



OPEN ACCESS

Medication practice in hospitals: are nanosimilars evaluated and substituted correctly?

Josefien Knoeff,^{1,2} Beat Flühmann,¹ Stefan Mühlbach^{1,3}¹Vifor Pharma Ltd., Glattbrugg, Switzerland²Faculty of Sciences, Vrije Universiteit Amsterdam, Amsterdam, Noord-Holland, The Netherlands³Department of Pharmaceutical Sciences, University of Basel, Basel, Switzerland**Correspondence to**

Dr Beat Flühmann, Vifor Pharma Ltd, Flughofstrasse 61, Glattbrugg 8152, Switzerland; beat.fluehmann@viforpharma.com

Received 21 July 2016

Revised 26 October 2016

Accepted 20 December 2016

Published Online First
23 January 2017

EAHP Statement 6: Education and Research

ABSTRACT

Introduction This study investigates the drug selection and dispensing behaviour of hospital pharmacists of intravenous iron products including iron sucrose and iron sucrose similar, with special emphasis on substitution and interchangeability in France and Spain. Iron-carbohydrate complex drugs represent different available intravenous iron drugs and are part of the non-biological complex drug (NBCD) class, an expanding drug class with up to 30 brands available in intravenous pharmacotherapy and over 50 in clinical development. Follow-on versions of iron sucrose have appeared in some markets such as France and Spain, which were authorised by the generic approval pathway. However, differences in clinical efficacy and safety of iron sucrose similars compared with the reference originator drug Venofer have been observed, putting a question mark on their equivalence as assessed for authorisation and consequently their substitutability and interchangeability.

Method 70 French and 70 Spanish hospital pharmacists were surveyed via an online questionnaire on their formulary selection and dispensing behaviour of intravenous iron medicines.

Results There is little awareness about the characteristics of this class of drugs and the reported differences in safety and efficacy between iron sucrose and iron sucrose similars. In approximately 85% of cases the intravenous iron is chosen according to the hospital formulary. In 30% (France) and 34% (Spain) of cases an iron sucrose similar was dispensed because the formulary requires dispensing an alternative lower cost drug when available. In 26% (France) and 52% (Spain) of cases the physician is not informed on such a medication change using a similar product.

Conclusions Evaluation of NBCD similars for substitution and interchange by hospital pharmacists is rarely based on scientific and clinical criteria but rather on cost aspects only, which does not ensure safe, efficacious and cost-effective use of such drugs.

composition, quality, and in vivo performance of NBCDs are highly dependent on the manufacturing processes. Examples of NBCD are, amongst others, liposomes, iron-carbohydrate ('iron-sugar') drugs, and glatiramoids".¹ Although sharing a similar level of complexity to biologicals, this drug class is by definition different from biologicals and therefore is not assessed as such. Nevertheless, they share a similar paradigm. When follow-on iron sucrose products were developed, their colloidal/nanomedicinal aspect was not addressed and they were thus assessed according to the generic paradigm which was based on a sameness approach eventually granting therapeutic equivalence. Authorisation of generics is based on pharmaceutical equivalence showing the sameness of the active pharmaceutical ingredient and bioequivalence to the listed reference product, allowing efficacy and safety studies to be waived. Generics are considered as interchangeable and substitutable copies, which means that pharmacists can repeatedly switch the originator to the generic with no obligation to inform the prescribing physician.

However, due to the complexity of NBCDs in structure and pharmacokinetics, showing equivalence is more challenging as the comparability evaluation deals with a physicochemically not fully identified/characterised high molecular drug entity (see figure 1). Also, the (active) uptake and distribution pattern, where the plasma drug concentration does not represent the pharmacologically driving central compartment, is not well understood. The uptake and biodistribution and, as a consequence, the pharmacodynamics are heavily dependent on the size/size distribution and composition of the nanoparticulate drug consisting of a polymeric core with a surrounding shell, which has implications on the kinetics, efficacy and safety of the drug. At present the clinically meaningful quality attributes remain unknown.

Two clinical studies in patients with late stage chronic kidney disease on haemodialysis demonstrated for the first time a lack of therapeutic equivalence for a nanosimilar (the originator Venofer) and its follow-on products.^{2,3} Venofer is a nanoparticulate iron sucrose preparation used intravenously to deliver iron (III) into the physiological iron pathway, often administered in combination with expensive erythropoietin stimulating agents (ESA) to achieve optimal haemoglobin (Hb) levels. Its follow-on products, so-called iron sucrose similars (ISS), were approved on a generic pathway without, for example, addressing particle sizing or biodistribution evaluation. The physicochemical and non-clinical comparative data of various ISS and the originator have been published in several

INTRODUCTION

Most intravenous iron products are used for the treatment of iron deficiency (anaemia). These complex drugs are nanomedicines that fall into the category of non-biological complex drugs (NBCDs). An NBCD is defined as "a medicinal product, not being a biological medicine, where the active substance is not a homo-molecular structure, but consists of different (closely related and often nanoparticulate) structures that can't be isolated and fully quantitated, characterised, and/or described by physicochemical analytical means. It is also unknown which structural elements might impact the therapeutic performance. The



To cite: Knoeff J, Flühmann B, Mühlbach S. Eur J Hosp Pharm 2018;25:79–84.

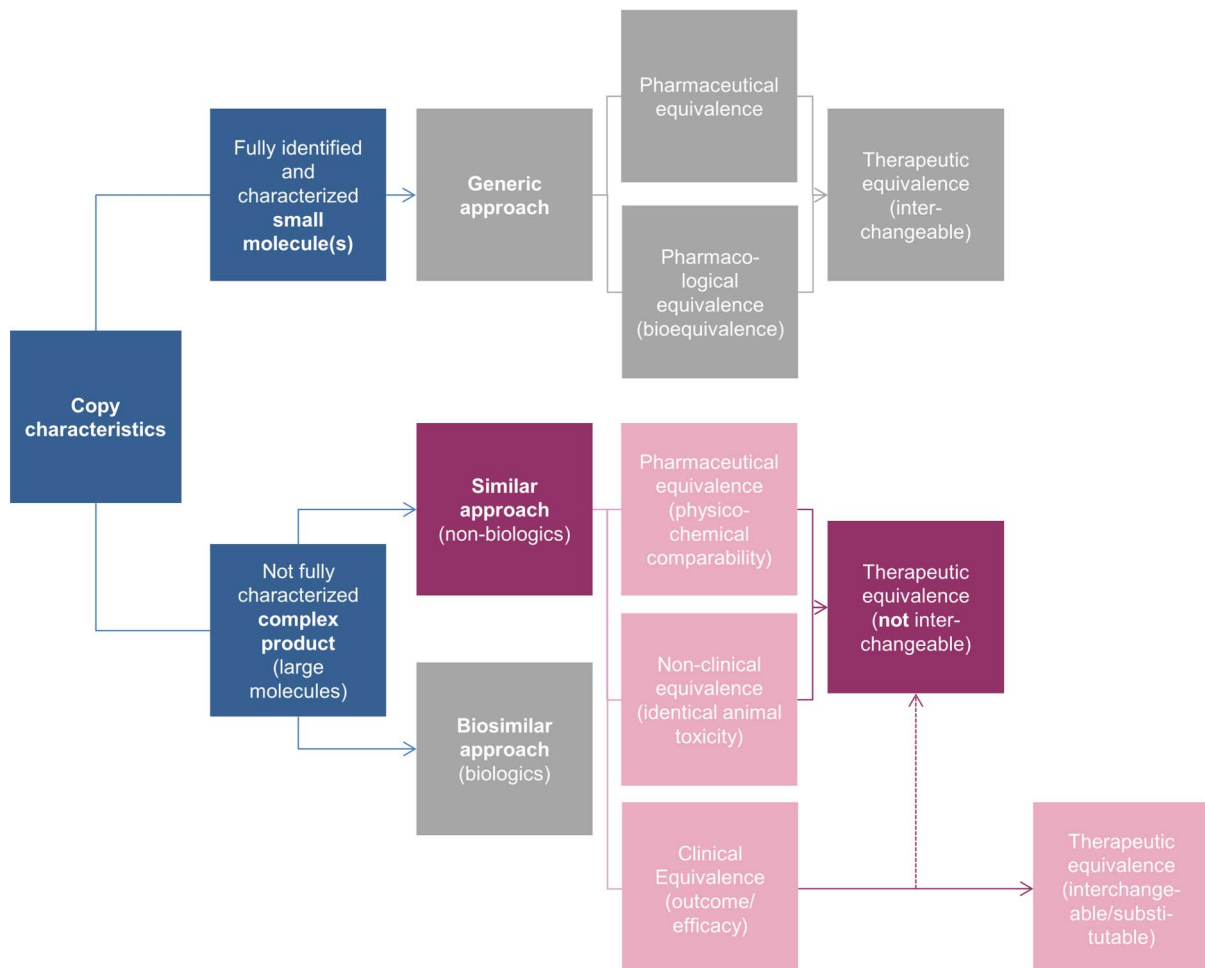


Figure 1 Reaching therapeutic equivalence for generics and similars.²⁴

studies. While some ISS are shown to be physicochemical and structurally similar to the originator, others are not even compliant with respective pharmacopoeia monographs.^{4–8} In two clinical studies, a rapid fall in Hb level and the related pharmacodynamic iron parameters such as ferritin and transferrin saturation (TSAT) were observed by substitution of the originator with an ISS. Significantly higher doses of intravenous iron as well as ESA were required for the ISS to stabilise the patients on the targeted Hb levels, making the use of an ISS also less cost-effective.^{2,3} It is noteworthy that the ISSs used were compliant with the pharmacopoeia requirements, suggesting that the critical clinically meaningful quality attributes of these types of medicinal products are not fully understood. Further clinical reports also showed different safety outcomes such as increased levels of inflammation markers in patients on haemodialysis and a significantly higher number of adverse events in gynaecology patients when using ISS.^{9,10} Notably, in at least two of these reports pharmacists substituted the originator drug with the follow-on version without giving notice to the prescribing physician, following common practice for generics but also presenting risks for best therapy practice and benefit for the patient. The clinical studies by Lee *et al*¹⁰ and Rottembourg *et al*² were both investigator initiated studies supported by Vifor Pharma, while the clinical studies by Agüera *et al*³ and Martin-Malo *et al*⁹ were initiated independently by third parties.

The generic paradigm, lacking the specific clinical and non-clinical safety and efficacy data for the drug to be authorised, is not appropriate to assess follow-on NBCDs. Although ISS share

the international non-proprietary name with the originator, it cannot be assumed that two formulations are therapeutically equivalent and therefore they can exhibit clinically meaningful differences. Repeatedly switching different formulations can pose problems for patients. Alarmed by these clinical findings, the US Food and Drug Administration and European Medicines Agency (EMA) have issued draft guidelines and reflection papers proposing stepwise in vitro, non-clinical and clinical testing as a prerequisite to define the extent of similarity and eventually the place in therapy, or the possibility of interchanging or switching between such products.^{11–14}

Although the complexity of NBCDs and the consequences of showing therapeutic equivalence has been placed on the scientific agenda of regulators and regulatory scientists and is increasingly receiving attention, awareness still seems to be lacking among healthcare professionals, including hospital pharmacists who have to select such products for the hospital formulary and define their correct handling and use, directly impacting patients. In the case of NBCDs it is especially important that pharmacists take responsibility by using their pharmaceutical expertise in drug evaluation and selection to allow the right drug choice, aiming at therapeutic benefit for the patient and also the cost-effective use of drugs.

This study gives insight into the current decision-making process of pharmacists for the use of intravenous iron products in hospital and general practice and the perception of substitutability of different types of intravenous iron products including ISS as typical representatives of NBCDs.

METHODS

A total of 140 hospital pharmacists involved in the evaluation and selection of formulary drugs in France and Spain (70 in each country) were surveyed via a 35 min online questionnaire in 2013. This number allows a confidence level of 90% and an error margin of 10%, assuming a number of 5000 hospital pharmacists practising in France and 3000 in Spain.^{15 16} They were screened based on the following key criteria: currently employed as a hospital pharmacist; practising for 3–30 years since completing formal pharmacist basic and specialised education and training; involved in drug purchasing decisions; and not affiliated as a clinical investigator, consultant, employee, speaker or in any other capacity with an advertising/marketing agency, marketing research agency, drug regulatory body or drug company. Other included criteria and numbers are shown in table 1.

RESULTS

Awareness of differences between intravenous iron products

Awareness among hospital pharmacists of the differences between available originator intravenous iron brands is low. In France and Spain, 35% and 23% of hospital pharmacists, respectively, thought that there were no essential differences between available originator intravenous iron brands and only 19% and 7%, respectively, believed that there were important differences (figure 2A).

For iron sucrose, a large proportion ($\pm 40\%$) of the hospital pharmacists indicated that ISS are just as effective and safe as the originator (figure 2B).

Substitution authority process

For drug dispensing, 80–90% of the decision on the use of a specific intravenous iron brand was made using the formulary list product or guidelines/protocols that direct drug dispensing (figure 3A). In the rest of the cases the decision on intravenous iron was made either by the physician or the pharmacist. As showed in figure 3B, 43% (France) and 34% (Spain) of the

pharmacists mentioned that they have full authority to switch intravenous iron products to alternatives without questions.

In the case of iron sucrose, 64% and 33% of the hospitals examined in France and Spain, respectively, did not include the IS originator on the formulary list. In France, the main reason for drug selection is the cost or coverage by the payer. 34% of the pharmacists perceived the cost/formulary coverage of an ISS as beneficial against 14% for the IS. 29% of the pharmacists saw the cost/formulary coverage restriction for the IS as a limitation while 9% saw this restriction for the ISS.

Who makes the actual decision?

According to figure 4A, the decision as to which iron sucrose to dispense is made by the prescribing physician in 27% (France) and 21% (Spain) of cases and by the pharmacist in 43% (France) and 45% (Spain) of cases. In the remaining 30% and 34% of cases the pharmacist is obliged to dispense an ISS according to the institution's standard operating procedures to use a 'cheaper' alternative when available.

When the hospital pharmacist is allowed to dispense an alternative iron sucrose drug, the prescribing physician is in most cases informed as a courtesy (figure 4A). In France and Spain, 74% and 48% of the pharmacists, respectively, inform the prescribing physician about dispensing an ISS while 26% and 52% of the pharmacists, respectively, do not inform the prescribing physician (figure 4B).

Consequences of current dispensing behaviour

The decision taken in hospitals regarding dispensing iron sucrose upon prescription has resulted in an average of 47% and 38% substitution of the branded IS into an ISS within different wards in France and Spain, respectively (figure 5). This number has changed in an inconsistent way compared with 2012. In some wards the use of ISS has increased while in others it has decreased.

DISCUSSION

Different originator brands of intravenous iron products composed of measurably different iron carbohydrate complexes show differences in clinical efficacy and safety profiles. This leads to individual labels with respect to posology and safety profiles, for example, as they are not identical and interchange and substitution should not even be considered.^{17–21} Despite this fact, many pharmacists are not aware of important differences among different originator brands of colloidal intravenous iron products representing nanomedicines. We did not investigate whether different originator intravenous iron products are interchanged in the clinics.

ISS, follow-on versions of the originator Venofer, share the international non-proprietary name. They were approved in the past in France and Spain like generics based on therapeutic equivalence to the listed reference product Venofer, suggesting equivalence and therefore substitutability. For biosimilars, another class of complex drugs with an established approach for approval ahead of their entry into the market, automatic substitution is not recommended by the EMA. Recent studies after approval of ISS have shown decreased control of key outcome pharmacodynamic parameters in iron deficiency anaemia therapy such as Hb levels and TSAT when switching from the originator iron sucrose to an ISS.^{2 3} This triggered a discussion in the regulatory science community and by widely accepted authorities on how to improve the approval standards for nanomedicines and NBCDs such as intravenous iron products to safeguard efficacy and safety in patients.^{11–14} In many countries,

Table 1 Characteristics of the responding hospital pharmacists

	France 2013	Spain 2013
Average number of years in practice	16.3	14.5
Involvement in drug purchasing decisions		
Make decisions independently	24%	13%
Make decisions jointly with others	76%	87%
Involvement in generic drug purchasing		
Make decisions independently	39%	37%
Make decisions jointly with others	61%	63%
Involvement in determining which intravenous iron products are available on formulary		
Make decisions independently	19%	11%
Make decisions jointly with others	81%	89%
Another person decides	0%	0%
Involvement in setting guidelines/protocols for intravenous iron products		
Make decisions independently	13%	7%
Make decisions jointly with others	86%	90%
Another person decides	1%	3%
Involvement in price negotiations for use of intravenous iron products		
Make decisions independently	66%	69%
Make decisions jointly with others	23%	24%
Another person decides	11%	7%

A Perception on differences between i.v. iron products

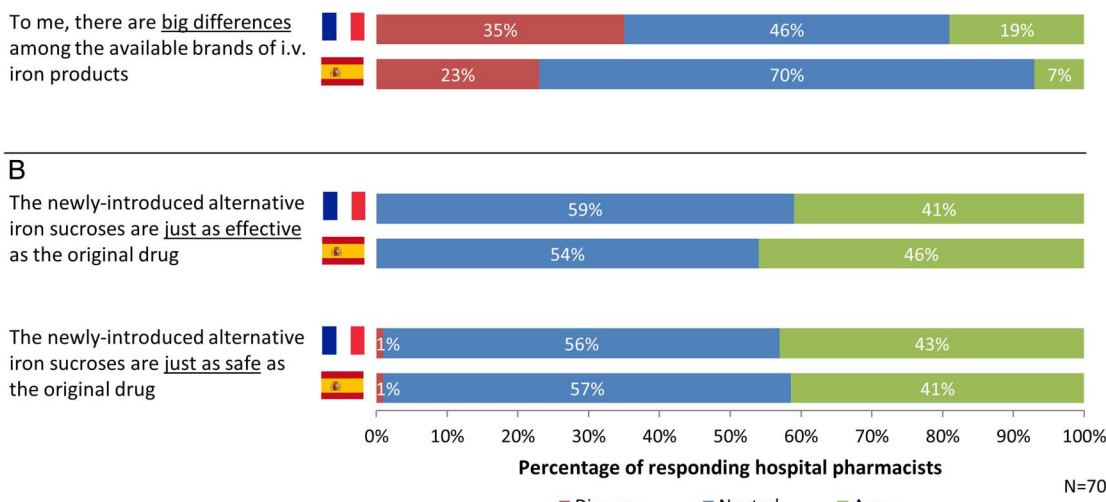


Figure 2 Results from the survey on pharmacists' perceptions of differences between available branded intravenous (i.v.) iron products (A) and between IS and iron sucrose similar (B) in 2013. A 7-point scale was used, where 1 stands for 'completely disagree' and 7 stands for 'completely agree'.

A Drug dispensing authority

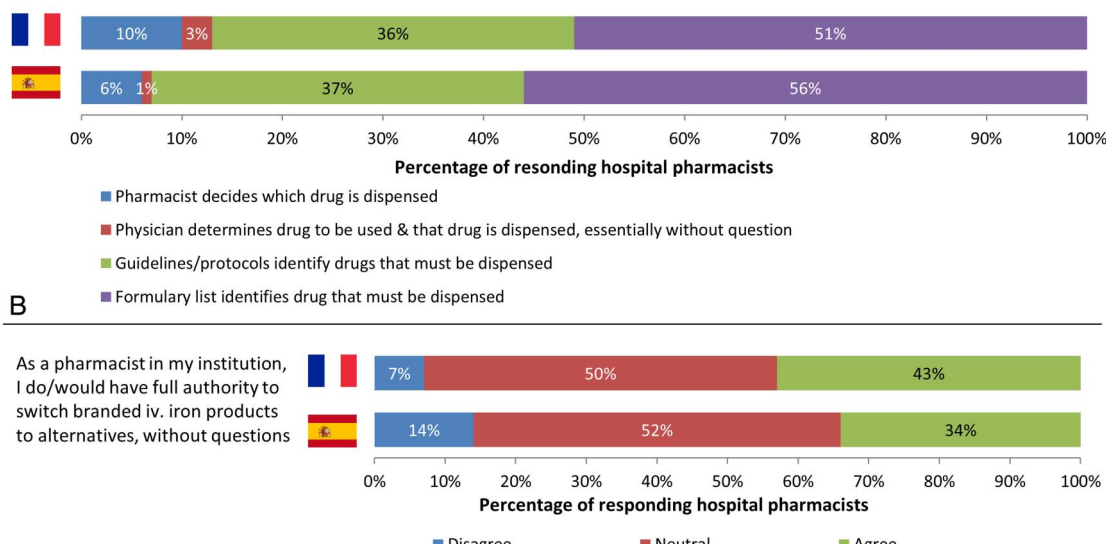


Figure 3 Results from the survey on primary decision authority for intravenous (i.v.) iron product use (A) and the pharmacist's authority to switch branded iron to alternatives (B) in 2013. A 7-point scale was used, where 1 stands for 'completely disagree' and 7 stands for 'completely agree'.

ISS are on the market approved in the past as generics but, with today's knowledge, they should not be considered substitutable.^{2,3} Therefore the pharmacist, based on his specific knowledge of drug products, has an important role in the evaluation of the interchangeability and substitutability of these medicinal products to ensure safe and efficacious use of intravenous iron and other NBCDs in the hospital. This survey shows that there is a lack of awareness among hospital pharmacists regarding the specific characteristics of NBCDs and their nanosimilars which translates into efficacy and safety differences observed and published, especially for iron sucrose, a widely accepted standard for intravenous iron therapy, and the ISS. As a consequence, these follow-on products are frequently used in all relevant hospital wards based on an abbreviated decision-making process

suitable only for fully substitutable generics but not for nanosimilars.

The choice of drug is primarily given by a restrictive drug formulary list. This list is a result of a drug selection process and is the basis for guidelines on how to use drugs including rules on interchangeability. Pharmacists have the power to freely substitute a branded originator and alternative products where therapeutic equivalence is granted within their institute. This should not apply for intravenous iron colloids, given the similarity approach. In addition, ISS substitution by the pharmacist frequently occurs without consulting or informing the prescribing physician, which is not an appropriate pharmaceutical standard and could give rise to concerns about therapeutic failure and prolonged periods of inadequate

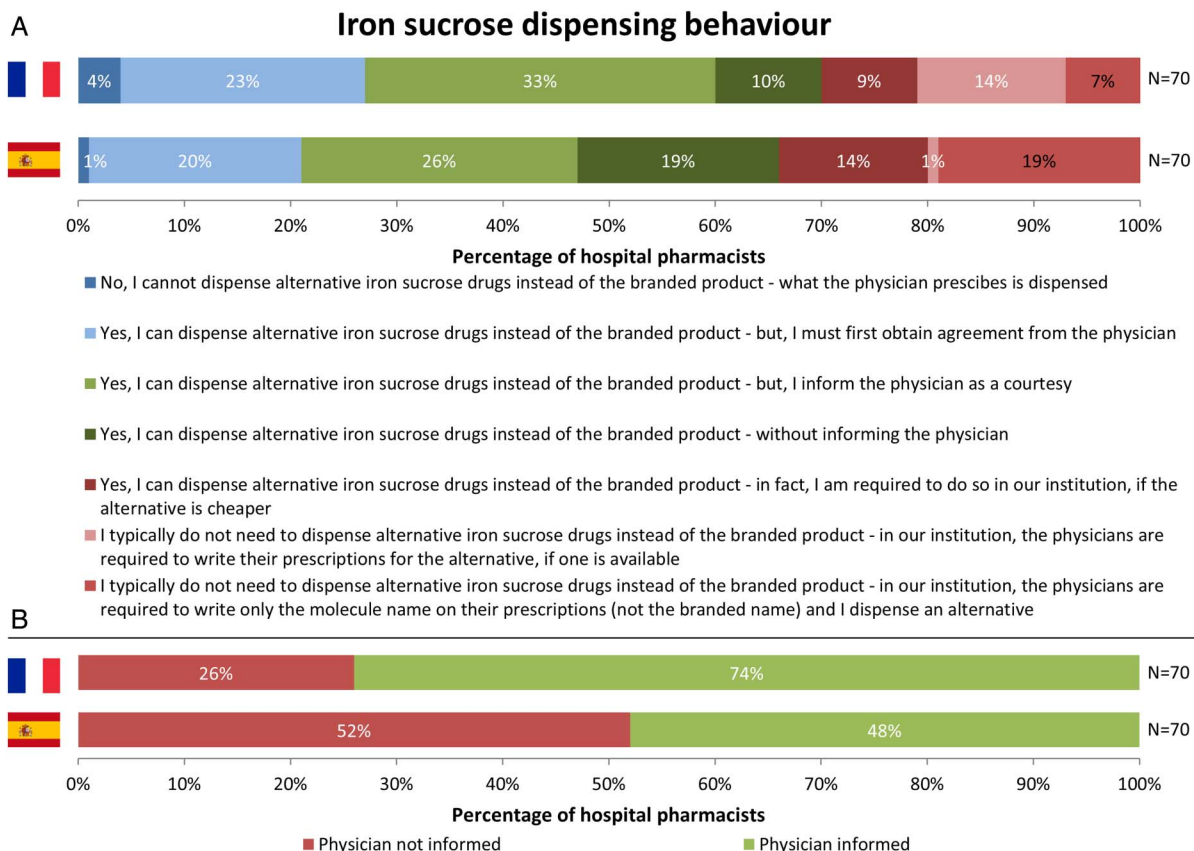


Figure 4 Results from the survey on decision-making behaviour for dispensing alternative iron sucrose drugs (A). The blue rods together represent the proportion where the decision to dispense an iron sucrose similar (ISS) is made by the physician (27% in France, 21% in Spain). The green rods together represent the proportion where the decision to dispense an ISS is made by the pharmacist (43% in France, 45% in Spain). The red rods represent cases where pharmacists are required to dispense an ISS (30% in France, 34% in Spain). (B) Behaviour of pharmacists of informing physicians when they decide to switch to an alternative iron sucrose drug in 2013. The proportion of physicians not informed is the sum of answers 4+5+7 from figure 3A and the proportion of physicians informed is the sum of answers 1+2+3+6 from figure 3A.

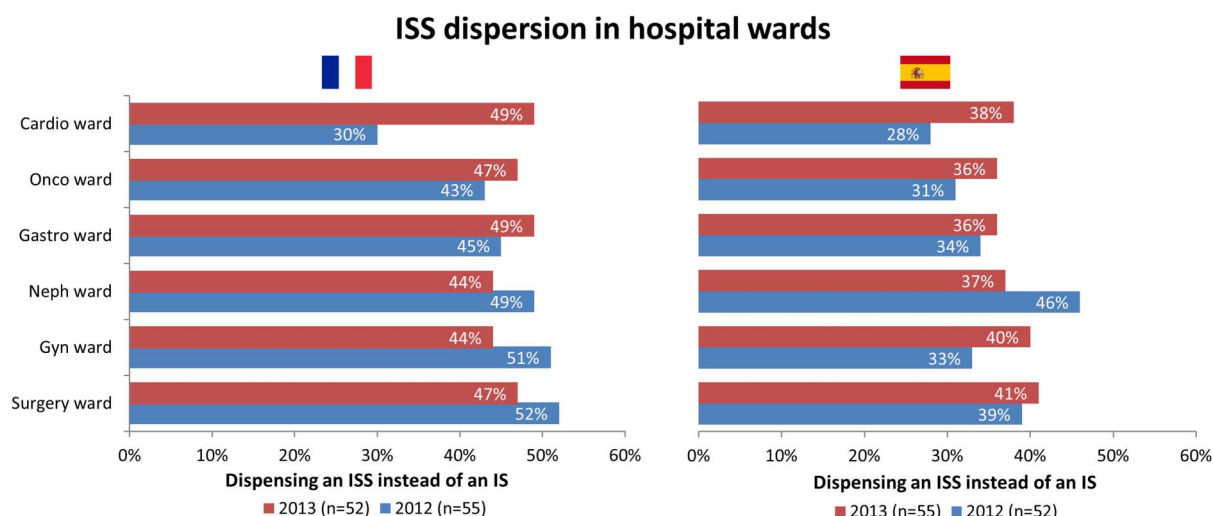


Figure 5 Results from the survey on the average frequency (%) an iron sucrose similar (ISS) is dispensed instead of an iron sucrose drug in various wards in France (left) and Spain (right) in 2012 and 2013. N stands for the number of hospital pharmacists that responded the question.

treatment. Moreover, it can result in pharmacoeconomic loss. This is in contrast to available guidance on criteria for evaluating biosimilars in formulary decisions—for example, the System of Objective Judgment Analysis (SOJA) method^{22 23}—as no such guiding principles have so far been published for NBCDs or nanomedicines. There is currently no awareness of

or education on the limits of interchange and substitution of complex drugs.

CONCLUSION

This study shows the limited awareness among hospital pharmacists about possible clinical differences between NBCDs and

their follow-on similars. To improve patient benefit and cost-efficient treatment with NBCDs such as intravenous irons, appropriate understanding and knowledge has to be provided. Furthermore, evaluation tools, guidelines and continuous medical education programmes must be implemented to ensure correct decisions regarding drug selection, interchange and substitution are made based on scientific and clinical data. Hospital pharmacists are key in drug evaluation and selection for the drug hospital formulary and related guidelines and instructions regarding substitution and interchange among similar products or therapeutic alternatives. At present there is no established or harmonised regulatory approval process in the context of NBCDs. It is therefore important that pharmacists are educated to fill the gap with their expertise to evaluate these drugs in a systematic, scientific and data-based manner in order to ensure safe, efficacious and cost-effective use.

What this paper adds

What is already known on this subject

- Nanosimilars approved by the generic pathway have been shown to be clinically different.
- It is not known how healthcare professionals use nanosimilars regarding interchange and substitution.

What this study adds

- This study shows that the knowledge about potential clinical differences between nanosimilars, using colloidal intravenous iron as a representative, is very limited among French and Spanish hospital pharmacists.
- The consequence is that nanosimilars are often seen and used as generics regarding interchange and substitution.

Funding This paper is funded and commissioned by Vifor Pharma.

Disclaimer Data were derived by Ipsos, contracted by Vifor Pharma.

Competing interests JK, BF and SM are employed by Vifor Pharma, the market authorisation holder of intravenous iron products Venofer and Ferinject.

Provenance and peer review Not commissioned; externally peer reviewed.

Open Access This is an Open Access article distributed in accordance with the Creative Commons Attribution Non Commercial (CC BY-NC 4.0) license, which permits others to distribute, remix, adapt, build upon this work non-commercially, and license their derivative works on different terms, provided the original work is properly cited and the use is non-commercial. See: <http://creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0/>

REFERENCES

- 1 Crommelin DJA, de Vlieger JSB, Weinstein V, et al. Different pharmaceutical products need similar terminology. *AAPS J* 2014;16:11–14.
- 2 Rottembourg JB, Kadri A, Leonard E, et al. Do two intravenous iron sucrose preparations have the same efficacy? *Nephrol Dial Transplant* 2011;26:3262–7.
- 3 Agüera ML, Martin-Malo A, Alvarez-Lara MA, et al. Efficiency of original versus generic intravenous iron formulations in patients on haemodialysis. *PLoS ONE* 2015;10:e0135967.
- 4 Barot BS, Parejya PB, Mehta DM, et al. Physicochemical and structural characterization of iron-sucrose formulations: a comparative study. *Pharm Dev Technol* 2014;19:513–20.
- 5 Toblli JE, Cao G, Oliveri L, et al. Comparison of oxidative stress and inflammation induced by different intravenous iron sucrose similar preparations in a rat model. *Inflamm Allergy Drug Targets* 2012;11:66–78.
- 6 Toblli JE, Cao G, Angerosa M. Nitrosative stress and apoptosis in non-anemic healthy rats induced by intravenous iron sucrose similars versus iron sucrose originator. *BioMetals* 2015;28:279–92.
- 7 Toblli JE, Cao G, Oliveri L, et al. Differences between the original iron sucrose complex Venofer® and the iron sucrose similar Generis®, and potential implications. *Port J Nephrol Hypert* 2009;23:53–63.
- 8 Meier T, Schropp P, Pater C, et al. Physicochemical and toxicological characterization of a new generic iron sucrose preparation. *Arzneimittelforschung* 2011;61:112–19.
- 9 Martin-Malo A, Merino A, Carracedo J, et al. Effects of intravenous iron on mononuclear cells during the haemodialysis session. *Nephrol Dial Transplant* 2012;27:2465–71.
- 10 Lee ES, Park BR, Kim JS, et al. Comparison of adverse event profile of intravenous iron sucrose and iron sucrose similar in postpartum and gynecologic operative patients. *Curr Med Res Opin* 2013;29:1–7.
- 11 European Medicines Agency (EMA). Reflection paper on the data requirements for intravenous iron-based nano-colloidal products developed with reference to an innovator medicinal product. 2015. http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Scientific_guideline/2015/03/WC500184922.pdf
- 12 European Medicines Agency (EMA). Reflection paper on non-clinical studies for generic nanoparticle iron medicinal product applications. 2011. http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Scientific_guideline/2011/04/WC500105048.pdf
- 13 European Medicines Agency (EMA). Reflection paper on the data requirements for intravenous liposomal products developed with reference to an innovator liposomal product. 2013. http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Scientific_guideline/2013/03/WC500140351.pdf
- 14 European Medicines Agency (EMA). Joint MHLW/EMA reflection paper on the development of block copolymer micelle medicinal products Joint MHLW/EMA reflection paper on the development of block copolymer micelle medicinal products Table of contents. 2013. http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Scientific_guideline/2013/02/WC500138390.pdf
- 15 Bourdon O, Ekeland C, Brion F. Pharmacy education in France. *Am J Pharm Educ* 2008;72:132.
- 16 EAHP. Spanish Society of Hospital Pharmacists. 2016. <http://www.eahp.eu/about-us/members/spain>
- 17 Bailie GR. Comparison of rates of reported adverse events associated with i.v. iron products in the United States. *Am J Health Syst Pharm* 2012;69:310–20.
- 18 Beguin Y, Jaspers A. Iron sucrose—characteristics, efficacy and regulatory aspects of an established treatment of iron deficiency and iron-deficiency anemia in a broad range of therapeutic areas. *Expert Opin Pharmacother* 2014;15:2087–103.
- 19 Chertow GM, Mason PD, Vaage-Nilsen O, et al. On the relative safety of parenteral iron formulations. *Nephrol Dial Transplant* 2004;19:1571–5.
- 20 Chertow GM, Mason PD, Vaage-Nilsen O, et al. Update on adverse drug events associated with parenteral iron. *Nephrol Dial Transplant* 2006;21:378–82.
- 21 Mühlbach S, Flühmann B. Iron carbohydrate complexes: characteristics and regulatory challenges. In: *Non-biological complex drugs*. Eds: Crommelin DJA, de Vlieger JSB. Springer International Publishing, 2015:149–70.
- 22 Griffith N, McBride A, Stevenson JG, et al. Formulary selection criteria for biosimilars: considerations for US health-system pharmacists. *Hosp Pharm* 2014;49:813–25.
- 23 Boone N, Kuy HVD, Scott M, et al. How to select a biosimilar. *Eur J Hosp Pharm* 2013;20:275–86.
- 24 Schellekens H, Klinger E, Mühlbach S, et al. The therapeutic equivalence of complex drugs. *Regul Toxicol Pharmacol* 2011;59:176–83.

ПРЕВОДНИ СТАТИИ TRANSLATED ARTICLES

Преводна статия от Европейското списание по болнична фармация,
публикувана с разрешение на Европейската асоциация на болничните
фармацевти (ЕАНР)

The original source of this article is: Knoeff J, et al. Medication practice
in hospitals: are nanosimilars evaluated and substituted correctly?

Published by group.bmj.com.
Eur J Hosp Pharm 2018;25:79–84.
doi: 10.1136/ejhpharm-2016-001059

МЕДИЦИНСКА ПРАКТИКА В БОЛНИЦИТЕ: НАНОПОДОБНИТЕ ПРАВИЛНО ЛИ СА ОЦЕНЕНИ И ЗАМЕСТЕНИ?

Джозефин Кноев^{1,2}, Бийт Флюман¹, Стефан Мюлебах^{1,3}

¹Vifor фарма ООД, Глатбруг, Швейцария

²Факултет на науките, Амстердамски свободен университет, Амстердам, Нидерландия

³Катедра по фармацевтични науки, Университет на Базел, Базел, Швейцария

MEDICATION PRACTICE IN HOSPITALS: ARE NANOSIMILARS EVALUATED AND SUBSTITUTED CORRECTLY?

Josefien Knoeff^{1,2}, Beat Flühmann¹, Stefan Mühlebach^{1,3}

¹Vi for Pharma Ltd., Glattbrugg, Switzerland

²Faculty of Sciences, Vrije Universiteit Amsterdam, Amsterdam, Noord-Holland, The Netherlands

³Department of Pharmaceutical Sciences, University of Basel, Basel, Switzerland

РЕЗЮМЕ

Въведение: Това проучване изследва избора на лекарството и поведението на болничните фармацевти за интравенозни желязосъдържащи продукти, включително желязна захароза и нейни подобни, със специален акцент върху заместването и взаимозаменяемостта във Франция и Испания. Железо-въглехидратните комплексни лекарства представляват различни налични интравенозни желязосъдържащи лекарства и са част от класа на небиологичните комплексни лекарства (НБКЛ), разширяващ се клас лекарства до 30 търговски марки, налични в интравенозната фармакотерапия и над 50 в клиничното развитие. Последващи версии на желязната захароза се появиха на някои пазари като Франция и Испания, които бяха одобрени. Въпреки това са наблюдавани разлики в клиничната ефикасност и безопасност на аналогите на желязната захароза в сравнение с референтното оригинално лекарство Venofer, поставяйки под въпрос тяхната еквивалентност, оценена за разрешение и съответно тяхната заместимост и взаимозаменяемост.

Метод: 70 френски и 70 испански болнични фармацевти бяха анкетирани чрез онлайн въпросник за техния формулярен избор и поведение на интравенозните лекарства за желязо.

Резултати: Има малко информация за характеристиките на този клас лекарства и съобщени разлики в безопасността и ефикасността между желязната захароза и подобни на желязната захароза. В приблизително 85% от случаите интравенозното желязо се избира според болничния формуляр. В 30% (Франция) и 34% (Испания) случаите се отпуска подобна на желязо захароза, тъй като формулярът изисква отпускане на алтернативно лекарство с по-ниска цена, когато е налично. В 26% (Франция) и 52% (Испания) случаите лекарят не е информиран за подобна промяна на лекарството, използвайки подобен продукт.

Заключения: Оценката на подобни на НБКЛ за заместване и обмен от болнични фармацевети рядко се основава на научни и клинични критерии, а по-скоро само на аспекти на разходите, което не гарантира безопасна, ефикасна и рентабилна употреба на такива лекарства.

ABSTRACT

Introduction: This study investigates the drug selection and dispensing behaviour of hospital pharmacists of intravenous iron products including iron sucrose and iron sucrose similar, with special emphasis on substitution and interchangeability in France and Spain. Iron– carbohydrate complex drugs represent different available intravenous iron drugs and are part of the non-biological complex drug (NBCD) class, an expanding drug class with up to 30 brands available in intravenous pharmacotherapy and over 50 in clinical development. Follow-on versions of iron sucrose have appeared in some markets such as France and Spain, which were authorised by the generic approval pathway. However, differences in clinical efficacy and safety of iron sucrose similars compared with the reference originator drug Venofer have been observed, putting a question mark on their equivalence as assessed for authorisation and consequently their substitutability and interchangeability.

Method: 70 French and 70 Spanish hospital pharmacists were surveyed via an online questionnaire on their formulary selection and dispensing behaviour of intravenous iron medicines.

Results: There is little awareness about the characteristics of this class of drugs and the reported differences in safety and efficacy between iron sucrose and iron sucrose similars. In approximately 85% of cases the intravenous iron is chosen according to the hospital formulary. In 30% (France) and 34% (Spain) of cases an iron sucrose similar was dispensed because the formulary requires dispensing an alternative lower cost drug when available. In 26% (France) and 52% (Spain) of cases the physician is not informed on such a medication change using a similar product.

Conclusions: Evaluation of NBCD similars for substitution and interchange by hospital pharmacists is rarely based on scientific and clinical criteria but rather on cost aspects only, which does not ensure safe, efficacious and cost-effective use of such drugs.

ВЪВЕДЕНИЕ

Повечето интравенозни железни продукти се използват за лечение на железен дефицит (анемия). Тези сложни лекарства са нанолекарства, които попадат в категорията на небиологични комплексни лекарства (НБКЛ). НБКЛ се определя като „лекарствен продукт, който не е биологично лекарство, чието активното вещество не е хомомолекулярна структура, а се състои от различни (тясно свързани и често наночастици) структури, които не могат да бъдат изолирани и цялостно изчислени, охарактеризирани и/или описани с физикохимични аналитични средства. Също така не е известно кои структурни елементи могат да повлият на терапевтичните показатели. Съставът, качеството и ин виво представянето на НБКЛ са силно зависими от производствените процеси. Примери за НБКЛ наред с други са: липозоми, желязо-въглехидратни („желязо-захар“) лекарства и „глатирамоиди“ (1). Въпреки че има подобно ниво на сложност на биологичните продукти, този клас лекарства по дефиниция се различава от биологичните и следователно не се оценява като такъв. Въпреки това те споделят подобна парадигма. Когато бяха разработени последващи продукти от желязна захароза, техният колоиден/наномеди-

цински аспект не беше разгледан и по този начин те бяха оценени според общата парадигма, която се основава на подход на еднаквост, предоставящ терапевтична еквивалентност. Разрешението за генерични лекарства се основава на фармацевтична еквивалентност, показваща еднаквостта на активната фармацевтична съставка и биоеквивалентността с посочения референтен продукт, което позволява отказ от проучвания за ефикасност и безопасност. Генеричните лекарства се считат за взаимозаменяеми и заместващи се копия, което означава, че фармацевтите могат многократно да сменят (превключват) оригинална на генерик, без задължение да информират лекуващия лекар.

Въпреки това, поради сложността на НБКЛ в структурата и фармакокинетиката им, показването на еквивалентност е по-голямо предизвикателство, тъй като оценката за сравнение се занимава с физикохимично непълно идентифициран/охарактеризиран високомолекулен лекарствен обект (вж. Фиг. 1). Също така моделът на (активно) свързване и разпределение, където плазмената концентрация на лекарството не представлява фармакологично управляващото централно отделение, не е добре установен. Свързването и биоразпределението и като

следствие от това – фармакодинамиката, са силно зависими от размера/разпределението на размера и състава на лекарството с наночастици, състоящо се от полимерна сърцевина с околнна обвивка, което има отражение върху кинетиката, ефикасността и безопасността на лекарството. Понастоящем клинично значимите качествени характеристики остават неизвестни.

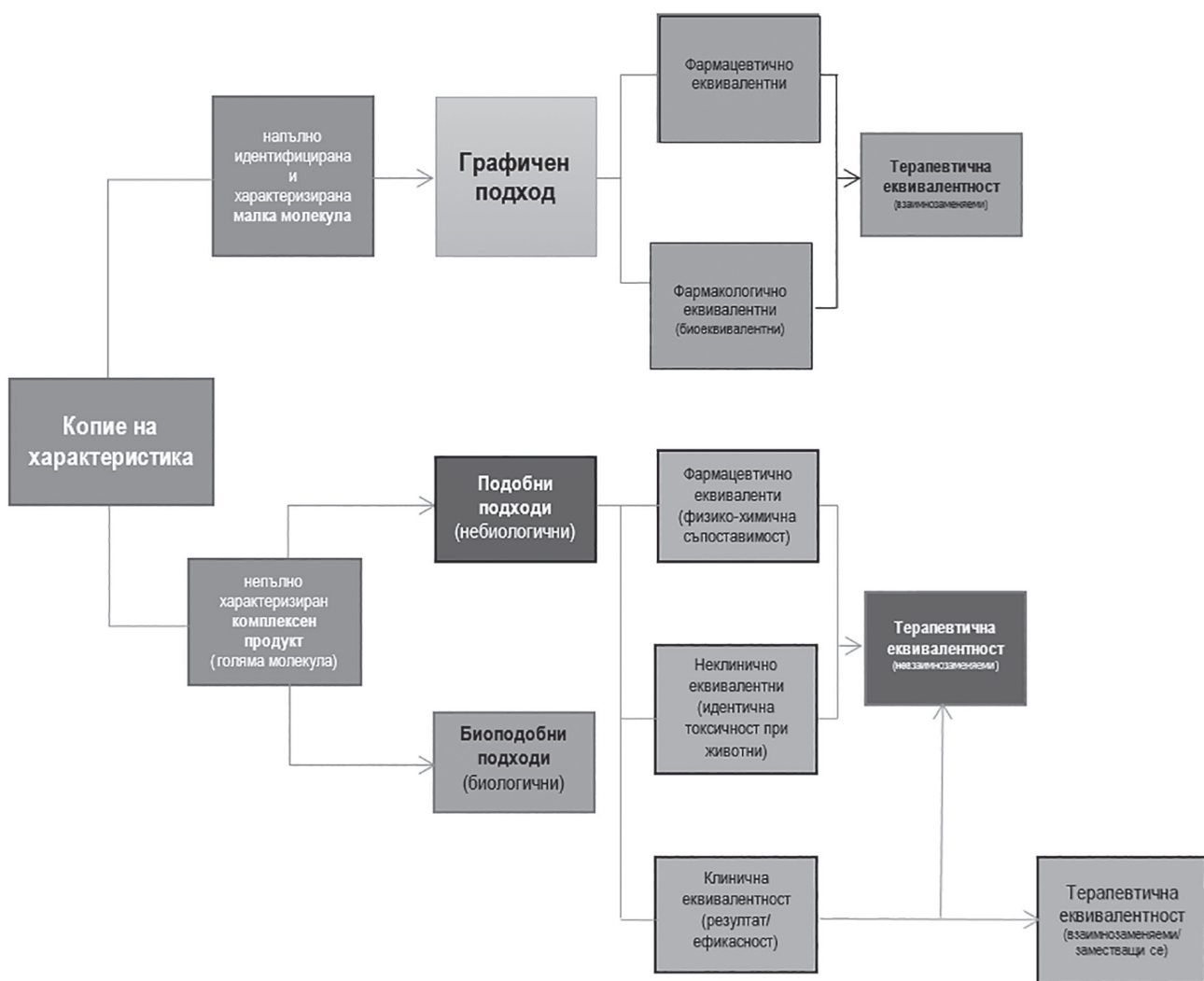
Две клинични проучвания при пациенти с късен стадий на хронично бъбречно заболяване на хемодиализа за първи път демонстрират липса на терапевтична еквивалентност за наноподобен (оригинален Venofer) и последващите негови генерични продукти (2,3). Venofer е наночастичен железен захарозен препарат, използван интравенозно за доставяне на железо (III) по физиологичния път на железото, често прилаган в комбинация със скъпи стимулиращи еритропоетина агенти (ESA) за постигане на оптimalни нива на хемоглобин (Hb). Последващите негови генерични продукти, така наречените подобни на железна захароза (ISS), бяха одобрени по общ път, без да се обърне внимание на размера на частичите или оценката на биоразпределението. Физикохимичните и неклиничните сравнителни данни на различни ISS и оригиналата са публикувани в няколко проучвания. Докато някои ISS са показани като физикохимични и структурно подобни на оригиналата, други дори не отговарят на съответните монографии на фармакопеята (4-8). В две клинични проучвания се наблюдават бърз спад в нивото на Hb и свързаните с това фармакодинамични параметри на железо като феритин и насищане на трансферин (TSAT) чрез заместване на оригиналата с ISS. Значително по-високи дози интравенозно железо, както и ESA, бяха необходими за ISS за стабилизиране на пациенти на целевите нива на Hb, така ISS са по-малко разходноефективни (2,3). Забележително е, че използваните ISS бяха в съответствие с изискванията за фармакопея, което предполага критично клинично значимите качества на тези типове лекарствени продукти да не са напълно разбрани. По-нататъшни клинични доклади също показват различни резултати за безопасността, като например повишаване нивата на маркерите на възпаление при пациенти на хемодиализа и значително по-голям брой нежелани реакции при пациенти с гинекологични проблеми, когато използват ISS (9,0). Поне в два от тези доклади се съобщава, че фармацевтите са заменили оригиналното лекарство с последваща негова генерична версия, без да се уведомява предписващият лекар, следвайки обичайната практика за генерични лекарства, но също така представяща

рискове за най-добрата терапевтична практика и полза за пациента. Клиничните изпитвания на Lee et al (10) и Rottembourg et al (2) бяха инициирани от изследователите проучвания, подкрепени от Vifor Pharma, докато клиничните изпитвания на Agüera et al (3) и Martin-Malo et al (9) са инициирани независимо от трети страни.

Общата парадигма, при която липсват специфичните клинични и неклинични данни за безопасност и ефикасност на лекарството, което трябва да бъде разрешено, не е подходяща за оценка на последващи НБКЛ. Въпреки че ISS споделят общо международното непатентовано име с оригиналата, не може да се приеме, че двете формулатии са терапевтично еквивалентни и следователно могат да показват клинично значими разлики. Многократното сменяне (превключване) на различни формулатии може да създаде проблеми за пациентите. Алармирани от тези клинични открития, Американската администрация по храните и лекарствата (FDA) и Европейската агенция по лекарствата (EMA) изда доха проекти на насоки и документи за обсъждане, предлагащи поетапно *in vitro*, неклинични и клинични тестове като предпоставка за определяне на степента на сходство и в крайна сметка мястото в терапията или възможността за обмен или сменяне (превключване) между такива продукти (11-12).

Въпреки сложността на НБКЛ и последиците от демонстрирането на терапевтична еквивалентност, те бяха поставени в научната програма на регуляторите и регулаторните учени и на тях все повече се обръща внимание, изглежда обаче все още липсва осведоменост сред здравните специалисти, включително болничните фармацевти, които трябва да избират такива продукти за болничната листа и дефинират правилната им употреба, пряко засягайки пациентите. В случая с НБКЛ е особено важно фармацевтите да поемат отговорност, като използват своя фармацевтичен опит в оценката и избора на лекарства, за да позволяят правилния избор на лекарство, целящ терапевтична полза за пациента, както и разходоэффективната употреба на лекарства.

Това проучване дава представа за текущия процес на вземане на решения от фармацевтите за употребата на интравенозни железни продукти в болница и общата практика и възприятието за заместимост на различни видове интравенозни железни продукти, включително ISS като типични представители на НБКЛ.



Фиг. 1. Постигане на терапевтична еквивалентност за генерични лекарства и подобни (24)

МЕТОДИ

Общо 140 болнични фармацевти, участващи в оценката и подбора на лекарствени форми във Франция и Испания (70 във всяка държава), бяха анкетирани чрез 35-минутен онлайн въпросник през 2013 г. Този брой позволява ниво на доверие от 90% и марж на грешка от 10%, ако приемем, че 5000 болнични фармацевти практикуват във Франция и 3000 в Испания(15,16). Те бяха анкетирани въз основа на следните ключови критерии: да са наети като болнични фармацевти; да са практикували в продължение на 3–30 години след завършване на официално фармацевтично образование и обучение; да участват в решенията за закупуване на лекарства и да не са свързани като клинични изследователи, консултанти, служители, лектори или в каквато и да е друго качество с реклами/маркетингова агенция, агенция за маркетингови изследвания, регуляторен

орган или фармацевтична компания. Други включени критерии и номера са показани в Таблица 1.

РЕЗУЛТАТИ

Информираност за разликите между интравенозните жлезни продукти

Информираността сред болничните фармацевти за разликите между наличните първоначални интравенозни марки желязо е ниска. Във Франция и Испания съответно 35% и 23% от болничните фармацевти смятат, че няма съществени разлики между наличните първоначални интравенозни марки желязо и съответно само 19% и 7% вярват, че има важни разлики (Фиг. 2А). По отношение на желязната захароза голяма част ($\pm 40\%$) от болничните фармацевти посочват, че ISS са също толкова ефективни и безопасни, колкото оригиналната (Фиг. 2Б).

Табл. 1. Характеристики на отговорилите болнични фармацевти

	Франция 2013	Испания 2013
Среден брой години практика	16.3	14.5
Участие в решението за закупуване на наркотици		
Вземане на самостоятелни решения	24%	13%
Вземане на решения съвместно с други	76%	87%
Участие в закупуването на генерични лекарства		
Вземане на самостоятелни решения	39%	37%
Вземане на решения съвместно с други	61%	63%
Участие в определянето на кои интравенозни железни продукти да се предлагат на формуляр		
Вземане на самостоятелни решения	19%	11%
Вземане на решения съвместно с други	81%	89%
Друг човек решава	0%	0%
Участие в определянето на насоки/протоколи за интравенозни железни продукти		
Вземане на самостоятелни решения	13%	7%
Вземане на решения съвместно с други	86%	90%
Друг човек решава	1%	3%
Участие в ценови преговори за използване на интравенозни железни продукти		
Вземане на самостоятелни решения	66%	69%
Вземане на решения съвместно с други	23%	24%
Друг човек решава	11%	7%

Процес на взимане на решение за заместване

A

Възприятия за разликите между i.v. железни продукти

За мен има големи
разлики между
наличните брандове от
i.v. железни продукти

**B**

Нововъведените алтернативни железни захари са толкова разходоэффективни, колкото оригиналните



Нововъведените алтернативни железни захари са толкова безопасни, колкото оригиналните



Процентно съотношение на отговорилите болнични фармацевти

N=70

■ Несъгласен ■ Неутрален ■ Съгласен

Фиг. 2. Резултати от проучването на възприятията на фармацевтите за разликите между наличните оригинални интравенозни (iv) железни продукти (A) и между IS и желязна захароза, подобни (B) през 2013 г. Използва се 7-бална скала, където 1 означава „напълно несъгласен“ и 7 означава „напълно съгласен“

За отпускането на лекарства 80–90% от решението за използването на специфична интравенозна марка желязо е взето, като се използва лекарственият списък с продукти или насоки/протоколи, които насочват отпускането на лекарства (Фиг. 3А). В останалите случаи решението за интравенозно желязо се взема или от лекаря, или от фармацевта. Както е показано на Фиг. 3Б, 43% (Франция) и 34% (Испания) от фармацевтите споменават, че имат пълни правомощия да превключват интравенозните железни продукти на алтернативи без въпроси. В случая на желязна захароза, 64% и 33% от болниците, изследвани съответно във Франция и Испания, не са включили оригиналата на ISS в лекарствения списък. Във Франция основната причина за избора на лекарства е цената или покритието от платеща. 34% от фармацевтите възприемат покритието на разходи/лек.листа на ISS като полезно срещу 14% за ISS. 29% от фармацевтите виждат ограничението за покритие на разходи/лек.листа за ISS като ограничение, докато 9% виждат това ограничение за ISS.

Кой взема действителното решение?

Според Фиг. 4А решението за това коя желязна захароза да се отпуска се взема от лекуващия лекар в 27% (Франция) и 21% (Испания) от случаите и от фармацевта в 43% (Франция) и 45% (Испания) на случаите. В останалите 30% и 34% от случаите фармацевтът е длъжен да предостави ISS съгласно стандартните оперативни процедури на институци-

ята, за да използва „по-евтина“ алтернатива, когато е налична. Когато на болничния фармацевт е разрешено да отпуска алтернативно лекарство от желязна захароза, предписващият лекар в повечето случаи се информира като учтивост (Фиг. 4А). Във Франция и Испания съответно 74% и 48% от фармацевтите информират лекуващия лекар за отпускане на ISS, респективно 26% и 52% от фармацевтите не информират лекуващия лекар (Фиг. 4Б).

Последици от настоящото поведение на дозиране

Решението, взето в болниците относно отпускането на желязна захароза по лекарско предписание, е довело до средно 47% и 38% заместване на марковия ISS в ISS в съответните отделения на Франция и Испания, съответно (Фиг. 5). Този брой се е променил по непоследователен начин в сравнение с 2012г. В някои отделения използването на ISS се е увеличило, докато в други е намаляло.

ДИСКУСИЯ

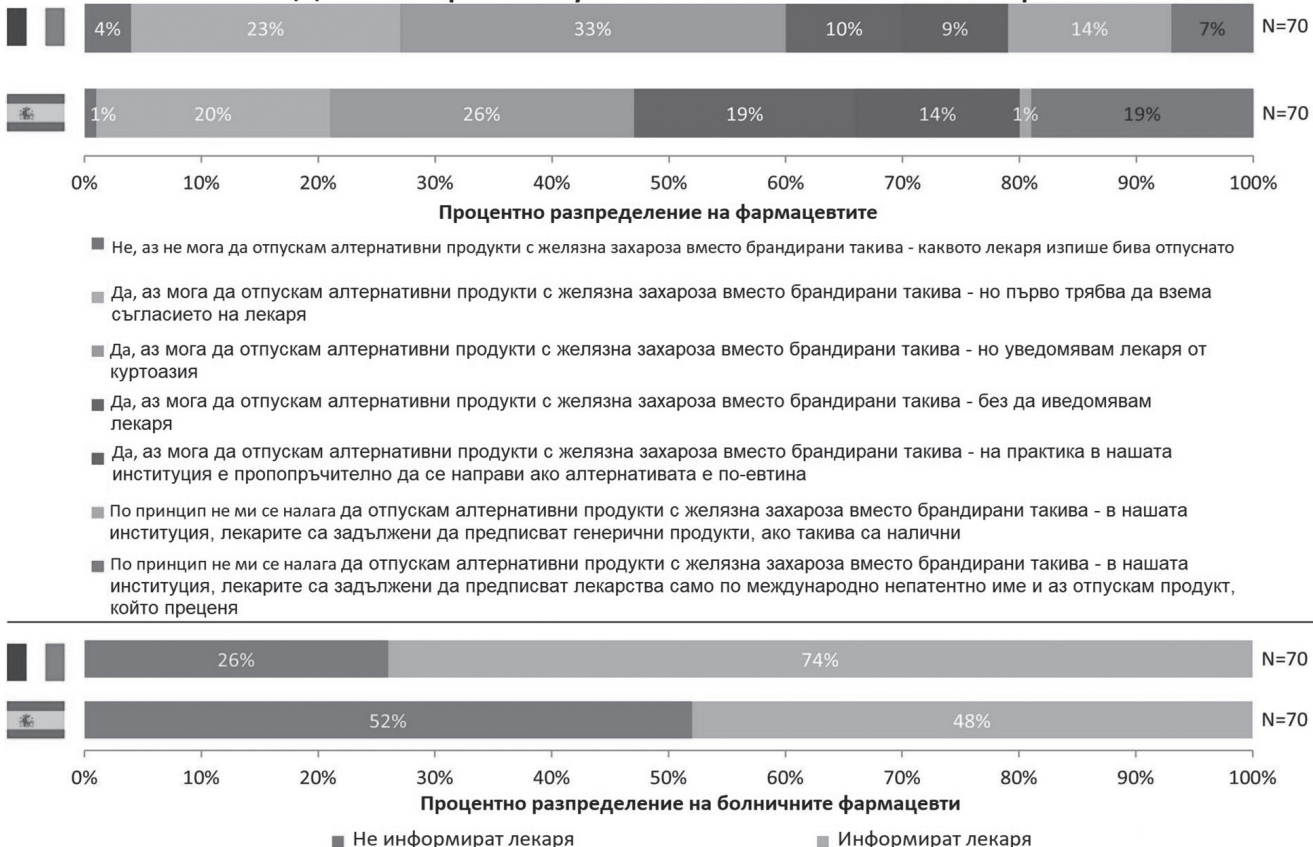
Различните оригинални марки на интравенозни железни продукти, съставени от различни железни карбохидратни комплекси, се различават в клиничната си ефективност и профила си на безопасност. Това води до различно етикетиране по отношение на дозировката и профила на безопасност, тъй като те не могат да бъдат идентифицирани, не трябва да



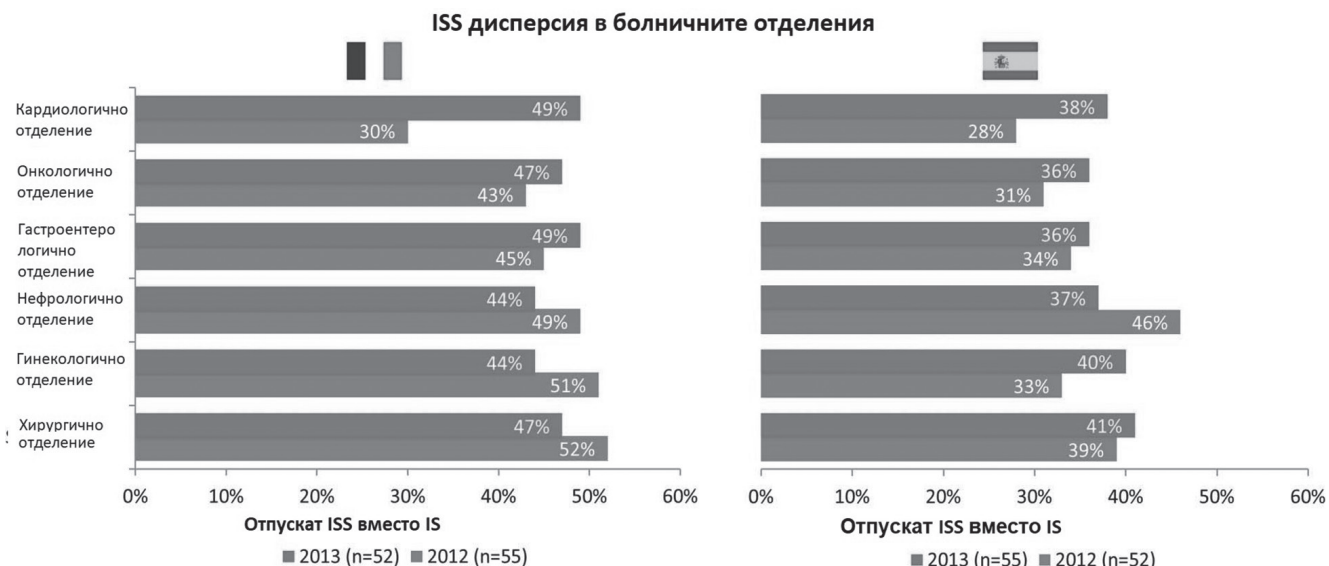
Фиг. 3. Резултати от проучването кой е отговорен за вземане на решение за интравенозно (iv) използване на железен продукт (А) и правото на фармацевта да смени (превключи) марков железен продукт на алтернативен (Б) през 2013 г. Използва се 7-степенна скала, където 1 означава напълно несъгласен“ и 7 означава „напълно съгласен“

A

Поведение при отпускане на желязна захароза



Фиг. 4. Резултати от проучването относно поведението при вземане на решения за отпускане на алтернативни лекарства от желязна захароза: (А) Сините пръчки-зоni представляват пропорцията, при която решението за отпускане на подобна желязна захароза (ISS) се взема от лекаря (27% във Франция, 21% в Испания). Зелените зони заедно представляват дела, при който решението за издаване на ISS се взема от фармацевт (43% във Франция, 45% в Испания). Червените зони представляват случаи, при които от фармацевтите се изисква да издадат ISS (30% във Франция, 34% в Испания). (Б) Поведение на фармацевтите при информиране на лекарите, когато решат да преминат към алтернативно лекарство за желязна захароза през 2013 г. Делът на неинформираните лекари е сумата от отговори 4 + 5 + 7 от фигура 3А, а делът на информираните лекари е сбор от отговори 1 + 2 + 3 + 6 от фигура 3А.



Фиг. 5. Резултати от проучването за средната честота (%) желязна захароза (IS) подобна такава (ISS), която се прилага вместо IS в различни отделения във Франция (вляво) и Испания (вдясно) през 2012 и 2013 г. N означава брой болнични фармацевти, отговорили на въпроса.

се приема тяхното заместване (17-21). Въпреки този факт, много фармацевти не са наясно с тези важни различия между отделните марки оригинални продукти на колоидни интравенозни железни продукти, представляващи нанолекарства. Ние не сме проучвали дали различните оригинални интравенозни железни продукти се разменят в клиниките.

ISS, последващи версии на оригиналатора Venofer, споделят международното непатентовано име. Те са били одобрени в миналото във Франция и Испания като генерични лекарства, базирани на терапевтична еквивалентност на изброения референтен продукт Venofer, което предполага еквивалентност и следователно заместимост. За биоподобни лекарства, друг клас сложни лекарства с установен подход за одобрение преди тяхното навлизане на пазара, EMA не препоръчва автоматично заместване. Последните проучвания след одобрение на ISS показваха намален контрол върху ключовите фармакодинамични параметри на изхода при терапия с желязодефицитна анемия, като нива на Hb и TSAT при преминаване от оригиналната желязна захароза към ISS (2,3). Това предизвика дискусия в регулаторната научна общност и от широко приети органи за това как да се подобрят стандартите за одобрение на нанолекарства и НБКЛ, като интравенозни железни продукти, за да се гарантира ефикасността и безопасността на пациентите (11-14). В много страни ISS са на пазара, одобрени в миналото като генерични лекарства, но с днешните познания те не трябва да се считат за заместители (2,3). Следователно фармацевтът, въз основа на специфичните си познания за лекарствените продукти, играе важна роля в оценката на взаимозаменяемостта и заменяемостта на тези лекарствени продукти, за да осигури безопасна и ефикасна употреба на интравенозно желязо и други НБКЛ в болницата. Това проучване показва, че сред болничните фармацевти липсва информираност относно специфичните характеристики на НБКЛ и техните наноподобни, което се превръща в наблюдавани и публикувани разлики в ефикасността и безопасността, особено за желязната захароза, широко приет стандарт за интравенозна терапия с желязо и ISS. В резултат на това тези последващи продукти често се използват във всички съответни болнични отделения въз основа на съкратен процес на вземане на решения, подходящ само за напълно заместими генерични лекарства, но не и за наноподобни.

Изборът на лекарство се дава предимно от ограничителен списък с формулировки на лекарства. Този списък е резултат от процес на избор на ле-

карство и е основата за насоки как да се използват лекарства, включително правила за взаимозаменяемост. Фармацевтите имат правото да заместват свободно марков оригинален продукт и алтернативни продукти, когато терапевтичната еквивалентност е предоставена в техния институт. Това не трябва да се прилага за интравенозни железни колоидали, като се има предвид поддържане на сходство. В допълнение, заместването на ISS от фармацевта често се случва без консултация или информиране на лекувания лекар, което не е подходящ фармацевтичен стандарт и може да породи беспокойство относно терапевтичен неуспех и продължителни периоди на неадекватно лечение. Нещо повече, това може да доведе до фармакоикономическа загуба. Това е в контраст с наличните насоки относно критериите за оценка на биоподобни вещества при формулиращите решения – например методът за анализ на обективната преценка (SOJA) (22,23) – тъй като досега такива ръководни принципи не са публикувани за NBCD или нанолекарства. Понастоящем няма информираност или обучение относно границите на обмен и заместване на сложни лекарства.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Това проучване показва ограничната осведоменост сред болничните фармацевти за възможни клинични разлики между НБКЛ и техните последващи аналоги. За да се подобри ползата за пациента и да се осигури ефективно лечение с НБКЛ като интравенозно желязо, трябва да се осигури подходящо разбиране и знание. Освен това трябва да се прилагат инструменти за оценка, насоки и програми за непрекъснато медицинско образование, за да се гарантира, че се вземат правилни решения относно избора, обмена и заместването на лекарства въз основа на научни и клинични данни. Болничните фармацевти са ключови при оценката и избора на лекарства за лекарствената листа и свързаните с нея насоки и инструкции относно заместването и обмена между подобни продукти или терапевтични алтернативи. Понастоящем няма установен или хармонизиран процес на регулаторно одобрение в контекста на НБКЛ. Поради това е важно фармацевтите да бъдат обучени да запълнят празнината със своя опит, за да оценят тези лекарства по систематичен, научен и базиран на данни начин, за да осигурят безопасна, ефикасна и рентабилна употреба.

Какъв е приносът на настоящото изследване?

Какво е вече известно по тази тема?

- Наноподобните, одобрени по реда на генеричен продукт са клинично различни.

- Не е известно как медицинските специалисти използват наноподобни по отношение на смяна и заместване.

Какъв е приносът на настоящото изследване?

- Това проучване показва, че знанията за потенциалните клинични разлики между наноподобните, използващи колоидно интравенозно желязо като активно вещество, са много ограничени при френски и испанските болнични фармацевти.

- Резултатът е, че наноподобните често се възприемат и използват като генерични продукти по отношение на смяната и заместването.

ЛИТЕРАТУРА

1. Crommelin DJA, de Vlieger JSB, Weinstein V, et al. Different pharmaceutical products need similar terminology. *AAPS J* 2014;16:11–14.
2. Rottembourg JB, Kadri A, Leonard E, et al. Do two intravenous iron sucrose preparations have the same efficacy? *Nephrol Dial Transplant* 2011;26:3262–7.
3. Agüera ML, Martin-Malo A, Alvarez-Lara MA, et al. Efficiency of original versus generic intravenous iron formulations in patients on haemodialysis. *PLoS ONE* 2015;10:e0135967.
4. Barot BS, Parejiya PB, Mehta DM, et al. Physicochemical and structural characterization of iron-sucrose formulations: a comparative study. *Pharm Dev Technol* 2014;19:513–20.
5. Toblli JE, Cao G, Oliveri L, et al. Comparison of oxidative stress and inflammation induced by different intravenous iron sucrose similar preparations in a rat model. *Inflamm Allergy Drug Targets* 2012;11:66–78.
6. Toblli JE, Cao G, Angerosa M. Nitrosative stress and apoptosis in non-anemic healthy rats induced by intravenous iron sucrose similars versus iron sucrose originator. *BioMetals* 2015;28:279–92.
7. Toblli JE, Cao G, Oliveri L, et al. Differences between the original iron sucrose complex Venofer® and the iron sucrose similar Generis®, and potential implications. *Port J Nephrol Hypert* 2009;23:53–63.
8. Meier T, Schropp P, Pater C, et al. Physicochemical and toxicological characterization of a new generic iron sucrose preparation. *Arzneimittelforschung* 2011;61:112–19.
9. Martin-Malo A, Merino A, Carracedo J, et al. Effects of intravenous iron on mononuclear cells during the haemodialysis session. *Nephrol Dial Transplant* 2012;27:2465–71.
10. Lee ES, Park BR, Kim JS, et al. Comparison of adverse event profile of intravenous iron sucrose and iron sucrose similar in postpartum and gynecologic operative patients. *Curr Med Res Opin* 2013;29:1–7.
11. European Medicines Agency (EMA). Reflection paper on the data requirements for intravenous iron-based nano-colloidal products developed with reference to an innovator medicinal product. 2015. http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Scientific_guideline/2015/03/WC500184922.pdf
12. European Medicines Agency (EMA). Reflection paper on non-clinical studies for generic nanoparticle iron medicinal product applications. 2011. http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Scientific_guideline/2011/04/WC500105048.pdf
13. European Medicines Agency (EMA). Reflection paper on the data requirements for intravenous liposomal products developed with reference to an innovator liposomal product. 2013. http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Scientific_guideline/2013/03/WC500140351.pdf
14. European Medicines Agency (EMA). Joint MHLW/EMA reflection paper on the development of block copolymer micelle medicinal products Joint MHLW/EMA reflection paper on the development of block copolymer micelle medicinal products Table of contents. 2013. http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Scientific_guideline/2013/02/WC500138390.pdf
15. Bourdon O, Ekeland C, Brion F. Pharmacy education in France. *Am J Pharm Educ* 2008;72:132.
16. EAHP. Spanish Society of Hospital Pharmacists. 2016. <http://www.eahp.eu/about-us/members/spain>
17. Bailie GR. Comparison of rates of reported adverse events associated with i.v. iron products in the United States. *Am J Health Syst Pharm* 2012;69:310–20.
18. Beguin Y, Jaspers A. Iron sucrose—characteristics, efficacy and regulatory aspects of an established treatment of iron deficiency and iron-deficiency anemia in a broad range of therapeutic areas. *Expert Opin Pharmacother* 2014;15:2087–103.
19. Chertow GM, Mason PD, Vaage-Nilsen O, et al. On the relative safety of parenteral iron formulations. *Nephrol Dial Transplant* 2004;19:1571–5.
20. Chertow GM, Mason PD, Vaage-Nilsen O, et al. Update on adverse drug events associated with parenteral iron. *Nephrol Dial Transplant* 2006;21:378–82.
21. Mühlbach S, Flühmann B. Iron carbohydrate complexes: characteristics and regulatory challenges. In: Non-biological complex drugs. Eds: Crommelin DJA, de Vlieger JSB. Springer International Publishing, 2015:149–70.
22. Griffith N, McBride A, Stevenson JG, et al. Formulary selection criteria for biosimilars: considerations for US health-system pharmacists. *Hosp Pharm* 2014;49:813–25.
23. Boone N, Kuy HVD, Scott M, et al. How to select a biosimilar. *Eur J Hosp Pharm* 2013;20:275–86.
24. Schellekens H, Klinger E, Mühlbach S, et al. The therapeutic equivalence of complex drugs. *Regul Toxicol Pharmacol* 2011;59:176–83.