' koordinazzjoni, l-Istati Membri rrapprezentati jilhqg ftehim dwar l-azzjoni li għandha tittiehed b'kunsens, il-president għandu jirreġistra l-ftehim u jibagħtu lid-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u lill-Istati Membri. L-Istati Membri għandhom jadottaw il-miżuri neċessarji biex iżommu, ivarjaw, jissuspendu, jirrevokaw jew jirrifjutaw it-tiġdid tal-awtorizzazzjonijiet għat-tqegħid fis-suq bi qbil mal-iskeda ta' implimentazzjoni determinata fil-ftehim.

▼ **M10**

Fil-każ li jkun hemm qbil dwar il-varjazzjoni, id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandu jressaq lill-awtoritajiet nazzjonali kompetenti applikazzjoni xierqa għal varjazzjoni, inkluż sommarju aġġornat tal-karatteristiċi tal-prodott u fuljett tal-pakkett fl-iskeda ta' implimentazzjoni determinata.

Jekk ma jkunx jista' jintlaħaq ftehim b'konsens, il-pożizzjoni tal-maġġoranza tal-Istati Membri rrapprezentati fi hdan il-grupp ta' koordinazzjoni għandha titressaq quddiem il-Kummissjoni li għandha tapplika l-proċedura stipulata fl-Artikoli 33 u 34. Madankollu, permezz ta' deroga mill-Artikolu 34(1), għandha tapplika l-proċedura msemmija fl-Artikolu 121(2).

Meta l-ftehim li jilhqgħu l-Istati Membri rrapprezentati fi hdan il-grupp ta' koordinazzjoni jew il-pożizzjoni tal-maġġoranza tal-Istati Membri rrapprezentati fi hdan il-grupp ta' koordinazzjoni jkun differenti mir-rakkomandazzjoni tal-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza, il-grupp ta' koordinazzjoni għandu jehmeż mal-ftehim jew il-pożizzjoni tal-maġġoranza spjegazzjoni dettaljata tar-raġunijiet xjentifiċi għad-differenzi flimkien mar-rakkomandazzjoni.

3. Fejn l-ambitu tal-proċedura, kif stipulat skont l-Artikolu 107i(4), jinkludi mill-inqas awtorizzazzjoni unika għat-tqeghid fis-suq mogħtija skont il-proċedura ċentralizzata prevista fil-Kapitolu 1 tat-Titolu II tar-Regolament (KE) Nru 726/2004, il-Kumitat tal-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem għandu, fi żmien 30 jum minn meta jirċievi r-rakkomandazzjoni tal-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza, jikkunsidra r-rakkomandazzjoni u jadotta opinjoni dwar iż-żamma, il-varjazzjoni, is-suspensjoni, ir-revoka jew ir-rifjut tat-tiġdid tal-awtorizzazzjonijiet għat-tqeghid fis-suq ikkonċernati. Meta tkun neċessarja adozzjoni urġenti tal-opinjoni, u abbażi ta' proposta mill-president tiegħu, il-Kumitat tal-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem jista' jaqbel dwar skadenza iqsar.

Meta l-opinjoni tal-Kumitat tal-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem tkun differenti mir-rakkomandazzjoni tal-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza, il-Kumitat tal-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem għandu jehmeż mal-opinjoni tiegħu spjegazzjoni dettaljata tar-raġunijiet xjentifiċi għad-differenzi flimkien mar-rakkomandazzjoni.

4. Fuq il-bażi tal-opinjoni tal-Kumitat tal-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem imsemmi fil-paragrafu 3, il-Kummissjoni għandha:

- (a) tadotta deċiżjoni indirizzata lill-Istati Membri dwar il-miżuri li għandhom jittiehdu fir-rigward tal-awtorizzazzjonijiet għat-tqeghid fis-suq li huma mogħtija mill-Istati Membri u li huma suġġetti għall-proċedura prevista f'din it-taqsim; u
- (b) fejn l-opinjoni tgħid li hija meħtieġa azzjoni regolatorja, tadotta deċiżjoni biex tvarja, tissospendi tirrevoka jew tirrifjuta t-tiġdid tal-awtorizzazzjonijiet għat-tqeghid fis-suq mogħtija skont ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 u suġġetti għall-proċedura prevista f'din it-taqsim.

L-Artikoli 33 u 34 ta' din id-Direttiva għandhom japplikaw għall-adozzjoni tad-deċiżjoni msemmija fil-punt (a) tal-ewwel subparagrafu ta' dan il-paragrafu u għall-implimentazzjoni tagħha mill-Istati Membri. Madankollu, permezz ta' deroga mill-Artikolu 34(1) ta' din id-Direttiva, għandha tapplika l-proċedura msemmija fl-Artikolu 121(2) tagħha.



▼ **M10**

L-Artikolu 10 tar-Regolament (KE) Nru 726/2004 għandu japplika għad-deċiżjoni msemmija fil-punt (b) tal-ewwel subparagrafu ta' dan il-paragrafu. Madankollu, permezz ta' deroga mill-Artikolu 10(2) ta' dan ir-Regolament, għandha tapplika l-proċedura msemmija fl-Artikolu 87(2) tiegħu. Fejn il-Kummissjoni tadotta deċiżjoni bħal din, tista' wkoll tadotta deċiżjoni indirizzata lill-Istati Membri skont l-Artikolu 127a ta' din id-Direttiva.

## Taqsimha 5

**Il-pubblikazzjoni tal-evalwazzjonijiet***Artikolu 107l*

L-Aġenzija għandha tippubblika l-konkluzjonijiet finali tal-evalwazzjoni, ir-rakkomandazzjonijiet, l-opinjoni u d-deċiżjonijiet imsemmija fl-Artikoli 107b sa 107k permezz tal-portal Ewropew fuq l-Internet tal-medicini.

*KAPITOLU 4***Is-supervizjoni ta' studji dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni***Artikolu 107m*

1. Dan il-Kapitolu japplika għall-istudji dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni mingħajr intervent li huma mnieda, ġestiti jew finanzjati mid-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq, b'mod volontarju jew skont l-obbligi imposti f'konformità mal-Artikoli 21a jew 22a, u li jinvolvu l-ġbir ta' data dwar is-sikurezza minn pazjenti u minn professjonisti għall-kura tas-saħha.

2. Dan il-Kapitolu huwa mingħajr preġudizzju għar-rekwiżiti nazzjonali u tal-Unjoni għall-iżgurar tal-benessri u tad-drittijiet tal-partecipanti fi studji dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni mingħajr intervent.

3. L-istudji ma għandhomx isiru meta l-att tat-tweqqif tal-istudju jipprovmwovi l-użu ta' prodott medicinali.

4. Il-hlasijiet lill-professjonisti għall-kura tas-saħha għas-sehem tagħhom fi studji dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni mingħajr intervent għandhom ikunu ristretti għall-kumpens ta' hin u għall-ispejjeż magħmula.

5. L-awtorità nazzjonali kompetenti tista' titlob lid-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq biex jissottometti l-protokoll u r-rapporti ta' progress lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri li fihom ikun sar l-istudju.

6. Id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandu jibgħat ir-rapport finali lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri li fihom l-istudju jkun sar fi żmien 12-il xahar mit-tmiem tal-ġbir tad-data.

7. Waqt li jkun qed isir l-istudju, id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandu jissorvelja id-data generata u jqis l-implikazzjonijiet tagħha għall-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott medicinali kkonċernat.

▼ **M10**

Kwalunkwe informazzjoni ġdida li għandha mnejn tinfluwenza l-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju ta' prodott mediċinali għandu tiġi kkomunikata lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li fih il-prodott mediċinali jkun ġie awtorizzat skont l-Artikolu 23.

L-obbligu stabbilit fit-tieni subparagrafu huwa mingħajr preġudizzju għall-informazzjoni dwar ir-rizultati tal-istudji li d-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandu jagħmel disponibbli permezz ta' rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza kif stipulat fl-Artikolu 107b.

8. L-Artikoli 107n sa 107q għandhom japplikaw esklussivament għall-istudji msemmija fil-paragrafu 1 li jitwettqu skont l-obbligu impost f'konformità mal-Artikoli 21a jew 22a.

*Artikolu 107n*

1. Qabel ma jsir studju, id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandu jissottometti abbozz ta' protokoll lill-Kumitat tal-evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza, hliet għall-istudji li se jsiru f' dak l-Istat Membru wiehed biss, li jirrikjedi l-istudju skont l-Artikolu 22a. Għal kull studju, id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandu jissottometti abbozz ta' protokoll lill-awtorità nazzjonali kompetenti tal-Istat Membru li fih jitwettaq l-istudju.

2. Fi żmien 60 jum mill-preżentazzjoni tal-abbozz tal-protokoll l-awtorità nazzjonali kompetenti jew il-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fl-qasam tal-Farmakovigilanza, kif xieraq, għandu jippubblika:

- (a) ittra li tapprova l-abbozz ta' protokoll;
- (b) ittra ta' oġġezzjoni, li għandha tnizzel fid-dettall ir-raġunijiet għall-oġġezzjoni, fi kwalunkwe każ li jsegwi:
  - (i) jekk it-twettiq tal-istudju jitqies bħala wiehed li jippromwovi l-użu ta' prodott mediċinali;
  - (ii) jekk it-tfassil tal-istudju jitqies bħala wiehed li ma jilhaqx l-għanijiet tal-istudju; jew
- (c) ittra li tinnotifika lid-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq li l-istudju huwa test kliniku li jaqa' taht l-ambitu tad-Direttiva 2001/20/KE.

3. L-istudju jista' jitnieda biss meta tkun inharget l-approvazzjoni bil-miktub mill-awtorità nazzjonali kompetenti jew mill-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fl-qasam tal-Farmakovigilanza, kif xieraq.

Fejn tinhareġ l-ittra ta' approvazzjoni kif imsemmi fil-punt (a) tal-paragrafu 2, id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandu jibgħat il-protokoll lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri fejn għandu jitwettaq l-istudju u jista', wara dan, jibda l-istudju skont il-protokoll approvat.

▼ **M10***Artikolu 107o*

Wara li jkun tnieda studju, kwalunkwe emendi sostanzjali għall-protokoll għandhom jitressqu qabel l-implimentazzjoni tagħhom lill-awtorità nazzjonali kompetenti jew lill-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fl-qasam tal-Farmakoviġilanza, kif xieraq. L-awtorità nazzjonali kompetenti jew il-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakoviġilanza, kif xieraq, għandhom jevalwaw l-emendi u jinformat lid-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq dwar l-approvazzjoni jew l-oġġezzjoni tagħhom. Meta jkun applikabbli, id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandu jinforma lill-Istati Membri fejn qed isir l-istudju.

*Artikolu 107p*

1. Wara li l-istudju jitlesta, għandu jitressaq rapport finali tal-istudji lill-awtorità nazzjonali kompetenti jew lill-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakoviġilanza, fi żmien 12-il xahar mit-tmiem tal-ġbir tad-data sakemm ma tkunx inghatat rinunzja bil-miktub mill-awtorità nazzjonali kompetenti jew mill-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fl-qasam tal-Farmakoviġilanza, kif xieraq.

2. Id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandu jevalwa jekk ir-riżultati tal-istudju għandhomx impatt fuq l-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq u għandu, jekk mehtieg, iressaq applikazzjoni lill-awtoritajiet nazzjonali kompetenti biex iwarja l-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq.

3. Flimkien mar-rapport finali dwar l-istudju, id-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq għandu jressaq elettronikament sintezi tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fl-qasam tal-Farmakoviġilanza.

*Artikolu 107q*

1. Imsejjes fuq ir-riżultati tal-istudju wara konsultazzjoni mad-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq, il-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fl-qasam tal-Farmakoviġilanza jista' jagħmel rakkomandazzjonijiet li għandhom x'jaqsmu mal-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq, fejn isemmi r-raġunijiet li fuqhom dawn huma msejsa. Ir-rakkomandazzjonijiet għandhom isemmu l-pożizzjonijiet divergenti u r-raġunijiet li fuqhom huma bbażati.

2. Meta rakkomandazzjonijiet għall-varjazzjoni, għas-suspensjoni jew għar-revoka tal-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq isiru għal prodott mediċinali awtorizzati mill-Istati Membri skont din id-Direttiva, l-Istati Membri rappreżentati fi hdan il-grupp ta' koordinazzjoni għandhom jiftehmu fuq pożizzjoni dwar il-kwistjoni waqt li jqisu r-rakkomandazzjoni msemmija fil-paragrafu 1 u jinkludu skeda ta' hin għall-implimentazzjoni tal-pożizzjoni miftiehma.

Jekk fil-grupp ta' koordinazzjoni, l-Istati Membri rappreżentati jilhqg ftehim dwar l-azzjoni li għandha tittiehed b'kunsens, il-president għandu jirreġistra l-ftehim u jibagħtu lid-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq u lill-Istati Membri. L-Istati Membri għandhom jadottaw il-miżuri neċessarji biex iwarjaw, jissospendu jew jirrevokaw l-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq bi qbil mal-iskeda ta' implimentazzjoni determinata fil-ftehim.

**▼ M10**

Fil-każ li jintlahaq qbil dwar varjazzjoni, id-detentur ta' awtorizzazzjoni ghat-tqeghid fis-suq ghandu jressaq lill-awtoritajiet nazżjonali kompetenti applikazzjoni xierqa ghal varjazzjoni, inkluż sommarju aġġornat tal-karatteristiċi tal-prodott u fuljett tal-pakkett fl-iskeda ta' implimentazzjoni determinata.

Il-ftehim ghandu jiġi ppubblikat fil-portal Ewropew fuq l-Internet tal-mediċini stabbilit skont l-Artikolu 26 tar-Regolament (KE) Nru 726/2004.

Jekk ma jkunx jista' jintlahaq qbil b'kunsens, il-pożizzjoni tal-maġġoranza tal-Istati Membri rrapprezentati fi hdan il-grupp ta' koordinazzjoni ghandha titressaq quddiem il-Kummissjoni, li ghandha tapplika l-proċedura stipulata fl-Artikoli 33 u 34.

Meta l-qbil li jilhqu l-Istati Membri rrapprezentati fi hdan il-grupp ta' koordinazzjoni jew il-pożizzjoni tal-maġġoranza tal-Istati Membri jkunu differenti mir-rakkomandazzjoni tal-Kumitat tal-Evalwazzjoni tar-Riskju fil-qasam tal-Farmakovigilanza, il-grupp ta' koordinazzjoni ghandu jehmeż mal-ftehim jew il-pożizzjoni tal-maġġoranza spjegazzjoni dettaljata tar-raġunijiet xjentifiċi ghad-differenzi flimkien mar-rakkomandazzjoni.

*KAPITOLU 5***Implimentazzjoni, Delega u Gwida***Artikolu 108*

Sabiex tarmonizza t-tweġġ tal-attivitajiet ta' farmakovigilanza li hemm provdut ghalihom f'din id-Direttiva, il-Kummissjoni ghandha tadotta miżuri implimentattivi fl-oqsma li ġejjin li ghalihom huma previsti attivitajiet ta' farmakovigilanza fl-Artikoli 8 (3), u fl-Artikoli 101, 104, 104a, 107, 107a, 107b, 107h, 107n u 107p.

- (a) il-kontenut u z-żamma tal-master fajl tas-sistema ta' farmakovigilanza miżmum mid-detentur ta' awtorizzazzjoni ghat-tqeghid fis-suq;
- (b) ir-rekwiziti minimi ghas-sistema ta' kwalità ghat-tweġġ tal-attivitajiet ta' farmakovigilanza mill-awtoritajiet nazżjonali kompetenti u mid-detentur ta' awtorizzazzjoni ghat-tqeghid fis-suq;
- (c) l-użu ta' terminoloġija, formati u standards maqbula internazzjonalment ghat-tweġġ ta' attivitajiet ta' farmakovigilanza;
- (d) ir-rekwiziti minimi ghas-sorveljanza tad-data fil-baži tad-data Eudra-vigilance biex tiddetermina jekk hemmx riskji ġodda jew jekk ir-riskji nbidlux;
- (e) il-format u l-kontenut ta' trasmissjoni elettronika ta' reazzjonijiet hżiena suspettati mill-Istati Membri u mid-detentur ta' awtorizzazzjonijiet ghat-tqeghid fis-suq;
- (f) il-format u l-kontenut tar-rapporti elettronici perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza u l-pjanijiet tal-ġestjoni tar-riskju;
- (g) il-format ta' protokoll, taqisriet u rapporti finali ta' studji għall-istudji dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni;

**▼ M10**

Dawk il-mizuri għandhom jiehdu kont tal-hidma dwar l-armonizzazzjoni internazzjonali mwettqa fil-qasam tal-farmakoviġilanza u għandhom, fejn meħtieġ, jiġu riveduti biex jiehu inkonsiderazzjoni l-progress tekniku u xjentifiku. Dawk il-mizuri għandhom jiġu adottati bi qbil mal-proċedura msemmija fl-Artikolu 121(2).

*Artikolu 108a*

Sabiex ikun faċilitat it-twettiq tal-attivitajiet ta' farmakoviġilanza fl-Unjoni, l-Aġenzija, b'kooperazzjoni mal-awtoritajiet kompetenti u partijiet interessati oħra, għandha tfassal:

- (a) gwida dwar il-prassi tajba tal-farmakoviġilanza kemm għall-awtoritajiet kompetenti kif ukoll għad-detenturi ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq;
- (b) gwida xjentifika dwar l-istudju ta' effikaċja wara l-awtorizzazzjoni.

*Artikolu 108b*

Il-Kummissjoni għandha tagħmel rapport pubbliku dwar il-kondotta tal-kompiti ta' farmakoviġilanza mill-Istati Membri fil-21 ta' Lulju 2015, u mhux iktar tard minn tliet snin mhux iktar tard minn tliet snin wara u mbagħad wara dan kull tliet snin.

**▼ B**

## TITOLU X

**DISPOZZJONIJET SPEĊJALI DWAR PRODOTTI MEDIĊINALI MIKSUBA MINN DEMM U PLAŻMA UMAN****▼ M1***Artikolu 109*

Għall-ġbir u t-testjar ta' demm tal-bniedem u plasma tal-bniedem, id-Direttiva 2002/98/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-27 ta' Jannar 2003 li tiddikjara livelli stabbiliti ta' kwalità u ta' sigurtà għall-ġbir, it-testjar, il-proċessar, il-ħażna u t-tqassim ta' demm tal-bniedem u komponenti tad-demm u li temenda id-Direttiva 2001/83/KE <sup>(1)</sup> għandha tghodd.

**▼ B***Artikolu 110*

L-Istati Membri għandhom jiehdu l-mizuri meħtieġa biex jipromwovu fil-Komunità l-awto-suffiċjenza f'demm uman jew plażma umana. Għal dan il-ghan, għandhom jinkoraggixxu d-donazzjoni volontarja bla hlas ta' demm u plażma u għandhom jiehdu l-mizuri meħtieġa biex jiżviluppaw il-produzzjoni u l-użu ta' prodotti miksuba minn demm uman jew plażma umana li jiġu minn donazzjonijiet volontarji bla hlas. Għandhom jinnotifikaw lill-Kummissjoni b'dawn il-mizuri.

<sup>(1)</sup> ĠU L 33, tat-8.2.2003, pġ. 30.

## ▼B

TITOLU XI  
SORVELJANZA U SANZJONIJIET

*Artikolu 111*

## ▼M11

1. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru konċernat għandha, b'kooperazzjoni mal-Aġenzija, tiżgura l-konformità mar-rekwiżiti legali li jiggvernaw il-prodotti mediċinali, permezz ta' spezzjonijiet, mingħajr avviz jekk ikun meħtieġ, u, fejn xieraq, billi titlob Laboratorju Uffiċjali ta' Kontroll tal-Mediċini jew laboratorju magħżul għal dak l-iskop jagħmlu testijiet fuq kampjuni. Din il-kooperazzjoni għandha tikkonsisti fi qsim ta' informazzjoni mal-Aġenzija kemm dwar spezzjonijiet ipplanati kif ukoll dawk imwettqa. L-Istati Membri u l-Aġenzija għandhom jikkooperaw fil-koordinazzjoni ta' spezzjonijiet f'pajjiżi terzi. L-ispezzjonijiet għandhom jinkludu iżda m'għandhomx ikunu limitati għal dawk imsemmija fil-paragrafi 1a sa 1f.

1a. Il-manifatturi, kemm f'dawk li jinsabu fl-Unjoni kif ukoll dawk li jinsabu f'pajjiżi terzi, u d-distributuri bl-ingrossa ta' prodotti mediċinali għandhom ikunu sugġetti għal spezzjonijiet ripetuti.

1b. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat għandu jkollha sistema ta' superviżjoni anke permezz ta' spezzjonijiet ta' frekwenza xierqa fuq il-bażi tar-riskju, fl-istabbilimenti tal-manifatturi, l-importaturi jew id-distributuri ta' sustanzi attivi, li jkunu jinsabu fit-territorju tagħhom, u s-segwitu effettiv tagħhom.

Kull meta tikkunsidra li hemm raġuni għal suspett ta' nuqqas ta' konformità mar-rekwiżiti legali stipulati f'din id-Direttiva, inklużi l-prinċipji u l-linji gwida tal-prattika tajba tal-manifattura u l-prattiċi tajba tad-distribuzzjoni li għalihom hemm referenza f'punt (f) tal-Artikolu 46 u fl-Artikolu 47, l-awtorità kompetenti tista' twettaq spezzjonijiet fl-istabbilimenti ta':

- (a) manifatturi jew distributuri ta' sustanzi attivi li jkunu f'pajjiżi terzi;
- (b) manifatturi jew impurtaturi ta' eċċipjenti.

1c. L-ispezzjonijiet li għalihom hemm referenza f'paragrafi 1a u 1b jistgħu ukoll isiru fl-Unjoni u f'pajjiżi terzi fuq talba ta' Stat Membru, tal-Kummissjoni jew tal-Aġenzija.

1d. L-ispezzjonijiet jistgħu isiru wkoll fl-istabbilimenti ta' detenturi ta' awtorizzazzjonijiet għal tqeghid fis-suq, u ta' sensara ta' prodotti mediċinali.

1e. Sabiex jivverifika jekk id-data mogħtija sabiex jinkiseb ċertifikat ta' konformità mal-monografi tal-Farmakopea Ewropea, il-korp ta' standardizzazzjoni tan-nomenklaturi u tan-normi tal-kwalità fit-tifsira tal-Konvenzjoni dwar it-tiswir tal-Farmakopea Ewropea (id-Direttorat Ewropew għall-Kwalità tal-Mediċini u l-Kura tas-Saħħa) jista' jistaqsi lill-Kummissjoni jew lill-Aġenzija sabiex jitolbu spezzjoni tali meta l-materjal tal-bidu ikun is-sugġett ta' monografu tal-Farmakopea Ewropea.

1f. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru konċernat tista' twettaq spezzjonijiet lill-manifatturi tal-materjali tal-bidu fuq talba speċifika tal-manifattur.

**▼ M11**

1g. L-ispezzjonijiet għandhom isiru minn uffiċjali li jirrapprezentaw l-awtorità kompetenti li għandhom ikollhom is-setgħa li:

- (a) jispezzjonaw l-istabbilimenti ta' manifattura u dawk kummerċjali tal-manifatturi ta' prodotti mediċinali, ta' sustanzi attivi jew ta' eċċipjenti, u kull laboratorju mqabbd mid-detentur tal-awtorizzazzjoni ta' manifattura biex iwettaq kontrolli skont l-Artikolu 20;
- (b) jieħdu kampjuni anke bl-għan li jsiru testijiet indipendenti minn laboratorju Uffiċjali għall-Kontroll tal-Mediċini jew laboratorju magħżul għal dan l-iskop minn Stat Membru;
- (c) jeżaminaw kull dokument relatat mal-oġġett tal-ispezzjoni, suġġett għad-dispozzjonijiet fis-sehh fl-Istati Membri fil-21 ta' Mejju 1975 u li jagħmlu restrizzjonijiet fuq dawn is-setgħat fir-rigward tad-deskrizzjoni tal-metodi ta' manifattura;
- (d) jispezzjonaw l-istabbiliment, ir-registri, id-dokumenti u l-master file tas-sistema ta' farmako-vigilanza tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq jew kwalunkwe kumpanija imqabbd mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq biex twettaq l-attivitajiet deskritti fit-Titolu IX.

1h. L-ispezzjonijiet għandhom jitwettqu skont il-linji gwida li għalihom saret referenza fl-Artikolu 111a.

**▼ B**

2. L-Istati Membri għandhom jieħdu l-miżuri kollha xierqa biex jiżguraw li l-proċessi użati fil-manifattura ta' prodotti mediċinali immunoloġiċi jkunu validati kif imiss u jzommu konsistenza minn lott għallott.

**▼ M11**

3. Wara kull ispezzjoni kif imsemmi fil-paragrafu 1, l-awtorità kompetenti għandha tirrapporta jekk l-entità spezzjonata hix konformi mal-prinċipji u l-linji gwida ta' Prattika tajba tal-manifattura u Prattika tajba ta' distribuzzjoni li għalihom saret referenza fl-Artikoli 47 u 84, kif applikabbli, jew jekk dak li għandu l-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq huwiex konformi mar-rekwiziti stipulati f'Titolu IX.

L-awtorità kompetenti li tmexxi l-ispezzjoni għandha tikkomunika l-kontenut ta' dawk ir-rapporti lill-entità spezzjonata.

Qabel tadotta r-rapport, l-awtorità kompetenti għandha tagħti lill-entità spezzjonata kkonċernata l-oportunità li tissottomenti kummenti.

4. Bla ħsara għal kull arrangament li jista' jkun gie konkluz bejn l-Unjoni u pajjiżi terzi, Stat Membru, il-Kummissjoni jew l-Aġenzija jistgħu jitolbu lil manifattur stabbilit f'pajjiż terz biex jissottometti ruħu għal spezzjoni li għaliha hemm referenza f'dan l-Artikolu.

5. Fi żmien 90 ġurnata mill-ispezzjoni li għaliha saret referenza fil-paragrafu 1, lill-entità spezzjonata għandu jingħatalha ċertifikat ta' Prattika tajba ta' manifattura jew ta' Prattiki tajba ta' distribuzzjoni, fejn japplika, jekk ir-risultat tal-ispezzjoni juri li l-entità hi konformi mal-prinċipji u l-linji gwida tal-Prattika tajba tal-manifattura jew Prattiki tajba ta' distribuzzjoni kif ipprovduti mil-legiżlazzjoni tal-Komunità.

Jekk l-ispezzjonijiet jiġu mwettqa bhala parti mill-proċedura taċ-ċertifikazzjoni għall-monografi tal-Farmakopea Ewropea, għandu jiġi magħmul ċertifikat.

▼ **M11**

6. L-Istati Membri għandhom idaħhlu ċ-ċertifikati ta' Prattika tajba ta' manifattura u ta' Prattiki tajba ta' distribuzzjoni li jagħtu fid-database Komunitarja mmexxija mill-Aġenzija f'isem il-Komunità. Skont l-Artikolu 52a(7), l-Istati Membri għandhom idaħhlu wkoll f'dik id-database informazzjoni dwar ir-reġistrazzjoni ta' importaturi, manifatturi u distributuri ta' sustanzi attivi. Id-database għandha tkun aċċessibbli pubblikament.

▼ **M10**

7. Jekk r-risultat tal-ispezzjoni kif imsemmi fil-punti (a), (b) u (c) ► **M11** paragrafu 1g ◀ jew ir-risultat ta' spezzjoni ta' distributur ta' prodotti mediċinali jew sustanzi attivi jea manifattur ta' eċċipjenti ► **M11** ————— ◀ jkun li l-entità spezzjonata ma tikkonformax mar-rekwiziti legali u/jew mal-prinċipji u mal-linji gwida ta' Prattika tajba ta' manifattura jew Prattiki tajbin ta' distribuzzjoni kif stipulat bil-liġi tal-Unjoni, it-tagħrif għandu jiddaħhal fil-bażi tad-data tal-Unjoni kif previst fil-paragrafu 6.

8. Jekk ir-risultat tal-ispezzjoni imsemmija ► **M11** il-punt (d) tal-paragrafu 1g ◀ huwa li d-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq ma jaqbilx mas-sistema ta' farmakovigilanza kif deskritt fil-master fajl tas-sistema ta' farmakovigilanza u mat-Titolu IX, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat għandha tiġbed l-attenzjoni tad-detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq lejn in-nuqqasijiet u tagħtih l-opportunitajiet li jressaq il-kummenti.

F'kazijiet bhal dawn l-Istat Membru kkonċernat għandu javża lill-Istati Membri l-oħra, lill-Aġenzija u lill-Kummissjoni.

Fejn xieraq, l-Istat Membru kkonċernat għandu jieħu l-mizuri meħtieġa biex jiżgura li detentur ta' awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq ikun sugġett għal pieni effettivi, proporzjonali u dissważivi.

▼ **M11***Artikolu 111a*

Il-Kummissjoni għandha tippubblika linji gwida li jistabbilixxu l-prinċipji applikabbli għall-ispezzjonijiet li għalihom saret referenza fl-Artikolu 111.

L-Istati Membri għandhom, b'kooperazzjoni mal-Aġenzija, jistabbilixxu s-sura u l-kontenut tal-awtorizzazzjoni li għaliha hemm referenza fl-Artikoli 40(1) u 77(1), tar-rapporti li għalihom hemm referenza fl-Artikoli 111(3), taċ-ċertifikati ta' Prattika tajba tal-manifattura u taċ-ċertifikati ta' Prattiki tajba tad-distribuzzjoni li għalihom hemm referenza fl-Artikolu 111(5).

*Artikolu 111b*

1. Fuq talba minn pajjiż terz, il-Kummissjoni għandha tevalwa jekk il-qafas tar-regoli applikabbli għas-sustanzi attivi esportati lejn il-Komunità u l-attivitatijiet ta' kontroll u ta' nfużar rispettivi ta' dak il-pajjiż jassigurawx livell ta' protezzjoni għas-saħħa pubblika l-istess bhal dak tal-Unjoni. Jekk l-evalwazzjoni tikkonferma tali ekwivalenza, il-Kummissjoni għandha tadotta deċiżjoni sabiex tinkludi lill-pajjiż terz f'lista. Il-valutazzjoni għandha tiegħu l-forma ta' reviżjoni tad-dokumentazzjoni rilevanti u, sakemm ma jkunx hemm arrangamenti li għalihom



**▼M11**

hemm referenza fl-Artikolu 51(2) ta' din id-Direttiva li jkopru dan il-qasam ta' attivita', dik l-evalwazzjoni ghandha tinkludi wkoll revizzjoni fil-post tas-sistema regulatorja tal-pajjiz terz, u jekk ikun mehtieg, spezzjoni osservata ta' wiehed jew aktar mis-siti ta' manifattura ghal sustanzi attivi f'pajjizi terzi. Fil-valutazzjoni, ghandhom b'mod partikolari jittiehdu in konsiderazzjonil-elementi li ghejjin:

- (a) ir-regoli tal-pajjiz għall-prattika tajba ta' manifattura;
- (b) ir-regolarita' tal-ispezzjonijiet sabiex tigi vverifikata l-konformita' mal-prattika tajba ta' manifattura;
- (c) l-effettivita' tal-infurzar ta' Prattika tajba ta' manifattura;
- (d) ir-regolarita' u l-heffa tal-informazzjoni pprovduta mill-pajjiz terz rigward produttori tas-sustanzi attivi li m'humiex konformi.

2. Il-Kummissjoni ghandha tadotta l-mizuri ta' implimentazzjoni mehtiega għall-applikazzjoni tar-rekwiziti stipulati fil-punti (a) sa (d) ta' paragrafu (1). Dawk l-atti ta' implimentazzjoni ghandhom jigu adottati skont il-procedura msemmija fl-Artikolu 121(2).

3. Il-Kummissjoni ghandha tivverifika b'mod regolari jekk il-kundizzjonijiet stabbiliti fil-paragrafu 1 humiex qeghdin jintlahqu. L-ewwel verifika ghandha tinzamm mhux iktar tard minn tliet snin wara li l-pajjiz ikun gie inkluz fil-lista li ghalha hemm referenza fil-paragrafu 1.

4. Il-Kummissjoni ghandha twettaq il-valutazzjoni u l-verifika li hemm referenza ghalihom fil-paragrafi 1 u 3 b'kooperazzjoni mal-Agenzija u mal-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri.

**▼B***Artikolu 112*

L-Istati Membri ghandhom jiehdu l-mizuri xierqa kollha biex jizguraw li dak li ghandu l-awtorizzazzjoni ghal tqeghid fis-suq ta' prodott medicinali u, meta approprijat, dak li ghandu l-awtorizzazzjoni tal-manifattura, juru evidenza tal-kontrolli maghmula fuq il-prodott medicinali u/jew l-ingredjenti u l-kontrolli maghmula fi stadji intermedarji tal-process tal-manifattura, skond il-metodi stabbiliti fl-Artikolu 8(3)(h).

*Artikolu 113*

Għall-ghan li jkun implimentat l-Artikolu 112, l-Istati Membri jistghu jitolbu lill-manufatturi ta' prodotti immunologici biex jibaghtu lill-awtorita' kompetenti kopji tar-rapporti kollha ta' kontroll iffirmati minn persuna kkwalifikata skond l-Artikolu 51.

*Artikolu 114*

1. Meta jidhirlu li jkun mehtieg fl-interess tas-sahha pubblika, Stat Membru jista' jitlob lil dak li ghandu awtorizzazzjoni ghal tqeghid fis-suq:

- vaccini hajjin,
- prodotti medicinali immunologici wzati fl-immunizzazzjoni primarja ta' tfal jew gruppi ohra fir-riskju,

**▼B**

- prodotti mediċinali immunoloġiċi wżati fi programmi ta' immunizzazzjoni tas-saħha pubblika,
- prodotti mediċinali immunoloġiċi ġodda jew prodotti mediċinali immunoloġiċi magħmula bl-użu ta' teknoloġiji ġodda jew miġdula jew ġodda għal xi produttur partikolari, waqt perjodu transitorju normalment speċifikat fl-awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq,

biex jibgħat kampjuni minn kull lott tal-konsenja u/jew il-prodott mediċinali għal eżami ► **M4** minn Laboratorju Uffiċjali għall-Kontroll tal-Mediċini jew laboratorju li Stat Membru jkun innomina għal dak il-għan ◀ qabel ma johroġ fuq is-suq hliet jekk, fil-każ ta' lott prodott fi Stat Membru ieħor, l-awtorità kompetenti ta' dak l-Istat Membru tkun eżaminat minn qabel il-lott in kwistjoni u ddikjarat li hu konformi ma' l-ispeċifikazzjonijiet approvati. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li eżami bħal dan ikun mitmum fi żmien 60 jum mill-wasla tal-kampjuni.

2. Meta, fl-interessi tas-saħha pubblika, il-liġijiet ta' l-Istati Membri jiddisponu għal dan, l-awtoritajiet kompetenti jistgħu jitolbu lil dak li għandu l-awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq ta' prodott mediċinali miġsuba minn demm uman jew plazma umana biex jibgħat kampjuni minn kull lott tal-konsenja u/jew il-prodott mediċinali għal eżami ► **M4** minn Laboratorju Uffiċjali għall-Kontroll tal-Mediċini jew laboratorju li Stat Membru jkun innomina għal dak il-għan ◀ qabel ma johroġ għal ċirkolazzjoni libera, sakemm l-awtoritajiet kompetenti ta' dak l-Istat Membru ma jkunux minn qabel eżaminaw il-lott in kwistjoni u ddikjaraw li hu konformi ma' l-ispeċifikazzjonijiet approvati. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li kull eżami bħal dan ikun mitmum fi żmien 60 jum mill-wasla tal-kampjuni.

*Artikolu 115*

L-Istati Membri għandhom jiehdu l-miżuri kollha meħtieġa biex jiżguraw li l-proċessi ta' manifattura u purifikazzjoni wżati fil-preparazzjoni ta' prodotti mediċinali miġsuba minn demm uman jew plazma umana jkunu validati sew, jilhqu konsistenza minn lott għal lott u jggarantixxu, sa fejn jippermetti l-istat tat-teknoloġija, li ma hemm ebda kontaminazzjoni virali speċifika. Għal dan il-għan il-manifatturi għandhom jinnotifikaw lill-awtoritajiet kompetenti dwar il-metodu wżat biex jitnaqqas jew jinqered kull virus patoġeniku li jista' jkun trasmess minn prodotti mediċinali miġsuba minn demm jew plazma umana. L-awtorità kompetenti tista' tibgħat kampjuni tal-konsenja u/jew tal-prodott mediċinali għall-ittestjar minn laboratorju ta' l-Istat jew laboratorju mġhammar għal dak il-għan, jew waqt l-eżami ta' l-applikazzjoni skond l-Artikolu 19, jew wara li tkun inghatat awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq.

**▼M10***Artikolu 116*

L-awtoritajiet kompetenti għandhom jissuspendu, jirrevokaw jew iwarjaw awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq jekk jitqies li l-prodott mediċinali huwa ta' ħsara jew li huwa nieqes mill-effikaċja terapewtika, jew jekk il-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju mhuwiex favorevoli, jew jekk il-kompożizzjoni tiegħu kwalitattiva u kwantitattiva mhijiex iddikjarata. L-effikaċja terapewtika għandha titqies li hija nieqsa meta jiġi konkluż li r-riżultati terapewtiċi ma jistgħux jinkisbu mill-prodott mediċinali.

**▼ M10**

► **C2** Awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq tista' wkoll tigi sospiza, rrevokata jew varjata fejn il-partikolaritajiet li jappoġġjaw l-applikazzjoni kif stipulat fl-Artikoli 8, 10, 10a, 10b, 10c jew 11 ◀ mhumiex korretti jew ma ġewx emendati skont l-Artikolu 23, jew fejn kwalunkwe kondizzjoni msemmija fl-Artikoli 21a, 22 jew 22a ma twettqitx jew fejn il-kontrolli msemmijin fl-Artikolu 112 ma twettqux.

**▼ M11**

It-tieni paragrafu ta' dan l-Artikolu japplika wkoll f'kazijiet fejn il-manifattura tal-prodotti mediċinali ma ssirx skont id-dettalji provduti skont il-punt (d) tal-Artikolu 8(3), jew fejn il-kontrolli ma jsirux skont il-metodi ta' kontrolli deskritti skont il-punt (h) tal-Artikolu 8(3).

**▼ B***Artikolu 117***▼ M4**

1. Mingħajr preġudizzju għall-miżuri previsti fl-Artikolu 116, l-Istati Membri għandhom jieħdu l-passi kollha xierqa biex jassiguraw li l-provvista tal-prodotti mediċinali hija projbita u l-prodott mediċinali jigi rtirat mis-suq, ikun hemm il-fehma li:

**▼ M10**

(a) il-prodott mediċinali huwa ta' periklu; jew

**▼ M4**

(b) ikollu nieqsa l-effiċjenza terapewtika; jew

**▼ M10**

(c) il-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju mhuwiex favorevoli; jew

**▼ M4**

(d) il-komposizzjoni kwalitattiva jew kwantitattiva mhix kif dikjarata; jew

(e) il-kontrolli fuq il-prodott mediċinali u/jew fuq l-ingredjenti u l-kontrolli fi stadju intermedjarju tal-proċess ta' manifattura ma jkunux twettqu jew jekk xi htieġa jew obbligu ieħor li għandu x'jaqsam ma' l-għoti ta' l-awtorizzazzjoni għall-*marketing* ma jkunx thares.

**▼ B**

2. L-awtorità kompetenti tista' tillimita l-projbizzjoni għall-forniment tal-prodott, jew l-irtirar tiegħu mis-suq, għal dawk il-lottijiet li huma s-suġġett ta' tilwima.

**▼ M10**

3. L-awtorità kompetenti tista', għal prodott mediċinali li l-provvista tiegħu giet projbita jew li tneħħa mis-suq f'konformità mal-paragrafi 1 u 2, f'ċirkostanzi eċċezzjonali matul perjodu tranżitorju tippermetti l-forniment tal-prodott mediċinali lill-pazjenti li diġà qed jiġu trattati bil-prodott mediċinali.

**▼ M11***Artikolu 117a*

1. L-Istati Membri għandhom ikollhom sistema li jkollha l-għan li żżomm prodotti mediċinali ssuspettati li huma perikolużi għas-saħha milli jaslu għand il-pazjent.

2. Is-sistema li jirreferi għaliha l-paragrafu 1 għandha tkopri l-wasla u l-ittrattar ta' notifikazzjonijiet ta' prodotti mediċinali ssuspettati f'fal-sifikati kif ukoll difetti tal-kwalità ssuspettati ta' prodotti mediċinali. Is-sistema għandha wkoll tkopri s-sejha lura ta' prodotti mediċinali minn detenturi ta' awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq jew l-irtirar mis-suq

**▼ M11**

ta' prodotti mediċinali ordnati minn awtoritajiet kompetenti nazzjonali mill-atturi rilevanti kollha fil-katina tal-provvista kemm waqt kif ukoll barra mill-hinijiet normali tax-xoghol. Is-sistema għandha wkoll tippermetti li jingabru lura, fejn mehtieg bl-ghajjnuna ta' professjonisti tas-sahha, prodotti mediċinali minghand il-pazjenti li jkunu rċevew tali prodotti.

3. Jekk ikun suspettat li l-prodott mediċinali konċernat jipprezenta riskju serju għas-sahha pubblika, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru fejn il-prodott ikun gie identifikat għall-ewwel darba għandha, minghajr ebda dewmien tittrażmetti notifikazzjoni ta' twissija rapida lill-Istati Membri kollha u lill-atturi kollha fil-katina tal-provvista f'dak l-Istat Membru. Fil-każ li jitqies li dan it-tip ta' prodotti mediċinali jkunu waslu għand il-pazjenti, għandhom jinharġu avvizi pubbliċi urġenti fi żmien 24 siegħa sabiex daww il-prodotti mediċinali jingabru lura minghand il-pazjenti. Dawn l-avvizi għandhom jinkludu fihom informazzjoni suffiċjenti dwar id-difetti ssuspettati fil-kwalità jew falsifikazzjoni ssuspettata u r-riskji involuti.

4. L-Istati Membri għandhom sat-22 ta' Lulju 2013 jinnotifikaw lill-Kummissjoni dwar id-dettalji tas-sistemi nazzjonali rispettivi tagħhom imsemmija f'dan l-Artikolu.

**▼ B***Artikolu 118*

1. L-awtorità kompetenti għandha tissospendi jew tirtira l-awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq għal xi kategorija ta' preparazzjonijiet jew għall-preparazzjonijiet kollha fejn xi wahda mill-htigiet stabbiliti fl-Artikolu 41 ma tibqgħax tiġi osservata.

2. Barra mill-miżuri speċifikati fl-Artikolu 117, l-awtorità kompetenti tista' tissospendi l-manifattura jew l-importazzjonijiet ta' prodotti mediċinali ġejjin minn pajjizi terzi, jew tissospendi jew tirtira l-awtorizzazzjoni tal-manifattura għal xi kategorija ta' preparazzjonijiet jew għall-preparazzjonijiet kollha fejn l-Artikoli 42, 46, 51 u 112 mhumix imharsa.

**▼ M11***Artikolu 118b*

1. L-Istati Membri għandhom jistabbilixxu r-regoli dwar il-penalitajiet applikabbli għall-ksur tad-dispożizzjonijiet nazzjonali adottati skont din id-Direttiva u għandhom jiehdu l-miżuri kollha mehtieġa biex jiżguraw li daww il-penalitajiet jiġu implimentati. Il-penalitajiet previsti għandhom ikunu effettivi, proporzjonati u dissważivi.

Daww il-penalitajiet m'għandhomx ikunu inferjuri għal daww applikabbli f'każ ta' ksur ta' natura u importanza simili tal-liġi nazzjonali.

2. Ir-regoli msemmija fil-paragrafu 1 għandhom jindirizzaw, inter alia, dan li ġej:

- (a) il-manifattura, id-distribuzzjoni, l-ghoti b'senserija, l-importazzjoni u l-esportazzjoni ta' prodotti mediċinali kif ukoll il-bejgħ mill-bogħod lill-pubbliku permezz ta' servizzi tas-soċjetà tal-informatika ta' prodotti mediċinali ffalsifikati;
- (b) nuqqas ta' konformità mad-dispożizzjonijiet stabbiliti f'din id-Direttiva dwar il-manifattura, id-distribuzzjoni, l-importazzjoni u l-esportazzjoni ta' sustanzi attivi;

**▼ M11**

- (c) in-nuqqas ta' konformità mad-dispożizzjonijiet stabbiliti f'din id-Direttiva dwar l-użu ta' eċċipjenti.

Jekk relevanti, il-penalitajiet għandhom jiehdu in kunsiderazzjoni r-riskju għas-saħha pubblika li tippreżenta l-falsifikazzjoni ta' prodotti mediċinali.

3. L-Istati Membri għandhom jinnotifikaw dawk id-dispożizzjonijiet nazzjonali adottati skont dan l-Artikolu lill-Kummissjoni sat-2 ta' Jannar 2013 u għandhom jinnotifikaw mingħajr dewmien dwar kull emenda sussegwenti ta' dawk id-dispożizzjonijiet.

Sat-2 ta' Jannar 2018, il-Kummissjoni għanda tissottometti rapport lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill li jagħti harsa ġenerali tal-miżuri ta' traspożizzjoni tal-Istati Membri fir-rigward ta' dan l-Artikolu, flimkien ma' evalwazzjoni tal-effettività ta' dawk il-miżuri.

*Artikolu 118b*

L-Istati Membri għandhom jorganizzaw laqgħat li jinvolvu lill-organizzazzjonijiet tal-pazjenti u l-konsumaturi u, fejn jehtieġ, lill-uffiċjali tal-infurzar tal-Istati Membri, sabiex jikkomunikaw informazzjoni pubblika dwar l-azzjonijiet mehuda fil-qasam tal-prevenzjoni u l-infurzar sabiex tiġi miġġielda l-falsifikazzjoni ta' prodotti mediċinali.

*Artikolu 118c*

Meta japplikaw din id-Direttiva, l-Istati Membri għandhom jiehdu l-miżuri kollha neċessarji biex jassiguraw il-kooperazzjoni bejn l-awtoritajiet kompetenti għall-prodotti mediċinali u l-awtoritajiet tad-dwana.

**▼ M4***Artikolu 119*

Id-dispożizzjonijiet ta' dan it-Titolu għandhom jghoddu għal prodotti mediċinali omeopatiċi.

**▼ B**

## TITOLU XII

## KUMITAT PERMANENTI

**▼ M7***Artikolu 120*

Il-Kummissjoni għandha tadotta l-emendi mehtieġa biex tadatta l-anness I għall-progressi xjentifiċi u tekniċi. Dawk il-miżuri, maħsuba biex jemendaw elementi mhux essenzjali ta' din id-Direttiva, għandhom ikunu adottati skond il-proċedura regolatorja bi skrutinju msemmija fl-Artikolu 121(2a).

**▼ M4***Artikolu 121*

1. Il-Kummissjoni għandha tkun meghjuna minn Kumitat Permanenti dwar Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem, hawnhekk iżjed "l quddiem imsejjah"; il-Kumitat Permanenti' fil-kompitu li jadatta għall-progress tekniċi d-direttivi dwar it-tnehhija ta' ostakoli tekniċi għall-kummerċ fis-settur tal-prodotti mediċinali.

▼ **M4**

2. Meta ssir referenza għal dan il-paragrafu, l-Artikoli 5 u 7 tad-Deciżjoni 1999/468/KE għandhom japplikaw, waqt li jittiehed kont tad-disposizzjonijiet ta' l-Artikolu 8 tagħha.

Il-perjodu stipulat fl-Artikolu 5(6) tad-Deciżjoni 1999/468/KE għandu jiġi fissat bhala wiehed ta' tlett xhur.

▼ **M7**

2(a). Fejn issir referenza għal dan il-paragrafu, għandhom japplikaw l-Artikolu 5a (1) sa (4), u l-Artikolu 7 tad-Deciżjoni 1999/468/KE, filwaqt li jittiehed kont tad-disposizzjonijiet ta' l-Artikolu 8 tagħha.

▼ **M4**

3. Meta ssir referenza għal dan il-paragrafu, l-Artikoli 4 u 7 tad-Deciżjoni 1999/468/KE għandhom japplikaw, waqt li jittiehed kont tad-disposizzjonijiet ta' l-Artikolu 8 tagħha.

Il-perjodu stipulat fl-Artikolu 4(3) tad-Deciżjoni 1999/468/KE għandu jkun iffissat bhala wiehed ta' xahar.

▼ **M7**

4. Ir-regoli ta' proċedura tal-Kumitat Permanenti għandhom ikunu ppublikati.

▼ **M10***Artikolu 121a*

1. Is-setgħa biex jiġu adottati l-atti ddelegati msemmija ► **M11** fl-Artikoli 22b, 47, 52b u 54a ◀ għandha tiġi konferita fuq il-Kummissjoni għal perjodu ta' hames snin mill-20 ta' Jannar 2011. Il-Kummissjoni għandha tfassal rapport fir-rigward tas-setgħat delegati mhux aktar tard minn 6 xhur qabel tmiem il-perjodu ta' 5 snin. Id-delega tas-setgħat għandha tiġġedded awtomatikament għal perijodi ta' żmien identiċi, hliet jekk il-Parlament Ewropew jew il-Kunsill jirrevokaha skont l-Artikolu 121b.

2. Malli tadotta att iddelegat, il-Kummissjoni għandha simultan-jament tinnotifika lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill dwar dan.

3. Is-setgħa li tadotta atti ddelegati hija mogħtija lill-Kummissjoni, suġġetta għall-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikoli 121b u 121c.

*Artikolu 121b*

1. Id-delega tas-setgħat imsemmija ► **M11** fl-Artikoli 22b, 47, 52b u 54a ◀ tista' tiġi revokata fi kwalunkwe żmien mill-Parlament Ewropew jew mill-Kunsill.

2. L-istituzzjoni li tkun bdiet proċedura interna sabiex tiddeciedi jekk għandiex tirrevoka d-delega tas-setgħat għandha tagħmel hiliha sabiex tinforma lill-istituzzjoni l-oħra u lill-Kummissjoni fi żmien raġonevoli qabel ma tittiehed id-deciżjoni finali, filwaqt li tindika s-setgħat iddelegati li jistgħu jkunu suġġetti għal revoka u r-raġunijiet possibbli għar-revoka.

3. Id-deciżjoni ta' revoka għandha ttejjem id-delega tas-setgħat speċifikati f'dik id-deciżjoni. Hija tidhol fis-seħh minnufih jew f'data aktar tard speċifikata fiha. Hija ma għandhiex taffettwa l-validità tal-atti ddelegati diġà fis-seħh. Għandha tiġi ppublikata f'*Il-Gurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

▼ **M10***Artikolu 121c*

1. Il-Parlament Ewropew jew il-Kunsill jistgħu joġġezzjonaw għal att ddelegat fi żmien xahrejn mid-data ta' notifika.

Fuq l-inizjattiva tal-Parlament Ewropew jew tal-Kunsill, dak il-perjodu għandu jiġi estiz b'xahrejn.

2. Jekk, meta jiskadi l-perjodu msemmi fil-paragrafu 1, la l-Parlament Ewropew u lanqas il-Kunsill ma jkunu oġġezzjonaw għall-att ddelegat, dan għandu jiġi ppubblikat f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea* u għandu jidhol fis-seħh fid-data msemmija fih.

L-att iddelegat jista' jkun ippubblikat f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea* u għandu jidhol fis-seħh qabel l-iskadenza ta' dak il-perjodu jekk il-Parlament Ewropew u l-Kunsill ikunu t-tnejn informaw lill-Kummissjoni bl-intenzjoni tagħhom li ma jressqux oġġezzjonijiet.

3. Jekk jew il-Parlament Ewropew jew il-Kunsill joġġezzjonaw għall-att ddelegat fil-perjodu msemmi fil-paragrafu 1, dan m'għandux jidhol fis-seħh. L-istituzzjoni li toġġezzjona għandha tiddikjara r-raġunijiet għaliex oġġezzjonat għall-att ddelegat.

▼ **B**

## TITOLU XIII

## DISPOSIZZJONIJIET ĠENERALI

▼ **M4***Artikolu 122*

1. L-Istati Membri għandhom jiehdu l-miżuri kollha xierqa biex jassiguraw li l-awtoritajiet kompetenti konċernati jikkomunikaw lil xulxin dik l-informazzjoni hekk li hija adattata li tiggarrantixxi li l-htigiet imqegħda fuq l-awtorizzazzjonijiet imsemmija fl-Artikoli 40 u 77, dwar iċ-ċertifikati msemmija fl-Artikolu 111(5) jew dwar l-awtorizzazzjonijiet għall-*marketing* ikunu mharsa.

▼ **M10**

2. Fuq talba motivata, l-Istati Membri għandhom jibagħtu elettronikament ir-rapporti msemmija fl-Artikolu 111(3) lill-awtoritajiet kompetenti ta' Stat Membru iehor lill-Aġenzija.

▼ **M4**

3. Il-konklużjonijiet milhuqa skond l-Artikolu 111(1) għandhom ikunu validi fil-Komunità kollha.

Izda, f'każijiet eċċezzjonali, jekk Stat Membru ma jkunx jista', għal raġunijiet li għandhom x'jaqsmu ma' saħħa pubblika, li jaċċettaw il-konklużjonijiet milhuqa wara spezzjoni taħt l-Artikolu 111(1), dak l-Istat Membru għandu minnufih jinforma lill-Kummissjoni u lill-Aġenzija. L-Aġenzija għandha tinforma lill-Istati Membri konċernati.

Meta l-Kummissjoni tiġi infurmata b'dawn id-diverġenzi ta' opinjoni, hija tista', wara li tikkonsulta l-Istati Membri konċernati, titlob lill-ispettur li jkun wettaq l-ispezzjoni oriġinali li jwettaq spezzjoni ġdida; l-ispettur jista' jkun akkumpanjat minn żewġ spetturi ohra minn Stati Membri li ma humiex partijiet għan-nuqqas ta' qbil.

**▼B***Artikolu 123*

1. Kull Stat Membru għandu jiehu l-miżuri xierqa kollha biex jiżgura li deċiżjonijiet li jawtorizzaw tqeghid fis-suq, li jirrifjutaw jew jirtiraw awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq, li jikkancellaw deċiżjoni li tirrifjuta jew tirtira awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq, li tipprojbixxi l-provvista, jew li tirtira prodott mis-suq, flimkien mar-raġunijiet li fuqhom deċiżjonijiet bħal dawn ikunu bbażati, jingiebu għall-attenzjoni ta' l-Aġenzija minnufih.

2. Id-detentur ta awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq għandu jkun obligat li jinnotifika lill-Istati Membri minnufih dwar kull azzjoni li jiehu biex jissospendi t-tqeghid fis-suq ta' prodott mediċinali jew li jirtira prodott mediċinali mis-suq, flimkien mar-raġunijiet għal dik l-azzjoni jekk din ta' l-aħhar tikkonċerna l-effikaċja ta' prodott mediċinali jew il-protezzjoni tas-saħha pubblika. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li din l-informazzjoni tingieb għall-attenzjoni ta' l-Aġenzija.

3. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li l-informazzjoni approprijata dwar azzjoni mehuda skond il-paragrafi 1 u 2 li tista' taffettwa l-protezzjoni tas-saħha pubblika f'pajjiżi terzi tkun minnufih miġjuba għall-attenzjoni ta' l-Għaqda Dinjija tas-Saħha, b'kopja lill-Aġenzija.

**▼M10**

4. L-Aġenzija għandha tippubblika kull sena lista tal-prodotti mediċinali li għalihom l-awtorizzazzjonijiet għat-tqeghid fis-suq ġew rifjutati, revokati jew sospiżi, li l-provvista tagħhom ġiet projbita jew li ġiet imnehhija mis-suq.

**▼B***Artikolu 124*

L-Istati Membri għandhom jikkomunikaw lil xulxin l-informazzjoni kollha meħtieġa biex jiggwarantixxu l-kwalità u s-sigurtà tal-prodotti mediċinali omeopatiċi manufatturati u mqeghda fis-suq ta' għol-Komunità, u b'mod partikolari l-informazzjoni msemmija fl-Artikoli 122 u 123.

*Artikolu 125*

Kull deċiżjoni msemmija f'din id-Direttiva li tkun mehuda mill-awtorità kompetenti ta' Stat Membru għandha taghti fid-dettall ir-raġunijiet li fuqhom tkun ibbażata.

Din id-deċiżjoni għandha tkun imwassla lil parti konċernata, flimkien ma' informazzjoni dwar ir-rikors disponibbli għaliha taht il-liġijiet fis-seħh u l-limitu ta' żmien disponibbli għall-aċċess għal dak ir-rikors.

**▼M4**

Id-deċiżjonijiet li tinghata jew li tiġi revokata awtorizzazzjoni għall-*marketing* għandhom jsiru pubblikament disponibbli.

**▼B***Artikolu 126*

Awtorizzazzjoni biex jitqiegħed fis-suq prodott mediċinali m'għandhiex tkun rifjutata, sospiża jew irtirata hliet fuq kriterji stabbiliti minn din id-Direttiva.



**▼ B**

L-ebda deċizzjoni dwar sospenzjoni ta' manifattura jew importazzjoni ta' prodotti mediċinali minn pajjiżi terzi, projbizzjoni ta' provvista jew iritarar mis-suq ta' prodott mediċinali ma tista' tittiehed hliet għal raġunijiet imsemmija fl-Artikoli 117 u 118.

**▼ M4***Artikolu 126a*

1. Fin-nuqqas ta' awtorizzazzjoni għall-*marketing* jew ta' applikazzjoni pendenti għal prodott mediċinali awtorizzat fi Stat Membru iehor skond din id-Direttiva, Stat Membru jista' għal raġunijiet ġustifikati ta' saħħa pubblika jawtorizza t-tqeghid fis-suq ta' l-imsemmi prodott mediċinali.

**▼ M10**

2. Fejn Stat Membru jutilizza din il-possibbiltà, huwa għandu jadotta l-miżuri meħtieġa sabiex jassigura li l-htigiet ta' din id-Direttiva jiġu mharsa, b'mod partikolari dawk imsemmija fit-Titoli V, VI, VIII, IX u XI. L-Istati Membri jistgħu jiddeċiedu li l-Artikolu 63(1) u (2) m'għandhomx japplikaw għall-prodotti mediċinali skont il-paragrafu 1.

3. Qabel ma jagħti tali awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq, Stat Membru:

(a) għandu jinnotifika lid-detentur ta' awtorizzazzjoni għall-*marketing*, fl-Istat Membru li fih il-prodott mediċinali konċernat huwa awtorizzat, bil-proposta li tinghata awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq skont dan l-Artikolu fir-rigward tal-prodott mediċinali kkonċernat.

(b) jitlob lill-awtorità kompetenti f'dak l-Istat Membru biex tforni kopji tar-rapport ta' stima msemmi fl-Artikolu 21(4) u tal-awtorizzazzjoni għall-*marketing* fis-seħħ fir-rigward tal-prodott mediċinali konċernat. Jekk dan ikun mitlub, l-awtorità kompetenti f'dak l-Istat Membru fi żmien 30 jum minn meta tirċievi t-talba għandha tforni kopja tar-rapport ta' evalwazzjoni u l-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq fir-rigward tal-prodott mediċinali konċernat.

**▼ M4**

4. Il-Kummissjoni għandha tistabbilixxi registru pubblikament aċċessibbli ta' prodotti mediċinali awtorizzati skond il-paragrafu 1. L-Istati Membri għandhom jinnotifikaw lill-Kummissjoni jekk xi prodott mediċinali jiġi awtorizzat, jew jieqaf milli jibqa awtorizzat, skond il-paragrafu 1, inkluż l-isem jew l-isem korporat u l-indirizz permanenti tad-detentur ta' l-awtorizzazzjoni. Il-Kummissjoni għandha hekk temenda r-registru ta' prodotti originali u tagħmel dan ir-registru disponibbli fuq il-*website* tagħha.

5. Mhux aktar tard mit-30 ta' April 2008, il-Kummissjoni għandha tipprezenta rapport lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill dwar l-applikazzjoni ta' din id-disposizzjoni bil-hsieb li tipproponi kull emenda meħtieġa.

**▼ M4***Artikolu 126b*

Sabiex tiġi garantita l-indipendenza u t-trasparenza, l-Istati Membri għandhom jassiguraw li l-membri tal-persunal ta' l-awtorità kompetenti responsabbli għall-ghoti ta' awtorizzazzjonijiet, relaturi u esperti konċernati ma' l-awtorizzazzjoni u sorveljanza ta' prodotti mediċinali ma jkollhom ebda interessi finanzjarji jew interessi oħra fl-industrija farmaċewtika li tista' teffettwa l-imparzjalità tagħhom. Dawn il-persuni għandhom jagħmlu dikjarazzjoni ta' kull sena dwar l-interessi finanzjarji tagħhom.

B'zieda, l-Istati membri għandhom jassiguraw li l-awtorità kompetenti tagħmel pubblikament aċċessibbli r-regoli tagħha ta' procedura u dawk tal-kumitati tagħha, aġendi għal-laqgħat tagħha u r-rekords tal-laqgħat tagħha, akkumpanjati bid-deċiżjonijiet meħuda, dettalji tal-voti u spjegazzjonijiet tal-voti, inklużi opinjonijiet ta' minoranza.

**▼ B***Artikolu 127*

1. Fuq talba tal-manifattur, l-esportatur jew l-awtoritajiet ta' pajjiż terz importatur, l-Istati Membri għandhom jiċċertifikaw li produttur ta' prodotti mediċinali jkollu f'idejha l-awtorizzazzjoni tal-manifattura. Meta johorġu dawn iċ-ċertifikati l-Istati Membri għandhom iħarsu l-kondizzjonijiet li ġejjin:

- (a) għandhom jirrispettaw l-arrangamenti amministrattivi korrenti ta' l-Għaqda Dinjija tas-Sahha;
- (b) għall-prodotti mediċinali maħsuba għall-esportazzjoni li huma diġa awtorizzati fit-territorju tagħhom, għandhom jipprovdur is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott kif approvat skond l-Artikolu 21.

2. Meta l-manifattur ma jkollux awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq hu għandu jagħti lill-awtoritajiet responsabbli biex jistabbilixxu ċ-ċertifikat imsemmi f'paragrafu 1, dikjarazzjoni li tispjega għaliex l-ebda awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq ma hi disponibbli.

**▼ M10***Artikolu 127a*

Meta prodott mediċinali għandu jiġi awtorizzat skont ir-Regolament (KE) Nru 726/2004, u l-Kumitat tal-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem fl-opinjoni tiegħu jirreferi għal kondizzjonijiet jew restrizzjonijiet rakkomandati kif stipulat fil-punti (c), (ca), (cb) jew (cc) tal-Artikolu 9(4) tiegħu, il-Kummissjoni tista' tadotta deċiżjoni indirizzata lill-Istati Membri, skont l-Artikoli 33 u 34 ta' din id-Direttiva, għall-implimentazzjoni ta' dawn il-kondizzjonijiet jew restrizzjonijiet.

**▼ M4***Artikolu 127b*

L-Istati Membri għandhom jassiguraw li sistemi xierqa ta' kollezzjoni ikunu mħaddma għal prodotti mediċinali li ma jkunux intużaw jew li jkun skadew.



TITOLU XIV  
DISPOZZJONIJIET FINALI

*Artikolu 128*

Id-Direttivi 65/65/KEE, 75/318/KEE, 75/319/KEE, 89/342/KEE, 89/343/KEE, 89/381/KEE, 92/25/KEE, 92/26/KEE, 92/27/KEE, 92/28/KEE u 92/73/KEE, emendati bid-Direttivi msemmija fl-Anness II, Parti A, huma mhassra, bla hsara għall-obbligi ta' l-Istati Membri dwar il-limiti ta' żmien għall-implimentazzjoni stabbiliti fl-Anness II, Parti B.

Referenzi magħmula għad-Direttivi mhassra għandhom jinftiehem bhala referenzi għal din id-Direttiva u għandhom jinqraw skond it-tabella ta' korrelazzjoni fl-Anness III.

*Artikolu 129*

Din id-Direttiva tidhol fis-seħh fl-ghoxrin jum wara li tkun giet ippublikata fil-*Ġurnal Uffiċjali tal-Komunitàajiet Ewropej*.

*Artikolu 130*

Din id-Direttiva hija indirizzata lill-Istati Membri.

▼ M2

## ANNEX I

## STANDARDS U PROTOKOLLI ANALITIČI, FARMATOSSIKOLOĠIČI U KLINIČI FIR-RIGWARD TAT-TESTING TA' PRODOTTI MEDIČINALI

## TABELLA TAL-KONTENUT

Introduzzjoni u prinċipji ġenerali

- Parti I: Htiġiet standardizzati ta' *dossier* għal awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq
1. Modulu 1: Informazzjoni amministrattiva
    - 1.1. Tabella tal-kontenut
    - 1.2. Formola ta' applikazzjoni
    - 1.3. Ġabra fil-qosor tal-karatteristiċi, l-ittikkettar u l-fuljett tal-pakkett tal-prodott.
      - 1.3.1. Ġabra fil-qosor tal-karatteristiċi tal-prodott
      - 1.3.2. L-Ittikettar u l-fuljett tal-pakkett
      - 1.3.3. Mudelli u kampjuni.
      - 1.3.4. Ġabriet fil-qosor ta' karatteristiċi tal-prodotti diġà approvati fl-Istati Membri.
    - 1.4. Informazzjoni dwar l-esperti
    - 1.5. Htiġiet speċifiċi għat-tipi differenti ta' applikazzjonijiet
    - 1.6. Stima ambjentali tar-riskju
  2. Modulu 2: Ġabriet fil-qosor
    - 2.1. Tabella ġenerali tal-kontenut
    - 2.2. Introduzzjoni
    - 2.3. Ġabra ġenerali fil-qosor tal-kwalità
    - 2.4. Kompendju mhux kliniku
    - 2.5. Kompendju kliniku
    - 2.6. Ġabra fil-qosor mhux klinika
    - 2.7. Ġabra fil-qosor klinika
  3. Modulu 3: Informazzjoni kimika, farmawetika u bijoloġika għal prodotti mediċinali li jikkontjenu sustanzi attivi kimiċi u/jew bijoloġiċi
    - 3.1. Format u presentazzjoni
    - 3.2. Kontenut: prinċipji u htiġiet bażiċi
      - 3.2.1. Sustanza(i) attiva(i)
        - 3.2.1.1. Informazzjoni ġenerali u informazzjoni li tirrelata għall-bidu u għal materjali mhux ipproċessati
        - 3.2.1.2. Il-proċess ta' fabrikazzjoni tas-sustanza(i) attivi
        - 3.2.1.3. Il-Karatterizzazzjoni tas-sustanza(i) attiva(i)
        - 3.2.1.4. Il-Kontroll ta' sustanza(i) attiva(i)
        - 3.2.1.5. *Standards* jew materjali ta' referenza
        - 3.2.1.6. Il-kontenitur u s-sistema ta' eġhluq tas-sustanza attiva
        - 3.2.1.7. L-Istabilità tas-sustanza(i) attiva(i)
      - 3.2.2. Il-Prodott mediċinali lest
        - 3.2.2.1. Deskrizzjoni u komposizzjoni tal-prodott mediċinali lest
        - 3.2.2.2. Żvilupp farmaċewtiku
        - 3.2.2.3. Il-Proċess ta' fabrikazzjoni tal-prodott mediċinali lest
        - 3.2.2.4. Il-Kontroll ta' eċċipjenti
        - 3.2.2.5. Il-Kontroll tal-prodott mediċinali lest
        - 3.2.2.6. *Standards* jew materjali ta' referenza
        - 3.2.2.7. Il-Kontenitur jew l-eġhluq tal-prodott mediċinali lest
        - 3.2.2.8. L-Istabilità tal-prodott mediċinali lest
  4. Modulu 4: Rapporti mhux kliniċi
    - 4.1. Format u Presentazzjoni
    - 4.2. Kontenut: prinċipji u htiġiet bażiċi
      - 4.2.1. Farmakoloġija

▼ M2

- 4.2.2. Farmakokinetika
- 4.2.3. Tossikoloġġja
- 5. Modulu 5: Rapport ta' studju kliniku
  - 5.1. Format u Presentazzjoni
  - 5.2. Kontenut: prinċipji u htigiet bażiċi
    - 5.2.1. Rapport ta' studji bijofarmaċewtiċi
    - 5.2.2. Rapport ta' studji pertinenti għal farmakokinetika bl-użu ta' bio-materjali umani
    - 5.2.3. Rapport ta' studji umani farmakokinetiċi
    - 5.2.4. Rapport ta' studji umani farmakodinamiċi
    - 5.2.5. Rapport ta' studji ta' effiċjenza u sigurtà
      - 5.2.5.1. Rapport ta' Studju ta' Studji Kliniċi Kkontrollati Pertinenti għall-Indikazzjoni Mitluba
      - 5.2.5.2. Rapport ta' studju ta' studji kliniċi mhux kontrollati ta' analiżi ta' *data* minn iktar minn studju wiehed u rapporti oħra kliniċi ta' studju
    - 5.2.6. Rapport ta' esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq
    - 5.2.7. Formoli ta' rapporti tal-kazijiet u elenki individwali ta' patenti
- Parti II: *Dossiers* u htigiet speċifiċi ta' awtorizzazzjoni ta' tqegħid fis-suq
  - 1. Użu mediċinali stabbilit sewwa
  - 2. Prodotti mediċinali essenzjalment simili
  - 3. *Data* addizzjonali meħtieġa f'sitwazzjonijiet speċifiċi
  - 4. Prodotti mediċinali bijoloġiċi simili
  - 5. Prodotti mediċinali b'kombinazzjoni fissa
  - 6. Dokumentazzjoni għal applikazzjonijiet f'ċirkostanzi eċċezzjonali
  - 7. Applikazzjonijiet imħallta għal awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq
- Parti III: Prodotti mediċinali partikolari
  - 1. Prodotti mediċinali bijoloġiċi
    - 1.1. Prodott mediċinali derivat mill-plażma
    - 1.2. Tilqim.
  - 2. Radju farmaċewtiċi u prekursori
    - 2.1. Radju farmaċewtiċi
    - 2.2. Prekursori ta' radjufarmaċewtiċi għal skopijiet ta' ttikkettar bir-radju
  - 3. Prodotti mediċinali omeopatiċi
  - 4. Prodotti mediċinali erbali
  - 5. Prodotti mediċinali orfani
- Parti IV: Prodotti mediċinali ta' terapija avvanzata
  - 1. Introduzzjoni
  - 2. Definizjonijiet
    - 2.1. Prodott mediċinali ta' terapija tal-ġeni
    - 2.2. Prodott mediċinali ta' terapija ta' ċelloli somatiċi
  - 3. Rekwiżiti speċifiċi li jirrigwardaw il-modulu 3
    - 3.1. Ir-rekwiżiti speċifiċi għall-prodotti mediċinali kollha ta' terapija avvanzata
    - 3.2. Ir-rekwiżiti speċifiċi għall-prodotti mediċinali kollha ta' terapija *tal-ġeni*
      - 3.2.1. L-Introduzzjoni: prodott lest, sustanza attiva u materjali ta' tluq
        - 3.2.1.1. Prodott mediċinali ta' terapija tal-ġeni li fih sekwenza/sekwenzi ta' aċidu nukleiku rikombinanti jew mikroorganizmu/mikroorganizmi jew vajrus(is) ġenetikament modifikati
        - 3.2.1.2. Prodott mediċinali ta' terapija tal-ġeni li fih ċelloli ġenetikament modifikati
        - 3.2.1.3.
        - 3.2.1.4.

▼ **M2**

- 3.2.1.5.
- 3.2.2. Ir-rekwiżiti speċifiċi
- 3.3. Ir-rekwiżiti speċifiċi għall-prodotti mediċinali tat-terapija taċ-ċelloli somatiċi u prodotti ta' inġinerija tat-tessuti
  - 3.3.1. L-Introduzzjoni: prodott lest, sustanza attiva u materjali ta' tluq
  - 3.3.2. Ir-rekwiżiti speċifiċi
    - 3.3.2.1. Il-materjali ta' tluq
    - 3.3.2.2. Il-proċess ta' manifattura
    - 3.3.2.3. Il-karatterizzazzjoni u l-istrategġija ta' kontroll
    - 3.3.2.4. L-eċċipjenti
    - 3.3.2.5. L-istudji tal-iżvilupp
    - 3.3.2.6. Il-materjali ta' referenza
- 3.4. Ir-rekwiżiti speċifiċi għal prodotti mediċinali ta' terapija avvanzata li jkun fihom tagħmir
  - 3.4.1. Prodott mediċinali ta' terapija avvanzata li fih tagħmir kif imsemmi fl-Artikolu 7 tar-Regolament (KE) Nru 1394/2007
  - 3.4.2. Prodotti mediċinali kkombinati tat-terapija avvanzata kif definiti fl-Artikolu 2(1)(d) tar-Regolament (KE) Nru 1394/2007
- 4. Ir-rekwiżiti speċifiċi li jirrigwardaw il-modulu 4
  - 4.1. Ir-rekwiżiti speċifiċi għall-prodotti mediċinali kollha ta' terapija *avvanzata*
  - 4.2. Ir-rekwiżiti speċifiċi għall-prodotti mediċinali kollha ta' terapija *tal-ġeni*
    - 4.2.1. Il-farmakoloġija
    - 4.2.2. Il-farmakokinetika
    - 4.2.3. It-Tossikoloġija
  - 4.3. Ir-rekwiżiti speċifiċi għall-prodotti mediċinali tat-terapija taċ-ċelloli somatiċi u prodotti ta' inġinerija tat-tessuti
    - 4.3.1. Il-farmakoloġija
    - 4.3.2. Il-farmakokinetika
    - 4.3.3. It-Tossikoloġija
- 5. Ir-rekwiżiti speċifiċi li jirrigwardaw il-modulu 5
  - 5.1. Ir-rekwiżiti speċifiċi għall-prodotti mediċinali kollha ta' terapija *avvanzata*
  - 5.2. Ir-rekwiżiti speċifiċi għall-prodotti mediċinali kollha ta' terapija *tal-ġeni*
    - 5.2.1. Studji farmakokinetiċi fil-bniedem
    - 5.2.2. Studji farmakokinetiċi fil-bniedem
    - 5.2.3. L-istudji tas-sikurezza
  - 5.3. Ir-rekwiżiti speċifiċi għall-prodotti mediċinali ta' terapija taċ-ċelloli somatiċi
    - 5.3.1. Prodotti mediċinali tat-terapija taċ-ċelloli somatiċi fejn il-forma ta' azzjoni hija bbażata fuq il-produzzjoni ta' bijomollekola/bijomollekoli attiva/attivi definita/definiti
    - 5.3.2. Il-bijodistribuzzjoni, il-persistenza, u t-tilqim li jifrex fit-tul tal-komponenti tal-prodott mediċinali ta' terapija taċ-ċelloli somatiċi
      - 5.3.3. L-istudji tas-sikurezza
  - 5.4. Ir-rekwiżiti speċifiċi għall-prodotti ta' inġinerija tat-tessuti
    - 5.4.1. L-istudji farmakokinetiċi
    - 5.4.2. L-istudji farmakodinamiċi
    - 5.4.3. L-istudji tas-sikurezza

▼ **M2****Introduzzjoni u prinċipji ġenerali**

- (1) Id-dettalji u d-dokumenti li jakkumpanjaw applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq skond l-Artikoli 8 u 10 (1) għandhom jiġu pprezentati skond il-htigiet stabbiliti f'dan l-Anness u għandhom isegwu l-gwida ppubblikata mill-Kummissjoni fir-Regoli li jirregolaw prodotti mediċinali fil-Komunità Ewropea, Volum 2 B, Modifika lil applikanti, Prodotti Mediċinali għall-użu mill-Bniedem, Prezentazzjoni u kontenut tad-*dossier*, Dokument Tekniku Komuni (DTK).
- (2) Id-dettalji u d-dokumenti għandhom jiġu pprezentati bħala hames moduli: Modulu 12 jipprovdi *data* speċifika amministrattiva tal-Komunità Ewropea; Modulu 2 jipprovdi sommarji ta' kwalità, mhux kliniċi u kliniċi, Modulu 3 jipprovdi informazzjoni kimika, farmaċewtika u bijoloġika, Modulu 4 jipprovdi rapporti mhux kliniċi u Modulu 5 jipprovdi rapporti kliniċi ta' studju. Din il-prezentazzjoni timplimenta format komuni għar-regjuni kollha ICH<sup>(1)</sup> (Komunità Ewropea, l-Istati Uniti ta' l-Amerka, il-Ġappun). Dawn il-hames Moduli għandhom jiġu pprezentati strettament skond il-format, il-kontenut u s-sistema ta' enumerazzjoni delineata fid-dettalji fil-Volum 2B tan-Notifika lil Applikanti msemmija fuq.
- (3) Il-prezentazzjoni DTK tal-Komunità Ewropea hija applikabbli għat-tipi kollha ta' applikazzjonijiet għal awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq irrispettivament mill-proċedura li għandha tiġi applikata (jiġifieri rikon-ossiment ċentralizzat, reċiproku jew nazzjonali) u minn jekk humiex ibbażati fuq applikazzjoni kompleta jew imqasra. Hija wkoll applikabbli għat-tipi kollha ta' prodotti inkluzi entitajiet kimiċi ġodda (EKG), radjufarmaċewtiċi, derivativi tal-plażma, tilqim, prodotti mediċinali erbali, eċċ.
- (4) Meta jiġi assemblat *dossier* għal applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq, applikanti għandhom ukoll jiehdu kont tal-linji gwida xjentifiċi li jirrelataw għall-kwalità, is-sigurtà u l-effiċjenza ta' prodotti mediċinali għal użu mill-bniedem kif adotati mill-Kumitat għal Prodotti Mediċinali ta' Proprjetà (CPMP) u ppubblikati mill-Kummissjoni fil-volumi differenti tar-Regoli li jirregolaw il-prodotti mediċinali fil-Komunità Ewropea.
- (5) Fir-rigward tal-parti ta' kwalità (kimika, farmaċewtika u bijoloġika) tad-*dossier*, il-monografi kollha inkluzi monografi ġenerali u kapitoli ġenerali tal-Farmakopeja Ewropea huma applikabbli.
- (6) Il-proċess ta' fabbrikazzjoni għandu jikkonforma mal-htigiet tad-Direttiva tal-Kummissjoni 91/356/KEE li jistabilixxu l-prinċipji u l-linji gwida ta' Prattika Tajba ta' Fabbrikazzjoni (GMP) għal prodotti mediċinali għal użu mill-bniedem<sup>(2)</sup> u mal-prinċipji u l-linji gwida dwar GMP, ippubblikati mill-Kummissjoni fir-Regoli li jirregolaw prodotti mediċinali fil-Komunità Ewropea, Volum 4.
- (7) L-informazzjoni kollha, li hija rilevanti għall-valutazzjoni tal-prodott mediċinali kkonċernat, għandha tiġi inkluzi fl-applikazzjoni, kemm jekk favorevoli kemm jekk mhux favorevoli għallprodott. B'mod partikolari, id-dettalji kollha rilevanti għandhom jingħataw dwar kwalunkwe test jew prova klinika farmakotossikoloġika inkomplet jew abbandunat li jirrelata għall-prodott mediċinali u/jew provi kompletati li jikkonċernaw indikazzjonijiet terapewtiċi mhux koperti mill-applikazzjoni.

(<sup>1</sup>) Konferenza Internazzjonali dwar l-Armonizzazzjoni ta' Htigiet Tekniċi għal reġistrazzjoni ta' Farmaċewtiċi għal Użu mill-Bniedem.

(<sup>2</sup>) ĠU L 193, tas-17.7.1991, p. 30.

## ▼ M2

- (8) Il-provi kliniċi kollha, mmexxija fil-Komunità Ewropea, għandhom jikkonformaw mal-htigiet tad-Direttiva 2001/20/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar l-approssimazzjoni tal-liġijiet, tar-regolamenti u tad-disposizzjonijiet amministrattivi ta' l-Istati Membri li jirrelataw għall-implimentazzjoni ta' prattika klinika tajba fit-tmexxija ta' provi kliniċi dwar prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem<sup>(1)</sup>. Għandu jittiehed kont tagħhom tul l-istima ta' applikazzjoni, provi kliniċi mwettqa barra l-Komunità Ewropea, li jirrelataw għal prodotti mediċinali intiżi sabiex jintużaw fil-Komunità Ewropea, għandhom jiġu ddiżinjati, implimentati u rrapportati dwar liema prattika klinika tajba u prinċipji etiċi huma kkonċernati, abbażi ta' prinċipji, li huma ekwivalenti għad-disposizzjonijiet tad-Direttiva 2001/20/KE. Għandhom jitwettqu skond il-prinċipji etiċi li huma riflessi, per eżempju, fid-Dikjarazzjoni ta' Helsinki.
- (9) Studji mhux kliniċi (farmakotossikoloġiċi) għandhom jitwettqu in konformità mad-disposizzjonijiet relatati għal Prattika Laboratorja Tajba stabbiliti fid-Direttivi tal-Kunsill 87/18/KEE dwar l-armonizzazzjoni ta' regolamenti u disposizzjonijiet amministrattivi li jirrelataw għall-applikazzjoni tal-prinċipji ta' prattika laboratorja tajba u l-verifika ta' l-applikazzjoni tagħhom għal testijiet f'sustanzi kimiċi<sup>(2)</sup> u 88/320/KEE dwar l-ispezzjoni u l-verifika ta' prattika laboratorja tajba (GLP)<sup>(3)</sup>.
- (10) L-Istati Membri għandhom jassiguraw ukoll li t-testijiet kollha fuq l-annimali jitmexxew skond id-Direttiva tal-Kunsill 86/609/KEE ta' l-24 ta' Novembru 1986 dwar l-approssimazzjoni tal-liġijiet, ir-regolamenti u d-disposizzjonijiet amministrattivi ta' l-Istati Membri li jirrigwardaw il-protezzjoni ta' annimali għal skopijiet sperimentali u oħrajn xjentifiċi.
- (11) Sabiex isir monitoraġġ ta' l-istima tal-benefiċċju/riskju, kwalunkwe informazzjoni ġdida li mhijiex fl-applikazzjoni oriġinali u l-informazzjoni kollha dwar farmakovigilanza għandha tiġi sottomessa lill-awtorità kompetenti. Wara li tkun inghatat awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq, kwalunkwe bidla lid-*data* fid-*dossier* għandha tiġi sottomessa lill-awtoritajiet kompetenti skond il-htigiet tar-Regolamenti tal-Kummissjoni (KE) Nru 1084/2003<sup>(4)</sup> u (KE) Nru 1085/2003<sup>(5)</sup> tal-Kummissjoni jew, jekk rilevanti, skond id-disposizzjonijiet nazzjonali, kif ukoll il-htigiet fil-Volum 9 tal-pubblikazzjoni tal-Kummissjoni Irregoli li jirregolaw prodotti mediċinali fil-Komunità Ewropea

L-Anness huwa maqsum f'erba' partijiet differenti:

— Parti I tiddekrivi l-format ta' l-applikazzjoni, il-ġabra fil-qosor tal-karatteristiċi tal-prodott, l-ittikkettar, il-fuljett u l-htieġiet ta' prezentazzjoni għal applikazzjonijiet *standard* (Moduli 1 sa 5).

— Part II tipprovdi deroga għal "Applikazzjonijiet speċifiċi", jiġifieri użu mediċinali stabbilit tajjeb, prodotti essenzjalment simili, kombinazzjonijiet fissi, prodotti bioloġiċi simili, ċirkostanzi eċċezzjonali u applikazzjonijiet imħallta (parti biblijografici u parti studji proprji).

— Part III titratta "Htigiet Partikolari ta' Applikazzjoni" għal prodotti *bioloġiċi* mediċinali (Plasma Master File; Vaccine Antigen Master File), radji-farmaċewtiċi, prodotti mediċinali omeopatiċi, prodotti erbali mediċinali u prodotti orfani mediċinali.

<sup>(1)</sup> ĠU L 121, ta' l-1.5.2001, p. 34.

<sup>(2)</sup> ĠU L 15, tas-17.1.1987, p. 29.

<sup>(3)</sup> ĠU L 145, tal-11.6.1988, p. 35.

<sup>(4)</sup> Ara p. 1 ta' dan il-Ġurnal Uffiċjali.

<sup>(5)</sup> Ara p. 24 ta' dan il-Ġurnal Uffiċjali.



▼ M2

— Part IV titratta “Prodotti medicinali ta’ terapija avvanzata” u tikkonċerna htigiet speċifiċi għal prodotti medicinali ta’ terapija tal-ġeni (bl-użu tas-sistema umana awtologa jew allogenerika, jew is-sistema eteroloġika) u prodotti medicinali ta’ terapija taċ-ċelloli kemm ta’ oriġini mill-bniedem jew oriġini mill-animali u prodotti medicinali eteroloġiċi ta’ trapjant.

## PARTI I

**HTIĠIET STANDARDIZZATI TA’ DOSSIER GHAL AWTORIZZAZZJONI TA’ TQEGHID FIS-SUQ**

## 1. MODULU 1: INFORMAZZJONI AMMINISTRATTIVA

1.1. **Tabella tal-kontenut**

Tabella komprensiva tal-kontenut tal-Moduli 1 sa 5 tad-*dossier* sottomess għal applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq għandha tiġi ppreżentata.

1.2. **Formola ta’ applikazzjoni**

Il-prodott medicinali, li huwa s-sugġett ta’ l-applikazzjoni, għandu jiġi identifikat bl-isem u bl-isem tas-sustanza(i) attiva(i), flimkien mal-forma farmaċewtika, il-mod ta’ kif jinghata, is-saħha u l-preżentazzjoni finali, inkluż l-ippakkjar.

L-isem u l-indirizz ta’ l-applikant għandhom jinghataw, flimkien ma’ l-isem u l-indirizz tal-fabbrikanti u tas-siti involuti fl-istadji differenti tal-fabbrikazzjoni (inkluż il-fabbrikant tal-prodott lest u l-fabbrikant(i) tas-sustanza(i) attiva, u meta rilevanti l-isem u l-indirizz ta’ l-importatur.

L-applikant għandu jidentifika t-tip ta’ applikazzjoni u jindika liema kampjuni, jekk hemm, huma wkoll ipprovduti.

L-Annessi mad-*data* amministrattiva għandhom ikunu kopji ta’ l-awtorizzazzjoni ta’ fabbrikazzjoni kif definit fl-Artikolu 40, flimkien ma’ lista ta’ pajjiżi li fihom l-awtorizzazzjoni inghatat, kopji tal-ġabriet kollha fil-qosor ta’ karatteristiċi ta’ prodotti skond l-Artikolu 11 kif approvati mill-Istati Membri u lista ta’ pajjiżi li fihom giet sottomessa applikazzjoni.

Kif spjegat fil-formola ta’ applikazzjoni, l-applikanti għandhom jipprovdu, *inter alia*, dettallji tas-sugġett tal-prodott medicinali ta’ l-applikazzjoni, tal-baži ġuridika ta’ l-applikazzjoni, tat-titolari u tal-fabbrikant(i) proposit(i) għall-awtorizzazzjoni tat-tqeghid fis-suq, ta’ informazzjoni dwar l-istatus ta’ prodott medicinali orfanu, tal-parir xjentifiku utal-programm pedjatriku ta’ żvilupp.

1.3. **Ġabra fil-qosor ta’ karatteristiċi ta’ prodotti, l-ittikettar u l-fuljett ta’ l-ippakkjar**1.3.1. *Ġabra fil-qosor tal-karatteristiċi tal-prodott*

L-Applikant għandu jipproponi gabra fil-qosor tal-karatteristiċi tal-prodott, skond l-Artikolu 11.

1.3.2. *L-Ittikettar u l-fuljett tal-pakkett*

Test proposit ta’ ttikkettar għal ippakkjar immedjat u fuq barra kif ukoll għall-fuljett tal-pakkett għandu jiġi pprovdut. Dan għandu jkun skond il-partiti mandatorji kollha elenkati fit-Titolu V dwar l-ittikkettar ta’ prodotti medicinali għal użu mill-bniedem (L-Artikolu 63) u fuq il-fuljett tal-pakkett (L-Artikolu 59).

1.3.3. *Mudelli u kampjuni*

L-Applikant għandu jipprovdi kampjun u/jew mudelli ta’ l-ippakkjar immedjat u fuq barram tat-tikketti u tal-fuljetti mal-pakkett għall-prodott medicinali kkonċernat.

▼ **M2**1.3.4. *Gabriet fil-qosor ta' karatteristiċi tal-prodott diġà approvati fl-Istati Membri*

L-Annessi mad-*data* amministrattiva tal-formola ta' applikazzjoni għandhom ikunu kopji tal-gabriet fil-qosor kollha ta' karatteristiċi tal-prodott skond l-Artikoli 11 u 21 kif approvati mill-Istati Membri, meta applikabbli u lista ta' pajjiżi fejn l-applikazzjoni giet sottomessa.

1.4. **Informazzjoni dwar l-esperti**

Skond l-Artikolu 12(2) esperti għandhom jipprovdu rapporti dettaljati ta' l-osservazzjonijiet tagħhom dwar id-dokumenti u d-dettallji li jikkostitwixxu d-*dossier* għal awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq u b'mod partikolari dwar il-Moduli 3, 4 u 5 (dokumentazzjoni kimika, farmaċewtika u bijoloġika, dokumentazzjoni mhux klinika u dokumentazzjoni klinika, rispettivament). L-esperti huma mehtieġa jindirizzaw il-punti kritiċi relatati mal-kwalità tal-prodott mediċinali u ta' l-investigazzjonijiet imwettqa fuq annimali u bnedmin joħorġu d-*data* kollha rilevanti għal valutazzjoni.

Dawn il-htigiet għandhom jiġu sodisfatti billi tiġi pprovduta gabra in generali ta' kwalità, ideja mhux klinika (*data* minn studji mwettqa fuq annimali) u idea klinika li għandha tinstab fil-Modulu 2 tad-*dossier* ta' applikazzjoni ta' awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq. Dikjarazzjoni ffirmata mill-esperti flimkien ma' informazzjoni fil-qosor dwar l-isfond edukattiv tagħhom, taħriġ u esperjenza ta' xogħol għandhom jiġu pprezentati fil-Modulu 1. L-esperti għandu jkollhom kwalifiki adattati tekniċi jew professjonali. Ir-relazzjoni professjonali ta' l-espert lejn l-applikant għandha tiġi dikjarata.

1.5. **Htigiet speċifiċi għal tipi differenti ta' applikazzjonijiet**

Htigiet speċifiċi għal tipi differenti ta' applikazzjonijiet huma indirizzati fil-Parti II ta' l-Anness preżenti.

1.6. **Stima ambjentali tar-riskju**

Meta applikabbli, applikazzjonijiet għal awtorizzazzjonijiet ta' tqeghid fis-suq għandhom jinkludu idea ġenerali ta' stima tar-riskju li jivvalutaw riskji possibbli għall-ambjent dovuti għall-użu u/jew irrimi tal-prodott mediċinali u jagħmlu proposti għal disposizzjonijiet approprijati ta' tikkettar. Riskju ambjentali konness mar-rilaxx ta' prodotti mediċinali li jikkontjenu jew jikkonsistu f'GMO (Organizmi Genetikament Modifikati) fis-sens ta' l-Artikolu 2 tad-Direttiva 2001/18/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-12 ta' Marzu 2001 dwar ir-rilaxx deliberat fl-ambjent ta' organizmi modifikati u li jhassar id-Direttiva tal-Kunsill 90/220/KEE<sup>(1)</sup> għandhom jiġu indirizzati.

Informazzjoni li tappartjeni għar-riskju mambjentali għandha tidher bhala appendiċi mal-Modulu 1.

L-Informazzjoni għandha tiġi pprezentata skond id-diposizzjonijiet tad-Direttiva 2001/18/KE, b'kont mehud ta' kwalunkwe dokumenti ta' gwida ppubblikati mill-Kummissjoni in konnessjoni ma' l-implimentazzjoni tad-Direttiva msemmija.

L-informazzjoni għandha tikkonsisti f':

— introduzzjoni;

— kopja ta' kwalunkwe kunsens jew kunsensi bil-miktub għar-rilaxx deliberat fl-ambjent tal-GMO(s) għal skopijiet ta' riċerka u żvilupp skond il-parti B tad-Direttiva 2001/18/KE;

— l-informazzjoni mitluba fl-Annessi I sa IV tad-Direttiva 2001/18/KE, inkluż l-intraċċar u metodi ta' identifikazzjoni kif ukoll kodiċi uniku tal-GMO, kif ukol kwalunkwe informazzjoni addizzjonali dwar il-GMO jew il-prodott ta' rilevanza għall-valutazzjoni tar-riskju ambjentali;

(<sup>1</sup>) ĠU L 106, tas-17.4.2001, p. 1.

▼ **M2**

- rapport ta' stima ambjentali tar-riskju (ERA) ippreparat abbażi ta' l-informazzjoni speċifikata fl-Annessi III u IV tad-Direttiva 2001/18/KE u skond l-Anness II tad-Direttiva 2001/18/KE;
- b'kont mehud ta' l-informazzjoni ta' hawn fuq u l-ERA, konkluzjoni li tipproponi strateġija ta' gestjoni approprijata tar-riskju li tinkludi, kif rilevanti għall-GMO u għall-prodott in kwistjoni, pjan ta' monitoraġġ post tqegħid fis-suq u l-identifikazzjoni ta' kwalunkwe dettalji speċjali li jeħtieġ li jidhru fis-Sommarju ta' Karatteristiċi tal-Prodott, fl-ittikkettar u fil-fuljett mal-pakkett;
- mizuri approprijati sabiex jiġi infurmat il-pubbliku.

Firma data ta' l-awtur, informazzjoni dwar l-edukazzjoni, it-taħriġ u l-esperjenza edukazzjonali, u dikjarazzjoni tar-relazzjoni ta' l-awtur ma' l-applikant, għandha tiġi inkluża.

## 2. MODULU 2: ĠABRIET FIL-QOSOR

Dan il-Modulu jimmira li jiġbor fil-qosor id-*data* kimika, farmaċewtika u bijoloġika, id-*data* mhux klinika u d- *data* klinika ppreżentata fil-Moduli 3, 4 u 5 tad-*dossier* għal awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq, u li tipprovi r-raporti u l-ideat ġenerali deskritti fl-Artikolu 12 ta' din id-Direttiva.

Punti kritiċi għandhom jiġi ndirizzati u analizzati. Ġabriet fil-qosor fattwali li inkludu formats tabulari għandhom jiġu pprovduti. Dawk ir-rapporti għandhom jipprovdu referenzi inkroċjati għal *formats* tabulari jew għall-informazzjoni kontenuta fid-dokumentazzjoni prinċipali ppreżentata fil-modulu 3 (dokumentazzjoni kimika, farmaċewtika u bijoloġika), Modulu 4 (dokumentazzjoni mhux klinika) u Modulu 5 (dokumentazzjoni klinika).

Informazzjoni kontenuta fil-Modulu 2 għandha tiġi ppreżentata skond il-format, il-kontenut u s-sistema ta' enumerazzjoni delineata fil-Volum 2 tan-Notifika lil Applikanti. L-ideat ġenerali u l-ġabriet fil-qosor għandhom jikkonformaw mal-prinċipji bażiċi u mal-ħtiġiet kif stabbiliti hawnhekk:

### 2.1. **Tabella ġenerali tal-kontenut**

Modulu 2 għandu jikkontjeni tabella ta' kontenut għad-dokumentazzjoni xjentifika sottomessa fil-Moduli 2 sa 5.

### 2.2. **Introduzzjoni**

Informazzjoni dwar il-klassi farmakoloġika, il-mezz ta' azzjoni u l-użu kliniku propost tal-prodott mediċinali li għali hija mitluba awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq għandu jiġi fornit.

### 2.3. **Ġabra fil-qosor ta' kwalità**

Reviżjoni ta' l-informazzjoni relatata mad-*data* kimika, farmaċewtika u bijoloġika għandha tiġi pprovduta f'ġabra fil-qosor ta' kwalità.

Parametri kritiċi prinċipali u kwistjonijiet relatati ma' aspetti ta' kwalità għandhom jiġu emfasizzati kif ukoll ġustifikazzjoni f'kazijiet meta linji gwida rilevanti mhumiex segwiti. Dan id-dokument għandu jsegwi l-iskop u l-idea tad-*data* dettaljata korrispondenti ppreżentata fil-Modulu 3.

### 2.4. **Idea ġenerali mhux klinika**

Stima integrata u kritika tal-valutazzjoni mhux klinika tal-prodott mediċinali f'annimali/in vitro għandha tkun meħtieġa. Għandhom jiġu inklużi diskussjoni u ġustifikazzjoni ta' l-istrateġija ta' testing u ta' devjazzjoni mil-linji gwida rilevanti.

Hliet għal prodotti bijoloġiċi mediċinali, stima ta' l-imuritajiet u ta' prodotti ta' degradazzjoni għandha tiġi inkluża flimkien ma' l-effetti tossikoloġiċi u farmakoloġiċi potenzjali tagħhom. L-implikazzjonijiet ta' kwalunkwe differenzi fil-kiralità, fil-forma kimika, u fil-profil ta' impurità bejn il-kompost użat fl-istudji mhux kliniċi u l-prodott li għandu jitqiegħed fis-suq għandhom jiġu diskussi.

▼ **M2**

Għal prodotti bijoloġiċi mediċinali, il-paragunabilità ta' materjal użat fi studji mhux kliniċi, studji kliniċi, u l-prodott mediċinali għat-tqeghid fis-suq għandha tiġi stmata.

Kwalunkwe eċċipjent novell għandu jkun is-sugġett ta' stima speċifika ta' sigurtà.

Il-karatteristiċi tal-prodott mediċinali, kif muri mill-istudji mhux kliniċi għandhom jiġu definiti u l-implikazzjonijiet tas-sejbiet għas-sigurtà tal-prodott mediċinali għall-użu kliniku maħsub fil-bniedem għandhom jiġu diskussi.

**2.5. Idea ġenerali klinika**

L-idea ġenerali klinika hija maħsuba sabiex tipprovdni analiżi kritika tad-*data* klinika inkluża fil-gabra fil-qosor klinika u fil-Modulu 5. L-approċċ lejn l-iżvilupp kliniku tal-prodott mediċinali, inkluż diżinn ta' studju kritiku, deċiżjonijiet relatati ma' u prestazzjoni ta' l-istudji għandhom jiġu pprovduti.

Idea ġenerali fil-qosor tar-rizultati kliniċi, inklużi limitazzjonijiet importanti kif ukoll valutazzjoni ta' benefiċċji u riskji bbażati fuq il-konkluzjonijiet ta' l-istudji kliniċi għandhom jiġu pprovduti, Interpretazzjoni tal-mod li bih l-effikaċja u r-rizultati ta' sigurtà jappoġġaw id-doża proposta u l-indikazzjonijiet mira u valutazzjoni ta' kif il-gabra fil-qosor tal-karatteristiċi tal-prodott u approċċi oħra jottimizzaw il-benefiċċji u jamministraw ir-riskji meħtieġa.

Kwistjonijiet ta' effikaċja jew sigurtà li wiehed jiltaqa' magħhom fl-iżvilupp u kwistjonijiet mhux rizzoluti għandhom jiġu spjegati.

**2.6. Ġabra fil-qosor mhux klinika**

Ir-rizultati ta' studji ta' farmakoloġija, farmako kinetika u tossikoloġiċi mwettqa f'animali/in vitro għandhom jiġu pprovduti bħala gabriet fil-qosor bil-miktub fattwali u tabulati li għandhom jiġu pprezentati fl-ordni li ġejja:

- Introduzzjoni
- Ġabra fil-qosor bil-miktub dwar il-Farmakoloġija
- Ġabra fil-qosor Tabukata dwar il-Farmakoloġija
- Ġabra fil-qosor bil-miktub dwar il-Farmako-Kinetika
- Ġabra fil-qosor Tabulata dwar il-Farmako-kinetika
- Ġabra fil-qosor bil-Miktub dwar it-Tossikoloġija
- Ġabra fil-qosor Tabulata dwar it-Tossikoloġija

**2.7. Ġabra fil-qosor klinika**

Ġabra fil-qosor dettaljata, fattwali ta' l-informazzjoni klinika dwar il-prodott mediċinali inkluż fil-Modulu 5 għandha tiġi pprovduta. Dan għandu jinkludi r-rizultati ta' l-istudji kollha bio-farmaċewtiċi, ta' l-istudji kliniċi farmakoloġiċi, u ta' effikaċja klinika u studji ta' sigurtà. Sinopsi ta' l-istudji individwali hija meħtieġa.

Informazzjoni klinika fil qosor għandha tiġi pprezentata fl-ordni li ġejja:

- Ġabra fil-qosor ta' Bio-farmaċewtiċi u Metodi Analitiċi Assoċjati
- Ġabra fil-qosor ta' Studji Kliniċi Farmakoloġiċi
- Ġabra fil-qosor ta' Effikaċja Klinika
- Ġabra fil-qosor ta' Sigurtà Klinika
- Sinopsi ta' Studji Individwali

▼ **M2**

## 3. MODULU 3: INFORMAZZJONI KIMIKA, FARMAĊEWTIKA U BIJOĠIKA GĦAL PRODOTTI MEDIĊINALI LI JIKKONTJENU SUSTANZI ATTIVI KIMIĊI U/JEW BIJOĠIĊI

3.1. **Format u preżentazzjoni**

Il-forma ġenerali tal-Modulu 3 hija kif ġej:

— Tabella tal-kontenut

— Il-Korp tad-*data*

— *Is-Sustanza attiva*

Informazzjoni Ġenerali

— In-Nomenklatura

— L-Istruttura

— Proprietajiet Ġenerali

Il-Fabbrikazzjoni

— Il-Fabbrikant(i)

— Deskrizzjoni tal-Proċess ta' Fabbrikazzjoni u ta' Kontrolli ta' Proċess

— Il-Kontroll ta' Materjali

— Kontrolli ta' Passi Kritiċi u Intermedji

— Il-Validazzjoni u/jew il-Valutazzjoni tal-Proċess

— L-Iżvilupp tal-Proċess ta' Fabbrikazzjoni

Il-Karatterizzazzjoni

— L-Eluċidazzjoni ta' l-Istruttura u Karatteristiċi oħra

— Impuritajiet

Kontroll tas-Sustanza Attiva

— L-Ispeċifikazzjoni

— Proċeduri Analitiċi

— Il-Validazzjoni ta' Proċeduri Analitiċi

— Analizi ta' Lottijiet

— Ġustifikazzjoni ta' Speċifikazzjoni

Standards jew Materjali ta' Referenza

Sistema ta' Eġġluq tar-Reċipjent

Stabbiltà

— Ġabra fil-qosor u Konklużjonijiet ta' l-Istabbiltà

— Protokoll post-approvazzjoni ta' Stabbiltà u Impenn ta' Stabbiltà

— *Data* ta' Stabbiltà

— *Il-Prodott Mediċinali Lest*

Deskrizzjoni u Komposizzjoni tal-Prodott Mediċinali

L-Iżvilupp Farmaċewtiku

— Komponenti tal-Prodott Mediċinali

— Sustanza Attiva

— Eċċipjenti

— Prodott Mediċinali

— L-Iżvilupp tal-Formulazzjoni

— Eċċessi

▼ M2

- Proprietajiet Fizikokimiċi u Bijoloġiċi
- L-Iżvilupp tal-Proċess ta' Fabbrikazzjoni
- Sistema ta' Eghluq tar-Reċipjent
- Attributi Mikrobijoloġiċi
- Kompatibilità
- Fabbrikazzjoni
- Fabbrikant(i)
- Formola tal-Lottijiet
- Deskrizzjoni tal-Proċess ta' Fabbrikazzjoni u tal-Kontrolli tal-Proċess
- Kontrolli ta' Passi Kritiċi u Intermedji
- IL-Validazzjoni u/jew il-Valutazzjoni tal-Proċess
- II-Kontroll ta' Eċċipjenti
- Speċifikazzjonijiet
- Proċeduri Analitiċi
- Il-Validazzjoni ta' Proċeduri Analitiċi
- Ġustifikazzjoni ta' l-Ispeċifikazzjonijiet
- Eċċipjenti ta' Oriġini Umana jew mill-Animali
- Eċċipjenti Novelli
- II-Kontroll tal-Prodott Medjċinali Lest
- Speċifikazzjoni(jiet)
- Proċeduri Analitiċi
- Il-Validazzjoni ta' Proċeduri Analitiċi
- Analizi tal-Lottijiet
- Il-Karatterizzazzjoni ta' Impuritajiet
- Il-Ġustifikazzjoni ta' Speċifikazzjoni(jiet)
- Standards jew Materjali ta' referenza
- Sistema ta' l-eghluq tar-Reċipjent
- L-Istabilità
- Il-Ġabra fil-qosor u l-Konkluzjoni dwar l-Istabilità
- Protokoll post-approvazzjoni dwar l-Istabilità u l-Impenn ta' l-Istabilità
- *Data* ta' Stabilità
- *Appendiċi*
  - Faċilitajiet u Tagħmir (Prodotti Bijoloġiċi Medjċinali biss)
  - Valutazzjoni ta' Sigurtà ta' Aġenti Avventuzi
  - Eċċipjenti
- *Informazzjoni Addizzjonali tal-Komunità Ewropea*
  - Skema ta' Validazzjoni ta' Proċess għall-Prodott Medjċinali
  - Parir Mediku

▼ M2

— Ċertifikat(i) ta' Adattabilità

— Prodotti Mediċinali li jikkontjenu jew jużaw fil-proċess ta' fabbrikazzjoni materjali ta' oriġini mill-annimali u/jew mill-bniedem (proċedura TSE)

— Referenzi Litterarji

### 3.2. **Kontenut: prinċipji u htigiet bażiċi**

- (1) Id-*data* kimika, farmċewtika u bijoloġika li għandha tiġi pprovduta għandha tinkludi għas-sustanza(i) attiva(i) u għall-prodott mediċinali lest l-informazzjoni rilevanti kollha dwar: l-iżvilupp, il-proċess ta' fabbrikazzjoni, il-karatterizzazzjoni u proprjetajiet, operazzjonijiet u htigiet tal-kontroll ta' kwalità, l-istabilità kif ukoll deskrizzjoni tal-komposizzjoni u l-prezentazzjoni tal-prodott mediċinali lest.
- (2) Żewġ settijiet prinċipali ta' informazzjoni għandhom jiġu pprovduti, li jitrattaw is-sustanza(i) attiva(i) u l-prodott mediċinali lest, rispettivament.
- (3) Dan il-Modulu għandu b'żieda jforni informazzjoni dettaljata dwar il-materjali ta' introduzzjoni u mhux ipproċessati tul l-operazzjonijiet ta' fabbrikazzjoni tas-sustanza(i) attiva(i) u dwar l-eċċipjenti inkorporati fil-formolazzjoni tal-prodott mediċinali lest.
- (4) Il-proċeduri u l-metodi kollha wżati għall-fabbrikazzjoni u għall-kontroll tas-sustanza attiva u tal-prodott mediċinali lest għandhom jiġu deskritti f'dettallji suffiċjenti sabiex ikunu jistgħu jiġu ripetuti f'testijiet ta' kontroll, imwettqa fuq it-talba ta' l-awtorità kompetenti. Il-proċeduri kollha tat-test għandhom jikkorrispondu għall-istat ta' progress xjentifiku fil-hin u għandhom jiġu validati. Riżultati ta' l-istudji ta' validazzjoni għandhom jiġu pprovduti. Fil-każ ta' proċeduri tat-test inkluzi fil-Farmakopea Ewropea, dinid-deskrizzjoni għandha tiġi sostitwita bir-referenza dettaljata approprijata għall-monografu(i) u l-kapitolu(i) ġenerali.
- (5) Il-monografi tal-Farmakopea Ewropea għandhom ikunu applikabbli għas-sustanzi, l-preparati u l-formom farmaċewtiċi kollha li jidhru fiha. Fir-rigward ta' sustanzi oħra, kull Stat Membru jista' jehtieg osservanza tal-farmakopea proprja nazzjonali.

Madankollu, meta materjal fil-Farmakopea Ewropea jew fil-farmakopea ta' Stat Membru ġie ppreparat b'metodu li x'aktarx iħalli impuritajiet li mhumiex ikkontrollati fil-monografu tal-farmakopea, dawn l-impuritajiet u l-limiti massimi ta' tolleranza tagħhom għandhom jiġu dikjarati u għandha tiġi deskritta proċedura adattata ta' test. F'każijiet meta speċifikazzjoni kontenuta f'monografu tal-Farmakopea Ewropea jew fil-farmakopea nazzjonali ta' Stat Membru tista' tkun insuffiċjenti sabiex tiġi assicurata l-kwalità tas-sustanza, l-awtoritajiet kompetenti jistgħu jitolbu speċifikazzjonijiet iktar approprijati mit-titolari ta' l-awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq. L-awtoritajiet kompetenti għandhom jinfurmaw lill-awtoritajiet responsabbli għall-farmakopea inkwistjoni. It-titolari ta' l-awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq għandu jipprovi lill-awtoritajiet ta' dik il-farmakopea bid-dettallji ta' l-insuffiċjenza allegata u bl-ispeċifikazzjonijiet addizzjonali applikati.

Fil-każ ta' proċeduri analitiċi inkluzi fil-Farmakopea Ewropea, din id-deskrizzjoni għandha tiġi sostitwita f'kull taqsima rilevanti bir-referenza dettaljata approprijata għall-monografu(i) u għall-kapitolu(i) ġenerali.

## ▼ M2

- (6) Fil-każ meta materjali ta' introduzzjoni u mhux ipproċessati, sustanza(i) attiva(i) jew eċċipjent(i) la huma deskritti fil-Farmakopea Ewropea u lanqas fil-farmakopea ta' Stat Membru, konformità mal-monografu ta' farmakopea ta' pajjiż terz tista' tiġi aċċettata. F'dawn il-każijiet, l-applikant għandu jissottometti kopja tal-monografu b'magħha l-validazzjoni tal-proċeduri analitiċi kontenuti fil-monografu u b'traduzzjoni meta approprijat.
- (7) Meta s-sustanza attiva u/jew materjal jew eċċipjent(i) mhux ipproċessat(i) u ta' introduzzjoni huma s-suġġett ta' monografu tal-Farmakopea Ewropea, l-applikant jista' japplika għal ċertifikat ta' adattabilità li, meta mogħti mid-Direttorat Ewropew għall-Kwalità ta' Mediċini, għandu jiġi pprezentat fit-taqsima rilevanti ta' dan il-Modulu. Dawk iċ-ċertifikati ta' adattabilità tal-monografu tal-Farmakopea Ewropea huma meqjusa li jissostitwixxu d-*data* rilevanti tat-taqsimiet korrispondenti deskritti f'dan il-Modulu. Il-fabbrikant għandu jaġġiżta l-assigurazzjoni bil-miktub lill-applikant li l-proċess ta' fabbrikazzjoni ma ġiex modifikat mill-ghoti taċ-ċertifikat ta' adattabilità mid-Direttorat Ewropew għall-Kwalità ta' Mediċini.
- (8) Għal sustanza attiva definita tajjeb, il-fabbrikant jew l-applikant tas-sustanza attiva jistgħu jirrangaw għal

- (i) deskrizzjoni dettaljata tal-proċess ta' fabbrikazzjoni,
- (ii) kontroll ta' kwalità tul il-fabbrikazzjoni, u
- (iii) validazzjoni tal-proċess

biex dawn jiġu forniti f'dokument separat direttament lill-awtoritajiet kompetenti mill-fabbrikant tas-sustanza attiva bħala *Master File* tas-Sustanza Attiva.

F'dan il-każ, il-fabbrikant għandu, madankollu, jipprovdni lill-applikant bid-*data* kollha, li tista' tkun neċessarja sabiex dan ta' l-aħħar jiehu responsabbiltà għall-prodott mediċinali. Il-fabbrikant għandu jikkonferma bil-miktub lill-applikant li għandu jassigura konsistenza minn lott għal lott u li ma jiġux modifikati l-proċess ta' fabbrikazzjoni jew l-ispeċifikazzjonijiet mingħajr ma jiġi infurmat l-applikant. Dokumenti u dettalji li jappoġġaw l-applikazzjoni għal din il-bidla għandhom jiġu forniti lill-awtoritajiet kompetenti; dawn id-dokumenti u dettalji jiġu wkoll forniti lill-applikanti meta jikkonċernaw il-parti mifutha tal-*master file* tas-sustanza attiva.

- (9) Mizuri speċifiċi li jikkonċernaw il-prevenzjoni tat-trażmissjoni ta' enċefalopatiji sponġiformi ta' l-annimali (materjali minn oriġini ruminanti): f'kull pass tal-proċess ta' fabbrikazzjoni, l-applikant għandu juri l-konformità tal-materjali wżati man-Nota għall-Gwida dwar l-Imminimizzar tar-Riskju ta' Trażmissjoni ta' Aġenti Enċefalopatiċi Sponġiformi ta' l-Annimali permezz ta' Prodotti Mediċinali u l-aġġornamenti tagħha, ppubblikati mill-Kummissjoni fil-Ġurnal Uffiċjali ta' l-Unjoni Ewropea. Demostrazzjoni ta' konformità man-Nota ta' Gwida msemmija tista' ssir billi jiġu sottomessi preferibbilment jew ċertifikat ta' adattabilità mal-monografu rilevanti tal-Farmakopea Ewropea li ingħata mid-Direttorat Ewropew għall-Kwalità ta' Mediċini jew *bil-fornitura ta' data* xjentifika sabiex din il-konformità tiġi sostanzjata.
- (10) Għal aġenti avventizji, informazzjoni li tistma r-riskju fir-rigward ta' kontaminazzjoni potenzjali ma' aġenti avventizji, kemm jekk mhumiex virali kif ukoll jekk huma virali, kif stabbiliti fil-linji gwida rilevanti kif ukoll fil-monografu ġenerali rilevanti u kaptioui ġenerali tal-Farmakopea Ewropea, għandhom jiġu pprovduti.



▼ M2

- (11) Kwalunkwe apparat u tagħmir speċjali, li jista' jintuża fi kwalunkwe stadju tal-proċess ta' fabbrikazzjoni u operazzjonijiet ta' kontroll tal-prodott mediċinali, għandu jiġi deskritt f'dettallji adegwati.
- (12) Meta applikabbli u jekk meħtieġ, marka KE li hi meħtieġa mil-legislazzjoni Komunitarja dwar apparat mediku għandha tiġi pprovduta.

Għandha tingħata attenzjoni speċjali lill-elementi magħzula li ġejjin.

3.2.1. *Sustanza (i) Attiva (i)*

## 3.2.1.1. Informazzjoni ġenerali u informazzjoni relatata mal-materjali ta' introduzzjoni u mhux ipproċessati

- (a) Informazzjoni dwar in-nomenklatura tas-sustanza attiva għandha tiġi pprovduta, li tinkludi L-Isem Internazzjonali Mhux Proprjetarju (INN)rakkomandat, l-isem tal-Farmakopea Ewropea jekk rilevanti, l-isem(ijiet) kimiku(i).

Il-formola strutturali, inkluża kimika stereo relattiva u assoluta, il-formola molekulari u l-massa molekulari relattiva għandhom jiġu pprovduti. Għal prodotti mediċinali bioteknoloġiċi jekk approprijat, is-sekwenza skematika ta' l-aminoaċidi u l-massa molekulari relattiva għandhom jiġu pprovduti.

Għandha tiġi pprovduta lista ta' proprjetajiet fizikokimiki u oħra rilevanti tas-sustanza attiva, inkluża attività bijoloġika għal prodotti bijoloġiċi mediċinali.

- (b) Għalliskopijiet ta' dan l-Anness, materjali ta' introduzzjoni għandhom ifissru l-materjali kollha li minnhom is-sustanza attiva hija ffabbrikata jew estratta.

Għal prodotti bijoloġiċi mediċinali, materjali ta' introduzzjoni għandhom ifissru kwalunkwe sustanza ta' oriġini bijoloġika bħal mikro organizmi, organi u tessuti ta' oriġini mill-pjanti jew mill-annimali, ċelloli u fluwidi (inkluż id-demm u l-plażma) ta' oriġini mill-bniedem jew mill-annimali, u kostrutti ta' ċelloli bijoteknoloġiċi (substrati ta' ċelloli, kemm jekk huma rekombinanti kif ukoll jekk le, inklużi ċelloli primarji).

Prodott bijoloġiku mediċinali huwa prodott, li s-sustanza attiva tiegħu hija sustanza bijoloġika. Sustanza bijoloġika hija sustanza li hi prodotta minn jew estratta minn fonti bijoloġika u li teħtieġ għall-karatterizzazzjoni tagħha u għad-determinazzjoni tal-kwalità tagħha kombinazzjoni ta' testijiet fiziko-kimiko-bijoloġiku, flimkien mal-proċess ta' produzzjoni u l-kontroll tiegħu. Dawn li ġejjin għandhom jiġu kkunsidrati bħala prodotti bijoloġiċi mediċinali: prodotti mediċinali immunoloġiċi u prodotti derivati minn demm uman u minn plazma umana kif definit, rispettivament fil-paragrafi (4) u (10) ta' l-Artikolu 1; prodotti mediċinali li jaqgħu fil-qasam ta' applikazzjoni tal-Parti A ta' l-Anness mar-Regolament (KEE) Nru 2309/93; prodotti mediċinali ta' terapija avvanzata kif definit fil-Parti IV ta' dan l-Anness.

Kwalunkwe sustanzi oħra wżati għall-fabbrikazzjoni jew l-estrazzjoni tas-sustanza(i) attiva(i) imma li minnhom din is-sustanza attiva mhijiex direttament derivata, bħal riagenti, medja kulturali, serum tal-fetu ta' l-ghoġiela, additivi, u *buffers* involuti fil-kromatografija, eċċ huma magħrufa bħala materjali mhux ipproċessati.

## 3.2.1.2. Il-Proċess ta' fabbrikazzjoni tas-sustanza (i) attiva (i)

- (a) Id-deskrizzjoni tal-proċess ta' fabbrikazzjoni tas-sustanza attiva tirrappreżenta l-impenn ta' l-applikant għall-fabbrikazzjoni tas-sustanza attiva. Sabiex jiġi deskritt b'mod adegwat il-proċess ta' fabbrikazzjoni u l-kontrolli ta' proċess, informazzjoni approprijata kif stabbilit fil-linji gwida ppubblikati mill-Aġenzija għandha tiġi pprovduta.

## ▼ M2

- (b) Il-materjali kollha meħtieġa sabiex tiġi/jiġu ffabrikata/i is-sustanza(i) attiva(i) għandhom jiġu elenkati, u jiġi identifikat fejn kull materjal huwa wżat fil-proċess. Informazzjoni dwar il-kwalità u l-kontroll ta' dawn il-materjali għandha tiġi pprovduta. Informazzjoni li turi li l-materjali jossidifaw *standards* approprijati għall-użu intiz tagħhom għandha tiġi pprovduta.

Materjali mhux ipproċessati għandhom jiġu elenkati u l-kwalità u l-kontrolli tagħhom għandhom ukoll jiġu dokumentati.

L-isem, l-indirizz, u r-responsabbiltà ta' kull fabrikant, inkluzi kuntratturi, u kull sit ta' produzzjoni propost jew faċilità involuta fil-fabbrikazzjoni u fl-ittestjar għandhom jiġu pprovduti.

- (c) Għal prodotti mediċinali bijoloġiċi, għandhom japplikaw il-htigiet addizzjonali li ġejjin.

L-orijini u l-istorja ta' materjali ta' introduzzjoni għandhom jiġu deskritti u dokumentati.

Fir-rigward tal-miżuri speċifiċi għall-prevenzjoni tat-Tražmissjoni ta' Enċefalopatiji Sponġiformi ta' l-annimali, l-applikant għandu juri li s-sustanza attiva tikkonforma man-Nota għal Gwida dwar l-Imminimizzar tar-Riskju tat-Tražmissjoni ta' Aġenti Enċefalopatiċi Sponġiformi ta' l-Annimali permezz ta' Prodotti Mediċinali u l-aggornamenti tagħha, ippubblikata mill-Kummissjoni fil-Gurnal Uffiċjali ta' l-Unjoni Ewropea.

Meta jintużaw bankijiet taċ-ċelloli, il-karatteristiċi taċ-ċelloli għandhom jintwerew li baqghu mhux miġdula fil-livell tal-passaġġ użat għall-produzzjoni u lil hinn.

Materjali ta' zerriegħa, bankijiet taċ-ċelloli, *pools* ta' *serum* jew plazma u materjali oħra ta' orijini bijoloġika u, kull meta possibbli, il-materjali li minnhom huma derivati għandhom jiġu kkontrollati għal aġenti avventizji.

Fil-każ li l-preżenza ta' aġenzi avventizi potenzjalment patoġeniċi hija inevitabli, il-materjal korrispondenti għandu jintuża biss meta pproċessar ulterjuri jassigura l-eliminazzjoni tagħhom u/jew l-inattivazzjoni tagħhom, u dan għandu jiġi validat.

Kull meta possibbli, il-produzzjoni ta' tilqim għandha tkun ibbażata fuq sistema ta' lottijiet ta' zerriegħa u fuq bankijiet stabbiliti taċ-ċelloli. Għal tilqim batterjali u virali, il-karatteristiċi ta' l-aġent infettiv għandhom jintwerew fuq iż-zerriegħa. B'zieda, għal tilqim ħaj, l-istabilità tal-karatteristiċi attenwanti għandha tintwera fuq iż-zerriegħa; fil-każ li din il-prova mhijiex biżżejjed, il-karatteristiċi attenwanti għandhom ukoll jintwerew fl-istadju ta' produzzjoni.

Għal prodotti mediċinali derivati minn demm jew plazma umana, l-orijini u l-kriterji u l-proċeduri għall-ġbir, it-trasport u l-ħażna tal-materjal ta' introduzzjoni għandhom jiġu deskritti u dokumentati skond id-disposizzjonijiet stabbiliti fil-Parti III ta' dan l-Anness.

Il-faċilitajiet u t-tagħmir ta' fabrikazzjoni għandhom jiġu deskritti.

- (d) Testijiet u kriterji ta' aċċettazzjoni mwettqa f'kull pass kritiku, informazzjoni dwar il-kwalità u l-kontroll ta' intermedji u l-proċess ta' validazzjoni u/jew studji ta' valutazzjoni għandhom jiġu pprovduti kiff approprijat.
- (e) Fil-każ li l-preżenza ta' aġenti avventizi potenzjalment patoġeniċi hija inevitabli, il-materjal korrispondenti għandu jintużaq biss meta pproċessar ulterjuri jassigura l-eliminazzjoni u/jew l-inattivazzjoni tagħhom u dan għandu jiġi validat fit-taqsimha li titrat l-valutazzjoni tas-sigurtà virali.

▼ M2

- (f) Deskrizzjoni u diskussjoni tal-bidliet sinifikanti magħmula lill-proċess ta' fabbrikazzjoni tul l-iżvilupp u/jew is-sit ta' fabbrikazzjoni tas-sustanza attiva għandhom jiġu pprovduti.

## 3.2.1.3. Karatterizzazzjoni tas-sustanza (i) attiva

*Data* li temfasizza l-istruttura u karatteristiċi oħra tas-sustanza(i) attiva(i) għandha tiġi pprovduta.

Konferma dwar l-istruttura tas-sustanza(i) attiva(i) ibbazata fuq kwalunkwe metodi bijoloġiċi fiziko-kimiċi u/jew immuno-kimiċi u/jew bijoloġiċi, kif ukoll informazzjoni dwar impurità għandha tiġi pprovduta.

## 3.2.1.4. Kontroll tas-sustanza (i) attiva

Informazzjoni dettaljata dwar l-ispeċifikazzjonijiet użati għal kontroll ta' rutina tas-sustanza(i) attiva(i), ġustifikazzjoni għall-ghazla ta' dawn l-ispeċifikazzjonijiet, metodi ta' analiżi u l-validazzjoni tagħhom għandha tiġi pprovduta.

Ir-riżultati ta' kontroll imwettaq fuq lottijiet individwali ffabbrikati tul l-iżvilupp għandhom jiġu pprezentati.

3.2.1.5. *Standards* jew materjali ta' referenza

Preparati u *standards* ta' referenza għandhom jiġi identifikati u deskritti fid-dettall. Meta rilevanti, materjal ta' referenza kimika u bijoloġika tal-Farmakopea Ewropea għandu jintuza.

## 3.2.1.6. Sistema ta' kontenitur u eġhluq tas-sustanza attiva

Deskrizzjoni tas-sistema(i) ta' kontenitur u eġhluq u l-ispeċifikazzjonijiet tagħhom għandha tiġi pprovduta.

## 3.2.1.7. L-Istabilità tas-sustanza (i) attiva (i)

- (a) It-tipi ta' studji mmexxija, il-protokoll i wżati, u r-riżultati ta' l-istudji għandhom jingābru fil-qosor.
- (b) Riżultati dettaljati ta' l-istudji ta' stabilità, inkluża informazzjoni dwar il-proċeduri analitiċi wżati sabiex tiġi ġenerata *d-data* u l-validazzjoni ta' dawn il-proċeduri għandhom jiġu pprezentati f'format aprofprjat.
- (c) Il-protokoll ta' stabilità post-awtorizzazzjoni u l-impenn ta' stabilità għandhom jiġu pprovduti.

3.2.2. *Il-prodott mediċinali lest*

## 3.2.2.1. Deskrizzjoni u komposizzjoni tal-prodott mediċinali lest

Deskrizzjoni tal-prodott mediċinali lest u l-komposizzjoni tagħha għandha tiġi pprovduta. L-informazzjoni għandha tinkludi d-deskrizzjoni tal-forma farmaċewtika u tal-komposizzjoni bil-kostitwenti kollha tal-prodott mediċinali lest, l-ammont tagħhom fuq bażi ta' kull unità, il-funzjoni tal-kostitwenti ta':

— is-sustanza (i) attiva(i),

— il-kostitwent(i) ta' l-eċċipjenti, tkun liema tkun in-natura tagħhom jew il-kwantità wżata, inkluż materjal koloranti, prezervanti, aġġuvanti, stabilizzanti, thickeners, emulsifikanti, sustanzi tat-togma u aromatiċi, eċċ.

— il-kostitwenti, maħsuba sabiex jiġu iġerisiti jew xort' oħra amministrati lill-pazjent, tal-kopertura fuq barra tal-prodotti mediċinali (kapsuli iebes, kapsuli rotob, kapsuli rettali, kapsuli miksija, kapsuli miksija *f'film*, eċċ.).

## ▼ M2

— dawn id-dettallji għandhom jiġu supplimentati bi kwalunkwe *data* rilevanti li tikkonċerna t-tip ta' kontenitur u, meta approprijat, il-mod li bih jingħalaq, flimkien mad-dettallji ta' l-apparat li bih il-prodott mediċinali jintuza jew jiġi amministrat u li jiġi kkunsinnat mal-prodott mediċinali.

It-“terminoloġija tas-soltu”, li għandha tintuza fid-deskrizzjoni tal-kostitwenti ta' prodotti mediċinali, għandha tfisser, minkejja l-applikazzjoni tad-disposizzjonijiet l-oħra fl-Artikolu 8(3)(c):

— fir-rigward ta' sustanzi li jidhru fil-Farmakopea Ewropea, jew, fin-nuqqas ta' din, fil-farmakopea nazzjonali ta' wiehed mill-Istati Membri, it-titolu prinċipali fir-ras tal-monografu in kwistjoni, b'referenza għall-farmakopea kkonċernata,

— fir-rigward ta' sustanzi oħra, l-isem internazzjonali mhux proprjetarju (INN) rakkomandat mill-Organizzazzjoni Dinjija tas-Sahha, jew, fin-nuqqas ta' dan, id-dezinjazzjon xjentifika eżatta; sustanzi li ma għandhom isem internazzjonali mhux proprjetarju jew dezinjazzjoni xjentifika eżatta għandhom jiġu deskritti b'dikjarazzjoni ta' kif u minn xiex kienu ppreparati, ssupplimentati, meta approprijat, bi kwalunkwe dettallji rilevanti oħra,

— fir-rigward ta' materjal koloranti, dezinjazzjoni skond il-kodiċi “E” assenjat lilhom fid-Direttiva tal-Kunsill 78/25/KEE tat-12 ta' Diċembru 1977 dwar l-approssimazzjoni tar-regoli ta' l-Istati Membri li jikkonċernaw il-materjali koloranti awtorizzati għal użu fi prodotti mediċinali <sup>(1)</sup> u/jew il-Parlament Ewropew u d-Direttiva tal-Kunsill 94/36/KE tat-30 ta' Ġunju 1994 dwar kuluri għal użu f'affarijiet ta' l-ikel <sup>(2)</sup>.

Sabiex tingħata l-“komposizzjoni kwantitattiva” tas-sustanza(i) attiva(i) tal-prodotti mediċinali lesti, huwa neċessarju, skond il-forma farmaceutika kkonċernata, li tiġi speċifikata l-massa, jew in-numru ta' unitajiet ta' attività bijoloġika, jew għal kull unità ta' dozaġġ jew għal kull unità ta' massa jew volum, ta' kull sustanza attiva.

Sustanzi attivi preżenti fil-forma ta' komposti jew derivanti għandhom jiġu dezinjati kwantitattivament bil-massa totali tagħhom, u jekk neċessarju jew rilevanti, skond il-massa ta' entità jew entitajiet attivi tal-molekula.

Għal prodotti mediċinali li jikkontjenu sustanza attiva, li hija s-suġġett ta' applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq fi kwalunkwe Stat Membru għall-ewwel darba, id-dikjarazzjoni kwantitattiva ta' sustanza attiva, li hija melh jew idrat għandha tiġi sistematikament espressa f'termini tal-massa ta' l-entità jew l-entitajiet attivii fil-molekula. Il-prodotti mediċinali kollha sussesgwentement awtorizzati fl-Istati Membri għandu jkollhom il-komposizzjoni kwantitattiva tagħhom dikjarata bl-istess mod għall-istess sustanza attiva.

Unitajiet ta' attività bijoloġika għandhom jintużaw għal sustanzi, li ma jistgħux jiġu defintii molekularment. Meta Unità Internazzjonali ta' attività bojoloġika ġiet definita mill-Organizzazzjoni Dinjija għas-Sahha, dan għandu jintuza. Meta ebda Unità Internazzjonali ma ġiet definita, l-unitajiet ta' attività bijoloġika għandhom jiġu espressi b'tali mod li jipprovdu informazzjoni mhux ambigwa dwar l-attività tas-sustanzi billi jintużaw meta applikabbli l-Unitajiet Ewropej tal-Farmakopea.

<sup>(1)</sup> ĠU L 11, ta' 1-14.1.1978, p. 18.

<sup>(2)</sup> ĠU L 237, ta' 1-10.9.1994, p. 13.

## ▼ M2

## 3.2.2.2. L-iżvilupp farmaċewtiku

Dan il-kapitolu għandu jiġi devot għal informazzjoni dwar l-istudji ta' żvilupp kondotti sabiex jiġi stabbilit li l-forma tad-dożaġġ, il-formulazzjoni, il-proċess ta' fabbrikazzjoni, is-sistema ta' eġhluq ta' kontenitur, attributi mikrobijoloġiċi u istruzzjonijiet dwar l-użu huma approprijati għall-użu maħsub speċifikati fid-*dossier* ta' applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq.

L-istudji deskritti f'dan il-kapitolu huma distinti minn testijiet ta' rutina ta' kontroll kondotti skond l-ispeċifikazzjonijiet. Parametri kritiċi tal-formolazzjoni u attributi tal-proċess li jistgħu jinfluenzaw ir-riproduċibbiltà tal-lott, il-prestazzjoni tal-prodott mediċinali u l-kwalità tal-prodott mediċinali għandhom jiġu identifikati u deskritti. *Data* addizzjonali ta' sostenn, meta approprijat, għandha tiġi referenzjata lill-kapitolu rilevanti tal-Modulu 4 (Rapporti ta' Studji Mhux Kliniċi) u Modulu 5 (Rapporti ta' Studju Kliniku) tad-*dossier* ta' applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq.

- (a) Il-kompatibilità tas-sustanza attiva ma' eċċipjenti, kif ukoll karatteristiċi fiżjokimiċi kjavi tas-sustanza attiva li jistgħu jinfluenzaw il-prestazzjoni tal-prodott lest jew il-kompatibilità ta' sustanzi differenti attivi ma' xulxin fil-każ ta' prodotti ta' kombinazzjoni għandha tiġi dokumentata.
- (b) L-għażla ta' eċċipjenti, b'mod partikolari relattivi għall-funzjonijiet u l-konċentrazzjoni rispettivi tagħhom għandha tiġi dokumentata.
- (ċ) Deskrizzjoni ta' l-iżvilupp tal-prodott lest għandha tiġi pprovduta, b'konsiderazzjoni għar-rotta proposta ta' amministrazzjoni u użu.
- (d) Kwalunkwe eċċessi fil-formulazzjoni(jiet) għandhom jiġu garantiti.
- (e) Sa fejn huma kkonċernati l-proprjetajiet fiżjokimiċi u bijoloġiċi, kwalunkwe parametri rilevanti għall-prestazzjoni ta' prodott lest għandhom jiġu indirizzati u dokumentati.
- (f) L-għażla u l-ottimizzazzjoni tal-proċess ta' fabbrikazzjoni kif ukoll differenzi bejn il-proċess(i) ta' fabbrikazzjoni wżati sabiex jiġu prodotti lottijiet kliniċi u l-proċess użat għall-fabbrikazzjoni tal-prodott mediċinali propost lest għandhom jiġu pprovduti.
- (g) L-adattabilità tas-sistema ta' kontenitur u eġhluq użata għall-ħażna, t-trasbord u l-użu tal-prodott lest għandha tiġi dokumentata. Interazzjoni possibbli bejn prodott mediċinali u kontenitur tista' tehtieg li tiġi kkunsidrata.
- (h) L-attributi mikrobijoloġiċi tal-forma ta' dożaġġ f'relazzjoni ma' prodotti mhux sterili u sterili għandhom ikunu skond u jiġu dokumentati kif preskritt fil-Farmakopea Ewropea.
- (i) Sabiex tiġi pprovduta informazzjoni approprijata u ta' sostenn l-ittikkettar tal-kompatibilità tal-prodott lest b'diluwent(i) ta' rikostituzzjoni jew apparat ta' dożaġġ għandhom jiġu dokumentati.

## 3.2.2.3. Il-proċess ta' fabbrikazzjoni tal-prodott mediċinali lest

- (a) Id-deskrizzjoni tal-metodu ta' fabbrikazzjoni li jakkumpanja l-applikazzjoni għall-Awtorizzazzjoni għal Tqeghid fis-Suq skond l-Artikolu 8(3)(d), għandha tiġi abbozzata b'tali mod li tagħti sinopsi adegwata tan-natura ta' l-operazzjonijiet impjegati.

▼ M2

Għal dan l-iskop għandha tinkludi mill-inqas:

- semmija ta' l-istadji varji ta' fabbrikazzjoni inkluzi kontrolli ta' proċess u kriterji korrispondenti ta' aċċettazzjoni, sabiex tista' ssir stima ta' jekk il-proċessi impjegati fil-produzzjoni tal-forma farmaċewtika setgħux ipproduċew bidla avversa fil-kostitwenti,
- fil-każ ta' barrikazzjoni kontinwa, dettallji kompleti li jikkonċernaw prekawzjonijiet mehuda sabiex tiġi assicurata l-omogeneità tal-prodott lest,
- studji sperimentali li jivvalidaw il-proċess ta' fabbrikazzjoni, meta metodu mhux *standard* ta' fabbrikazzjoni huwa wżat jew meta huwa kritiku għall-prodott,
- għal prodotti mediċinali sterili, dettallji tal-proċessi ta' sterilizzazzjoni u/jew proċeduri asettici wżati,
- formola dettaljata tal-lottijiet.

L-isem, l-indirizz, u r-responsabbiltà ta' kull fabbrikant, inkluzi kuntratturi, u kull sit ta' riduzzjoni propost jew faċilità involuta fil-fabbrikazzjoni t-testing għandhom jiġu pprovduti.

- (b) Dettallji li jirrelataw għat-testijiet ta' kontroll tal-prodott li jistgħu jitwetqu fi stadju intermedu tal-proċess ta' fabbrikazzjoni, bl-iskop li tiġi assicurata l-konsistenza tal-proċess ta' produzzjoni għandhom jiġu inklużi.

Dawn it-testijiet huma essenzjali sabiex tiġi kkontrollata konformità tal-prodott mediċinali mal-formola meta, eċċezzjonalment, applikant jipproponi metodu analitiku għall-ittestjar tal-prodott lest li ma jinkludix prova tas-sustanzi attivi kollha (jew tal-kostitwenti eċċipjenti kollha soġġett għall-istess htigiet bhas-sustanzi attivi).

L-istess japplika meta l-kontroll ta' kwalità tal-prodott lest jiddependi fuq testijiet ta' kontroll *in-process*, partikolarment jekk il-prodott mediċinali huwa essenzjalment definit bil-metodu ta' preparazzjoni tiegħu.

- (ċ) Deskrizzjoni, dokumentazzjoni, u riżultati ta' l-istudji ta' validazzjoni għal passi kritiċi jew provi kritiċi użati fil-proċess ta' fabbrikazzjoni għandhom jiġu pprovduti.

#### 3.2.2.4. Kontroll ta' eċċipjenti

- (a) Il-materjali kollha mehtieġa sabiex jiġi ffabrikat l-eċċipjent(i) għandhom jiġu elenkati u identifikati fuq kull materjal jintuza fil-proċess. Informazzjoni dwar il-kwalità u l-kontroll ta' dawn il-materjali għandha tiġi pprovduta. Informazzjoni li turi li l-materjali jissodisfaw *standards* approprijati għall-użu intiż tagħhom għandha tiġi pprovduta.

Materjal koloranti għandu, fil-każijiet kollha, jissodisfa l-htigiet tad-Direttivi 78/25/KEE u/jew 94/36/KE. B'zieda, materjal koloranti għandu jissodisfa kriterji ta' purità kif stabbilit fid-Direttiva 95/45/KE, kif emendata.

- (b) Għal kull eċċipjent, l-ispeċifikazzjonijiet u l-gustifikazzjonijiet tagħhom għandhom jiġu dettaljati. Il-proċeduri analitiċi għandhom jiġu deskritti u validati kif dovut.
- (ċ) Attenzjoni speċifika għandha tinghata lil eċċipjenti ta' oriġini umana jew mill-animali.

▼ M2

Fir-rigward ta' miżuri speċifiċi għall-prevenzjoni tat-Tražmissjoni ta' Enċefalopatiji Sponġiformi ta' l-annimali, l-applikant għandu juri wkoll għal eċċipjenti li l-prodott mediċinali huwa ffabbrikat skond in-Nota għall-Gwida dwar l-Imminimizzar tar-Riskju ta' Trażmissjoni ta' Aġenti Enċefalopatiċi Sponġiformi ta' l-Annimali permezz ta' Prodotti Mediċinali u l-aġġornamenti tagħha, ppubblikata mill-Kummissjoni fil-Gurnal Uffiċjali ta' l-Unjoni Ewropea.

Dimostrazzjoni ta' konformità man-Nota għal Gwida msemmiya qabel tista' ssir billi jiġu sottomessi jew preferibbilment ċertifikat ta' adattabilità għall-monografu rilevanti dwar Enċefalopatiji Sponġiformi Trażmessibbli tal-Farmakopea Ewropea, jew permezz tal-fornitura ta' *data* xjentifika sabiex tiġi sostanzjata din il-konformità.

## (d) Eċċipjenti novelli:

Għal eċċipjent(i) wżat għall-ewwel darba fi prodott mediċinali jew permezz ta' mod ġdid sabiex jinghata, dettallji kompleti ta' fabbrikkazzjoni, karatterizzazzjoni, u kontrolli, b'referenzi inkorġjati għal *data* ta' sigurtà bhala sostenn, kemm klinika kif ukoll mhux klinika, għandhom jiġu pprovduti skond il-format attiv tas-sustanza deskritt preċedentement.

Dokument li jikkontjeni informazzjoni dettaljata kimika, farmaċewtika u bijoloġika għandu *jiġ* pprezentat. Din l-informazzjoni għandha tiġi *formatted* bl-istess ordni bħall-kapitolu devot għas-Sustanza(i) Attiva(i) tal-Modulu 3.

Informazzjoni dwar eċċipjent(i) novell(i) tista' tiġi pprezentata bhala dokument waħdu li jsegwi l-*format* deskritt fil-paragrafi preċedenti. Meta l-applikant iwarja mill-fabbrikant ta' l-eċċipjent novell l-imsemmi dokument għandu jkun magħmul disponibbli lill-applikant għal sottomissjoni lill-awtorità kompetenti.

Informazzjoni addizzjonali dwar studji ta' tossiċità ma' l-eċċipjent novell għandha tiġi pprovduta fil-Modulu 4 tad-*dossier*.

Studji kliniċi għandhom jiġu pprovduti fil-Modulu 5.

## 3.2.2.5. Kontroll tal-prodott mediċinali lest

Għall-kontroll tal-prodott mediċinali lest, lott ta' prodott mediċinali huwa entità li tinkludi l-untajiet kollha ta' forma farmaċewtika li huam magħmula mill-istess kwantità inizjali ta' materjal u għaddew mill-istess serje ta' operazzjonijiet ta' fabbrikkazzjoni u/jew sterilizzazzjoni jew, fil-każ ta' proċess kontinwu ta' produzzjoni, l-unitajiet kollha ffabbricati f'perjodu ta' żmien.

Sakemm ma jkunx hemm ġustifikazzjoni approprjata, id-devjazzjoni massima aċċettabbli fil-kontenut tas-sustanza attiva tal-prodott lest m'għandhiex teċċedi +/- 5 % fil-hin tal-fabbrikkazzjoni.

Informazzjoni dettaljata dwar l-ispeċifikazzjonijiet, (rilaxx u *shelf life*) ġustifikazzjoni għall-għażla, l-metodi ta' analiżi u l-validazzjoni tagħhom għandha tiġi pprovduta.

3.2.2.6. *Standards* u materjali ta' referenza

Preparati u *standards* ta' referenza wżati għal testing tal-prodott mediċinali lest għandhom jiġu identifikati u deskritti fid-dettall, jekk mhux preċedentement previsti fit-taqsimha relatata mas-sustanza attiva.

▼ **M2**3.2.2.7. **Kontenitur u eghluq tal-prodott mediċinali lest**

Deskrizzjoni tal-kontenitur u tas-sistema(i) ta' eghluq li tinkludi l-identità ta' kull materjal immedjat ta' ppakkjar u l-ispeċifikazzjonijiet tagħhom għandha tiġi pprovduta. L-ispeċifikazzjonijiet għandhom jinkludu deskrizzjoni u identifikazzjoni. Metodi li mhumiex farmakopejali (b'validazzjoni) għandhom jiġu inkluzi meta approprijat.

Għal materjali mhux funzjonali ta' ppakkjar fuq barra biss deskrizzjoni fil-qosor għandha tiġi pprovduta. Għal materjali funzjonali ta' ppakkjar fuq barra informazzjoni addizzjonali għandha tiġi pprovduta.

3.2.2.8. **L-Istabilità tal-prodott mediċinali lest**

- (a) It-tipi ta' studji kondotti, protokollu wżati, u r-riżultati ta' l-istudji għandhom jingabru fil-qosor;
- (b) Riżultati dettaljati ta' l-istudji ta' stabilità, inkluża informazzjoni dwar il-proċeduri analitiċi wżati sabiex tiġi ġġenerata d-*data* u l-validazzjoni ta' dawn il-proċeduri għandhom jiġu pprezentati f'format approprijat; fil-każ ta' tilqim, informazzjoni dwar l-istabilità kumulattiva għandha tiġi pprovduta meta approprijat;
- (ċ) Il-protokoll ta' stabilità post-awtorizzazzjoni u l-impenn ta' stabilità għandhom jiġu pprovduti.

4. **MODULU 4: RAPPORTI MHUX KLINIĊI**4.1. **Il-Format u l-Preżentazzjoni**

L-idea ġenerali tal-Modulu 4 hija kif ġej:

- Tabella tal-kontenut
- Rapportu ta' studju
  - *Farmakoloġija*
    - Farmako dinamiċi primarji
    - Farmako dinamiċi sekondarji
    - Farmakoloġija ta' sigurtà
    - Interazzjonijiet farmako dinamiċi
  - *Farmako kinetika*
    - Metodi Analitiċi u Rapportu ta' Validazzjoni
    - Assorbiment
    - Distribuzzjoni
    - Metaboliżmu
    - Excretion
    - Interazzjonijiet farmako kinetiċi (mhux kliniċi)
    - Studji farmako kinetiċi oħra
  - *Tossikoloġija*
    - Tossicità ta' Doża singola
    - Tossicità ta' Doża Ripetuta
    - Ġenotossicità
      - In vitro
      - In vivo (inklużi valutazzjonijiet tossiko kinetiċi ta' sostenn)
    - Karċinoġenicità
      - Studji għal żmien twil
      - Studi qosra jew għal żmien medju



▼ M2

- Studji oħra
- Tossicità Riproduttiva u ta' Żvilupp
  - Żvilupp ta' fertilità u bikri ta' l-embrijo
  - Żvilupp embrijo fetali
  - Żvilupp prenatali u postnatali
  - Studji li fihom il-wild (animali zghar) huwa dozat u/jew ivvalutat b'mod ulterjuri
- Tolleranza lokali
- *Studji oħra dwar tossicità*
  - Antigwnicità
  - Immunotossicità
  - Studji mekkanistiċi
  - Dipendenza
  - Metaboliti
  - Impuritajiet
  - Oħrajn
- Referenzi litterarji

4.2. **Kontenut: prinċipji u htigiet bażiċi**

Attenzjoni speċjali għandha tingħata lill-elementi magħzula li ġejjin.

(1) It-testijiet farmakoloġiċi u tossikoloġiċi għandhom juru:

- (a) it-tossicità potenzjali tal-prodott u kwalunkwe effetti tossiċi perikolużi jew mhux mixtieqa li jistgħu isehħu taht il-kondizzjonijiet proposti ta' użu fi bnedmin; dawn għandhom jiġu vvalutati fir-rigward tal-kondizzjoni patoloġika kkonċernata;
- (b) il-proprietajiet farmakoloġiċi tal-prodott, f'relazżjoni kemm kwaliattiva kif ukoll kwantitattiva għall-użu propost fi bnedmin. Ir-riżultati kollha għandhom ikunu dipendibbli u ta' applikabilità ġenerali. Kull meta approprijat, proceduri matematiċi u statistiċi għandhom jintużaw fid-dizinn tal-metodi sperimentali u fil-valutazzjoni tar-riżultati.

B'żieda, huwa neċessarju għal kliniċi li jingħataw informazzjoni dwar il-potenzjal terapewtiku u tossikoloġiku tal-prodott.

(2) Għal prodotti bijoloġiċi mediċinali bħal prodotti mediċinali immunoloġiċi u prodotti mediċinali derivati minn demm jew plazma umana, il-htigiet ta' dan il-Modulu jista' jkollhom jiġu adattati għal prodotti individwali; għalhekk il-programm ta' *testing* imwettaq għandu jiġi ġustifikat mill-applikant.

Fl-istabbiliment tal-programm ta' testing dan li ġej għandu jiġi kkunsidrat:

It-testijiet kolha li jehtieġu li l-prodott jingħata b'mod ripetut għandhom jiġu ddiżinjati u jieħdu kont ta' l-induzzjoni possibbli ta', u interferenza minn, antikorpi;

Kontroll ta' funzjoni riproduttiva, ta' tossicità embrijo/fetali u perinatali, ta' potenzjal mutageniku u ta' potenzjal karcinogeniku għandhom jiġu kkunsidrati. Meta kostitwenti ta' xort' oħra mis-sustanza(i) attiva(i) huma inkriminati, validazzjoni tat-tneħħija tagħhom tista' tissostitwixxi l-istudju.

## ▼ M2

- (3) It-tossikoloġija u l-farmako kinetiċi ta' eċċipjent użat għall-ewwel darba fil-qasam farmaċewtiku għandhom jiġu investigati.
- (4) Meta hemm possibiltà ta' degradazzjoni sinifikanti tul il-ħażna tal-prodott mediċinali, it-tossikoloġija ta' prodotti ta' degradazzjoni għandha tiġi kkunsidrata.

4.2.1. *Farmakoloġija*

L-istudju farmakoloġiku għandu jsegwi żewġ linji distinti ta' approċċ.

- L-ewwel nett, l-azzjonijiet li jirrelataw għall-użu terapewtiku propost għandhom jiġu investigati u deskritti b'mod adegwat. Meta possibbli, provi rikonoxxuti u validati, kemm in vivo kif ukoll in vitro, għandhom jintużaw. Tekniki sperimentali novelli għandhom jiġu deskritti fid-dettall sabiex jiġihallew jiġu riprodotti. Ir-riżultati għandhom jiġu espressi b'tali dettall li jiġihallew jiġu riprodotti. Dawn ir-riżultati għandhom jiġu espressi f'termini kwantitattivi bl-użu, per eżempju, ta' kuriv dwar l-effett tad-doża, kurvi dwar l-effett taż-żmien, eċċ. Kull meta possibbli, għandhom isiru paraguni ma' *data* li tirrelata għal sustanza jew sustanzi b'azzjoni terapewtika simili.
- It-tieni, l-applikant għandu jinvestiga l-effetti potenzjali farmako dinamiċi mhux desiderabbli fuq funzjonijiet fiżjoloġiċi. Dawn l-investigazzjonijiet għandhom jitwettqu fuq esposizzjonijiet fil-firxa terapewtika antiċipata u ta' fuq. It-tekniki sperimentali, sakemm ma jkunux proceduri *standard*, għandhom jiġu deskritti fid-dettall sabiex jiġihallew jiġu riprodotti, u l-investigatur għandu jstabilixxi l-validità tagħhom. Kwalunkwe modifika suspettata ta' twegġibiet li jirriżultaw minn amministrazzjoni ripetuta tas-sustanza għandha tiġi investigata.

Għall-interazzjoni tal-prodott mediċinali farmako dinamiku, testijiet dwar kombinazzjonijiet ta' sustanzi attivi jistgħu jiġu instigati jew permezz ta' postijiet farmakoloġiċi jew permezz ta' indikazzjonijiet ta' effett terapewtiku. Fl-ewwel każm l-istudju farmako dinamiku għandu juri dawk l-interazzjonijiet, li jistgħu jagħmlu l-kombinazzjoni ta' valur f'uzu terapewtiku. Fit-tieni każ, meta ġustifikazzjoni xjentifika għall-kombinazzjoni hija mfittxa permezz ta' kontroll terapewtiku, l-investigazzjoni għandha tiddetermina jekk l-effetti mistennija mill-kombinazzjoni jistgħux jintwerew fl-animali, u l-importanza ta' kwalunkwe effetti kollaterali għandha mill-inqas tiġi investigata.

4.2.2. *Farmako kinetika*

Il-Farmako kinetika tfisser l-istudju tad-destin tas-sustanza attiva, u l-metaboliti tagħha, fl-organizmu, u tkopri l-istudju ta' l-assorbizzjoni, id-distribuzzjoni, il-metabolizmu (bio trasformazzjoni) u l-*excretion* ta' dawn is-sustanzi.

L-istudju ta' dawn il-fażijiet differenti jista' jsir l-iktar permezz ta' metodi fiżiċi, kimiċi jew possibilmint bijoloġiċi, u bl-osservazzjoni ta' l-attività attwali farmako dinamika tas-sustanza proprja.

Informazzjoni dwar id-distribuzzjoni u l-eliminazzjoni għandha tkun neċessarja fil-każijiet kollha meta din id-*data* hija indispensabbli sabiex jiġi determinat id-dożsaġġ għall-bnedimin, u fir-rigward ta' sustanzi kemo terapewtiċi (antibijotiċi eċċ.) u sustanzi li l-użu tagħhom jiddependi fuq l-effetti farmako dinamiċi tagħhom (e.ċ. aġenti djanjostiċi numerużi, eċċ.).

Studji in vitro jistgħu ukoll jitwettqu bil-vantaġġ li jintuza materjal uman għal paragon ma' materjal ta' l-animali (jiġifieri *protein binding*, metabolizmu, interazzjoni ta' medicina ma' ohra).

▼ M2

Investigazzjoni farmako kinetika tas-sustanzi attivi farmakoloġiċi kollha hija neċessarja. Fil-każ ta' kombinazzjonijiet ġodda ta' sustanzi magħrufa, li ġew investigati skond id-disposizzjonijiet ta' din id-Direttiva, studji farmako kinetiċi ma jistgħux ikunu meħtieġa, jekk it-testijiet ta' tossiċità u sperimentazzjoni terapewtika jiġġustifikaw l-ommissjoni tagħhom.

Il-programm farmako kinetiku għandu jiġi maħsub sabiex jippermetti paragon u estrapolazzjoni bejn annimali u bnedmin.

4.2.3. *Tossikoloġija*

## (a) Tossiċità ta' doża singola

Test ta' tossiċità ta' doża singola għandu jfisser studju kwalitattiv u kwantitattiv ta' reazzjonijiet tossiċi, li jista' jirriżulta minn għoti singoli tas-sustanza jew tas-sustanzi attivi kontenuti fil-prodott mediċinali, fil-proporzjonijiet u l-istat fiżiko kimiku li fih huma preżenti fil-prodott attwali.

It-test ta' tossiċità ta' doża singola għandu jsir skond il-linji gwida rilevanti ppubblikati mill-Aġenzija.

## (b) Tossiċità ta' doża ripetuta

Testijiet ta' tossiċità ta' doża ripetuta huma maħsuba sabiex jirrivielaw kwalunkwe bidliet fiżjoloġiċi u/jew anatomo patoloġiċi instigati b'għoti ripetut tas-sustanza attiva jew kombinazzjoni ta' sustanzi attivi taħt kontroll, u sabiex jiġi determinat kif dawn il-bidliet huma relatati mad-dożagġ.

Generalment, huwa mixtieq li jitwettqu żewġ testijiet: wiehed qasir, li jsum minn ġimghatejn sa erba' ġimghat, u l-iehor għal zmien twil. It-tul ta' dan ta' l-aħħar għandu jiddependi fuq il-kondizzjonijiet ta' użu kliniku. L-iskop tiegħu hu li jiddeskrivi effetti potenzjali avversi li għandha tinghatalhom attenzjoni fi studji kliniċi. Id-durata hija definita fil-linji gwida rilevanti ppubblikati mill-Aġenzija.

## (c) Ġeno-tossiċità

L-iskopijiet ta' l-istudji ta' potenzjal mutaġeniku u klastoġeniku huwa li jiġu rivelati l-bidliet li sustanza tista' tikakwza fil-materjal ġenetiku ta' individwi jew ta' ċelloli. Sustanzi mutaġeniċi jistgħu ikunu ta' perikolu għas-saħħa ladarba esposizzjoni għal mutaġenu għandha r-riskju li tinstiga mutazzjoni fil-linja tal-ġermi, bil-possibiltà ta' diżordnijiet li jintirtu, u r-riskju ta' mutazzjonijiet somatiċi inkluzi dawk li jwasslu għall-kanċer. Dawn l-istudji huma obbligatorji għal kwalunkwe sustanza ġdida.

## (d) Karċinoġeniċità

Testijiet sabiex jiġu rivelati effetti karċinoġeniċi għandhom normalment ikunu meħtieġa:

1. Dawn l-istudji għandhom jitwettqu għal kwalunkwe prodott mediċinali li l-użu kliniku mistenni tiegħu huwa għal perjodu prolongat ta' hajjar ta' pazjent, jew kontinwament jew ripetutamente b'mod intermittenti.
2. Dawn l-istudji huma rakkomandati għal xi prodotti mediċinali jekk ikun hemm hsieb dwar il-potenzjal karċinoġenu tagħhom, eż. minn prodott ta' l-istess klassi jew struttura simili, jew minn evidenza fi studji ta' tossiċità b'doża ripetuta.

▼ M2

3. Studji b'komposti ġeno tossiċi inekwivokabbli mhumiex meħtieġa, ladarba huma preżunti li huma karċinoġeni trans-speċje, li jimplikaw perikolu għall-bnedmin. Fil-każ li dan il-prodott mediċinali huwa maħsub sabiex jingħata kronikament lil bnedmin fi studju kroniku jista' jkun neċessarju li jiġu ntraċċati effetti tumoriġeniċi bikrija.

## (e) Tossiċità riproduttiva u żviluppanti

Investigazzjoni ta' hsara possibbli ta' funzjoni riproduttiva maskili jew femminili kif ukoll effetti ta' hsara fuq il-proġeni tista' ssir b'testijiet appropjati.

Dawn it-testijiet jinkludu studji ta' effett fuq funzjoni riproduttiva adulta maskili jew femminili, studji ta' effetti tossiċi u teratoġeniċi fl-istadji kollha ta' żvilupp mill-konċezzjoni sa maturità sesswali kif ukoll effetti latenti, meta l-prodott mediċinali taht investigazzjoni ingħata lill-mara waqt it-tqala.

L-Ommissjoni ta' dawn it-testijiet għandha tiġi ġustifikata b'mod adegwat.

Skond l-użu indikat tal-prodott mediċinali studji addizzjonali li jindirizzaw l-iżvilupp meta jiġi amministrat il-prodott mediċinali tal-wild jista' jiġi garantit.

Studji embrijo/fetali ta' tossiċità għandhom normalment jitwettqu fuq żewġ speċi mammiferi, li wiehed minn għandu jkun ta' xort' ohra minn annimal li jixtarr. Studji perinatali u postnatali għandhom jitwettqu f'mill inqas speċje waħda. Fil-każ li l-metaboliżmu ta' prodott mediċinali fi speċje partikolari huwa magħruf li huwa simili għal dak fil-bniedem, huwa mixtieq li din l-ispeċje tiġi inkluża. Huwa wkoll mixtieq li xi waħda mill-ispeċje hija l-istess bhal fl-istudji ta' tossiċità b'doża ripetuta.

L-istat ta' taġħrif xjentifiku fil-hin meta l-applikazzjoni hija ppreżentata għandu jitqies meta jiġi determinat id-dizinn ta' l-istudju.

## (f) Tolleranza lokali

L-iskop ta' studji ta' tolleranza lokali huwa li jiġi aċċertat jekk prodott mediċinali (kemm sustanzi attivi u eċċipjenti) huma tollerati f'siti fil-ġisem, li jistgħu jiġu f'kontatt mal-prodott mediċinali bħala riżultat tal-ghoti tiegħu f'uzu kliniku. L-istrateġija ta' kontroll għandha tkun tali li kwalunkwe effetti mekkaniċi ta' għoti jew azzjonijiet purament fiżiko kimiċi jistgħu jiġu distinti minn dawk tossikoloġiċi jew farmako dinamici.

Testing ta' tolleranza lokali għandu jsir bil-preparazzjoni li tiġi żviluppata għal użu mill-bniedem, bl-użu tal-vettura u/jew eċċipjenti fit-trattament tal-grupp(i) ta' kontroll. Sustanzi pożittivi ta' kontrolli/referenza għandhom jiġu inkluzi meta neċessarju.

Id-dizinn ta' testijiet ta' tolleranza lokali (għażla ta' speċji, durata, frekwenza u għoti, dozi) jiddependit fuq il-problema li għandha tiġi investigata u l-kondizzjonijiet proposti ta' għoti f'uzu kliniku. Riversibbiltà ta' lezjonijiet lokali għandha titwettaq meta rilevanti.

Studji f'annimali jistgħu jiġu sostitwiti b'testijiet in vitro validati sakemm ir-riżultati tat-testijiet huma ta' kwalità u utilità paragonabbli għall-iskop ta' valutazzjoni ta' sigurtà.

▼ **M2**

Għal kimika applikata lill-ġilda (eż. dermal, rettali, vaginali) il-potenzjal ta' sensitizzazzjoni għandu jiġi vvalutat f'mill-inqas wiehed mis-sistemi tat-test kurrentement disponibbli (il-prova ta' *guinea pig* jew il-porva lokali tal-*lymph node*).

## 5. MODULU 5: RAPPORTI TA' STUDJI KLINIČI

5.1. **Il-Format u l-Prezentazzjoni**

L-idea ġenerali tal-Modulu 5 hija kif ġej:

- Tabella tal-kontenut għal rapporti dwar studji kliniċi
- Elenkar tabulari ta' l-istudji kliniċi kollha
- Rapporti ta' studji kliniċi
  - *Rapporti ta' Studji bio farmaċewtiċi*
    - Rapporti ta' Studji biodisponibbli
    - Rapporti ta' Studju Komparattivi ta' bio disponibbiltà u bio ekwivalenza
    - Rapport ta' Studju dwar Korrelazzjoni *In vitro* - *In vivo*
    - Rapporti ta' metodi bio analitiċi u Analitiċi
  - *Rapporti ta' Studji Pertinenti għal Farmako kinetika bl-Użu ta' Bio materjali Umani*
    - Rapporti ta' Studju dwar *Binding* ta' Proteina tal-Plazma
    - Rapporti ta' Studji Epatiċi ta' Metabolizmu u Interazzjoni
    - Rapporti ta' Studji li Jużaw Bio materjali umani oħra
  - *Rapporti ta' Studji Umani Farmako kinetiċi*
    - Farmako kinetika dwar suġġetti b'saħħithom u Rapporti ta' Studju ta' Tolleranza Inizjali
    - Farmako kinetika tal-pazjenti u Rapporti ta' Studju ta' Tolleranza Inizjali
    - Rapporti at' Studju dwar Farmako kinetika tal-Fattur Intrinsiku
    - Rapporti ta' Studju dwar Farmako kinetika tal-Fattur Estrinsiku
    - Rapporti ta' Studju dwar Farmako kinetika tal-Popolazzjoni
  - *Rapporti dwar Studji ta' Farmako dinamika Umana*
    - Rapporti at' Studju dwar Farmako dinamika ta' suġġetti b'saħħithom u Farmako kinetika/Farmako dinamika
    - Rapporti ta' Studju ta' Farmako dinamika tal-Pazjenti u Farmako kinetika/Farmako dinamika
  - *Rapporti ta' Studju ta' Effikaċja u Sigurtà*
    - Rapporti ta' Studju ta' Studji Kliniċi Kkontrollati Pertinenti għall-Indikazzjoni Dikjarata

▼ **M2**

- Rapporti ta' Studju ta' Stji Kliniċi Mhux kontrollati
- Rapporti ta' Analizi ta' *Data* minn Iktar minn Studju Wieħed li jinkludu kwalunkwe analizi formali integrati, meta analizi u analizi ta' *bridging*
- Rapporti oħra ta' studju
- *Rapporti ta' Esperjenza Post tqegħid fis-suq*
- Referenzi għal Litteratura

5.2. **Kontenut: prinċipji u htigiet bażiċi**

Attenzjoni speċjali għandha tingħata lill-elementi magħzula li ġejjin.

- (a) Id-dettallji kliniċi li għandhom jiġu pprovduti skond l-Artikoli 8(3)(i) u 10 (1) għandhom jippermettu li tiġi ffurmata opinjoni b'bażi tajba u speċifikament valida dwar jekk il-prodott mediċinali jissodisfax il-kriterji li jirregolaw l-ghoti ta' awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq. B' konsegwenza, htieġa essenzjali hija li r-rizultati tal-provi kliniċi kolha għandhom jiġu kkomunikati, kemm dawk favorevoli kif ukoll dawk mhux favorevoli.
- (b) Provi kliniċi għandhom dejjem ikunu preċeduti minn testijiet farmakoloġiċi u tossikoloġiċi adegwati, mwettqa fuq annimali skond il-htigiet tal-Modulu 4 ta' dan l-Anness. L-investigatur għandu jsir jaf il-konkluzjonijiet ifassla minn studji farmakoloġiċi u tossikoloġiċi u b'hekk l-applikant għandu jipprovdi mill-inqas bil-*brochure* ta' l-investigatur, li jikkonsisti fl-informazzjoni rilevanti kollha magħrufa qabel il-bidu ta' prova klinika inkluż *data* kimika, farmaċewtika u bijoloġika, tossikoloġika, farmako kinetika u farmako dinamika f'annimali u r-rizultati ta' provi kliniċi iktar bikrija, b'*data* adegwata sabiex tiġi ġġustifikata n-natura, l-iskala u d-durata tal-prova proposta; ir-rapporti kompleti farmakoloġiċi u tossikoloġiċi għandhom jiġu pprovduti fuq talba. Għal materjali ta' oriġini umana jew mill-annimali, il-mezzi kollha disponibbli għandhom jintużaw sabiex tiġi assigurata sigurtà minn trażmissjoni ta' aġenti infettivi qabel il-bidu tal-prova.
- (ċ) Titolari ta' awtorizzazzjoni ta' tqegħid fis-suq għandhom jirrangaw għal dokumenti kliniċi essenzjali tal-prova (inklużi fromoli ta' rapporti tal-kazijiet) ta' xort' oħra minn fajls mediċi tas-suġġett, li għandhom jinżammu mis-sidien tad-*data*:

- għal mill-inqas 15-il sena wara l-kompletazzjoni jew l-iskontinwità tal-prova,
- jew għal mill-inqas sentejnt wara l-ghoti ta' l-aħħar awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq fil-Komunità Ewropea u meta ma hemm ebda applikazzjonijiet pendenti jew kontemplati għal tqegħid fis-suq fil-Komunità Ewropea,
- jew għal mill-inqas sentejn wara skontinwità formali ta' żvilupp kliniku tal-prodott investigazzjonali.

Il-Fajls mediċi tas-suġġett għandhom jinżammu skond il-leġislazzjoni applikabbli u skond il-perjodu massimu permess mill-isptar, mill-istituzzjoni jew mill-prattika privata.

Id-dokumenti jistgħu jinżammu għal perjodu itwal, madankollu, jekk meħtieġ mill-htigiet regolatorji applikabbli jew bi ftehim ma' l-isponsor. Hija r-responsabbiltà ta' l-isponsor li jinforma lill-isptar, lill-istituzzjoni jew lill-prattika dwar meta dawn id-dokumenti ma jeħtieġux iktar jinżammu.

## ▼ M2

L-isponsor jew sid ieħor tad-*data* għandu jzomm id-dokumentazzjoni l-oħra kollha li tappartjeni għall-prova sakemm il-prodott huwa awtorizzat. Din id-dokumentazzjoni għandha tinkludi: il-protokoll li jinkludi r-razzjoni, l-miri u d-dizinn statistiku u l-metodoloġija tal-prova, bil-kondizzjonijiet li taħthom jitwettaq u jiġi amministrat, u dettallji tal-prodott investigazzjonali, tal-prodott mediċinali ta' referenza u/jew tal-plaċebo użat; proċeduri *standard* ta' operazzjoni; l-opinjoni kollha bil-miktub dwar il-protokoll u l-proċeduri; il-*brochure* ta' investigazzjoni; fromoli ta' raporti tal-kazijiet dwar kull suġġett tal-prova; rapporti finali; ċertifikat(i) ta' verifika, jekk disponibbli. Ir-rapport finali għandu jinżamm mill-isponsor jew mis-sid sussegwentim għal hames snin wara li l-prodott mediċinali ma jkunx iktar awtorizzat.

B'zieda għal provi kondotti fil-Komunità ewropea, it-titolari ta' l-awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq għandu jagħmel kwalunkwe arrangamenti addizzjonali għall-arkivju tad-dokumentazzjoni skond id-disposizzjonijiet tad-Direttiva 2001/20/KE u l-implimentazzjoni ta' linji gwida dettaljati.

Kwalunkwe bidla fis-sidien tad-*data* għandha tiġi dokumentata.

Id-*data* u d-dokumenti kollha għandhom ikunu magħmula disponibbli jekk mitluba minn awtoritajiet rilevanti.

(d) Id-dettallji ta' kull prova klinika għandhom jikkontjenu dettall suffiċjenti sabiex jippermettu li jsir ġudizzju oġġettiv:

— il-protokoll, li jinkludi r-razzjoni, il-miri u d-dizinn statistiku u l-metodoloġija tal-prova, bil-kondizzjonijiet li taħthom huma mwettqa u amministrati, u dettallji tal-prodott mediċinali investigazzjonali wżat

— ċertifikat(i) ta' verifika, jekk disponibbli

— il-lista ta' investigatur(i), u kull investigatur għandu jagħti ismu, l-indirizz, l-appuntamenti, il-kwalifiki u dmirijiet kliniċi, jiddikjara meta l-prova twettqet u jiġbor l-informazzjoni fir-rigward ta' kull pazjent individwalment, li jinkludi formoli ta' rapporti ta' kazijiet dwar kull suġġett tal-prova.

— rapport finali f'firmal mill-investigatur u għa; provi multi ċentriċi, mill-investigaturi kollha jew mill-investigatur (prinċipali) ta' kordinazzjoni.

(e) Id-dettallji ta' provi kliniċi msemmija fuq għandhom jintbghatu lill-awtoritajiet kompetenti. Madankollu, bi ftehim ma' l-awtoritajiet kompetenti, l-applikant jista' jhalli barra parti minn din l-informazzjoni. Dokumentazzjoni kompleta għandha tingħata fuq talba.

L-investigatur għandu, fil-konkluzjonijiet tiegħu dwar evidenza sperimentali, jesprimi opinjoni dwar is-sigurtà tal-prodott taħt kondizzjonijiet normali ta' użu, it-tolleranza tiegħu, l-effiċjenza tiegħu u kwalunkwe informazzjoni utli li tirrelata għal indikazzjonijiet u kontra indikazzjonijiet, dożaġġ u durata medja tat-trattament kif ukoll kwalunkwe prekawzzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu tul it-trattament u s-sintomi kliniċi ta' dożaġġ żejjed. Fir-rapport tar-riżultati ta' studju multi ċentriku, l-investigatur prinċipali għandu, fil-konkluzjonijiet tiegħu, jesprimi opinjoni dwar is-sigurtà u l-effiċjenza tal-prodott mediċinali investigazzjonali għan-nom taċ-ċentri kolha.

▼ M2

- (f) L-osservazzjonijiet kliniċi għandhom jingabru fil-qosor għal kull prova u jindikaw:
- 1) in-numru u s-sess tas-suġġetti ttrattati;
  - 2) l-għażla u d-distribuzzjoni ta' età tal-gruppi ta' pazjenti li qegħdin jiġu investigati u t-testijiet komparattivi;
  - 3) in-numru ta' pazjenti ritirati b'mod prematur mill-provi u r-raġunijiet għal dan l-irtirar;
  - 4) meta provi kkontrollati twettqu taht il-kondizzjonijiet ta' hawn fuq, jekk il-grupp ta' kontroll:
    - ma rċieva ebda trattament
    - irċieva placebo
    - irċieva prodott mediċinali ieħor ta' effett magħruf
    - irċieva trattament ta' xort' oħra minn terapija li tuża prodotti mediċinali
  - 5) il-frekwenza ta' reazzjonijiet avversi osservati;
  - 6) dettalji li jikkonċernaw pazjenti li jistgħu ikunu f'riskju miżjud, eż. anzjani, tfal, nisa waqt it-tqala jew il-mestruazzjoni, jew li l-kondizzjoni fiżjoloġika jew patoloġika tagħhom tehtieg konsiderazzjoni speċjali;
  - 7) parametri jew kriterji ta' valutazzjoni ta' effiċjenza u r-riżultati f'termini ta' dawn il-parametri;
  - 8) valutazzjoni statistika tar-riżultati meta dan huwa mehtieg mid-diżinn tal-provi u mill-fatturi varjabbli involuti.
- (g) B'żieda, l-investigatur għandu dejjem jindika l-osservazzjonijiet tiegħu dwar:
- 1) kwalunkwe sinjali ta' abitwazzjoni, dipendenza jew diffikultà biex pazjenti jaqtgħu il-prodott mediċinali;
  - 2) kwalunkwe interazzjonijiet li ġew osservati ma' prodotti mediċinali oħra mogħtija b'mod konkomitanti;
  - 3) il-kriterji tad-determinazzjoni ta' l-eskużjoni ta' ċerti pazjenti mill-provi;
  - 4) kwalunkwe mwiet li seħħew tul il-prova jew fil-perjodu ta' *follow up*.
- (h) Dettallji li jikkonċernaw kombinazzjoni ġdida ta' sustanzi mediċinali għandhom ikunu identiċi għal dawk mehtieġa għal prodotti mediċinali ġodda u għandhom jissostanzjaw is-sigurtà u l-effiċjenza tal-kombinazzjoni.
- (i) Ommissjoni totali jew parzjali ta' *data* għandha tigi spjegata. Fil-każ li jseħhu riżultati mhux mistennija tul il-provi, testijiet ulterjuri pre kliniċi tossikoġiċi u farmakoġiċi għandhom jitwettqu u jiġu riveduti.
- (j) Fil-każ li l-prodott mediċinali huwa maħsub għal amministrazzjoni għal żmien twil, għandhom jingħataw dettalji ta' kwalunkwe modifika ta' l-azzjoni farmakoġiċa wara amministrazzjoni ripetuta, kif ukoll l-istabbiliment ta' dożaġġ għal żmien twil.

5.2.1. *Rapporti ta' studji bio farmaċewtiċi*

Rapporti ta' studju ta' bio disponibbiltà, bio disponibbiltà komparattiva, rapporti ta' studju dwar bio ekwivalenza, rapporti dwar studju ta' korrelazzjoni *in vitro* u *in vivo*, u metodi bio analitiċi u analitiċi għandhom jiġu pprovduti.

B'żieda, stima ta' bio disponibbiltà għandha ssir meta neċessarju sabiex tintwera bio ekwivalenza għall-prodotti mediċinali msemmija fl-Artikolu 10(1)(a).



▼ M25.2.2. *Rapporti ta' studji pertinenti għal farmako kinetika bl-użu ta' bio materjali umani*

Għall-iskopijiet ta' dan l-Anness, bio materjali umani għandhom ifissru kwalunkwe proteini, ċelloli, tessuti u materjali relatati derivati minn fonti umani li jintużaw *in vitro* u *ex vivo* sabiex jiġu smati l-proprjetajiet farmako kinetiċi ta' sustanzi ta' mediċini.

F'dan ir-rigward, rapporti ta' studju *binding* dwar proteina tal-plażma, studji ta' metabolizmu epatiku u sustanzi attivi u studji li jużaw bio materjali umani oħra għandhom jiġu pprovduti.

5.2.3. *Rapporti ta' studji umani farmako kinetiċi*

(a) Il-karatteristiċi farmako kinetiċi li ġejjin għandhom jiġudeskritti:

- assorbiment (rata u limitu),
- distribuzzjoni,
- metabolizmu,
- excretion.

Fatturi kliniċi sinifikanti li jinkludu l-implikazzjoni tad-*data* kinetika għar-reġimen ta' dożaġġ speċjalment għal pazjenti taht riskju, u d-differenzi bejn speċje umana u ta' l-annimali wċati fi studji pre kliniċi, għandhom jiġu deskritti.

B'zieda ma' studji *standard* farmako kinetiċi ta' kampjuni multipli, analiżi farmako kinetiċi ta' popolazzjoni bbażati fuq kampjunar spars tul studji kliniċi jistgħu ukoll jindirizzaw mistoqsijiet dwar kontribuzzjonijiet ta' fatturi intrinsiċi u estrinsiċi għall-varjabbiltà fir-relazzjoni ta' twegiba fid-doża farmako kinetika. Rapporti ta' studji ta' tolleranza farmako kinetika u inizjali f'suġġetti b'saħħithom u f'pazjenti, rapporti ta' studji farmako kinetiċi għall-istima ta' effetti ta' fatturi intrinsiċi u estrinsiċi, u rapporti ta' studji ta' popolazzjon farmako kinetiċi għandhom jiġu pprovduti.

(b) Fil-każ li l-prodott mediċinali għandu normalment jiġi amministrat b'mod konkomitanti ma' prodotti mediċinali oħra, għandhom jingħataw dettallji ta' testijiet kongunti ta' amministrazzjoni mwettqa sabiex tintwera modifika possibbli ta' l-azzjoni farmako-loġika.

Interazzjonijiet farmako kinetiċi bejn is-sustanza attiva u prodotti mediċinali jew sustanzi oħra għandhom jiġu investigati.

5.2.4. *Rapporti ta' studji umani farmako dinamici*

(a) L-azzjoni farmako dinamika korrelata ma' l-effiċjenza għandha tintwera li tinkludi:

- ir-relazzjoni ta' reazzjoni għad-doża u l-hin tagħha,
- ġustifikazzjoni għad-dożaġġ u għall-kondizzjonijiet ta' amministrazzjoni,
- il-mod ta' azzjoni, jekk possibbli.

L-azzjoni farmako dinamika mhux relatata ma' l-effiċjenza għandha tiġi deskritta.

Id-dimostrazzjoni ta' effetti farmako dinamici fil-bnedmin m'għandhiex fiha nfisha tkun suffiċjenti sabiex jiġu ġustifikati konkluzjonijiet li jirrigwardaw kwalunkwe effett terapewtiku partikolari potenzjali.

(b) Fil-każ li l-prodott mediċinali għandu normalment jiġi amministrat b'mod konkomitanti ma' prodotti mediċinali oħra, għandhom jingħataw dettallji ta' testijiet kongunti ta' amministrazzjoni mwettqa sabiex tintwera modifika possibbli ta' l-azzjoni farmako-loġika.

▼ M2

Interazzjonijiet farmako dinamici bejn is-sustanza attiva u prodotti mediċinali jew sustanzi oħra għandhom jiġu investigati.

5.2.5. *Rapporti ta' studji ta' effiċjenza u sigurtà*5.2.5.1. *Rapporti ta' studju ta' Studji Kliniċi Kkontrollati Pertinenti għall-Indikazzjoni Dikjarata*

In ġenerali, provi kliniċi għandhom isiru bħala “provi kliniċi kkontrollati” jekk possibbli, saltwarji u approprijati versus il-plaċebo u versus prodott mediċinali stabbilit ta' valur terapewtiku ippruvat; kwalunkwe diċinn ieħor għandu jiġi ġustifikat. It-trattament tal-gruppi ta' kontroll ivarja minn każ għal każ u jiddependi wkoll fuq konsiderazzjonijiet etiċi u ż-zona terapewtika; għalhekk jista', f'xi każijiet, ikun iktar pertinenti li tiġi pparagunata l-effiċjenza ta' prodott mediċinali ġdid ma' dik ta' prodott mediċinali ta' valur terapewtiku ppruvat iktar milli ma' l-effett tal-plaċebo.

(1) Sa fejn possibbli, u partikolarment fi provi meta l-effett tal-prodott ma jistax jitkejjel b'mod ogġettiv, għandhom jittiehdu passi sabiex jiġi evitat preġudizzju, inklużi metodi ta' saltwarjetà u *blinding*.

(2) Il-protokoll tal-prova għandu jinkludi deskrizzjoni dettaljata tal-metodi statistiċi li għandhom jintużaw, in-numru u r-raġunijiet għall-inklużjoni ta' pazjenti (inklużi kalkoli tas-saħħa tal-prova), il-livell ta' sinifikanza li għandha tintuża u deskrizzjoni ta' l-unità statistika. Miżuri mehuda sabiex jiġi evitat preġudizzju, partikolarment metodi ta' saltwarjetà, għandhom jiġu dokumentati. L-Inklużjoni ta' numru kbir ta' suġġetti fi prova m'għandhiex titqies bħala sostitut adegwat għal prova kkontrollata tajjeb.

Id-*data* ta' sigurtà għandha tiġi riveduta u tiegħu kont ta' linji gwida ppubblikati mill-Kummissjoni, b'attenzjoni partikolari għal avvenimenti li jirriżultaw f'bidliet ta' doża jew hteġġa għal medikazzjoni konkomitanti, avvenimenti kuntrarji serji, avvenimenti li jirriżultaw f'irtirar, u mwiet. Kwalunkwe pazjentijew gruppi ta' pazjenti f'riskju miżjud għandhom jiġu identifikati u attenzjoni partikolari tingħata lil pazjenti potenzjalment vulnerabbli li jistgħu ikunu preżenti f'numri żgħar, eż. tfal, nisa tqal, anzjani dgħajfa, nies b'anormailtajiet immarkati ta' metabolizmu jew *excretion* eċc. L-implikazzjoni tal-valutazzjoni ta' sigurtà għall-utilitajiet possibbli tal-prodott mediċinali għandha tiġi deskritta.

5.2.5.2. *Rapporti ta' studju ta' rapporti mhux kontrollati ta' studji kliniċi ta' analiżi ta' data minn iktar minn studju wieħed u rapporti oħra ta' studju kliniku*

Dawn ir-rapporti għandhom jiġu pprovduti.

5.2.6. *Rapporti ta' esperjenza post tqegħid fis-suq*

Fil-każ li l-prodott mediċinali huwa diġà awtorizzat f'pajjiżi terzi, għandha tingħata informazzjoni fir-rigward ta' reazzjonijiet kuntrarji tal-prodott mediċinali kkonċernat u prodotti mediċinali li jikkontjenu l-istess sustanza(i) attiva(i), fir-rigward tar-rati ta' użu jekk possibbli.

## ▼ M2

5.2.7. *Formoli ta' rapporti ta' każijiet u elenki ta' pazjenti individwali*

Meta sottomessi skond il-Linja gwida rilevanti ppubblikata mill-Agenzija, formoli ta' rapporti ta' każijiet u elenki ta' *data* ta' pazjenti individwali għandhom jiġu pprovduti u pprezentati fl-istess ordni bħal rapporti ta' studju kliniku u indikati skond l-istudju.

## PARTI II

**DOSSIERS U HTIĠIET SPECIFIĊI TA' AWTORIZZAZZJONI GĦAL TQEGHID FIS-SUQ**

Xi prodotti mediċinali jipprezentaw fatturi speċifiċi li uma tali li l-htiġiet kollha tad-*dossier* ta' applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq kif stabbilit fil-Parti I ta' dan l-Anness jehtieg li jiġu adattati. Sabiex jittiehed kont ta' dawn is-sitwazzjonijiet partikolari, preżentazzjoni approprijata u adattata għandha tiġi segwita mill-applikanti.

## 1. UŻU MEDIĊINALI STABBILIT TAJJEB

Għal prodotti mediċinali li s-sustanza(i) attiva tagħhom għandha/ għandhom "użu stabbilit tajjeb" kif imsemmi fl-Artikolu 10(1)(a)(ii), b'effiċjenza rikonoxxuta u livell aċċettabbli ta' sigurtà, ir-regoli speċifiċi li ġejjin għandhom japplikaw.

L-applikant għandu jissottometti l-Moduli 1, 2 u 3 kif deskritt fil-parti I ta' dan l-Anness.

Għall-Moduli 4 u 5, bibliografija xjentifika dettaljata għandha tindirizza karatteristiċi mhux kliniċi u kliniċi.

Ir-regoli speċifiċi li ġejjin għandhom japplikaw sabiex jintwera l-użu mediċinali stabbilit tajjeb:

(a) Fatturi li għandhom jitqiesu sabiex jiġi stabbilit użu mediċinali stabbilit tajjeb ta' kostitwenti ta' prodotti mediċinali huma:

- l-*hin* li tulu għet użata sustanza,
- aspetti kwantitattivi ta' l-użu tas-sustanza,
- il-grad ta' interess xjentifiku fl-użu tas-sustanza (rifless fil-litteratura xjentifika ppubblikata) u
- il-koerenza ta' stimuli xjentifiċi.

Għalhekk perjodi differenti ta' żmien jistgħu ikunu neċessarji sabiex jiġi stabbilit l-użu stabbilit tajjeb ta' sustanzi differenti. Fi kwalunkwe każ, madankollu, il-perjodu ta' żmien meħtieġ sabiex jiġi stabbilit użu mediċinali stabbilit tajjeb ta' kostitwent ta' prodott mediċinali m'għandux ikun inqas minn għaxar snin mill-ewwel użu sistematiku u dokumentat ta' dik is-sustanza bħala prodott emdiċinali fil-Komunità.

(b) Id-dokumentazzjoni sottomessa mill-applikant għandha tkopri l-aspetti kollha ta' l-istima ta' sigurtà u/jew effiċjenza u għandha tinkludi jew tirreferi għal revizjoni tal-litteratura rilevanti, b'kont meħud ta' studji qabel u wara t-tqeghid fis-suq u litteratura xjentifika ppubblikata li tikkonċerna esperjenza fil-forma ta' studji epidemologiċi u b'mod partikolari ta' studji epidemologiċi komparattivi. Id-dokumentazzjoni kollha, kemm favorevoli kif ukoll mhux favorevoli, għandha tiġi kkomunikata. Fir-rigward tad-disposizzjonijiet dwar "użu mediċinali stabbilit tajjeb" huwa b'mod partikolari neċessarju li jiġi kkjarifikat li "referenza biografika" għal fonti oħra ta' evidenza (studji wara t-tqeghid fis-suq, studji epidemologiċi, eċċ.) u mhux biss *data* relatata għal testijiet u provi jistgħu iservu bħala prova valida ta' sigurtà u effiċjenza ta' prodott fil-każ li applikazzjoni tispjega u tiġġustifika l-użu ta' dawn il-fonti ta' informazzjoni b'mod soddisfaċenti.

## ▼ M2

- (c) Attenzjoni partikolari għandha tinghata lil kwalunkwe informazzjoni nieqsa u għandha tinghata ġustifikazzjoni għaliex wirja ta' livell accettabbli ta' sigurtà u/jew effiċjenza tista' tiġi sostnuta għalkemm xi studji għadhom nieqsa.
- (d) Ir-revizjonijiet mhux kliniċi u/jew kliniċi għandhom jispjegaw ir-rilevanza ta' kwalunkwe *data* sottomesa li tikkoncerna prodott differenti mill-prodott maħsub għat-tqeghid fis-suq. Għandu jsir ġudizzju dwar jekk il-prodott studjat jista' jiġi kkunsidrat bħala simili għall-prodott, li għalih applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq saret minkejja d-differenzi eżistenti.
- (e) Esperjenza post tqeghid fis-suq ma' prodott oħra li jikkontjenu l-istess kostitwenti hija ta' importanza partikolari u applikanti għandhom jagħmlu enfasi speċjali fuq din il-kwistjoni.

## 2. PRODOTTI MEDICINALI ESSENZJALMENT SIMILI

- (a) Applikazzjonijiet ibbażati fuq l-Artikolu 10(1) (a) (i) (prodotti essenzjalment simili) għandhom jikkontjenu d-*data* deskritta fil-Moduli 1, 2 u 3 tal-Parti I ta' dan l-Anness sakemm l-applikant ikun inghata l-kunsens att-titolari ta' l-awtorizzazzjoni oriġinali għal tqeghid fis-suq sabiex jirreferi b'mod inkroċjat għall-kontenut tal-Moduli 4 u 5 tiegħu.
- (b) Applikazzjonijiet ibbażati fuq l-Artikolu 10(1) (a) (iii) (prodotti essenzjalment simili jiġifieri ġenriċi) għandhom jikkontjenu d-*data* deskritta fil-Moduli 1, 2 u 3 tal-Parti I ta' dan l-Anness flimkien ma' *data* li turi bio disponibbiltà u bio ekwivalenza mal-prodott mediċinali oriġinali sakemm dan ta' l-aħħar mhuwiex prodott bioloġiku mediċinali (ara l-Parti II, 4 prodott bioloġiċi mediċinali simili).

Għal dawn il-prodotti ir-revizjonijiet/gabriet fil-qosor mhux kliniċi/kliniċi għandhom partikolarment jiffukaw fuq l-elementi li ġejjin:

- il-bażijiet għal dikjarazzjoni ta' similarità essenzjali;
- ġabra fil-qosor ta' impuritajiet preżenti f'lottijiet tas-sustanza(i) attiva(i) kfi ukoll dawk tal-prodott mediċinali lest (u meta rilevanti prodott ta' dekomposizzjoni li jirriżultaw tul il-ħażna) kif propost għal użu fil-prodott li għandu jitqiegħed fis-suq flimkien ma' valutazzjoni ta' dawn l-impuritajiet;
- valutazzjoni ta' l-istudji ta' bio ekwivalenza jew ġustifikazzjoni għaliex studji ma sarux fir-rigward tal-linja gwida dwar "Investigazzjoni ta' Bio disponibbiltà u Bio ekwivalenza";
- aġġornament ta' litteratura ppubblikata rilevanti għas-sustanza u għall-applikazzjoni preżenti. Jista' jkun accettabbli għal artikoli f'ġurnali ta' "reviżjoni tal-pari" li jiġu annotati għal dan l-iskop;
- kwalunkwe dikjarazzjoni fil-ġabra fil-qosor tal-karatteristiċi tal-prodotti mhux magħrufa minn jew mifhuma mill-proprjetajiet tal-prodott mediċinali u/jew il-grupp terapewtiku tiegħu għandha tiġi dsikussa fir-revizjonijiet/gabriet fil-qosor mhux kliniċi/kliniċi u sostanzjata mill-litteratura ppubblikata u/jew studji addizzjonali.
- jekk applikabbli, *data* addizzjonali sabiex tintwera evidenza dwar l-ekwivalenza ta' proprjetajiet ta' sigurtà u effiċjenza ta' minerali, esteri jew derivativi differenti ta' sustanza attiva awtorizzata għandha tiġi pprovduta mill-applikant meta jiddikjara similarità essenzjali.

## 3. DATA ADDIZZJONALI MEHTIEĠA F'SITWAZZJONIJIET SPECIFICI

Meta s-sustanza attiva ta' prodott mediċinali essenzjalment simili tikkontjeni l-istess frazzjoni terapewtika bħall-prodott oriġinali awtorizzat assoċjat ma' kumpless/derivativ minerali/esteru differenti evidenza li ma hemm ebda bidla fil-farmako kinetiċi tal-frazzjoni, farmako dinamici u/jew f'tossicità li jista' jbidel il-profil ta' sigurtà/effiċjenza għandha tintwera. Jekk dan ma jkunx il-każ, din l-assoċjazzjoni għandha tiġi kkunsidrata bħala sustanza attiva ġdida.

## ▼ M2

Meta prodott mediċinali huwa maħsub għal użu terapewtiku differenti jew ippreżentat f'forma farmaċewtika differenti jew li għandu jinghata b'mezzi differenti jew f'dożi differenti jew b'pożoloġija differenti, ir-riżultati ta' testijiet approprijati tossikoloġiċi u farmakoloġiċi u/jew ta' provi kliniċi għandhom jinghataw.

## 4. PRODOTTI MEDIĊINALI SIMILI BIOLOĠIĊI

Id-disposizzjonijiet ta' l-Artikolu 10(1)(a) (iii) jistgħu ma jkunux suffiċjenti fil-każ ta' prodotti bioloġiċi mediċinali. Fil-każ li l-informazzjoni meħtieġa fil-każ ta' prodotti essenzjalment simili (ġeneriċi) ma jippermettix li tintwera n-natura simili ta' żewġ prodotti bioloġiċi mediċinali, *data* addizzjonali, b'mod partikolari, il-profil tossikoloġiku u kliniku għandha tinghata.

Meta prodott bioloġiku mediċinali kif definit fil-Parti I, il-paragrafu 3.2 ta' dan l-Anness, li jirreferi għal prodott mediċinali oriġinali li inghata awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq fil-Komunità, huwa sottomess għal awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq minn applikant indipendenti wara l-iskadenza ta' perjodu ta' protezzjoni ta' *data*, l-approċċ li ġej għandu jiġi applikat.

— Informazzjoni li għandha tiġi fornita m'għandhiex tkun limitata għall-Moduli 1, 2 u 3 (*data* farmaċewtika, kimika u bioloġika), ssupplimentata b'*data* ta' bio ekwivalenza u bio disponibbiltà. It-tip u l-ammont ta' *data* addizzjonali (jiġifieri *data* klinika tossikoloġika u oħra mhux klinika u klinika approprijata) għandhom jiġu determinati fuq bażi ta' każ b'każ skond il-linji gwida xjentifiċi rilevanti.

— Minhabba d-diversità ta' prodotti mediċinali bioloġiċi, il-htieġa għal studji identifikati previsti fil-Moduli 4 u 5 għandha tkun meħtieġa mill-awtorità kompetenti, b'kont meħud tal-karatteristika speċifika ta' kull prodott mediċinali individwali.

Il-prinċipji ġenerali li għandhom jiġu applikatu huma indirizzati f'linja gwida li tiegħu kont tal-karatteristiċi tal-prodott mediċinali bioloġiku kkonċernat ippubblikat mill-Aġenzija. Fil-każ li l-prodott mediċinali oriġinarjament awtorizzat għandu iktar minn indikazzjoni waħda l-effiċjenza u s-sigurtà tal-prodott mediċinali dikjarat li huwa simili għandhom jiġu ġustifikati jew, jekk necessarju, murija separatament għal kull waħda mill-indikazzjonijiet dikjarati.

## 5. PRODOTTI MEDIĊINALI TA' KOMBINAZZJONI FISSA

Applikazzjonijiet ibbazati fuq l-Artikolu 10(1)(b) għandhom jirrelataw għal prodotti mediċinali godda ta' mill-inqas żewġ sustanzi attivi mhux preċedentement awtorizzati bhala prodott mediċinali ta' kombinazzjoni fissa.

Għal dawk l-applikazzjonijiet *dossier* komplet (Moduli 1 sa 5) għandu jiġi pprovdut għall-prodott mediċinali ta' kombinazzjoni fissa. Meta applikabbli, informazzjoni li tirrigwarda s-siti ta' fabbrikazzjoni u l-aġenti avventizi, għandha tiġi pprovduta valutazzjoni ta' sigurtà.

## 6. DOKUMENTAZZJONI GĦAL APPLIKAZZJONIJIET F'ĊIRKOSTANZI EĊĊEZZJONALI

Meta, kif previst fl-Artikolu 22, l-applikant jista' jru li ma jistax jipprovdi *data* komprensiva dwar l-effiċjenza u s-sigurtà taht kondizzjonijiet normali ta' użu, minhabba:

— l-indikazzjonijiet li għalihom il-prodott in kwistjoni huwa maħsub isehħu daqshekk rarament li l-applikant ma jistax raġjonevolment ikun mistenni jipprovdi xieħda komprensiva, jew

— fl-istat preżenti ta' tagħrif xjentifiku, informazzjoni komprensiva ma tista xtiġi provduta, jew

— kien ikun kuntrarju għal prinċipji ġeneralment aċċettati ta' etika medika li tingabar din l-informazzjoni,

▼ **M2**

awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq tista' tinghata soġġett għal ċerti obbligi speċifiċi.

Dawn l-obbligi jistgħu jinkludu dan li ġej:

- l-applikant għandu jimla programm identifikat ta' studji f'perjodu ta' zmien speċifikat mill-awtorità kompetenti, li r-riżultati tiegħu għandhom jiffurmaw il-bażi ta' stima mill-ġdid tal-profil ta' benefiċċju/riskju,
- il-prodott mediċinali in kwistjoni jista' jiġi fornit bi preskrizzjoni medika biss u jista' f'ċerti każijiet jinghata biss taht sorveljanza medika stretta, possibilment fi sptar u fil-każ ta' radjo farmaċewtiku, minn persuna awtorizzata,
- il-fuljett mal-pakkett u kwalunkwe informazzjoni medika għandha tiġbed l-attenzjoni tal-prattikant mediku għall-fatt li d-dettallji disponibbli li jikkonċernaw il-prodott mediċinali in kwistjoni għadhom inadegwati f'ċerti aspetti speċifikati.

#### 7. APPLIKAZZJONIJIET IMHALLTA TA' AWTORIZZAZZJONI GĦAL TQEGHID FIS-SUQ

Applikazzjonijiet imhallta ta' awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq għandhom ifissru *dossiers* ta' applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq meta l-Modulu 4 u/jew 5 jikkonsisti f'kombinazzjoni ta' rapporti ta' studji limitati mhux kliniċ u/jew kliniċi mwettqa mill-applikant u ta' referenzi bibliografiċi. Il-Moduli l-oħra kollha huma skond l-istruttura deskritta fil-Parti I ta' dan l-Anness. L-awtorità kompetenti għandha taċċetta l-format propost ipprezentat mill-applikant fuq bażi ta' każ b'każ.

### PARTI III

#### PRODOTTI MEDIĊINALI PARTIKOLARI

Din il-Parti tistabilixxihtigiet speċifiċi relatati man-natura ta' prodotti mediċinali identifikati.

#### 1. PRODOTTI BIOLOĠIĊI MEDIĊINALI

##### 1.1. **Prodott mediċinali derivat mill-plażma**

Għal prodotti mediċinali derivati minn demm uman jew mill-plażma u b'deroga mid-disposizzjonijiet tal-Modulu 3, il-htigiet tad-*dossier* imsemmija f' "Informazzjoni relatata mal-materjali ta' introduzzjoni u mhux ipprocessati", għal materjali ta' introduzzjoni magħmula minn demm/plażma umana jistgħu jiġu sostitwiti minn Master Fajl ta' Plażma ċertifikat skond din il-Parti.

##### (a) **Prinċipji**

Għall-iskopijiet ta' dan l-Anness:

- Plażma *Master File* għandu jfisser dokumentazzjoni awtonoma, li hija separata mid-*dossier* għal awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq li jipprovdri l-informazzjoni dettaljata rilevanti kollha dwar il-karatteristiċi tal-plażma umana intiera wżati bhala materjal ta' introduzzjoni u/jew materjal mhux ipprovċessat għall-fabbrikazzjoni ta' frazzjonijiet sub/intermedji, kostitwenti ta' l-eċċipjent u sustanza(i) attiva, li huma parti minn prodotti mediċinali jew apparat mediku msemmi fid-Direttiva 2000/70/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Novembru 2000 li jemenda d-Direttiva tal-Kunsill 93/42/KE fir-rigward ta' apparat mediku li jinkorpora derivativi stabbli ta' demm uman jew plazma umana <sup>(1)</sup>.

<sup>(1)</sup> ĠU L 313, tat-13.12.2000, p. 22.

▼ M2

- Kull ċentru jew stabbiliment għal frazzjonament/ipproċessar ta' plazma umana għandu jipprepara u jżomm aġġornat sett ta' informazzjoni rilevanti dettaljata msemmija fil-*Master File* tal-Plażma.
- Il-*Master File* tal-Plażma għandu jiġi sottomess lill-Aġenzija jew lill-awtorità kompetenti mill-applikant għal awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq jew lit-titolari ta' l-awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq. Meta l-applikant għal awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq jew it-titolari għal awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq ivarja mit-titolari tal-*Master File* tal-Plażma, il-*Master File* tal-Plażma għandu jkun magħmul disponibbli lill-applikant jew lit-titolari għal awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq għal sottomissjoni lill-awtorità kompetenti. Fi kwalunkwe każ, l-applikant jew it-titolari għa awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq għandu jiehu responsabbiltà għall-prodott mediċinali.
- L-awtorità kompetenti li tkun qiegħda tivvaluta l-awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq għandha tistenna lill-Aġenzija sabiex tohrog iċ-ċertifikat qabel ma tiddeċiedi dwar l-applikazzjoni.
- Kwalunkwe *dossier* għal awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq li jikkontjeni kostitwent uman derivat mill-plażma għandu jirreferi għall-*Master File* tal-Plażma li jikkorrispondi għall-plażma użat bħala materjal ta' introduzzjoni/mhux ipproċessat.

(b) I l - K o n t e n u t

Skond id-disposizzjonijiet ta' l-Artikolu 109, kif emendat bid-Direttiva 2002/98/KE, li jirreferi għall-htigiet għal donaturi u *t-testing* ta' donazzjonijiet, il-*Master File* tal-Plażma għandu jinkludi informazzjoni dwar il-plażma wżata bħala materjal ta' introduzzjoni/mhux ipproċessat, b'mod partikolari:

(1) L-Origini tal-Plażma

- (i) informazzjoni dwar ċentri jew stabbilimenti li fihom isir il-ġbir ta' demm/plażma, inkluża ispezzjoni u approvazzjoni, u *data* epidemoloġika dwar infezzjonijiet trażmessibbli fid-demm.
- (ii) informazzjoni dwar ċentri jew stabbilimenti li fihom *it-testing* ta' donazzjonijiet u *pools* ta' plazma jitwettagħ, inkluża ispezzjoni u status ta' approvazzjoni.
- (iii) kriterji ta' selezzjoni/esklużjoni għal donaturi ta' demm/plażma.
- (iv) sistema fis-sehħ li tippermetti li l-passaġġ meħud minn kull donazzjoni jiġi ntraċċat mill-kollezzjoni ta' demm/plażma lejn prodotti lesti u viċi versa.

(2) Kwalità u sigurtà tal-plażma

- (i) konfomità mal-Monografi ta' Farmakopea Ewropea.
- (ii) *testing* ta' donazzjonijiet ta' demm/plażma u *pools* għal aġenti ta' infezzjoni, inkluża informazzjoni dwar metodi ta' test u, fil-każ ta' *pools* ta' plazma, *data* ta' validazzjoni dwar it-testijiet użati.
- (iii) karatteristiċi tekniċi ta' boroż għall-ġbir ta' demm u plazma, inkluża informazzjoni dwar soluzzjonijiet ta' anitkoagulanti wżati.
- (iv) kondizzjonijiet ta' irfiġh u trasport ta' plazma.

## ▼ M2

(v) proċeduri għal kwalunkwe *hold* ta' inventarju u/jew perjodu ta' kwarantana.

(vi) karatterizzazzjoni tal-*pool* ta' plazma.

(3) Sistema fis-seħħ bejn il-fabbrikant tal-prodott mediċinali derivat mill-plażma u/jew il-frazzjonatur/proċessur tal-plażma minn naħa, u ġbir ta' demm/plażma u ċentri jew stabbilimenti tat-test minn naħa l-oħra, li tiddefinixxi l-kondizzjonijiet ta' l-interazzjoni tagħhom u l-ispeċifikazzjonijiet miftiehma tagħhom.

B'zieda, il-*Master File* tal-Plażma għandu jipprovi lista ta' prodotti mediċinali li għalihom huwa validu il-*Master file* tal-Plażma, kemm jekk il-prodotti mediċinali ingħataw awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq jew qegħdin fil-proċess li jingħataw din l-awtorizzazzjoni, inklużi prodotti mediċinali msemmija fl-Artikolu 2 tad-Direttiva 2001/20/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill li tirrelata għall-implimentazzjoni ta' prattika klinika tajba fil-kondotta ta' provi kliniċi dwar prodotti mediċinali għal użu mill-bniedem.

(ċ) Valutazzjoni u Ċertifikazzjoni

— Għal prodotti mediċinali li għadhom mhumiex awtorizzati, l-applikant ta' awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq għandu jissottometti *dossier* komplet lil awtorità kompetenti, li għandu jkollu miegħu *Master File* separat ta' Plażma fejn ma jkunx diġà jeżisti wiehed.

— Il-*Master File* tal-Plażma huwa soġġett għal valutazzjon xjentifika u teknika mwettqa mill-Aġenzija. Valutazzjoni pożittiva għandha tirriżulta f'ċertifikat ta' konformità ma' leġislazzjoni Komunitarja għall-*Master File* tal-Plażma, li għandu jkollu miegħu rapport ta' valutazzjoni. Iċ-ċertifikat mahruġ għandu japplika fil-Komunità kollha.

— Il-*Master File* tal-Plażma għandu jiġi aġġornat u re ċertifikat fuq bażi annwali.

— Bidliet sussegwentement introdotti għat-termini ta' *Master File* tal-Plażma għandhom isegwu proċedura ta' valutazzjoni stabbilita mir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 542/95 <sup>(1)</sup> li jikkonċerna l-kontroll ta' varjazzjonijiet għat-termini ta' awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq li taqa' fl-ambitu tar-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2309/93 tat-22 ta' Lulju 1993 li jistabilixxi proċeduri Komunitarji għall-awtorizzazzjoni u s-sorveljanza ta' prodotti mediċinali għal użu mill-bniedem u veterinarju u li li jistabilixxi Aġenzija Ewropea għall-Valutazzjoni ta' Prodotti Mediċinali <sup>(2)</sup>. Kondizzjonijiet għall-istima ta' dawn il-bidliet huma stabbiliti mir-Regolament (KE) Nru 1085/2003.

— Bħala t-tieni pass għad-disposizzjonijiet fl-ewwel, fit-tieni, fit-tielet u fir-raba' inċiżi, l-awtorità kompetenti li tagħti l-awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq għandha tiegħu kont taċ-ċertifikazzjoni, tar-riċertifikazzjoni jew tal-varjazzjoni tal-*Master File* tal-Plażma dwar il-prodott(i) mediċinali kkonċernati.

<sup>(1)</sup> ĠU L 55, tal-11.3.1995, p. 15.

<sup>(2)</sup> ĠU L 214, ta' 1-24.8.1993, p. 1.



▼ **M2**

- B'deroga mid-disposizzjonijiet tat-tieni inciz tal-punt prezenti (valutazzjoni u certifikazzjoni), meta *Master File* tal-Plażma jikkorrispondi biss għal prodotti mediċinali derivati minn demm/plażma li l-awtorizzazzjoni tagħhom għal tqegħid fis-suq hij ristretta għal Stat Membru singolu, il-valutazzjoni xjentifika u teknika tal-*Master File* tal-Plażma msemmi għandha titwettaq mill-awtorità nazzjonali kompetenti ta' dak l-Istat Membru.

1.2. **Tilqim**

Għal tilqim għal użu mill-bniedem u b'deroga mid-disposizzjonijiet tal-Modulu 3 dwar "Sustanza(i) attiva(i)", il-htigiet li ġejjin meta bbażati fuq l-użu ta' sistema ta' *Masterfile* Antigenu ta' Tilqim għandha tapplika.

Id-*dossier* ta' applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq ta' tilqima ta' xort' ohra minn tilqima ta' influwenza umana, għandu jkun meħtieġ sabiex jinkludi *Master File* Antigenu ta' Tilqim għal kull antigenu ta' tilqim li huwa sustanza attiva ta' din it-tilqima.

(a) **Prinċipji**

Għall-iskopijiet ta' dan l-Anness:

- *Master File* Antigenu ta' Tilqim għandu jfisser parti awtonoma tad-*dossier* ta' applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq, li jikkontjeni l-informazzjoni kollha rilevanti ta' natura bioloġika, farmaċewtika u kimika li tikkonċerna lill-kull waħda mis-sustanzi attivi, li huma parti minn dan il-prodott mediċinali. Il-parti awtonoma tista' tkun komuni għal tilqima waħda jew iktar monovalenti u/jew kombinati pprezentati mill-istess applikant jew titolari ta' awtorizzazzjoni għal tqegħid fis-suq.
- Tilqima tista' tikkontjeni antigenu ta' tilqim wieħed jew iktar. Hemm l-istess sustanza(i) attiva(i) daqs antigenu(i) ta' tilqim prezenti f'tilqima.
- Tilqima kkombinata tikkontjeni mill-inqas żewġ antigeni distinti ta' tilqim immirati lejn il-prevenzjoni ta' mard infettiv singolu jew *divers*.
- Tilqima monovalenti hija tilqima li tikkontjeni antigenu wieħed ta' tilqima mmirat lejn il-prevenzjon ta' mard infettiv singolu.

(b) **Kontenut**

Il-*Master File* Antigenu ta' Tilqim għandu jikkontjeni l-informazzjoni li ġejja estratta mill-parti rilevanti (Sustanza Attiva) tal-Modulu 3 dwar "Data ta' Kwalità" kif delineata fil-Parti I ta' dan l-Anness:

## Sustanza Attiva

1. Informazzjoni ġenerali, inkluża konformità mal-monografu(i) rilevanti tal-Farmakopea Ewropea.
2. Informazzjoni dwar il-fabbrikazzjoni tas-sustanza attiva: din l-intestatura għandha tkopri l-proċess ta' fabrikazzjoni, informazzjoni dwar il-materjali ta' introduzzjoni u mhux ipproċessati, miżuri speċifiċi dwar TSEs u valutazzjoni ta' sigurtà u faċilitajiet u tagħmir ta' aġenti avventizi.
3. Karatterizzazzjoni tas-sustanza attiva
4. Kontroll ta' kwalità tas-sustanza attiva
5. *Standard* u materjali ta' referenza
6. Kontenitur u sistema ta' eghluq tas-sustanza attiva
7. Stabilità tas-sustanza attiva

▼ M2

## (ċ) Valutazzjoni u Ċertifikazzjoni

- Ghal tilqim novell, li jikkontjeni antiġenu ta' tilqim novell, l-applikant għandu jissottometti lil awtorità kompetenti *dossier* komplet ta' awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq li jinkludi l-*Master Files* kollha ta' Antiġenu ta' Tilqim li jikkorrispondu għal kull antiġenu singolu ta' tilqim li hu parti mit-tilqima novella fejn ebda *master file* ma jeżisti diġà għall-antiġenu singolu ta' tilqim. Valutazzjoni xjentifika u teknika ta' kull *Master File* ta' Antiġenu ta' Tilqim għandha titwettaq mill-Aġenzija. Valutazzjoni pożittiva għandha tirizulta f'ċertifikat ta' konformità għal leġislazzjoni Ewropea għal kull *Master File* ta' Antiġenu ta' Tilqim, li għandu kollu miegħu rapport ta' valutazzjoni. Iċ-ċertifikat għandu japplika fil-Komunità kollha.
- Id-disposizzjonijiet ta' l-ewwel inċiż għandhom ukoll japplikaw għal kull tilqima, li tikkonsisti f'kombinazzjoni novella ta' antiġeni ta' tilqim, irrispettivament minn jekk tilqima wahda jew iktar ta' dawn l-antiġeni ta' tilqim huma parti minn tilqimiet diġà awtorizzati fil-Komunità.
- Bidliet għall-kontenut ta' *Master File* ta' Antiġenu ta' Tilqim għal tilqima awtorizzata fil-Komunità għandhom ikunu soġġetti għal valutazzjoni xjentifika u teknika mwettqa mill-Aġenzija skond il-proċedura stabbilita fir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1085/2003. Fil-każ ta' valutazzjoni pożittiva l-Aġenzija għandha tohroġ ċertifikat ta' konformità ma' leġislazzjoni Komunitarja għall-*master File* ta' Antiġenu ta' Tilqim. Iċ-ċertifikat mahruġ għandu japplika fil-Komunità kollha.
- B'deroga mid-disposizzjonijiet ta' l-ewwel, it-tieni u t-tielet inċiżi tal-punt prezenti (valutazzjoni u ċertifikazzjoni), meta *Master File* Antiġenu ta' Tilqim jikkorrispondi biss għal tilqima wahda li hija s-suġġett ta' awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq li ma ngħatax/mhuwiex ser jingħata skond proċedura Komunitarja, u sakemm it-tilqima awtorizzata tinkludi antiġeni ta' tilqim li ma ġewx ivvalutati permezz ta' proċedura Komunitarja, il-valutazzjoni xjentifika u teknika tal-*Master File* Antiġenu ta' Tilqim imsemmi u l-bidliet sussegwenti tiegħu, għandhom jitwettqu mill-awtorità nazzjonali kompetenti li tat l-awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq.
- Bħala t-tieni pass għad-disposizzjonijiet ta' l-ewwel, it-tieni, it-tielet u r-raba' inċiżi, l-awtorità kompetenti li tagħti jew tat l-awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq għandha tiehu kont ta' ċertifikazzjoni, ir-riċertifikazzjoni jew il-varjazzjoni tal-*Master File* Antiġenu ta' Tilqim dwar il-prodott(i) mediċinali kkonċernat(i).

## 2. RADJI FARMAĊEWTIĊI U PREKURSURI

## 2.1. Radjo farmaċewtiċi

Għall-iskopijiet ta' dan il-kapitolu, applikazzjonijiet ibbazati fuq l-Artikoli 6(2) u 9 għandhom jipprovdu *dossier* komplet fejn id-dettallji speċifiċi li ġejjin għandhom jiġu inkluzi:

*Modulu 3*

- (a) Fil-kuntest ta' kit radjo farmaċewtiku, li għandu jiġi radju ttikkettat wara fomitura mill-fabbrikant, is-sustanza attiva hija kkunsidrata bħala dik il-parti tal-formolazzjoni li hija maħsuba sabiex terfa' jew torbot ir-radju nuklidu. Id-deskrizzjoni tal-metodu ta' fabbrikkazzjoni ta' kits radjo farmaċewtiċi għandha tinkludi dettallji tal-fabbrikkazzjoni tal-kit u dettallji ta' l-ipproċessar finali rakkomandat sabiex jiġi prodott il-prodott mediċinali radjoattiv. L-ispeċifikazzjonijiet neċessarji tar-radjo nuklidu għandhom jiġu deskritti skond, meta rrilevanti, il-monografu ġenerali jew monografi speċifiċi tal-Farmakopea Ewropea. B'zieda, kwalunkwe komposti essenzjali għar-radjo ttikkettat għandhom jiġu deskritti. L-istruttura tal-kompost radjo ttikkettat għandha wkoll tiġi deskritta.

▼ M2

Għal radjo nuklidi, ir-reazzjonijiet nukleari involuti għandhom jiġu diskussi.

F'generator ir-radju nuklidi omm u bint għandhom jiġu kkunsidrati bħala sustanzi attivi.

- (b) Dettallji tan-natura tar-radju nuklidu, l-identità ta' l-izotopu, impuritàjiet probabbli, it-trasportatur, l-użu u l-attività speċifika għandhom jiġu pprovduti.
- (c) Il-Materjali tal-bidu jinkludu materjali mira ta' irradjazzjoni.
- (d) Konsiderazzjonijiet dwar purità kimika/radjo kimika u r-relazzjoni tagħha mal-biodistribuzzjoni għandhom jiġu pprovduti.
- (e) Il-Purità radjo nuklida, il-purità radjo kimika u attività speċifika għandhom jiġu deskritti.
- (f) Għal ġeneraturi, id-dettallji dwar it-testing għal radju nuklidi omm/bint huma meħtieġa. Għal eluati ta' ġeneratur, testijiet għal radjo nuklidi omm u għal kostitwenti oħra tas-sistema tal-ġeneratur għandhom jiġu pprovduti.
- (g) Il-htieġa li jiġi espress il-kontenut tas-sustanzi attivi f'termini tal-massa ta' entitàjiet attivi għandha biss tapplika għal kitts radjo farmaċewtiċi. Għal radjo nuklidi, ir-radjoattività għandha tiġi espressa f' Becquerels f'data partikolari u, jekk neċessarju, hin b'referenza għaż-żona tal-hin. It-tip ta' radjazzjoni għandu jiġi indikat.
- (h) Għal kitts, l-ispeċifikazzjonijiet tal-prodott lest għandhom jinkludu testijiet dwar il-prestazzjoni ta' prodotti wara r-radju ttikkettar. Kontrolli approprijati dwar il-purità radjokimika u radjo nuklidika tal-kompost radju ttikkettat għandhom jiġu inkluzi. Kwalunkwe materjal essenzjali għal radju ttikkettar għandu jiġi identifikat u ppruvat.
- (i) Informazzjoni dwar l-istabilità għandha tingħata għal ġeneraturi radjo nuklidi, kitts radjo nuklidi u prodotti radju ttikkettati. L-istabilità waqt l-użu ta' radjo farmaċewtiċi fi vjali ta' multi dożaġġ għandha tiġi dokumentata.

*Modulu 4*

Huwa apprezzat li t-tossicità tista' tiġi assoċjata ma' doża ta' radjazzjoni. Fi djanjozi, din hija konsegwenza ta' l-użu ta' radjo farmaċewtiċi; f'terapija, hija l-proprjetà mixtieqa. Il-valutazzjoni ta' sigurtà u effiċjenza ta' radjo farmaċewtiċi għandha, għalhekk, tindirizza htigiet għal prodotti mediċinali u aspetti doċimetri ta' radjazzjoni. Esposizzjoni ta' organi/tessuti għar-radjazzjoni għandha tiġi dokumentata. Estimi ta' doża ta' radjazzjoni assorbita għandhaom jiġu kkalkolati skond sistema speċifikata, internazzjonalment rikonossuta permezz ta' mezz partikolari ta' għoti.

*Modulu 5*

Ir-risultati ta' provi kliniċi għandhom jiġu pprovduti meta applikabbli xort' oħra ġustifikat fir-reviżjonijiet kliniċi.

2.2. **Prekursuri radjo farmaċewtiċi għal skopijiet ta' radju ttikkettar**

Fil-każ speċifiku ta' prekursor radjo farmaċewtiku maħsub biss għal skopijiet ta' radju ttikkettar, il-mira primarja għandha tkun li tiġi pprezentata informazzjoni li tindirizza l-konsegwenzi possibbli ta' effiċjenza fqira ta' radju ttikkettar jew dissoċjazzjoni *in vivo* tal-koġjugat radju ttikkettat, jiġifieri kwistjonijiet relatati ma' l-effetti prodotti fil-pazjent minn radjo nuklidu liberu. B'żieda, huwa wkoll neċessarju li tiġi pprezentata informazzjoni rilevanti li tirrelata għal perikoli ta' xogħol, jiġifieri esposizzjoni ta' radjazzjoni għal personal ta' l-isptar u għall-ambjent.

▼ **M2**

B' mod partikolari, l-informazzjoni li ġejja meta applikabbi għandha tiġi pprovduta:

*Modulu 3*

Id-disposizzjonijiet tal-Modulu 3 għandhom japplikaw għar-reġistrazzjoni ta' prekursori radjo farmaċewtiċi kif definit fuq (incizi a) sa i)), meta applikabbi.

*Modulu 4*

Fir-rigward ta' tossiċità għal doża singola u doża ripetuta, ir-riżultati ta' studji mwettqa in konformità mad-disposizzjonijiet relatati ma' prattika tajba ta' laboratorju stabbiliti fid-Direttivi tal-Kunsill 87/18/KEE u 88/320/KEE għandhom jiġu pprovduti, sakemm mhux ġustifikat xort' oħra.

Studji ta' mutaġenicità dwar ir-radju nuklidu mhumiex ikkunsidrati bħala utli f'dan il-każ partikolari.

Informazzjoni li tirrelata għat-tossiċità kimika u disposizzjoni tan-nuklidu rilevanti "kiesah" għandha tiġi pprezentata.

*Modulu 5*

Informazzjoni klinika ġenerata minn uzu ta' studji kliniċi fuq il-prekursori proprju mhijiex ikkunsidrati bħala rilevanti fil-każ speċifiku ta' prekursori radjo farmaċewtiċi maħsub biss għal skopijiet ta' radju ttikkettar.

Madankollu, informazzjoni li turi l-utilità klinika tal-prekursori radjo farmaċewtiċi meta marbut ma' molekuli rilevanti ta' trasport għandha tiġi pprezentata.

3. **PRODOTTI MEDICINALI OMEOPATICI**

Din it-taqsimha tistabilixxi disposizzjonijiet speċifiċi dwar l-applikazzjoni tal-Moduli 3 u 4 għal prodotti mediċinali omeopatiċi kif definit fl-Artikolu 1(5).

*Modulu 3*

Id-disposizzjonijiet tal-Modulu 3 għandhom japplikaw għal dokumenti sottomessi skond l-Artikolu 15 fir-reġistrazzjoni simplifikata ta' prodotti mediċinali omeopatiċi msemmija fl-Artikolu 14(1) kif ukoll għal dokumenti għall-awtorizzazzjoni ta' prodotti mediċinali omeopatiċi oħra msemmija fl-Artikolu 16(1) bil-modifiki li ġejjin.

## (a) Terminoloġija

L-isem Latin ta' l-istokk omeopatiċu deskritt fid-*dossier* ta' applikazzjoni ta' awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq għandu jkun skond it-titolu Latin tal-Farmakopea Ewropea jew, fl-assenza tiegħu, skond farmakopea uffiċjali ta' Stat Membru. Meta rilevanti l-isem(ijiet) tradizzjonali wżati f'kull Stat Membru għandhom jiġu pprovduti.

## (b) Kontroll ta' materjali ta' introduzzjoni

Id-dettallji u d-dokumenti dwar il-materjali ta' introduzzjoni, jiġifieri l-materjali kollha wżati inklużi materjali mhux ipproċessati u intermedji sad-diluwwizzjoni finali li għandhom jiġu inkorporati fil-prodott mediċinali lest, li jkunu ma' l-applikazzjoni għandhom jiġu supplimentati b'*data* addizzjonali dwar l-istokk omeopatiċu.

▼ **M2**

Il-htigiet ta' kwalità ġenerali għandhom japplikaw għall-materjali kollha ta' introduzzjoni u mhux ipproċessati kif ukoll għal passi intermedi tal-proċess ta' fabrikazzjoni sad-diluwwizzjoni finali li għandhom jiġu inkorporati fil-prodott mediċinali lest. Jekk possibbli, huwa meħtieġ dożaġġ jekk komponenti tossiċi huma preżenti u jekk il-kwalità ma tistax tiġi kkontrollata fejn tidhol diluwwizzjoni finali li għandha tiġi inkorporata minhabba l-grad għoli ta' diluwwizzjoni. Kull pass tal-proċess ta' fabrikazzjoni mill-materjali ta' introduzzjoni sad-diluwwizzjoni finali li għandha tiġi inkorporata fil-prodott mediċinali lest għandu jiġi deskritt kompletament.

Fil-każ li huma involuti diluwwizzjonijiet, dawn il-passi ta' diluwwizzjoni għandhom isiru skond il-metodi omeopatiċi ta' fabrikazzjoni stabbiliti fil-monografu rilevanti tal-Farmakopea Ewropea jew fl-assenza tagħhom, minn farmakopea uffċjali ta' Stat Membru.

## (c) Testijiet ta' kontroll dwar il-prodott mediċinali lest

Il-htigiet ta' kwalità ġenerali għandhom japplikaw għall-prodotti omeopatiċi mediċinali lesti, u kwalunkwe eċċezzjoni jeħtieġ li tiġi ġustifikata kif dovut mill-applikant.

L-Identifikazzjoni u d-doża tal-kostitwenti tossikoloġiċi rilevanti kollha għandha titwettaq. Fil-każ li jista' jiġi ġustifikat li identifikazzjoni u/jew doża dwar il-kostitwenti tossikoloġiċi rilevanti kollha mhijiex possibbli, eż. minhabba d-diluwwizzjoni tagħhom fil-prodott mediċinali lest il-kwalità għandha tintwera permezz ta' validazzjoni kompleta tal-proċess ta' fabrikazzjoni u ta' diluwwizzjoni.

## (d) Testijiet ta' stabbiltà

L-Istabbiltà tal-prodott mediċinali lest għandha tintwera. *Data* ta' stabbiltà mill-istokks omeopatiċi huma ġeneralment trasferibbli għal diluwwizzjonijiet/triturazzjonijiet ottenuti. Jekk ebda identifikazzjoni jew doża tas-sustanza attiva ma hi possibbli monhabba l-grad ta' diluwwizzjoni, *data* ta' stabbiltà tal-forma farmaċewtika tista' tiġi kkunsidrata.

*Modulu 4*

Id-disposizzjonijiet tal-Modulu 4 għandhom japplikaw għar-reġistrazzjoni simplifikata ta' prodotti mediċinali omeopatiċi imsemmija fl-Artikolu 14(1) bl-ispeċifikazzjonijiet li ġejjin.

Kwalunkwe informazzjoni nieqsa għandha tiġi ġustifikata, eż. għandha tingħata ġustifikazzjoni għaliex dimostrazzjoni ta' livell aċċettabbli ta' sigurtà tista' tiġi sostnuta għlkemm għad jonqsu xi studji.

## 4. PRODOTTI MEDIĊINALI ERBALI

Applikazzjonijiet għal prodotti mediċinali erbali għandhom jipprovdu *dossier* komplet li fih id-dettallji li ġejjin għandhom jiġi inkluzi.

*Modulu 3*

Id-disposizzjonijiet tal-Modulu 3, inkluzi konformità mal-monografu(i) tal-Farmakopea Ewropea, għandhom japplikaw għall-awtorizzazzjoni ta' prodotti erbali mediċinali. L-istat ta' tagħrif xjentifiku fil-hin meta l-applikazzjoni hija alloggata għandu jitqies.

## ▼ M2

L-aspetti li ġejjin speċifiċi għal prodotti erbali mediċinali għandhom jiġu kkunsidrati.

## (1) Sustanzi erbali u preparati erbali

Għall-iskopijiet ta' dan l-Anness it-termini "sustanzi u preparati erbali" għandhom jiġu kkunsidrati ekwivalenti għat-termini "mediċinali erbali u preparati ta' mediċinali erbali", kif definit fil-Farmakopea Ewropea.

Fir-rgiward tan-nomenklatura tas-sustanza erbali, l-isem binomjali xjentifiku tal-pjanta (ġeneru, speċje, varjetà u awtur) u kimotip (meta applikabbli), il-partijiet tal-pjanti, id-definizzjoni tas-sustanza erbali, ismijiet oħra (sinonimi msemmija f'Farmakopej oħra) u l-kodiċi tal-laboratorju għandhom jiġu pprovduti.

Fir-rgiward tan-nomenklatura tal-preparat erbali, l-isem binomjali xjentifiku tal-pjanta (ġeneru, speċje, varjetà u awtur), u kimpotip (meta applikabbli), il-partijiet tal-pjanti, id-definizzjoni tal-preparat erbali, il-proporzjon tas-sustanza erbali għall-preparat erbali, is-solvent(i) ta' estrazzjoni, ismijiet oħra (sinonimi msemmija f'Farmakopej oħra) u l-kodiċi tal-laboratorju għandhom jiġu pprovduti.

Sabiex tiġi dokumentata it-taqsimha għal sustanza(i) erbali u preparat(i) erbali meta applikabbli, il-forma fiżika, id-deskrizzjoni tal-kostitwenti b'attività terapewtika magħrufa jew *markers* (formola molekulari, massa relattiva molekulari, formola strutturali, inkluż stereo kimika relattiva u assoluta, il-formola molekulari, u l-massa relattiva molekulari) kif ukoll kostitwent(i) oħra għandhom jiġu pprovduti.

Sabiex tiġi dokumentata t-taqsimha dwar il-fabbrikant tas-sustanza erbali, l-isem, l-indirizz, u r-responsabbiltà ta' kull frontur, inklużi kuntratturi u kull sit jew faċilità proposta involuta fil-produzzjoni/ġbir u *testing* tas-sustanza erbali għandhom jiġu pprovduti, meta approprijat.

Sabiex tiġi dokumentata t-taqsimha dwar il-fabbrikant tal-preparat erbali, l-isem, l-indirizz, u r-responsabbiltà ta' kull fabbrikant, inklużi kuntratturi, u kull sit jew faċilità proposta ta' fabbrikazzjoni u testing tal-prerat erbali għandhom jiġu pprovduti, meta approprijat.

Frir-rgiward tad-deskrizzjoni tal-proċess ta' fabbrikazzjoni u kontrolli ta' proċess għas-sustanza erbali, għandha tiġi pprovduta informazzjoni sabiex tiddekrivi b'mod adegwat il-produzzjoni u l-ġbir ta' pjanti, inkluża l-fonti ġeografika tal-pjanta mediċinali u l-koltivazzjoni, il-ħsad, l-inxif u l-kondizzjonijiet tal-ħażna.

Fir-rgiward tad-deskrizzjoni tal-proċess ta' fabbrikazzjoni u kontrolli ta' proċess għall-preparazzjoni erbali, għandha tiġi pprovduta informazzjoni sabiex tiddekrivi b'mod adegwat il-proċess ta' fabbrikazzjoni tal-preparazzjoni erbali, inkluża deskrizzjoni ta' l-i-proċessar, tas-solventi u ta' riagenti, ta' l-istadji ta' purifikazzjoni u ta' l-istandardizzazzjoni.

Fir-rgiward ta' l-iżvilupp tal-proċess ta' fabbrikazzjoni, sommarju fil-qosor li jiddeskrivi l-iżvilupp tas-sustanza(i) erbali u tal-preparat(i) erbali meta applikabbli għandhom jiġu pprovduti, b'konsiderazzjoni tal-mezz propost ta' għoti u utilità. Riżultati li jipparagunaw il-komposizzjoni fito kimika tas-sustanza(i) erbali u tal-preparat(i) erbali meta applikabbli wżati fis-sostenn ta' *data* bibliografika u s0sustanza(i) erbali u preparat(i) erbali, meta applikabbli, kontenuti bhala sustanza(i) attiva fil-prodott mediċinali erbali li saret applikazzjoni għalih għandhom jiġu diskussi, meta approprijat.

▼ **M2**

Fir-rigward ta' l-elucidazzjoni ta' l-istruttura u ta' karatteristiċi oħra tas-sustanza erbali, informazzjoni dwar il-karatterizzazzjoni botanika, makroskopika, fito kimika, u l-attività bijoloġika jekk neċessarja, għandha tiġi pprovduta.

Fir-rigward ta' l-elucidazzjoni ta' l-istruttura u karatteristiċi oħra tal-preparat erbali, informazzjoni dwar il-karatterizzazzjoni fito kimika u fiżiko kimika u l-attività bijoloġika jekk neċessarja, għandha tiġi pprovduta.

L-ispeċifikazzjonijiet għas-sustanza(i) erbali u l-preparat(i) erbali meta applikabbli għandhom jiġu pprovduti.

Il-proċeduri analitiċi wżati għall-ittestjar tas-sustanza(i) erbali u tal-preparat(i) erbali meta applikabbli għandhom jiġu pprovduti.

Fir-rigward tal-validazzjoni ta' proċeduri analitiċi, informazzjoni analitika ta' validazzjoni, inkluża *data* sperimentali għall-proċeduri analitiċi wżati għall-ittestjar tas-sustanza(i) erbali u tal-preparat(i) erbali meta applikabbli għandha tiġi pprovduta.

Fir-rigward ta' analiżi ta' lottijiet, deskrizzjoni ta' lottijiet u riżultati ta' analiżi ta' lottijiet għas-sustanza(i) erbali u preparat(i) erbali meta applikabbli għandhom jiġu pprovduti, inklużi dawk għal sustanzi farmakopej.

Ġustifikazzjoni għall-ispeċifikazzjonijiet tas-sustanza(i) erbali u tal-preparat(i) erbali meta applikabbli għandhom jiġu pprovduti.

Informazzjoni dwar *l-istandards* ta' referenza jew materjali ta' referenza wżati għat-testing tas-sustanza(i) erbali u tal-preparat(i) erbali meta applikabbli għandha tiġi pprovduta.

Meta s-sustanza jew il-preparat erbali huma s-suġġett ta' monografu, l-applikant jista' japplika għal ċertifikat ta' adattabilità li ngħata mid-Direttorat Ewropew għall-Kwalità ta' Mediċini.

## (2) Prodotti Erbali Mediċinali

Fir-rigward tal-formolazzjoni ta' żvilupp, sommarju fil-qosor li jiddeskrivi l-iżvilupp tal-prodott erbali mediċinali għandu jiġi pprovdut, b'konsiderazzjoni għall-mezz propost ta' għoti u utilità. Riżultati li jipparagunaw il-komposizzjoni fito kimika tal-prodotti wżati fid-*data* biblijografika ta' sostenn u l-prodott erbali mediċinali li saret applikazzjoni għalih għandhom jiġu diskussi, meta appropjat.

## 5. PRODOTTI ORFANI MEDIĊINALI

— Fil-każ ta' prodott mediċinali orfanu fis-sens tar-Regolament (KE) Nru 141/2000, disposizzjonijiet ġenerali tal-Parti II-6 (ċirkostanzi eċċezzjonali) jistgħu jiġu applikati. L-applikant għandu mbagħad jiġġustifika fis-sommarji li mhumiex kliniċi u f'dawk kliniċi ir-raġunijiet li għalihom mhuwiex possibbli li tiġi pprvduta informazzjoni kompleta u għandu jipprovidi ġustifikazzjoni tal-bilanċ ta' benefiċċju/riskju għall-prodott orfanu mediċinali kkonċernat.

— Meta applikant għal awtorizzazzjoni għal tqeghid fis-suq għal prodott orfanu mediċinali jinvoka d-disposizzjonijiet ta' l-Artikolu 10(1)(a) (ii) u l-Parti II-1 ta' dan l-Anness (użu mediċinali stabbilit tajjeb), l-użu sistematiku u dokumentat tas-sustanza kkonċernata jista' jirreferi- bħala deroga- għall-użu ta' dik is-sustanza skond id-disposizzjonijiet ta' l-Artikolu 5 ta' din id-Direttiva.

## ▼ M9

## PARTI IV

## PRODOTTI MEDIĊINALI TA' TERAPIJA AVVANZATA

## 1. INTRODUZZJONI

Applikazzjonijiet tal-awtorizzazzjoni tal-kummerċjalizzazzjoni għall-prodotti mediċinali ta' terapija avvanzata, kif definita fil-punt (a) tal-Artikolu 2(1) tar-Regolament (KE) Nru 1394/2007, għandhom isegwu r-rekwiziti ta' format (Il-Moduli 1, 2, 3, 4 u 5) deskritti fil-Parti I ta' dan l-Anness.

Ir-rekwiziti tekniċi għall-Moduli 3, 4 u 5 għall-prodotti mediċinali bijoloġiċi, kif deskritti fil-Parti I ta' dan l-Anness, għandhom japplikaw. Ir-rekwiziti speċifiċi għall-prodotti mediċinali ta' terapija avvanzata deskritti fit-Taqsimiet 3, 4 u 5 ta' din il-Parti jispjegaw il-mod kif japplikaw ir-rekwiziti fil-Parti I għall-prodotti mediċinali ta' terapija avvanzata. Barra minn hekk, fejn xieraq u filwaqt li jittiehdu inkunsiderazzjoni l-ispeċifità jiet tal-prodotti mediċinali ta' terapija avvanzata, ġew stipulati rekwiziti addizzjonali.

Minhabba n-natura speċifika tal-prodotti mediċinali ta' terapija avvanzata, tista' tiġi applikata strateġija bbażata fuq ir-riskju biex tiddermina l-grad tad-dejta tal-kwalità, id-dejta klinika u mhux klinika li għandu jiġi inkluż fl-applikazzjoni tal-awtorizzazzjoni tal-kummerċjalizzazzjoni, skont il-linji gwida xjentifiċi relatati mal-kwalità, is-sikurezza u l-effikaċità tal-prodotti mediċinali msemmija fil-punt 4 tal-“Introduzzjoni u prinċipji ġenerali”.

L-analiżi tar-riskju jistgħu jkopru l-iżvilupp shih. Il-fatturi tar-riskju li jistgħu jitqiesu jinkludu: l-oriġini taċ-ċelloli (awtologi, alloġeniċi, ksenoġeniċi), il-kapaċità ta' propagazzjoni u/jew differenzjar u li jagħtu bidu għal reazzjoni ta' immunità, il-livell ta' manipulazzjoni ċellulari, l-arrangament ta' ċelloli b'mollekoli bijoattivi jew b'materjali strutturali, in-natura tal-prodotti mediċinali tal-ġenoterapija, l-estensjoni tal-kompetenza ta' replikazzjoni ta' vajrusis jew mikroorganizmi, il-funzjonalità li tifrex fit-tul, ir-riskju ta' onkogeniċità u l-forma ta' kif jittiehdu jew l-użu.

Dejta rilevanti klinika u mhux klinika disponibbli jew esperjenza ma' prodotti mediċinali oħra ta' terapija avvanzata jistgħu wkoll jiġu kkunsidrati fl-analiżi tar-riskju.

Kwalunkwe devjazzjoni mir-rekwiziti ta' dan l-Anness għandha tiġi xjentifikament ġustifikata fil-Modulu 2 tad-dokument tal-applikazzjoni. L-analiżi tar-riskju deskritta hawn fuq, meta applikata, għandha wkoll tiġi inkluża u deskritta fil-Modulu 2. F'dan il-każ, se jiġu diskussi l-metodoloġija segwita, in-natura tar-riskji identifikati u l-implikazzjonijiet tal-istrateġija bbażata fuq ir-riskju għall-iżvilupp u l-valutazzjoni tal-programm u kwalunkwe devjazzjoni mir-rekwiziti tal-Anness li tirriżulta mill-analiżi tar-riskju għandha tiġi deskritta.

## 2. DEFINIZZJONIJIET

Għall-għanijiet ta' dan l-Anness, flimkien mad-definizzjonijiet stipulati fir-Regolament (KE) Nru 1394/2007, għandhom japplikaw id-definizzjonijiet stipulati fit-taqsimiet 2.1 u 2.2.

2.1. **Prodott mediċinali ta' terapija tal-ġeni**

Prodott mediċinali ta' terapija tal-ġeni jfisser prodott mediċinali bijoloġiku li għandu l-karatteristiċi li ġejjin:

- (a) fiha sustanza attiva li fiha jew tikkonsisti minn aċidu nukleiku rikombinanti użat fil-bniedem jew mogħti lilu bil-ħsieb ta' regolamentazzjoni, tiswija, sostituzzjoni, zieda jew tħassir ta' sekwenza ġenetika;



▼ **M9**

- (b) l-effett terapewtiku, profilattiku jew dijanjostiku tiegħu jirrelata direttament mas-sekwenza tal-aċidu nukleiku rikombinanti, jew għall-prodott ta' espressjoni ġenetika ta' din is-sekwenza.

Prodotti mediċinali ta' terapija tal-ġeni ma għandhomx jinkludu tilqim kontra mard infettiv.

## 2.2. **Prodott mediċinali ta' terapija ta' ċelloli somatiċi**

Prodott mediċinali taċ-ċelloli somatiċi jfisser prodott mediċinali bijoloġiku li għandu l-karatteristiċi li ġejjin:

- (a) ikollu jew ikun jikkonsisti minn ċelloli jew tessuti li ġew soġġetti għal manipolazzjoni sostanzjali b'tali mod li l-karatteristiċi bijoloġiċi, il-funzjonijiet fiżjoloġiċi jew il-proprjetajiet strutturali rilevanti għall-użu kliniku maħsub ikunu nbidlu, jew ta' ċelloli jew tessuti li mhumiex maħsuba biex jintużaw għall-istess funzjoni(jiet) essenzjali fil-benefiċjarju u d-donatur;

- (b) huwa pprezentat bhala li għandu proprjetajiet għal, jew jintuza fil-bniedem jew jingħata lill-bniedem bil-ħsieb ta' trattament, prevenzjoni jew dijanjozi ta' marda permezz tal-azzjoni farmakoloġika, immunoloġika jew metabolika taċ-ċelloli jew it-tessuti tiegħu.

Għall-iskopijiet tal-punt (a), il-manipolazzjonijiet elenkati fl-Anness I għar-regolament (KE) Nru 1394/2007, b'mod partikolari, ma għandhomx jitqiesu bhala manipolazzjonijiet sostanzjali.

## 3. REKWIZITI SPECIFIĊI LI JIRRIGWARDAW IL-MODULU 3

### 3.1. **Ir-reqwiżiti speċifiċi għall-prodotti mediċinali kollha ta' terapija avvanzata**

Deskrizzjoni tas-sistema ta' traċċabilità li d-detentur tal-awtorizzazzjoni tal-kummerċjalizzazzjoni biħsiebu jistabbilixxi jew jippreserva biex jiżgura li prodott individwali u l-materjali ta' tluq u l-materja prima tiegħu, inklużi s-sustanzi kollha li jiġu f'kontatt maċ-ċelluli jew it-tessuti li jistgħu jkunu fih, jistgħu jiġu ttraċċati mill-provenjenza, manifattura, imballaġġ, hażna, trasport u konsenja lill-ispjar, l-istituzzjoni jew il-prattika privata fejn jintuza l-prodott, għandha tingħata.

Is-sistema ta' traċċabilità għandha tkun komplementari għal, u kompatibbli ma', ir-reqwiżiti stabbiliti fid-Direttiva 2004/23/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill<sup>(1)</sup>, dwar tessuti u ċelloli tal-bniedem u ċelloli oħra tad-demem, u d-Direttiva 2002/98/KE, fir-rigward taċ-ċelloli tad-demem tal-bniedem.

### 3.2. **Ir-reqwiżiti speċifiċi għall-prodotti mediċinali kollha ta' terapija tal-ġeni**

#### 3.2.1. *L-Introduzzjoni: prodott lest, sustanza attiva u materjali ta' tluq*

- 3.2.1.1. Prodott mediċinali ta' terapija tal-ġeni li fih sekwenza/sekwenzi ta' aċidu nukleiku rikombinanti jew mikroorganizmu/mikroorganizmi jew wajrus(is) ġenetikament modifikati.

Il-prodott mediċinali lest għandu jikkonsisti minn sekwenza/sekwenzi ta' aċidu nukleiku jew mikroorganizmu/mikroorganizmi jew wajrus(is) ġenetikament modifikati formolati fil-kontenitur immedjat finali tagħhom għall-użu mediku maħsub. Il-prodott mediċinali lest jista' jiġi kkombinat ma' tagħmir mediku jew tagħmir mediku impjantabbli attiv.

<sup>(1)</sup> ĠU L 102, 7.4.2004, p. 48.

▼ **M9**

Sustanza attiva għandha tikkonsisti minn sekwenza/sekwenzi ta' acidu nukleiku jew mikroorganizmu/mikroorganizmi jew vajrus(is) ġenetikament modifikati.

- 3.2.1.2. Prodott mediċinali ta' terapija tal-ġeni li fih ċelloli ġenetikament modifikati.

Il-prodott mediċinali lest għandu jikkonsisti minn ċelloli ġenetikament modifikati fformulati fil-kontenitur finali immedjat għall-użu mediku maħsub. Il-prodott mediċinali lest jista' jkun kombinat ma' tagħmir mediku jew ma' tagħmir mediku impjantabbli attiv.

Is-sustanza attiva għandha tikkonsisti minn ċelloli ġenetikament modifikati minn wiehed mill-prodotti deskritti fit-Taqsima 3.2.1.1 hawn fuq.

- 3.2.1.3. Fil-każ ta' prodotti magħmula minn vajrusis jew vectors tal-vajrusis, il-materjali ta' tluq għandhom ikunu l-komponenti li minnhom jinkisbu l-vectors tal-vajrusis, jiġifieri s-sors tal-vector primarju tal-vajrus jew il-plasmidi użati biex jittransfettaw iċ-ċelloli ta' packaging u tal-bank ċellulari primarju tad-dixxendenza ċellulari ta' packaging.

- 3.2.1.4. Fil-każ ta' prodotti magħmula minn plasmidi, vectors li mhumiex tal-vajrusis u mikroorganizmu/mikroorganizmi ġenetikament modifikati, il-materjali ta' tluq għandhom ikunu l-komponenti użati biex jiġġeneraw iċ-ċellola produttriċi, jiġifieri l-plasmidi, il-batterja ospiti u l-bank taċ-ċellola primarja ta' ċelloli mikrobjali rikumbinanti.

- 3.2.1.5. Fil-każ ta' ċelloli ġenetikament modifikati, il-materjali ta' tluq għandhom ikunu komponenti użati biex jinkisbu ċelloli ġenetikament modifikati, jiġifieri l-materjali ta' tluq għal produzzjoni tal-vector, il-vector u ċ-ċelloli umani jew dawk tal-annimali. Il-prinċipji tal-Prassi t-Tajba tal-Manifattura għandha tapplika u tibda mis-sistema tal-bank użata għall-produzzjoni tal-vector.

- 3.2.2. *Ir-rekwiziti speċifiċi*

Barra r-rekwiziti stipulati fit-Taqsima 3.2.1 u 3.2.2 tal-Parti I ta' dan l-Anness, ir-rekwiziti li ġejjin għandhom japplikaw:

- (a) Għandha tinghata informazzjoni dwar il-materjali kollha ta' tluq użati għall-manifattura tas-sustanza attiva, inklużi l-prodotti mehtieġa għall-modifika ġenetika taċ-ċelloli tal-bniedem jew tal-annimali u, kif applikabbli, kultura sussegwenti u preservazzjoni taċ-ċelloli ġenetikament modifikati, filwaqt li tittiehed inkunsiderazzjoni n-nuqqas possibbli ta' stadji ta' purifikazzjoni;
- (b) Għall-prodotti li fihom mikroorganizmu jew vajrus, għandha tinghata dejta dwar modifika ġenetika, analiżi tas-sekwenza, tnaqqis tal-virulence (il-qawwa tal-mikroorganizmu biex jipproduċi ħsara), tropiżmu għal tessuti speċifiċi u tipi ta' ċelloli, dipendenza taċ-ċiklu taċ-ċellola tal-mikroorganizmu jew tal-vajrus, patoġenicità u karatteristiċi tal-varjetà parentali;
- (c) Impuritajiet relatati mal-proċess u impuritajiet relatati mal-prodott għandhom jiġu deskritti fit-taqsimiet rilevanti tad-dokument, u partikolarment kontaminanti tal-vajrus kompetenti ta' replikazzjoni jekk il-vector huwa mfassal biex ikun nonkompetenti ta' replikazzjoni;
- (d) Għall-plasmidi, għandha titwettaq kwantifikazzjoni tal-forom differenti ta' plasmidi matul il-perjodu ta' validità tal-prodott;
- (e) Għal ċelloli ġenetikament modifikati, għandhom jiġu ttestjati l-karatteristiċi taċ-ċelloli qabel u wara l-modifika ġenetika, kif ukoll qabel u wara kwalunkwe proċedura sussegwenti ta' ffrizar/hażna.

Għal ċelloli ġenetikament modifikati, flimkien mar-rekwiziti speċifiċi għall-prodotti mediċinali tat-terapija tal-ġeni, għandhom japplikaw ir-rekwiziti għall-prodotti mediċinali tat-terapija taċ-ċelloli somatiċi u l-prodotti ta' inġinerija tat-tessuti (ara t-Taqsima 3.3).

▼ **M9****3.3. Ir-reqwiziti speċifiċi għall-prodotti mediċinali tat-terapija taċ-ċelloli somatiċi u prodotti ta' inġinerija tat-tessuti****3.3.1. *L-Introduzzjoni: prodott lest, sustanza attiva u materjali ta' tluq***

Il-prodott mediċinali lest għandu jikkonsisti mis-sustanza attiva fformulata fil-kontenitur immedjat tagħha għall-użu mediku maħsub, u fil-kombinazzjoni finali tagħha għall-prodotti mediċinali ta' terapija avvanzata.

Is-sustanza attiva għandha tkun magħmula minn prodotti ta' inġinerija taċ-ċelloli u/jew tat-tessuti.

Sostanzi addizzjonali (pereżempju tirfid li jippreserva l-forma tat-tessuti, matrices, tagħmir, bijomaterjali, bijomollekoli u/jew komponenti oħra) li jiġu kkombinati ma' ċelloli manipulati li minnhom jiffurmaw parti integrali għandhom jitqiesu bhala materjali ta' tluq, ukoll jekk mhux ta' oriġini bijoloġika.

Il-materjali użati matul il-manifattura tas-sustanza attiva (pereżempju mezzji ta' kultura, fatturi ta' tkabbir) u li mhumiex maħsuba biex jiffurmaw parti mis-sustanza attiva għandhom jitqiesu bhala materja prima.

**3.3.2. *Ir-reqwiziti speċifiċi***

Barra r-reqwiziti stipulati fit-Taqsima 3.2.1 u 3.2.2 tal-Parti I ta' dan l-Anness, ir-reqwiziti li ġejjin għandhom japplikaw:

**3.3.2.1. Il-materjali ta' tluq:**

- (a) Għandha tinghata taqsira tat-tagħrif malli ssir donazzjoni, kisba u ttestjar tat-tessuti u ċ-ċelloli tal-bniedem użati bhala materjali ta' tluq u magħmula skont id-Direttiva 2004/23/KE. Jekk ċelloli jew tessuti morda (pereżempju tessut tal-kanċer) jintużaw bhala materjali ta' tluq, l-użu tagħhom għandu jkun ġustifikat;
- (b) Jekk popolazzjonijiet ta' ċelloli alleoġeniċi qed jiġu amalgamati, l-istrategġiji u l-miżuri ta' amalgamazzjoni biex jiżguraw traċċabilità għandhom jiġu deskritti;
- (c) Il-varjabilità potenzjali introdotta permezz tat-tessuti u ċ-ċelloli tal-bniedem jew tal-animall għandha tiġi indirizzata bhala parti mill-validazzjoni tal-proċess tal-manifattura, karatterizzazzjoni tas-sustanza attiva u l-prodott lest, l-iżvilupp ta' dozaġġ, l-iffissar ta' speċifikazzjonijiet u stabbiltà;
- (d) Għall-prodotti ksenoġeniċi bbażati fuq iċ-ċelloli, għandu jinghata tagħrif dwar is-sors ta' annimali (bħalma huma l-oriġini ġeografika, it-trobbija tal-animall, l-età), kriterji speċifiċi ta' approvazzjoni, miżuri biex jipprevjenu u jimmonitoraw infezzjonijiet fl-animall użati bhala sors jew donaturi, l-ittestjar tal-animall għal aġenti ta' infezzjoni, inklużi mikroorganizmi u vajrusis trazzmessi vertikalemnt, u evidenza tas-sostenibilità tal-animall;
- (e) Għall-prodotti bbażati fuq iċ-ċelloli mnisla mill-animall ġenetikament modifikati, il-karatteristiċi taċ-ċelloli relatati mal-modifika ġenetika għandhom jiġu deskritti. Deskrizzjoni dettaljata tal-metodu ta' holqien u l-karatterizzazzjoni tal-animall transġeniku għandhom jiġu pprovduti;
- (f) Għall-modifika ġenetika taċ-ċelloli, ir-reqwiziti tekniċi speċifikati fit-Taqsima 3.2 għandhom japplikaw;
- (g) Ir-reġim ta' ttestjar ta' kwalunkwe sustanza addizzjonali (tirfid li jippreserva l-forma tat-tessuti, matrices, bijomollekoli jew komponenti oħra), li huma kkombinati ma' prodotti ta' inġinerija taċ-ċelloli li minnhom jiffurmaw parti integrali, għandu jiġi deskritt u ġustifikat;

## ▼ M9

- (h) Għal tiffid li jippreserva l-forma tat-tessuti, matrices u tagħmir li jaqgħu taht id-definizzjoni ta' tagħmir mediku jew tagħmir mediku impjantabbli attiv, għandu jingħata t-tagħrif meħtieġ skont it-Taqsima 3.4 għall-valutazzjoni tal-prodott mediċinali kkombinat ta' terapija avvanzata.

## 3.3.2.2. Il-proċess ta' manifattura:

- (a) Il-proċess ta' manifattura għandu jiġi vvalidat biex jiżgura konsistenza ta' raggruppamenti u ta' proċess, integrità funzjonali taċ-ċelloli matul il-manifattura u t-trasport sal-mument ta' applikazzjoni jew ta' teħid, u l-istat xieraq ta' differenzjar;
- (b) Jekk iċ-ċelloli jtkabbru direttament jew fuq matrix, tiffid li jippreserva l-forma tat-tessuti, jew tagħmir, għandu jingħata tagħrif dwar il-validazzjoni tal-proċess tal-kultura taċ-ċelluli fir-rigward tat-tkabbir taċ-ċellola, il-funzjoni u l-integrità tal-kombinazzjoni.

## 3.3.2.3. Il-karatterizzazzjoni u l-istrateġija ta' kontroll

- (a) Għandu jingħata tagħrif rilevanti dwar il-karatterizzazzjoni tal-produttjoni taċ-ċellola jew it-tahlita taċ-ċelloli mil-lat ta' identità, purità (pereżempju aġenti mikrobiċi fortuwiti u kontaminanti ċellolari), vijabilità, qawwa, karjologija, tumuroġeniċità u adeguatezza għall-użu mediċinali maħsub. Għandha tingħata prova tal-istabilità ġenetika taċ-ċelloli;
- (b) Tagħrif kwalitattiv u, meta possibbli, kwantitattiv dwar impuritajiet relatati mal-prodott u mal-proċess, kif ukoll dwar kwalunkwe materjal li kapaċi jintroduċu prodotti ta' degradazzjoni matul il-produttjoni, għandu jingħata. Il-grad tad-determinazzjoni tal-impuritajiet għandu jiġi ġġustifikat;
- (c) Jekk ċerti testijiet ta' rilaxx ma jstgħux jitwettqu fuq is-sustanza attiva jew il-prodott lest, iżda biss fuq intermedji ewlenin u/jew bħala ttestjar waqt il-fabrikazzjoni, dan għandu jiġi ġġustifikat;
- (d) Fejn hemm preżenti mollekoli bijoloġikament attivi (bħalma huma fatturi tat-tkabbir, ċitokine) bħala komponenti tal-prodott ibbażat fuq iċ-ċelloli, l-impatt u l-interazzjoni tagħhom ma' komponenti oħra tas-sustanzi attivi għandhom jiġu kkaratterizzati;
- (e) Fejn struttura tridimensjonali hija parti mill-funzjoni maħsuba, l-istat ta' differenzjar, l-organizzazzjoni strutturali u funzjonali taċ-ċelloli u, fejn applikabbli, il-matrix ekstrakċellolari ġġenerata għandha tkun parti mill-karatterizzazzjoni għal dawn il-prodotti bbażati fuq iċ-ċelloli. Fejn meħtieġ, investigazzjonijiet li mhumiex kliniċi għandhom jikkomplementaw il-karatterizzazzjoni fiżjokimika.

## 3.3.2.4. L-eċċipjenti

Għal eċċipjent(i) użat(i) fil-prodotti mediċinali bbażati fuq iċ-ċelloli jew fuq it-tessuti (pereżempju l-komponenti tal-mezz ta-trasport), ir-rekwiziti għal eċċipjenti godda, kif stipulat fil-Parti I ta' dan l-Anness, għandhom japplikaw, hliet jekk teżisti dejta dwar l-interazzjonijiet bejn iċ-ċelloli jew it-tessuti u l-eċċipjenti.

## 3.3.2.5. L-istudji tal-iżvilupp

Id-deskrizzjoni tal-programm tal-iżvilupp għandha tindirizza l-għażla ta' materjali u proċessi. B'mod partikolari, għandha tiġi diskussa l-integrità tal-popolazzjoni taċ-ċelluli bħal fil-formulazzjoni finali.

## 3.3.2.6. Il-materjali ta' referenza

Standard ta' referenza, rilevanti u speċifiku għas-sustanza attiva u/jew il-prodott lest, għandu jiġi dokumentat u karatterizzat.

▼ **M9****3.4. Ir-reqwiziti speċifiċi għal prodotti mediċinali ta' terapija avvanzata li jkun fihom tagħmir****3.4.1. *Prodott mediċinali ta' terapija avvanzata li fih tagħmir kif insemmi fl-Artikolu 7 tar-Regolament (KE) Nru 1394/2007***

Għandhom jingħataw deskrizzjoni tal-karatteristiċi fiżiċi u l-prestazzjoni tal-prodott u deskrizzjoni tal-metodi ta' tfassil tal-prodott.

Għandhom jiġu deskritti l-interazzjoni u l-kompatibilità bejn il-ġeni, iċ-ċelloli u/jew it-tessuti u l-komponenti strutturali.

**3.4.2. *Prodotti mediċinali kkombinati tat-terapija avvanzata kif definiti fl-Artikolu 2(1)(d) tar-Regolament (KE) Nru 1394/2007***

Għall-parti ċellolari jew dik tat-tessuti tal-prodott mediċinali kkombinat ta' terapija avvanzata, għandhom japplikaw ir-reqwiziti speċifiċi għall-prodotti mediċinali ta' terapija ta' ċelloli somatiċi u prodotti tal-inginerija tat-tessuti stipulati fit-Taqsima 3.3 għandhom japplikaw u, fil-kaz ta' ċelloli ġenetikament modifikati, ir-reqwiziti speċifiċi għall-prodotti mediċinali tat-terapija tal-ġeni stipulata fit-Taqsima 3.2.

It-tagħmir mediku jew it-tagħmir mediku impjantabbli attiv jista' jkun parti integrali tas-sustanza attiva. Fejn it-tagħmir mediku jew it-tagħmir mediku impjantabbli attiv jiġi kkombinat maċ-ċelloli fil-mument tal-manifattura jew tal-applikazzjoni jew ta' meta jittiehdu l-prodotti lesti, għandhom jitqiesu bhala part iintegrali tal-prodott lest.

Għandu jingħata t-tagħrif relatat mat-tagħmir mediku jew it-tagħmir mediku impjantabbli attiv (li huwa parti integrali tas-sustanza attiva jew il-prodott lest) li huwa rilevanti għall-valutazzjoni tal-prodott mediċinali kkombinat ta' terapija avvanzata. Dan it-tagħrif għandu jinkludi:

- (a) Tagħrif dwar l-għażla u l-funzjoni maħsuba tat-tagħmir mediku jew it-tagħmir mediku impjantabbli attiv u prova tal-kompatibilità tat-tagħmir ma' komponenti ohra tal-prodott;
- (b) Evidenza ta' konformità tal-parti tat-tagħmir mediku mar-reqwiziti essenzjali mfassla fl-Anness I tad-Direttiva tal-Kunsill 93/42/KEE <sup>(1)</sup>, jew ta' konformità tal-parti tat-tagħmir mediku impjantabbli attiv mar-reqwiziti essenzjali mfassla fl-Anness I tad-Direttiva tal-Kunsill 90/385/KEE <sup>(2)</sup>;
- (c) Fejn applikabbli, evidenza tal-konformità tat-tagħmir mediku jew it-tagħmir mediku impjantabbli mar-reqwiziti tal-BSE/TSE stipulati fid-Direttiva tal-Kummissjoni 2003/32/KE <sup>(3)</sup>;
- (d) Meta disponibbli, ir-riżultati ta' kwalunkwe valutazzjoni tal-parti tat-tagħmir mediku jew il-parti tat-tagħmir mediku attiv impjantabbli minn korp notifikat skont id-Direttiva 93/42/KEE jew id-Direttiva 90/385/KEE.

Il-korp notifikat li wettaq il-valutazzjoni msemmija fil-punt (d) ta' din it-taqsima għandu fuq talba tal-awtorità kompetenti li tivvaluta l-applikazzjoni, jagħmel kwalunkwe tagħrif relatat mar-riżultati tal-valutazzjoni disponibbli skont id-Direttiva 93/42/KEE jew id-Direttiva 90/385/KEE. Dan jista' jinkludi tagħrif u dokumenti li jinsabu fl-applikazzjoni tal-valutazzjoni tal-konformità kkonċernata, fejn meħtieġ għall-valutazzjoni tal-prodott mediċinali kkombinat ta' terapija avvanzata bhala entità shiha.

<sup>(1)</sup> ĠU L 169, 12.7.1993, p. 1.

<sup>(2)</sup> ĠU L 189, 20.7.1990, p. 17.

<sup>(3)</sup> ĠU L 105, 26.4.2003, p. 18.

▼ **M9**

## 4. IR-REKWIŻITI SPECIFIČI LI JIRRIGWARDAW IL-MODULU 4

4.1. **Ir-rekwiżiti speċifiċi għall-prodotti mediċinali kollha ta' terapija *avanzata***

Ir-rekwiżiti tal-Parti I, il-Modulu 4 ta' dan l-Anness dwar ittestjar farmakoloġiku u tossikoloġiku ta' prodotti mediċinali jista' ma jkunx dejjem xieraq minhabba l-proprietajiet strutturali u bijoloġiċi uniċi u diversi ta' prodotti mediċinali ta' terapija avanzata. Ir-rekwiżiti tekniċi fi-Taqsimit 4.1, 4.2 u 4.3 hawn taht jispjegaw kif ir-rekwiżiti fil-Parti I ta' dan l-Anness japplikaw għall-prodotti mediċinali ta' terapija avanzata. Fejn xieraq u filwaqt li jittiehdu inkunsiderazzjoni l-ispeċifità ta' prodotti mediċinali ta' terapija avanzata, ġew stipulati rekwiżiti addizzjonali.

Il-prinċipju fundamentali għall-iżvilupp mhux kliniku u l-kriterji użati għall-għażla tal-ispeċi u l-mudelli rilevanti (*in vitro* u *in vivo*) għandhom jiġu diskussi u ġustifikati fid-deskrizzjoni qasira mhux klinka. Il-mudell(i) magħżul/a tal-annimali jista'/jistgħu jinkludi/jinkludu annimali immunodeficienti, knockout, umanizzati jew transġeniċi. L-użu ta' mudelli omologi (pereżempju ċelloli tal-ġrieden analizzati fil-ġrieden) jew mudelli li jimitaw il-marda għandhom jitqiesu, speċjalment għal studji ta' immunoġeniċità u immunotossicità.

Flimkien mar-rekwiżiti tal-Parti I, għandhom jingħataw is-sikurezza, l-adeġwatezza u l-bijokompatibilità tal-komponenti strutturali kollha (bhalma huma matrices, tiffid li jippreserva l-forma tat-tessuti u tagħmir) u kwalunkwe sustanza addizzjonali (bhalma huma prodotti ċellulari, bijomollekoli, u sustanzi kimiċi), li jinsabu fil-prodott lest. Il-proprietajiet fiżiċi, mekkaniċi, kimiċi u bijoloġiċi għandhom jittiehdu inkunsiderazzjoni.

4.2. **Ir-rekwiżiti speċifiċi għall-prodotti mediċinali kollha ta' terapija tal-ġeni**

Biex jiġu determinati l-firxa u t-tip tal-istudji mhux kliniċi biex jideterminaw il-livell xieraq tad-dejta tas-sikurezza mhux klinika, għandhom jiehdu inkunsiderazzjoni t-tfassil u t-tip tal-prodott mediċinali tat-terapija tal-ġeni.

4.2.1. *Il-farmakoloġija*

(a) Studji *in vitro* u *in vivo* relatati mal-użu terapewtiku propost (jiġifieri studji farmakodinamiċi ta' prova tal-validità tal-kunċett jew “proof of concept”) għandhom jingħataw bl-użu ta' mudelli u speċi rilevanti tal-annimali mfassla biex juru li s-sekwenza tal-aċidu nukleiku tilhaq il-mira maħsuba tagħha (l-organu jew iċ-ċelloli mmirati) u ttiprovdi l-funzjoni maħsuba tagħha (livell ta' espressjoni u attività funzjonali). Iz-żmien li se jiehdu l-funzjoni tas-sekwenza tal-aċidu nukleiku u r-reġim propost ta' dożaġġ fl-istudji kliniċi għandhom jingħataw;

(b) Is-selettività tal-mira: Meta l-prodott mediċinali tat-terapija tal-ġeni jkun maħsub li jkollu funzjonalità selettiva jew ristretta għall-mira, għandhom jingħataw studji li jikkonfermaw l-ispeċifità u t-tul ta' żmien ta' funzjonalità u l-attività fiċ-ċelloli u t-tessuti mmirati;

4.2.2. *Il-farmakokinetika*

(a) Studji ta' bijodistribuzzjoni għandhom jinkludu investigazzjonijiet dwar persistenza, rimi u mobilizzazzjoni. L-istudji ta' bijodistribuzzjoni addizzjonalment għandhom jindirizzaw ir-riskju ta' trażmissjoni tal-linja ġerminali;

(b) L-investigazzjonijiet ta' ekskretazzjoni tal-aġent infettiv u r-riskju ta' trażmissjoni lill-partijiet terzi għandhom jingħataw flimkien mal-valutazzjoni tar-riskju, hliet jekk ġustifikati kif suppost mod iehor fl-applikazzjoni abbażi tat-tip ta' prodott ikkonċernat.

▼ **M9**4.2.3. *It-Tossikologija*

- (a) It-tossicità tal-prodott mediċinali lest tat-terapija tal-ġeni għandha tiġi vvalutata. Barra dan, skont it-tip tal-prodott, se jittiehdu inkunsiderazzjoni l-ittestjar individwali tas-sustanza attiva u l-eċċipjenti, għandu jiġi vvalutat l-effett *in vivo* ta' prodotti relatati ma' sekwenza espressa ta' aċidu nukleiku mhux maħsuba għall-funzjoni fiżjoloġika;
- (b) Studji fuq it-tossicità ta' doża unika jistgħu jiġu kkombinati ma' studji ta' farmakoloġija u farmakokinetika, pereżempju biex tiġi investigata l-persistenza;
- (c) Studji fuq it-tossicità ta' doża ripetuta għandhom jingħataw meta hemm maħsub dożaġġ multiplu ta' soġġetti umani. Il-forma u s-sistema ta' kif tittiehed għandha tirrifletti mill-qrib id-dożaġġ kliniku pplanat. Għal dawk il-kazijiet fejn dożaġġ uniku jista' jirriżulta ffunzjonalità pprologata tas-sekwenza tal-aċidu nukleiku fil-bniedem, għandhom jitqiesu studji ta' tossicità ripetuta. L-istudji jistgħu jidumu aktar minn studji ta' tossicità standard skont il-persistenza tal-prodott mediċinali ta' terapija tal-ġeni u r-riskji potenzjali antiċipati. Għandha tingħata ġustifikazzjoni għat-tul ta' żmien;
- (d) Għandha tiġi studjata l-ġenotossicità. Minkejja dan, studji standard ta' tossicità għandhom jitwettqu biss meta jkunu meħtieġa għall-ittestjar ta' impurità speċifika jew komponent ta' sistema ta' trażmissjoni;
- (e) Għandha tiġi studjata l-karċinoġenità. Ma għandhomx ikunu obbligati studji standard li jissuktaw matul il-ħajja, ta' karċinoġenicità fir-roditori. Minkejja dan, skont it-tip ta' prodott, il-potenzjal tumuroġeniku għandu jiġi vvalutat fil-mudelli rilevanti *in vivo/in vitro*;
- (f) Tossicità riproduttiva u tal-izvilupp: Għandhom jingħataw studji dwar l-effetti fuq il-fertilità u l-funzjoni riproduttiva ġenerali. Studji embrijofetali u perinatali tat-tossicità u studji ta' trażmissjoni tal-linja ġerminali għandhom jingħataw, hliet jekk ġustifikati kif suppost mod ieħor fl-applikazzjoni abbażi tat-tip ta' prodott ikkonċernat;
- (g) L-istudji addizzjonali tat-tossicità
- Studji ta' integrazzjoni: studji ta' integrazzjoni għandhom jingħataw għal kwalunkwe prodott mediċinali tat-terapija tal-ġeni, hliet jekk in-nuqqas ta' dawn l-istudji hija xjentifikament ġustifikata, pereżempju sekwenzi tal-aċidu nukleiku mhumiex se jidhlu fin-nukleu taċ-ċellola. Għall-prodotti mediċinali tat-terapija tal-ġeni li mhumiex mistennija li jkunu kapaċi ta' integrazzjoni, għandhom isiru studji ta' integrazzjoni, jekk id-dejta tal-bijodistribuzzjoni jindikaw riskju għal trażmissjoni tal-linja ġerminali;
  - Immunoġenicità u immunotossicità: għandhom jiġu studjati effetti immunoġeniċi u immunotossiċi potenzjali.

4.3. **Ir-reqwiżiti speċifiċi għall-prodotti mediċinali tat-terapija taċ-ċelloli somatiċi u prodotti ta' inġinerija tat-tessuti**4.3.1. *Il-farmakoloġija*

- (a) L-istudji farmakoloġiċi primarji għandhom ikunu adattati biex juru l-proof of concept. Għandha tiġi studjata l-interazzjoni tal-prodotti bbażati fuq iċ-ċelloli mat-tessut li jdawwarhom;
- (b) L-ammont ta' prodott meħtieġ biex jinkiseb l-effett mixtieq/id-doża effettiva, u skont it-tip ta' prodott, il-frekwenza tad-dożaġġ għandhom jiġu determinati;



▼ **M9**

- (c) Studji farmakoloġiċi sekondarji għandhom jittiehdu inkunsiderazzjoni biex jivvalutaw l-effetti fiżjoloġiċi potenzjali li mhumiex relatati mal-effett terapewtiku mixtieq tal-prodott mediċinali tat-terapija taċ-ċelloli somatiċi, tal-prodott tal-inġinerija tat-tessuti jew ta' sustanzi addizzjonali, minhabba li mollekoli bijoloġikament attivi minbarra l-proteina/proteini ta' interess tista'/jistgħu tnixxi/jnixxu jew il-proteina/proteini ta' interess jista' jkollha/jkollhom lok immirat mhux mixtieq.

4.3.2. *Il-farmakokinetika*

- (a) Studji konvenzjonali tal-farmakokinetika għall-investigazzjoni tal-assorbiment, id-distribuzzjoni u metabolizmu u l-ekskreazzjoni ma għandhomx ikunu obbligati. Minkejja dan, skont it-tip ta' prodott, il-parametri bħalma huma l-vijabilità, it-tul tal-ħajja, id-distribuzzjoni, it-tkabbir, id-differenzjar u l-migrazzjoni għandhom jiġu investigati, hlief jekk ġustifikati kif suppost mod ieħor fl-applikazzjoni abbażi tat-tip ta' prodott ikkonċernat;
- (b) Għall-prodotti mediċinali tat-terapija taċ-ċelloli somatiċi u prodotti ta' inġinerija tat-tessuti, li jipproduċu bijomollekoli attivi sistemati-kament, id-distribuzzjoni, it-tul ta' żmien u l-ammont ta' espressjoni ta' dawn il-mollekoli, għandhom jiġu studjati.

4.3.3. *It-Tossikoloġija*

- (a) It-tossicità tal-prodott lest għandha tiġi vvalutata. Għandhom jittiehdu inkunsiderazzjoni l-ittestjar individwali tas-sustanza/sustanzi attiva/attivi, l-eċċipjenti, is-sustanzi addizzjonali, u kwalunkwe impurità relatata mal-proċess;
- (b) It-tul ta' żmien tal-osservazzjonijiet jista' jkun itwal milli fi studji standard ta' tossicità u t-tul ta' ħajja antiċipata tal-prodott mediċinali, flimkien mal-profil farmakodinamiku u farmakokineyiku tiegħu, għandhom jittiehdu inkunsiderazzjoni. Għandha tingħata ġustifikazzjoni tat-tul ta' żmien;
- (c) Studji konvenzjonali ta' karċinoġenicità u ġenotossicità ma għandhomx ikunu obbligati, hlief fir-rigward tal-potenzjal tumuroġeniku tal-prodott;
- (d) Għandhom jiġu studjati effetti immunoġenici u immunotossici potenzjali;
- (e) Fil-każ ta' prodotti bbażati fuq iċ-ċelloli li fihom ċelloli tal-annimali, it-tħassib speċifiku assoċjat bħalma huma trażmissjoni lill-bniedem ta' patoġeni ksenoġenetiċi għandu jiġi indirizzat.

## 5. IR-REKWIŻITI SPECIFIĊI LI JIRRIGWARDAW IL-MODULU 5

5.1. **Ir-reqwiżiti speċifiċi għall-prodotti mediċinali kollha ta' terapija avvanzata**

5.1.1. Ir-reqwiżiti speċifiċi f'din it-taqsimha tal-Parti IV huma reqwiżiti addizzjonali għal dawk stipulati fil-Modulu 5 fil-Parti I ta' dan l-Anness.

5.1.2. Fejn l-applikazzjoni klinika tal-prodotti mediċinali ta' terapija avvanzata tirrikjedi terapija speċifika konkomitanti u tinvolvi proċeduri kirurġiċi, il-proċedura terapewtika bħala entità shiha għandha tiġi investigata u deskritta. Tagħrif dwar l-istandardizzazzjoni u l-ottimizzazzjoni ta' dawk il-proċeduri matul l-iżvilupp kliniku għandu jingħata.

Fejn tagħmir mediku użat matul il-proċeduri kirurġiċi għal applikazzjoni, impjant jew tehid ta' tal-prodott mediċinali ta' terapija avvanzata jista' jkollu impatt fuq l-effikaċità jew is-sikurezza tal-prodott ta' terapija avvanzata, għandu jingħata tagħrif dwar dawn il-prodotti.

Għarfien espert speċifiku mitlub biex jitwettqu attivitajiet ta' applikazzjoni, impjant, tehid jew ta' segwitu għandu jiġi definit. Fejn meħtieġ, il-pjan ta' taħriġ ta' professjonisti tal-kura tas-saħħa dwar il-proċeduri ta' użu, applikazzjoni, impjant jew tehid ta' dawn il-prodotti għandu jingħata.



▼ **M9**

- 5.1.3. Fid-dawl li, minhabba n-natura tal-prodotti mediċinali ta' terapija avvanzata, il-proċess tagħhom ta' manifattura jista' jinbidel matul l-iżvilupp kliniku, jistgħu jiintalbu studji addizzjonali biex juru l-komparabilità.
- 5.1.4. Matul l-iżvilupp kliniku, għandhom jiġu indirizzati r-riskji li jirriżultaw minn aġenti infettivi potenzjali jew l-użu tal-materjal immisiel minn sorsi tal-animali u l-miżuri mehuda biex inaqqsu dan it-tip ta' riskju.
- 5.1.5. L-għażla tad-doża u s-sistema tal-użu għandhom jiġu definiti mill-istudji ta' sejbien tad-doża.
- 5.1.6. L-effikaċità tal-indikazzjonijiet proposti għandha tiġi appoġġjata minn riżultati rilevanti minn studji kliniċi li jużaw punti ta' limitu klinikament sinifikanti għall-użu mahsub. F'ċerti kundizzjonijiet kliniċi, tista' tintalab evidenza tal-effikaċità li tifrex fit-tul. L-istrateġija għall-valutazzjoni tal-effikaċità li tifrex fit-tul għandha tinghata.
- 5.1.7. Strateġija għas-segwitu li jifrex fit-tul tas-sikurezza u l-effikaċità għandha tiġi inkluża fil-Pjan ta' Gestjoni tar-Riskju.
- 5.1.8. Għall-prodotti mediċinali kombinati ta' terapija avvanzata, l-istudji ta' sikurezza u effikaċità għandhom jifasslu għal u jittwettqu fuq il-prodott ikkombinat bhala entità shiha.
- 5.2. **Ir-rekwiżiti speċifiċi għall-prodotti mediċinali kollha ta' terapija tal-ġeni**
- 5.2.1. *Studji farmakokinetiċi fil-bniedem*  
Studji farmakokinetiċi fil-bniedem għandhom jinkludu dawn l-aspetti:
- (a) studji ta' ekskretazzjoni biex jindirizzaw l-ekskretazzjoni tal-prodotti mediċinali ta' terapija tal-ġeni;
- (b) studji ta' bijodistribuzzjoni;
- (c) studji farmakokinetiċi tal-prodott mediċinali u l-gruppi ta' atomi li jagħmlu parti distinta minn mollekola li jesprimu l-ġeni (pereżempju proteini espressi jew firem ġenomiċi).
- 5.2.2. *Studji farmakokinetiċi fil-bniedem*  
Studji farmakokinetiċi fil-bniedem għandhom jindirizzaw l-espressjoni u l-funzjoni tas-sekwenza tal-aċidu nukleiku wara t-tehid tal-prodott mediċinali ta' terapija tal-ġeni.
- 5.2.3. *L-istudji tas-sikurezza*  
L-istudji ta' sikurezza għandhom jindirizzaw l-aspetti li ġejjin:
- (a) id-dehra ta' vector kompetenti ta' replikazzjoni;
- (b) id-dehra ta' varjetajiet ġodda;
- (c) rikombinazzjoni tas-sekwenzi ġenomiċi attwali;
- (d) proliferazzjoni neoplastika minhabba mutaġenicità ta' inserzjoni.
- 5.3. **Ir-rekwiżiti speċifiċi għall-prodotti mediċinali ta' terapija taċ-ċelloli somatiċi**
- 5.3.1. *Prodotti mediċinali ta' terapija taċ-ċelloli somatiċi fejn il-forma ta' azzjoni hija bbażata fuq il-produzzjoni ta' bijomollekola/bijomollekoli attiva/attivi definita/definiti*  
Għall-prodotti mediċinali ta' terapija taċ-ċelloli somatiċi fejn il-forma ta' azzjoni hija bbażata fuq il-produzzjoni ta' bijomollekola/bijomollekoli attiva/attivi definita/definiti, il-profil farmakokinetiku (partikolarment id-distribuzzjoni, it-tul ta' żmien u l-ammont ta' espressjoni) ta' dawn il-mollekoli għandu jiġi indirizzat, jekk vijabbli.

**▼ M9****5.3.2. *Il-bijodistribuzzjoni, il-persistenza, u t-tilqim li jifrex fit-tul tal-komponenti tal-prodott mediċinali ta' terapija taċ-ċelloli somatiċi***

Il-bijodistribuzzjoni, il-persistenza, u t-tilqim li jifrex fit-tul tal-komponenti tal-prodott mediċinali ta' terapija taċ-ċelloli somatiċi għandhom jiġu indirizzati matul l-iżvilupp kliniku.

**5.3.3. *L-istudji tas-sikurezza***

L-istudji ta' sikurezza għandhom jindirizzaw l-aspetti li ġejjin:

- (a) distribuzzjoni u tilqim wara t-tehid;
- (b) tilqim ektopiku;
- (c) trasformazzjoni onkoġenika u l-fedeltà tal-għeruf taċ-ċelloli jew it-tessut.

**5.4. **Ir-rekwiżiti speċifiċi għall-prodotti ta' inġinerija tat-tessuti******5.4.1. *L-istudji farmakokinetiċi***

Fejn studji farmakokinetiċi konvenzjonali mhumiex rilevanti għal prodotti tal-inġinerija tat-tessuti, il-bijodistribuzzjoni, il-persistenza u d-degradazzjoni tal-komponenti tal-prodott tal-inġinerija tat-tessuti għandhom jiġu indirizzati matul l-iżvilupp kliniku.

**5.4.2. *L-istudji farmakodinamiċi***

Studji farmakodinamiċi għandhom jiffasslu u adattati għal speċifitàjiet ta' prodotti tal-inġinerija tat-tessuti. Għandhom jingħataw l-evidenza għall-“proof of concept” u l-kinetika tal-prodott biex tinkiseb ir-rigenerazzjoni, it-tiswija jew is-sostituzzjoni maħsuba. Għandhom jittiehdu inkunsiderazzjoni indikaturi farmakodinamiċi xierqa, relatati mal-funzjoni(jiet) u l-istruttura maħsuba.

**5.4.3. *L-istudji tas-sikurezza***

Għandha tapplika t-Taqsima 5.3.3.



## ANNEX II

## PARTI A

**Direttivi mhassra, bl-emendi suċċessivi tagħhom (imsemmija fl-Artikolu 128)**

Direttiva tal-Kunsill 65/65/KEE (ĠU 22, 9.2.1965, p. 369/65)

Direttiva tal-Kunsill 66/454/KEE (ĠU 144, 5.8.1966, p. 2658/66)

Direttiva tal-Kunsill 75/319/KEE (ĠU L 147, 9.6.1975, p. 13)

Direttiva tal-Kunsill 83/570/KEE (ĠU L 332, 28.11.1983, p. 1)

Direttiva tal-Kunsill 87/21/KEE (ĠU L 15, 17.1.1987, p. 36)

Direttiva tal-Kunsill 89/341/KEE (ĠU L 142, 25.5.1989, p. 11)

Direttiva tal-Kunsill 92/27/KEE (ĠU L 113, 30.4.1992, p. 8)

Direttiva tal-Kunsill 93/39/KEE (ĠU L 214, 24.8.1993, p. 22)

Direttiva tal-Kunsill 75/318/KEE (ĠU L 147, 9.6.1975, p. 1)

Direttiva tal-Kunsill 83/570/KEE

Direttiva tal-Kunsill 87/19/KEE (ĠU L 15, 17.1.1987, p. 31)

Direttiva tal-Kunsill 89/341/KEE

Direttiva tal-Kummissjoni 91/507/KEE (ĠU L 270, 26.9.1991, p. 32)

Direttiva tal-Kunsill 93/39/KEE

Direttiva tal-Kummissjoni 1999/82/KEE (ĠU L 243, 15.9.1999, p. 7)

Direttiva tal-Kummissjoni 1999/83/KEE (ĠU L 243, 15.9.1999, p. 9)

Direttiva tal-Kunsill 75/319/KEE

Direttiva tal-Kunsill 78/420/KEE (ĠU L 123, 11.5.1978, p. 26)

Direttiva tal-Kunsill 83/570/KEE

Direttiva tal-Kunsill 89/341/KEE

Direttiva tal-Kunsill 92/27/KEE

Direttiva tal-Kunsill 93/39/KEE

Direttiva tal-Kummissjoni 2000/38/KEE (ĠU L 139, 10.6.2000, p. 28)

Direttiva tal-Kunsill 89/342/KEE (ĠU L 142, 25.5.1989, p. 14)

Direttiva tal-Kunsill 89/343/KEE (ĠU L 142, 25.5.1989, p. 16)

Direttiva tal-Kunsill 89/381/KEE (ĠU L 181, 28.6.1989, p. 44)

Direttiva tal-Kunsill 92/25/KEE (ĠU L 113, 30.4.1992, p. 1)

Direttiva tal-Kunsill 92/26/KEE (ĠU L 113, 30.4.1992, p. 5)

Direttiva tal-Kunsill 92/27/KEE

Direttiva tal-Kunsill 92/28/KEE (ĠU L 113, 30.4.1992, p. 13)

Direttiva tal-Kunsill 92/73/KEE (ĠU L 297, 13.10.1992, p. 8)



## PARTI B

**Limiti ta' żmien sa meta ghandha ssir transpozizzjoni fil-liġi nazzjonali  
(riferita f'Artikolu 128)**

Direttiva	Limitu ta' żmien ghat-transpozizzjoni
Direttiva 65/65/KEE	31 ta' Diċembru 1966
Direttiva 66/454/KEE	-
Direttiva 75/318/KEE	21 ta' Novembru 1976
Direttiva 75/319/KEE	21 ta' Novembru 1976
Direttiva 78/420/KEE	-
Direttiva 83/570/KEE	31 ta' Ottubru 1985
Direttiva 87/19/KEE	1 ta' Lulju 1987
Direttiva 87/21/KEE	1 ta' Lulju 1987 ta' Jannar 1992 <sup>(1)</sup>
Direttiva 89/341/KEE	1 ta' Jannar 1992
Direttiva 89/342/KEE	1 ta' Jannar 1992
Direttiva 89/343/KEE	1 ta' Jannar 1992
Direttiva 89/381/KEE	1 ta' Jannar 1992
Direttiva 91/507/KEE	1 ta' Jannar 1992 <sup>(2)</sup> 1 ta' Jannar 1995 <sup>(3)</sup>
Direttiva 92/25/KEE	1 ta' Jannar 1993
Direttiva 92/26/KEE	1 ta' Jannar 1993
Direttiva 92/27/KEE	1 ta' Jannar 1993
Direttiva 92/28/KEE	1 ta' Jannar 1993
Direttiva 92/73/KEE	31 ta' Diċembru 1993
Direttiva 93/39/KEE	1 ta' Jannar 1995 <sup>(4)</sup> 1 ta' Jannar 1998 <sup>(5)</sup>
Direttiva 1999/82/KE	1 ta' Jannar 2000
Direttiva 1999/83/KE	1 ta' Marzu 2000
Direttiva 2000/38/KE	5 ta' Diċembru 2001

<sup>(1)</sup> Limitu taż-żmien ghat-traspozizzjoni applikabbli għall-Greċja, Spanja u l-Portugall

<sup>(2)</sup> Hlief Taqsima A, punt 3.3, f' Parti II tal-Anness

<sup>(3)</sup> Limitu taż-żmien ghat-traspozizzjoni applikabbli għal Taqsima A, punt 3.3, f' Parti II tal-Anness

<sup>(4)</sup> Hlief għal Artikolu 1(6)

<sup>(5)</sup> Limitu taż-żmien ghat-traspozizzjoni applikabbli għall-Artikolu 1(7)

▼B

ANNESS III  
TABELLA KORRELATTIVA

Din id-Dir	65/65/KEE	75/318/KEE	75/319/KEE	89/342/KEE	89/343/KEE	89/381/KEE	92/25/KEE	92/26/KEE	92/27/KEE	92/28/KEE	92/73/KEE
Art 1(1) sa (3)	Art 1(1) sa (3)										
Art 1 (4)			Anness	Art 1(1) u (2)							
Art 1 (5)											Art 1
Art 1(6) sa (9)					Art 1(2)						
Art 1(10)						Art 1(1)					
Art 1 (11) sa (16)			Art 29b, 1-1 paragrafu								
Art 1(17) u (18)							Art 1 (2)				
Art 1 (19)								Art 1 (2), it-2 sentenza			
Art 1 (20) sa (26)									Art 1 (2)		
Art 1 (27)			Art 8 (1)								
Art 1 (28)			Art 10 (1)								

## ▼B

Din id-Dir	65/65/KEE	75/318/KEE	75/319/KEE	89/342/KEE	89/343/KEE	89/381/KEE	92/25/KEE	92/26/KEE	92/27/KEE	92/28/KEE	92/73/KEE
Art 2	Art 2 (1)										
Art 3 (1) u (2)	Art 1 (4) u (5) Art 2(3) 1-1 inċiż										
Art 3 (3) u (4)	Art 2 (3) it-2 u 3 inċiż										
Art 3 (5)					Art 1(1)						
Art 3 (6)						Art 1 (2)					
Art 4 (1)					Art 1(3)						
Art 4 (2)						Art 1(3)					
Art 4 (3)	Art 3, it-2 paragrafu										
Art 4(4)	Art 6										
Art 5	Art 2(4)										
Art 6 (1)	Art 3(1)										
Art 6(2)					Art 2, 1-1 sentenza						

## ▼B

Din id-Dir	65/65/KEE	75/318/KEE	75/319/KEE	89/342/KEE	89/343/KEE	89/381/KEE	92/25/KEE	92/26/KEE	92/27/KEE	92/28/KEE	92/73/KEE
Art 7					Art 2, it-2 sentenza						
Art 8(1) u (2)	Art 4(1) u (2)										
Art 8 (3)(a) sa (e)	Art 4, it-3 para. Punt 1 sa 5	Art 1, l-1 paragrafu									
Art 8 (3) (f) sa (i)	Art 4, it-3 para. Punt 6 sa 8.1										
Art 8 (3)(j) sa (l)	Art 4, it-3 para. Punt 9 sa 11										
Art 9					Art 3						
Art 10 (1)	Art 4, it-3 para. Punt 8.2										
Art 10 (2)		Art 1, it-2 paragrafu									
Art 11, punt 1 sa 5.3	Art 4a, punt 1 sa 5.3										
Art 11, punt 5.4	Art 4a, punt 5.4			Art 3							

## ▼B

Din id-Dir	65/65/KEE	75/318/KEE	75/319/KEE	89/342/KEE	89/343/KEE	89/381/KEE	92/25/KEE	92/26/KEE	92/27/KEE	92/28/KEE	92/73/KEE
Art 11, punt 5.5 sa 6.4	Art 4a, punt 5.5 sa 6.4										
Art 11, punt 6.5	Art 4a, punt 6.6										
Art 11, punt 7	Art 4a, punt 6.5										
Art 11, punt 8 sa 9					Art 4						
Art 12 (1)			Art 1								
Art 12 (2) u (3)			Art 2								
Art 13											Art 6 (1) u (2)
Art 14 (1) u (2)											Art 7 (1) u (4)
Art 14 (3)											Art 4, it-2 paragrafu
Art 15											Art 8
Art 16											Art 9
Art 17	Art 7										
Art 18	Art 7a										
Art 19			Art 4								
Art 20			Art 5								



## ▼B

Din id-Dir	65/65/KEE	75/318/KEE	75/319/KEE	89/342/KEE	89/343/KEE	89/381/KEE	92/25/KEE	92/26/KEE	92/27/KEE	92/28/KEE	92/73/KEE
Art 21	Art 4b										
Art 22	Art 10 (2)										
Art 23	Art 9a										
Art 24	Art 10 (1)										
Art 25	Art 9										
Art 26	Art 5										
Art 27			Art 8								
Art 28(1)			Art 9(3)								
Art 28(2)			Art 9 (1)								
Art 28 (3)			Art 9(2)								
Art 28 (4)			Art 9(4)								
Art 29			Art 10								
Art 30			Art 11								
Art 31			Art 12								
Art 32			Art 13								
Art 33			Art 14(1)								
Art 34			Art 14 (2) sa (4)								
Art 35			Art 15								

▼B

Din id-Dir	65/65/KEE	75/318/KEE	75/319/KEE	89/342/KEE	89/343/KEE	89/381/KEE	92/25/KEE	92/26/KEE	92/27/KEE	92/28/KEE	92/73/KEE
Art 36			Art 15a								
Art 37			Art 15b								
Art 38			Art 15c								
Art 39			Art 14(5)								
Art 40			Art 16								
Art 41			Art 17								
Art 42			Art 18								
Art 43			Art 20 (1)								
Art 44			Art 20 (2)								
Art 45			Art 20 (3)								
Art 46			Art 19								
Art 47			Art 19a								
Art 48			Art 21								
Art 49			Art 23								
Art 50			Art 24								
Art 51 (1) u (2)			Art 22 (1)								
Art 51(3)			Art 22(2)								
Art 52			Art 25								
Art 53											Art 3

## ▼B

Din id-Dir	65/65/KEE	75/318/KEE	75/319/KEE	89/342/KEE	89/343/KEE	89/381/KEE	92/25/KEE	92/26/KEE	92/27/KEE	92/28/KEE	92/73/KEE
Art 54									Art 2 (1)		
Art 55									Art 3		
Art 56									Art 4 (1)		
Art 57									Art 5 (2)		
Art 58									Art 6		
Art 59									Art 7 (1) u (2)		
Art 60									Art 5(1) u (9)		
Art 61									Art 10(1) sa (4)		
Art 62									Art 2(2) u Art 7(3)		
Art 63 (1)									Art 4 (2)		
Art 63 (2)									Art 8		
Art 63 (3)									Art 10(5)		

## ▼B

Din id-Dir	65/65/KEE	75/318/KEE	75/319/KEE	89/342/KEE	89/343/KEE	89/381/KEE	92/25/KEE	92/26/KEE	92/27/KEE	92/28/KEE	92/73/KEE
Art 64									Art 11 (1)		
Art 65									Art 12		
Art 66					Art 5						
Art 67					Art 6(1)						
Art 68											Art 2 (2)
Art 69											Art 7(2) u (3)
Art 70								Art 2			
Art 71								Art 3			
Art 72								Art 4			
Art 73								Art 5(1)			
Art 74								Art 5 (2)			
Art 75								Art 6(2)			
Art 76							Art 2				
Art 77							Art 3				
Art 78							Art 4 (1)				
Art 79							Art 5				

## ▼B

Din id-Dir	65/65/KEE	75/318/KEE	75/319/KEE	89/342/KEE	89/343/KEE	89/381/KEE	92/25/KEE	92/26/KEE	92/27/KEE	92/28/KEE	92/73/KEE
Art 80							Art 6				
Art 81							Art 7				
Art 82							Art 8				
Art 83							Art 9				
Art 84							Art 10				
Art 85											Art 9
Art 86										Art 1 (3) u (4)	
Art 87										Art 2	
Art 88										Art 3 (1) sa (6)	
Art 89										Art 4	
Art 90										Art 5	
Art 91										Art 6	
Art 92										Art 7	
Art 93										Art 8	
Art 94										Art 9	
Art 95										Art 10	
Art 96										Art 11	
Art 97 (1) sa (4)										Art 12 (1) u (2)	

## ▼B

Din id-Dir	65/65/KEE	75/318/KEE	75/319/KEE	89/342/KEE	89/343/KEE	89/381/KEE	92/25/KEE	92/26/KEE	92/27/KEE	92/28/KEE	92/73/KEE
Art 97 (5)										Art 12 (4)	
Art 98										Art 13	
Art 99										Art 14	
Art 100											Art 6 (3)
Art 101			Art 29e								
Art 102			Art 29a								
Art 103			Art 29c								
Art 104			Art 29d								
Art 105			Art 29f								
Art 106 (1)			Art 29g								
Art 106 (2)			Art 29b, it-2 paragrafu								
Art 107			Art 29h								
Art 108			Art 29i								
Art 109						Art 3 (1) sa (3)					
Art 110						Art 3 (4)					

## ▼B

Din id-Dir	65/65/KEE	75/318/KEE	75/319/KEE	89/342/KEE	89/343/KEE	89/381/KEE	92/25/KEE	92/26/KEE	92/27/KEE	92/28/KEE	92/73/KEE
Art 111 (1)			Art 26, l-1 u t-2 paragrafi								
Art 111 (2)				Art 4 (1)							
Art 111 (3)			Art 26, it3 paragrafu								
Art 112	Art 8		Art 27								
Art 113				Art 4 (2)		Art 4 (2)					
Art 114 (1)				Art 4 (3)							
Art 114 (2)						Art 4 (3)					
Art 115						Art 4 (1)					
Art 116	Art 11										
Art 117			Art 28								
Art 118			Art 29								
Art 119											Art 4 (1)
Art 120		Art 2a, l-1 paragrafu									
Art 121		Art 2b	Art 37a								

## ▼B

Din id-Dir	65/65/KEE	75/318/KEE	75/319/KEE	89/342/KEE	89/343/KEE	89/381/KEE	92/25/KEE	92/26/KEE	92/27/KEE	92/28/KEE	92/73/KEE
Art 122			Art 30								
Art 123			Art 33								
Art 124											Art 5
Art 125	Art 12		Art 31				Art 4 (2)		Art 11(2)	Art 12(3)	
Art 126, l-1 paragrafu	Art 21										
Art 126, it-2 paragrafu			Art 32								
Art 127			Art 28a								
Art 128	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Art 129	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Art 130	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Anness I		Anness									
Anness II	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Anness III	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-