

## *Post-market Surveillance Study of Osveral, a Branded Generic Formulation of Deferasirox, and the original brand, Exjade*

Pedram Ebrahimnejad<sup>1</sup>,  
Ebrahim Salehifar<sup>2</sup>,  
Mehrnoush Kowsaryan<sup>3</sup>

<sup>1</sup> Assistant Professor, Department of Pharmaceutics, Pharmaceutical Research Center, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

<sup>2</sup> Professor, Department of Clinical Pharmacy, Thalassemia Research Center, Hemoglobinopathy Institute, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

<sup>3</sup> Professor, Thalassemia Research Center, Hemoglobinopathy Institute, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

(Received March 1, 2016 ; Accepted September 17, 2016)

### **Abstract**

**Background and purpose:** Exjade<sup>®</sup> is developed by Novartis pharmaceutical company and contains the active substance deferasirox, an orally active iron chelator for treatment of chronic iron overload following blood transfusions such as beta thalassemia. The aim of this study was to compare the physicochemical characteristics of branded generic product of deferasirox, Osveral<sup>®</sup>, produced by Osveh pharmaceutical company (in Iran) with the original brand.

**Materials and methods:** Three doses (125, 250 and 500 mg) of deferasirox reference tablets (Exjade<sup>®</sup>) were compared with the same doses of Osveral<sup>®</sup>. Three batches of each product were randomly selected and physicochemical evaluations including appearance, disintegration time, hardness, assay, in vitro drug release and content uniformity were determined. Also, the similarity factor was calculated based on ICH (International Conference Harmonization) and Food and Drug Administration (FDA) guidelines. The drug entrapped in the tablets was determined by HPLC. The dissolution rates were measured in solution media (phosphate buffered and sodium Lauryl sulfate at 37 °C) within 30 min by USP apparatus II (Paddle) at 50 RPM speed after 5, 10, 20 and 30 min intervals.

**Results:** The results indicated that physicochemical properties of Osveral<sup>®</sup> were similar to those of Exjade<sup>®</sup>. Disintegration time for both products was less than 1 min and drug assay was between 90 – 110%. In addition, the similarity factor was more than 50% for all doses.

**Conclusion:** Osveral<sup>®</sup> is a reliable branded generic formulation of deferasirox for treatment of chronic iron overload states.

**Keywords:** deferasirox, thalassemia, Osveral, Exjade, postmarketing, drug surveillance

J Mazandaran Univ Med Sci 2016; 26 (142): 238-244 (Persian).

# نظارت بعد از ورود به بازار داروی اسورال، یک فرمولاسیون تجاری از داروی دفرازیروکس با داروی مرجع Exjade®

پدرام ابراهیم نژاد<sup>۱</sup>

ابراهیم صالحی فر<sup>۲</sup>

مهرنوش کوثریان<sup>۳</sup>

## چکیده

**سابقه و هدف:** داروی Exjade® تولید شرکت دارویی Novartis، حاوی ماده موثره دفرازیروکس با خاصیت شلات کنندگی خوراکی آهن است که برای درمان بیماری‌های ناشی از افزایش آهن به صورت مزمن در موارد انتقال خون مانند بیماری تالاسمی بتا تجویز می‌گردد. هدف از این مطالعه، مقایسه خصوصیات فیزیکوشیمیایی داروی ژنریک دفرازیروکس تولید شرکت داروسازی اسوه با داروی مرجع برند Exjade® می‌باشد.

**مواد و روش‌ها:** ۳ دوز ۱۲۵، ۲۵۰ و ۵۰۰ میلی گرمی از قرص‌های مرجع و نمونه‌های مشابه از شرکت اسوه با نام اسورال با هم مقایسه شدند. سه بیچ از هر دوز به شکل تصادفی انتخاب و خصوصیات فیزیکوشیمیایی آن‌ها از نظر ظاهر، زمان باز شدن، سختی، تعیین مقدار و آزادسازی دارو در محیط برون تنی انجام شد. هم‌چنین بر اساس دستورالعمل‌های سازمان بین‌المللی هماهنگ سازی (ICH) و سازمان غذا و داروی آمریکا (FDA) فاکتور تشابه نیز مشخص گردید. مقدار داروی موجود در قرص‌ها با روش HPLC تعیین شد. سرعت آزادسازی دارو در محیط انحلال (بافرفسفات و سدیم لوریل سولفات با دمای ۳۷°C) در زمان ۳۰ دقیقه با سرعت ۵۰ دور در دقیقه با دستگاه انحلال شماره ۲ فارماکوپه آمریکا (پاروی چرخان) و با زمان‌های نمونه‌برداری ۱۰، ۲۰ و ۳۰ دقیقه اندازه‌گیری شد.

**یافته‌ها:** نتایج نشان می‌دهند که خواص فیزیکوشیمیایی اسورال و Exjade® مشابه می‌باشند. زمان باز شدن هر دو قرص در کم‌تر از یک دقیقه و مقدار دارو در محدوده بین ۹۰ تا ۱۱۰ درصد دوز مورد نظر، تعیین شد. ضمناً فاکتور تشابه برای همه دوزهای دارو، بیش از ۵۰ درصد به دست آمد.

**استنتاج:** قرص اسورال یک فرمولاسیون معتبر ژنریک از داروی دفرازیروکس می‌باشد که برای درمان افزایش مزمن آهن، قابل اعتماد می‌باشد.

**واژه‌های کلیدی:** دفرازیروکس، تالاسمی، اسورال، Exjade، نظارت بر دارو، پس از ورود به بازار

## مقدمه

آهن مزمن برای بیماران تالاسمی تصویب کرد (۵-۱).  
Exjade® نام تجاری داروی دفرازیروکس می‌باشد که توسط شرکت دارویی Novartis در سوئیس عرضه شد.

در نوامبر سال ۲۰۰۵، سازمان غذا و داروی ایالات  
متحده آمریکا داروی دفرازیروکس را به عنوان اولین  
داروی خوراکی با مصرف روزانه جهت درمان افزایش

E-mail: Esalehifar@mazums.ac.ir

مؤلف مسئول: ابراهیم صالحی فر - ساری: کیلومتر ۱۸ جاده فرح آباد، دانشکده داروسازی ساری

۱. استادیار، گروه فارماسیوتیکس، مرکز تحقیقات علوم دارویی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران

۲. استاد، گروه داروسازی بالینی، مرکز تحقیقات تالاسمی، پژوهشکده هموگلوبینوپاتی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران

۳. استاد، مرکز تحقیقات تالاسمی، پژوهشکده هموگلوبینوپاتی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران

تاریخ دریافت: ۱۳۹۴/۱۲/۱۱ تاریخ ارجاع جهت اصلاحات: ۱۳۹۴/۱۲/۱۸ تاریخ تصویب: ۱۳۹۵/۶/۲۷

اندازه گیری از دستگاه HPLC ساخت کشور آلمان (Smart line; Knauer, Berlin, Germany) با دتکتور UV در طول موج ۲۹۸ نانومتر و ستون C18 (C18, 5 mm; Knauer; NucleosilH.P. 25 cm × 0.46 cm internal diameter, pore size) استفاده شد. فاز متحرک شامل مخلوط ۵۰ حجم استونیتریل، ۱۰ حجم متانول و ۴۰ حجم بافر فسفات بود. سپس ۲۰ میکرولیتر از نمونه به سیستم با سرعت جریان ۱ میلی لیتر در دقیقه تزریق و با استفاده از منحنی استاندارد، میزان دفرازپروکس بصورت کمی، تعیین گردید (۷). برای رسم منحنی استاندارد از غلظت های مختلف ماده استاندارد دفرازپروکس استفاده شد و با قرار دادن غلظت های استاندارد در برابر سطح زیر منحنی، بهترین خط با  $R^2$  بالای ۰/۹۹ بعنوان منحنی استاندارد ترسیم شد. آزمون تعیین یکنواختی دوز دارویی، بر اساس روش فارماکوپه آمریکا و برای هر کدام از برندهای دارویی انجام شد (۶).

میزان آزادسازی دارو از قرص ها با استفاده از دستگاه آزمون انحلال شماره دو فارماکوپه آمریکا پاروی چرخان در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد، با زمان انحلال ۳۰ دقیقه و سرعت چرخش ۵۰ دور در دقیقه انجام شد. محیط انحلال شامل سدیم لوریل سولفات ۰/۵ درصد و بافر فسفات pH برابر ۶/۸ بود. در هر بشر انحلال یک عدد قرص انداخته و در زمان های ۵ و ۱۰ و ۲۰ و ۳۰ دقیقه از هر ظرف، ۱۰ میلی لیتر نمونه برداشته و پس از صاف کردن، جذب آن، با دستگاه اسپکتروفتومتر در طول موج ۲۹۸ نانومتر خوانده شد. جهت رعایت شرایط سینک پس از هر نمونه گیری، ۱۰ میلی لیتر از محیط انحلال به بشرهای انحلال افزوده شد (۸-۹). جهت مقایسه الگوهای انحلال از فاکتور تشابه  $F_2$  بر اساس فرمول ذیل حاصل گردید.

$$F_2 = 50 \times \text{Log} \left\{ \left[ 1 + \left( \frac{1}{n} \right) \sum_{t=1}^n (R_t - T_t)^2 \right]^{-0.5} \times 100 \right\}$$

در رابطه فوق n تعداد نقاط انحلال،  $R_t$  و  $T_t$  به ترتیب متوسط درصد انحلال فرآورده استاندارد و

شرکت داروسازی اسوه ایران، قرص دفرازپروکس را با نام اسورال تولید نموده است. متأسفانه علیرغم تولید قرص دفرازپروکس در داخل کشور، پزشکان و نیز بیماران اطمینان کافی نسبت به کیفیت این فرآورده نداشته و لذا این پژوهش با هدف مقایسه اثرات فیزیوشیمیایی داروی اسورال تولید داخل با برند خارجی Exjade® انجام شده است.

## مواد و روش ها

ماده اولیه دفرازپروکس از شرکت داروسازی اسوه تهیه شد. استونیتریل، متانول و پتاسیم دی هیدروژن فسفات از شرکت مرک خریداری شد. قرص های دفرازپروکس اسورال و Exjade® نیز به ترتیب از داروخانه آموزشی ۱۳ آبان ساری و انبار دارویی دانشگاه تهیه شد.

### تعیین خصوصیات فیزیکی قرص ها

سختی قرص ها با استفاده از دستگاه سختی سنج (Erweka) سختی پنج قرص از هر فرمولاسیون اندازه گیری گردید (۶). زمان باز شدن قرص ها توسط دستگاه اندازه گیری کننده زمان باز شدن تعیین شد (۶). برای تعیین میزان فرسایش و تردی فرم های دارویی تولید شده، از دستگاه فرسایش و تردی (Friabilator and Abrasion Tester) استفاده گردید.

### تعیین خصوصیات شیمیایی قرص ها

برای تعیین مقدار دارو در قرص ها با روش Chakravarthy و Sankar (۷)، ده عدد قرص را پودر کرده و معادل وزن یک چهارم قرص به یک بالن ژوژه منتقل و به آن ۱۰ میلی لیتر آب مقطر اضافه شد. پس از ۱۰ دقیقه، ۵۰ میلی لیتر متانول به آن اضافه و ده دقیقه تکان داده و پس از ۵ دقیقه سونیکیت، با متانول به حجم رسانده شد. محلول را فیلتر کرده و ۲ میلی لیتر از محلول فیلتر شده با متانول به حجم ۵۰ میلی لیتری رسید. برای

می‌باشد. نتایج یکنواختی دوز دارویی در هر کدام از قرص‌ها نشان می‌دهند که دوز دارویی در هر کدام از قرص‌های اسورال و قرص‌های رفرانس در محدوده ۸۵ تا ۱۱۵ درصد معیار مورد قبول استاندارد می‌باشد. یکنواختی محتوای دارویی یکی از آزمون‌های مهمی است که می‌تواند نشانه اجرای عملیات خوب داروسازی و نیز میزان صحیح ماده موثره دارویی دفرازیروکس در هر یک از قرص‌های تولید شده باشد (۶).

با مقایسه نتایج قرص‌ها مشهود است که سختی برای تمام دوزها برای داروی اسورال بین ۹/۵ تا ۱۲/۴ کیلوگرم و برای داروی Exjade® بین ۱۰/۶ تا ۱۳/۱ کیلوگرم می‌باشد. زمان فرسایش قرص‌ها نیز کم‌تر از ۰/۷ درصد می‌باشد که نشان دهنده فرمولاسیون مناسب و استحکام قرص‌های تولیدی برای هر دو شرکت می‌باشد. استاندارد فارماکوپه برای میزان قابل قبول فرسایش زیر یک درصد می‌باشد (۶). بر اساس نتایج بدست آمده مشخص می‌شود که هر چه سختی قرص بالاتر باشد، فرسایش کمتر و زمان باز شدن قرص‌ها بیشتر می‌گردد. بر مبنای گزارشات قبلی سختی حداقل ۴ کیلوگرم برای یک قرص نیاز می‌باشد تا شرایط مناسبی داشته باشد (۱۱). همان‌طوری که در تصاویر شماره ۱ و ۲ نشان داده شده‌است زمان بازداری دفرازیروکس ۵/۸ دقیقه می‌باشد که این زمان دقیقاً برای قرص اسورال و قرص رفرانس تکرار شده‌است که تاییدکننده شناسایی ماده و خلوص دفرازیروکس در هر دو قرص می‌باشد.

آزمایشی می‌باشد. بر طبق دستورالعمل FDA اگر مقدار F<sub>2</sub> بین ۵۰ و ۱۰۰ باشد، دو فرآورده از نظر آزادسازی دارو مشابه هستند. هر چه مقدار F<sub>2</sub> به ۱۰۰ نزدیک‌تر باشد، تشابه بیش‌تر می‌باشد (۹،۸). یکنواختی محتوای دارویی با استفاده از آزمون ساده انحراف معیار و آزمون انحلال با محاسبه فاکتور تشابه انجام شد.

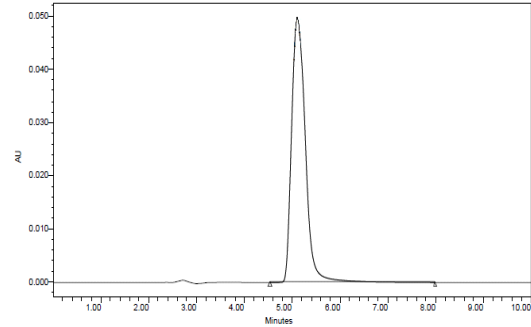
## یافته‌ها و بحث

مطالعات بعد از ورود دارو به بازار (PMS) به مجموعه فعالیت‌هایی گفته می‌شود که از جمع‌آوری اطلاعات در مورد یک محصول پس از گرفتن مجوز و ورود به بازار دارویی به دست می‌آید. این داده‌ها و اطلاعات می‌توانند کمک‌های موثری جهت کنترل و نیز توسعه محصولات نمایند (۱۱،۱۰). آزمون‌های برون‌تنی و تعیین کیفیت داروها شامل یکسری آزمایشاتی است که در طی فرآیند ساخت و نیز بعد از تولید محصول طبق قوانین و استانداردهای دارویی انجام می‌شود (۱۱-۱۰). مقایسه و بررسی خصوصیات فیزیکوشیمیایی داروهای ژنریک تولید شده با داروی مرجع یکی از شروط اصلی جهت پذیرش داروهای ژنریک می‌باشد (۱۳-۱۱). این مطالعه با هدف ارزیابی خصوصیات فیزیکوشیمیایی و اثرپذیری داروی اسورال تولید داخل با داروی مرجع Exjade® انجام شد. خصوصیات فیزیکوشیمیایی داروی اسورال و Exjade® در دوزهای مختلف در جدول شماره ۱ نشان داده شده‌است. هم‌چنین تعیین مقدار دارو در هر دو قرص در دوزهای مختلف نیز نشان می‌دهد که مقدار دارو در محدوده مورد قبول ۹۰ تا ۱۱۰ درصد

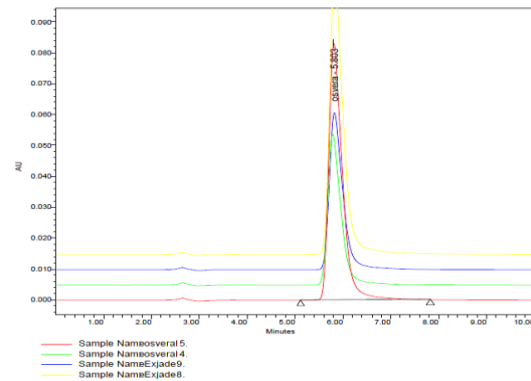
جدول شماره ۱: خصوصیات فیزیکوشیمیایی داروی اسورال و Exjade® در دوزهای مختلف

نوع آزمون	قرص اسورال ۱۵۰ میلی‌گرم	قرص اسورال ۲۵۰ میلی‌گرم	قرص اسورال ۵۰۰ میلی‌گرم	قرص Exjade® ۱۵۰ میلی‌گرم	قرص Exjade® ۲۵۰ میلی‌گرم	قرص Exjade® ۵۰۰ میلی‌گرم
سختی (کیلوگرم)	۹/۵	۱۰/۵	۱۲/۴	۱۰/۶	۱۲/۷	۱۳/۱
زمان باز شدن (ثانیه)	۴۵	۵۰	۵۵	۵۰	۴۹	۴۶
تعیین مقدار (درصد)	۹۹/۱	۱۰۱/۲	۹۹/۷	۹۸/۵	۱۰۱/۷	۱۰۰/۴
یکنواختی محتوای دارویی (درصد)	۹۵/۲	۹۱/۳	۹۰/۸	۹۰/۵	۹۴/۲	۹۷/۱
آزاد سازی دارو (درصد)	۹۳/۸	۹۸/۳	۹۶/۹	۹۵/۶	۹۴/۱	۹۲/۲
فرسایش (درصد)	۰/۶۳	۰/۵۴	۰/۷	۰/۵	۰/۶۵	۰/۷۶

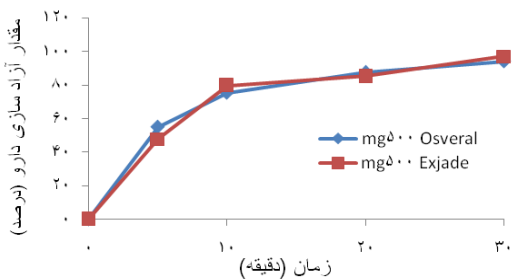
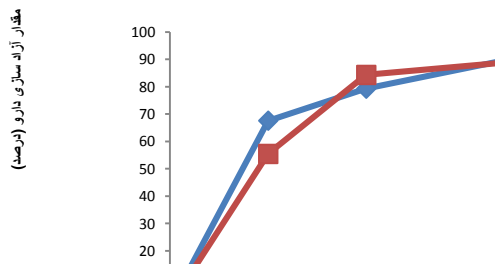
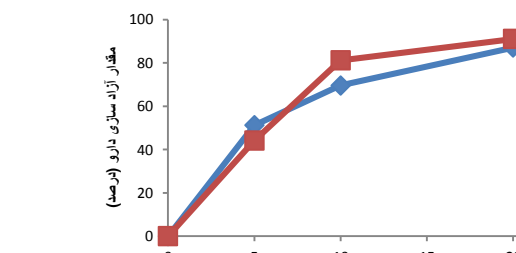
بوده، مناسب می‌باشد. ضمن آن که زمان باز شدن قرص می‌تواند ارتباط مستقیمی با انحلال و در نتیجه زیست دستیابی مناسب دارو داشته باشد. بر مبنای فارماکوپه بریتانیا زمان باز شدن برای قرص‌های بدون روکش کم‌تر از ۱۵ دقیقه و برای قرص‌های روکش دار کم‌تر از ۳۰ دقیقه باید باشد. در فارماکوپه آمریکا نیز زمان باز شدن برای قرص‌های روکش دار و بدون روکش کمتر از ۳۰ دقیقه ذکر شده است (۶).



تصویر شماره ۱: کروماتوگرام‌های ماده استاندارد دفرایزروکس



تصویر شماره ۲: کروماتوگرام‌های قرص اسورال و قرص مرجع



تصویر شماره ۳: نمودار آزادسازی قرص اسورال و Exjade® با دوز ۱۲۵، ۲۵۰ و ۵۰۰ میلی گرمی

بر مبنای راهنما و دستورالعمل‌های FDA برای صنایع دارویی، آزمون انحلال برای اشکال دارویی جامد خوراکی که در تقسیم بندی سیستم بیوفارماسی (BCS) در کلاس دو قرار می‌گیرند، زیست دستیابی دارو توسط انحلال محدود می‌شود. دفرایزروکس از جمله داروهایی است که در این تقسیم بندی در کلاس

همان طوری که در تصویر شماره ۳ نشان داده شده میزان آزاد دارو نیز در محیط انحلال و در پایان زمان انحلال، برای هر دو نوع قرص در دوزهای مختلف، مقدار بیش از ۹۰ درصد دارو می‌باشد. بر مبنای معیار مورد قبول داروی مرجع، میزان انحلال این دارو در طی زمان ۳۰ دقیقه در محیط انحلال ذکر شده نباید از ۸۰ درصد کم‌تر باشد که در همه آزمون‌های انحلال، نتایج هم برای داروی مرجع و هم داروی تولید داخل مورد پذیرش بود. مهم‌ترین فاکتوری که می‌توان بر اساس آن تشابه دو فرآورده را محاسبه نمود، فاکتور تشابه است که در صورت بالاتر از ۵۰ درصد بودن، به منزله تشابه مناسب فرآورده‌های دارویی مورد بررسی است. فاکتور تشابه در مورد قرص ۱۲۵، ۲۵۰ و ۵۰۰ میلی گرم اسورال و Exjade® به ترتیب برابر ۵۶/۶، ۵۷/۲ و ۶۶/۳ بدست آمد. در بررسی انجام شده در این مطالعه، زمان باز شدن قرص‌ها کمتر از یک دقیقه بود که با توجه به نوع مصرف قرص که به صورت قرص‌های پراکنده در آب

فیزیکیوشیمیایی داروی اسورال تولید شده در داخل کشور با برند Exjade® قابل مقایسه بوده و می‌تواند با اطمینان برای بیماران استفاده شود. هم‌چنین توصیه می‌گردد که طی طراحی یک کارآزمایی بالینی خواص فیزیکیوشیمیایی داروی ژنریک با داروی برند در محیط درون تنی نیز مورد مقایسه قرار گیرد.

## سپاسگزاری

این پژوهش حاصل طرح تحقیقاتی مصوب در مرکز تحقیقات علوم دارویی دانشگاه علوم پزشکی مازندران به شماره ۹۱۵۲ می‌باشد. نویسندگان مراتب تقدیر خود را از مرکز تحقیقات مذکور و نیز معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه اعلام می‌نمایند.

دو قرص می‌گیرد (۸). برای مقایسه درصد انحلال قرص مرجع و نمونه داخلی از دوزهای مختلف دو برند، استفاده شد. همان‌طوری که نتایج نشان می‌دهند در هر دو قرص در دوزهای مختلف بیش از ۸۰ درصد ماده موثره در زمان‌های ۲۰ و ۳۰ دقیقه حل شده‌اند، که نشان دهنده انحلال مناسب و سریع دارو می‌باشد. میزان فاکتور تشابه برای هر سه دوز بیش از ۵۰ درصد می‌باشد که بیان‌کننده مقبولیت محصول تولیدی شرکت داخلی در مقایسه با داروی مرجع می‌باشد. هم‌چنین بیش‌ترین تشابه بین دوزهای ۵۰۰ میلی‌گرمی اسورال و Exjade® مشاهده شد.

در پایان می‌توان نتیجه‌گیری کرد که بر اساس نتایج حاصل از مطالعه انجام شده، خصوصیات

## References

1. Choi JG, Kim JL, Park J, Lee S, Park SJ, Kim JS, et al. Effects of oral iron chelator deferasirox on human malignant lymphoma cells. *Korean J Hematol* 2012; 47(3): 194-201.
2. Zade PS, Kawtikwar PS, Sakarkar DM. Formulation, evaluation and optimization of fast dissolving tablet containing tizanidine hydrochloride. *Int J Pharm Tech Res* 2009; 1(1): 34-42.
3. Saito H, Hayashi H. Transformation rate between ferritin and hemosiderin assayed by serum ferritin kinetics in patients with normal iron stores and iron overload. *Nagoya J Med Sci* 2015; 77(4): 571-583.
4. Saliba AN, El Rassi F, Taher AT. Clinical monitoring and management of complications related to chelation therapy in patients with  $\beta$ -thalassemia. *Expert Rev Hematol* 2016; 9(2): 151-168.
5. Choudhry VP, Naithani R. Current status of iron overload and chelation with deferasirox. *Indian J Pediatr* 2007; 74(8): 759-764.
6. Ughini F, Andrezza IF, Ganter JLMS, Bresolin TMB. Evaluation of xanthan and highly substituted galactomannan from *M. scabrella* as a sustained release matrix. *Int J Pharm* 2004; 271: 197-205.
7. Chakravarthy K, Sankar G. LC determination of deferasirox in pharmaceutical formulation. *Journal of Global Trends in Pharmaceutical Sciences* 2010; 1(1): 42-52.
8. FDA Guidance for Industry: Dissolution Testing of Immediate Release Solid Oral Dosage Forms, August 1997.
9. Shah VP, Tsong Y, Sathe P, Liu JP. In vitro dissolution profile comparison-statistics and analysis of the similarity factor,  $f_2$ . *Pharma Research* 1998; 15(6): 889-896.
10. Dong BJ, Hauck WW, Gambertoglio JG, Gee L, White JR, Bulp JL, et al. Bioequivalence of generic and brand-name levothyroxine products in the treatment of hypothyroidism. *JAMA* 1997; 277(15): 1205-1213.

11. Kalantzi L, Goumas K, Kalioras V, Abrahamsson B, Dressman JB, Reppas C. Characterization of the human upper gastrointestinal contents under conditions simulating bioavailability/bioequivalence studies. *Pharm Res* 2006; 23(1):165-176.
12. Chandrasekaran AR, Han CY, Chung ACY, Cheang LW, Ping LS. Post-market in vitro equivalency evaluation of paracetamol tablets Kedah, Malaysia. *Int J Pharm Sci Nanotech* 2011; 4(2): 1403-1407.
13. Blanco M, Alcalá M. Content uniformity and tablet hardness testing of intact pharmaceutical tablets by near infrared spectroscopy: A contribution to process analytical technologies. *Analytica Chimica Acta* 2006; 557(1-2): 353-359.