

## Sistema de clasificación biofarmacéutica para los principios activos que deben presentar estudios de bioequivalencia de acuerdo con el anexo técnico 2 de la resolución 1124 de 2016

De acuerdo con lo establecido en la resolución 1124 de 2016, la selección del tipo de estudios que se debe presentar para demostrar la bioequivalencia de un producto está determinada por ciertas propiedades de los principios activos y productos.

## 1. Sistema de clasificación biofarmacéutica (BCS)

El Sistema de Clasificación Biofarmacéutica se basa en la solubilidad en agua y la permeabilidad intestinal del fármaco. Permite clasificar el ingrediente farmacéutico activo en cuatro categorías:

- Clase 1: alta solubilidad, alta permeabilidad
- Clase 2: baja solubilidad, alta permeabilidad
- Clase 3: alta solubilidad, baja permeabilidad
- Clase 4: baja solubilidad, baja permeabilidad

De acuerdo con la clasificación anterior, los productos de liberación inmediata que se encuentran clasificados en los grupos 1 y 3 pueden optar a bioexención siempre y cuando se cumplan con los criterios establecidos en el anexo técnico 1 de la resolución 1124 de 2016 para los estudios de equivalencia in vitro.

No.	IFA	BCS	Estrecho margen terapéutico (EMT)	Tipo de estudio requerido
1	Ácido valproico	EMT	Si	In vivo
2	Abiraterona	4	No	In vivo
3	Alprazolam	1	No	In vitro
4	Amiodarona	2	No	In vivo
5	Anastrozol	1	No	In vitro
6	Apixabán	3	No	In vitro







Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos — INVIMA Carrera 10 N.º 64/28 PBX: 2948700

**Inv**ima ( MINSALUD



7	Atenolol	3	No	In vitro
8	Axitinib	2 *	No	In vivo
9	Azatioprina	4	No	In vivo
10	Azacitidina	**	No	**
11	Bicalutamida	2	No	In vivo
12	Biperideno	1	No	In vitro
13	Bromocriptina	1 *	No	In vitro
14	Busulfan	**	No	**
15	Capecitabina	3	No	In vitro
16	Carbamazepina	EMT	Si	In vivo
17	Carbonato de litio	EMT	Si	In vivo
18	Ciclosporina	EMT	Si	In vivo
19	Ciproterona	2	No	In vivo
20	Clobazan	2 *	No	In vivo
21	Clonazepan	1 *	No	In vitro
22	Ciclofosfamida	1,3 *	No	In vitro
23	Clorambucilo	1,3 *	No	In vitro
24	Crizotinib	4 *	No	In vivo
25	Dabigatrán	2 *	No	In vivo
26	Dasatinib	2 *	No	In vivo
27	Diazepam	2	No	In vivo
28	Dronedarona	4 *	No	In vivo
29	Erlotinib	2, 4 *	No	In vivo
30	Estramustina	**	No	**
31	Everolimus	2, 4 *	No	In vivo
32	Exemestano	**	No	**
33	Fenitoína sódica	EMT	Si	In vivo
34	Flutamida	**	No	**
35	Gabapentina	3	No	In vitro
36	Gefitinib	2	No	In vivo
37	Glimepirida	2	No	In vivo
38	Goserelina	**	No	**
39	Hidroxiurea (hidroxicarbamida)	**	No	**
40	Imatinib	2	No	In vivo
41	Ibrutinib	2 *	No	In vivo
42	Lamivudina	3	No	In vitro
43	Lamotrigina	2	No	In vivo

Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos — INVIMA Carrera 10 N.º 64/28 PBX: 2948700









SC 7341 - 1 CO-SC-7341-1

® MINSALUD In√imo



44	Lapatinib	**	No	**
45	Levetiracetam	1	No	In vitro
46	Letrozol	1	No	In vitro
47	Levodopa + carbidopa	**	No	**
48	Levotiroxina	EMT	Si	In vivo
49	Leflunomida	2 *	No	In vivo
50	Lenalidomida	3 *	No	In vitro
51	Linagliptina	3 *	No	In vitro
52	Melfalán	**	No	**
53	Metildigoxina	EMT	Si	In vivo
54	Metformina	3	No	In vitro
55	Metotrexato	EMT	Si	In vivo
56	Metoprolol	1	No	In vitro
57	Micofenolato de mofetilo	2	No	In vivo
58	Nilotinib	4 *	No	In vivo
59	Octeotrida	**	No	**
60	Oxcarbazepina	EMT	Si	In vivo
61	Pazopanib	2 *	No	In vivo
62	Pioglitazona	2	No	In vivo
63	Pramipexol	1 *	No	In vitro
64	Pregabalina	1	No	In vitro
65	Propafenona	**	No	**
66	Propranolol	1	No	In vitro
67	Rasagilina	3 *	No	In vitro
68	Rotigotina	**	No	**
69	Rivaroxaban	2 *	No	In vivo
70	Ruxolitinib	1 *	No	In vitro
71	Selegilina	1, 3 *	No	In vitro
72	Sitagliptina	1	No	In vitro
73	Sirolimus	2, 4 *	No	In vivo
74	Sorafenib	2, 4 *	No	In vivo
75	Sunitinib	3 *	No	In vitro
76	Talidomida	**	No	**
77	Tamoxifeno	2	No	In vivo
78	Temozolomida	1 *	No	In vitro
79	Tofacitinib	3 *	No	In vitro

Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos — INVIMA Carrera 10 N.º 64/28 PBX: 2948700









41 - 1 CO-SC-7341-1





80	Topiramato	3	No	In vitro
81	Topotecan	1, 3 *	No	In vitro
82	Tretinoína	1 *	No	In vitro
83	Triptorelina	**	No	**
84	Vemurafenib	2, 4 *	No	In vivo
85	Vismodegib	2 *	No	In vivo
86	Vorinostat	**	No	**
87	Tacrolimus	EMT	Si	In vivo
88	Tamoxifeno	2	No	In vivo
89	Verapamilo	2	No	In vivo
90	Warfarina	EMT	Si	In vivo
91	Zidovudina	3	No	In vitro

- \* Para estos IFAs se propone una categoría, sin embargo, pueden existir otras fuentes bibliográficas de la clasificación BCS, por lo que el interesado podrá allegar soporte bibliográfico de una clasificación diferente.
- \*\* Para estos IFAs el interesado debe allegar el soporte bibliográfico de la clasificación a la cual pertenece.

Tenga en cuenta que los productos farmacéuticos que contienen un IFA de margen terapéutico estrecho, no son elegibles para estudios de bioexención independiente de la clasificación BCS. Es por esto que para estos IFAs en la tabla anterior no se encuentra información con respecto a este ítem.

## 2. Excipientes críticos

Como soporte para el análisis del numeral 10.2. "Calificación para una bioexención basada en el sistema de clasificación biofarmacéutica BCS" del anexo técnico 1 de la resolución 1124 de 2016, se relacionan algunos excipientes críticos identificados que pueden afectar la biodisponibilidad del IFA

- Sales de Magnesio
- Sales de Calcio
- Sales de Calcio
- Sorbitol
- Manitol
- EDTA







Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos — INVIMA Carrera 10 N.º 64/28 PBX: 2948700

**Inv**ima ( MINSALUD



- Bentonita
- Lauril Sulfato de Sodio
- Labrasol®
- **Peceol®**
- **Gelucire®**
- Polietilen Glicoles
- Pluronic P85Pirofosfato sódico
- Cremophor







Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos — INVIMA Carrera 10 N.º 64/28 PBX: 2948700