

### Gerência Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária

Solicitação de Autorização para Uso Emergencial

Evusheld® (anticorpos monoclonais cilgavimabe e tixagevimabe)

Processo: 25351.472416/2021-18





#### Avaliação da Documentação

- Avaliação do item X conforme o Guia nº 49/2021:
- a) **Arquivo Mestre de Planta (AMP) ou Site Master File (SMP)** da empresa a ser certificada conforme GUIA nº 7, versão 2, de 19 de julho de 2017. Serão aceitos sem necessidade de tradução juramentada, AMP emitidos nos idiomas inglês, espanhol ou português.
- b) Relatório de inspeção emitido por autoridade participante do PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme PIC/s) ou Certificado de Boas Práticas de Fabricação emitido pela Anvisa para os devidos fins, incluindo a linha de fabricação do medicamento;
- c) Validação de processo do(s) medicamento(s) ou protocolo caso a abordagem seja concorrente, ou medidas adotadas para o controle da uniformidade dos lotes industriais e a análise de risco feita pela empresa fabricante para inserção deste(s) produto(s) na(s) linha(s) de produção, incluindo os impactos frente à validação dos procedimentos de limpeza previamente estabelecidos.
- d) **Certificado de Boas Práticas de Fabricação,** válido, emitido pela **autoridade sanitária do país** onde está instalado o estabelecimento produtor. Serão aceitos sem necessidade de tradução juramentada certificados emitidos nos idiomas inglês, espanhol ou português .







#### Fabricante do Insumo Farmacêutico ativo (IFA) e Produto Acabado:

**Samsung Biologics Co. Ltd**, localizada no endereço: 300, Songdo Bio-daero, Yeonsu-gu, Incheon, Coréia do Sul, 21987

#### Etapa de embalagem secundária

**Sharp Corporation,** localizada no endereço: 7451 Keebler Way, Allentown, Pensilvânia 18106/EUA.

**AstraZeneca AB**, localizada no endereço: Forskargatan 18, Sodertalje, 151 85, Suécia. Cadastro A.0047.

AstraZeneca AB, Gartunavagen, Sodertalje, 151 85, Suécia. Cadastro A.0046.





EMPRESA	ETAPA FABRIL	DOCUMENTAÇÃO DE SUPORTE PARA AVALIAÇÃO E DECISÃO
Samsung Biologics Co. Ltd	Fabricação dos IFAs e do Produto Acabado	Inspecionada pela Anvisa em 2019 CBPF Europeu nº IT/E/API/17/2018 Empresa Certificada pela Anvisa em nome da AZ para as linhas de IFAs biológicos (RESOLUÇÃO-RE Nº 358, DE 3 DE FEVEREIRO DE 2022 DOU DE 07/02/2022) e de produtos estéreis (RESOLUÇÃO-RE Nº 517, DE 17 DE FEVEREIRO DE 2022 DOU DE 21/02/2022).





EMPRESA	ETAPA FABRIL	DOCUMENTAÇÃO DE SUPORTE PARA AVALIAÇÃO E DECISÃO
Samsung Biologics Co. Ltd	Fabricação dos IFAs e do Produto Acabado	Validação de Processo – considerada satisfatória para cada um dos anticorpos monoclonais e para o produto acabado.  Validação de limpeza – avaliação do impacto da inserção desses produtos na linha fabril e mitigação de contaminação cruzada. (A linha fabril do medicamento é toda composta por partes de contato descartáveis, como bolsas de armazenamento e formulação, conexões, filtros e até as agulhas do envase)



EMPRESA	ETAPA FABRIL	DOCUMENTAÇÃO DE SUPORTE PARA AVALIAÇÃO E DECISÃO
Sharp Corporation	Embalagem secundária	Certificada pela Anvisa conforme RE 1115 de 16/04/20, publicada no DOU de 20/04/20.
AstraZeneca AB Cadastro A.0047 e Cadastro A.0046	Embalagem secundária	Certificada pela Anvisa conforme RE 1023 de 08/04/20, publicada no DOU de 13/04/20.



### Conclusão:

A área de inspeção conclui que a fabricante Samsung Biologics Co. Ltd. (Coreia do Sul) cumpre os requisitos mínimos de BPF requeridos pelo Guia 49/2020 e, portanto, se posiciona de forma favorável à Autorização de Uso Emergencial do medicamento biológico Evusheld® no combate à epidemia de Covid19.

