



## Modelo de texto de bula – Paciente

### Nucala® Solução Injetável

#### I – IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

**Nucala®**

mepolizumabe

#### APRESENTAÇÃO

Solução injetável

**Nucala®** é apresentado em embalagem com 1 caneta aplicadora ou com 1 seringa preenchida.

Cada caneta aplicadora contém 100 mg de mepolizumabe em 1 mL e cada seringa preenchida contém 40 mg de mepolizumabe em 0,4 mL.

#### USO SUBCUTÂNEO.

**USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 6 ANOS DE IDADE (Ver posologia).**

#### COMPOSIÇÃO

Cada caneta aplicadora contém:

mepolizumabe.....100 mg  
excipientes\*.....q.s.p para 1mL

Cada seringa preenchida contém:

mepolizumabe.....40 mg  
excipientes\*.....q.s.p para 0,4 mL

\*Excipientes: sacarose, fosfato de sódio dibásico heptaidratado, ácido cítrico monoidratado, polissorbato 80, edetato dissódico di-hidratado e água para injetáveis.

#### II – INFORMAÇÕES AO PACIENTE

##### 1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

###### **Asma eosinofílica grave**

**Nucala®** é indicado como tratamento complementar de manutenção da asma eosinofílica grave em pacientes adultos e pediátricos acima de 6 anos de idade.

###### **Granulomatose Eosinofílica com Poliangéite (GEPA)**

**Nucala®** é indicado como tratamento complementar aos corticosteroides em pacientes adultos com granulomatose eosinofílica com poliangéite (GEPA) recidivante ou refratária.

###### **Síndrome Hipereosinofílica (SHE)**

**Nucala®** é indicado para o tratamento de pacientes com 12 anos de idade ou mais com síndrome hipereosinofílica (SHE) por  $\geq$  6 meses, sem causa não-hematológica secundária identificável.

###### **Rinossinusite crônica com pólipos nasais (RSCcPN)**

**Nucala®** é indicado como terapia complementar aos corticosteroides intranasais para o tratamento de pacientes adultos com RSCcPN grave, para os quais a terapia com corticosteroides sistêmicos e/ou cirurgia não proporcionaram controle adequado da doença.

###### **Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC)**

**Nucala®** é indicado em adultos como tratamento de manutenção adicional para doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC) não controlada, caracterizada por eosinófilos (um tipo de glóbulo branco) no sangue elevados em uma combinação alguns medicamentos.

##### 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

**Nucala®** contém a substância ativa mepolizumabe, um anticorpo monoclonal, que é um tipo de proteína designada para reconhecer uma substância alvo específica no corpo. É utilizado no tratamento da asma grave em adultos, adolescentes e crianças a partir de 6 anos de idade e no tratamento de GEPA (Granulomatose Eosinofílica com Poliangéite) e RSCcPN (Rinossinusite crônica com pólipos nasais) em adultos. **Nucala®** é também utilizado para tratar SHE (Síndrome Hipereosinofílica) em adultos



## Modelo de texto de bula – Paciente

### Nucala® Solução Injetável

e adolescentes acima de 12 anos de idade.

Mepolizumabe, a substância ativa do **Nucala®** reduz o número de eosinófilos (um tipo de célula branca sanguínea) na corrente sanguínea e nos pulmões e tecidos.

#### **Asma Eosinofílica Grave**

Algumas pessoas com asma grave têm muitos eosinófilos no sangue e nos pulmões. Esta condição é chamada asma eosinofílica – o tipo de asma que **Nucala®** pode tratar.

O mepolizumabe, a substância ativa do **Nucala®**, reduz o número de eosinófilos no sangue e os pulmões.

Se a sua asma não está bem controlada pelo seu tratamento existente, **Nucala®** pode reduzir o número de ataques de asma.

Se você estiver tomando medicamentos chamados corticosteroides orais, **Nucala®** também pode ajudar a reduzir a dose diária que você precisa para controlar a sua asma.

#### **Rinossinusite Crônica com Pólipos Nasais (RSCcPN)**

RSCcPN é uma condição na qual as pessoas têm muitos eosinófilos no sangue, nariz e seios da face. Isso pode causar sintomas como nariz entupido e perda do olfato, além da formação de protuberâncias gelatinosas moles (chamadas de pólipos nasais) dentro do nariz.

**Nucala®** reduz o número de eosinófilos no sangue e pode reduzir o tamanho dos seus pólipos, aliviando a congestão nasal e ajudando a prevenir a cirurgia dos pólipos nasais.

**Nucala®** também pode ajudar a reduzir a necessidade de corticosteroides orais para controlar seus sintomas.

#### **DPOC**

Algumas pessoas com Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC) têm muitos eosinófilos (um tipo de glóbulo branco) no sangue e nos pulmões, fazendo com que as vias aéreas fiquem inflamadas e espessadas. É uma condição de longo prazo que piora lentamente. Os sintomas incluem falta de ar, tosse, desconforto no peito e tosse com muco. **Nucala®** reduz o número de eosinófilos no sangue e pode reduzir os surtos de sintomas da DPOC.

#### **Granulomatose Eosinofílica com Poliangeíte (GEPA)**

GEPA é uma condição em que as pessoas têm muitos eosinófilos no sangue e nos tecidos e também têm inflamação dos vasos sanguíneos (vasculite). GEPA afeta mais comumente os pulmões e seios da face, mas frequentemente afeta outros órgãos, incluindo a pele, coração, rins, nervos ou intestino.

**Nucala®** pode reduzir o número de eosinófilos no sangue e pode reduzir os sintomas e retardar um surto desses sintomas em pessoas que já estejam tomando corticosteroides.

**Nucala®** também pode ajudar a reduzir a dose diária de corticosteroides que você precisa para controlar seus sintomas.

#### **Síndrome Hipereosinofílica (SHE)**

A Síndrome Hipereosinofílica (SHE) é a condição na qual há um número elevado de eosinófilos no sangue. Essas células podem causar danos nos órgãos do corpo, particularmente coração, pulmão, nervos e pele.

**Nucala®** reduz o número de eosinófilos no sangue e ajuda a reduzir sintomas e prevenir exacerbações.

### **3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

**Nucala®** não deve ser utilizado caso você apresente hipersensibilidade ao mepolizumabe ou a qualquer dos excipientes da fórmula.

Verifique com seu médico se isto é aplicável a você.

### **4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

**Nucala®** não deve ser usado para tratar exacerbações (crise) agudas de asma ou DPOC.

**Nucala®** deve ser utilizado com cuidado nas seguintes situações:

#### **Piora da asma e DPOC**

Algumas pessoas podem apresentar efeitos colaterais relacionados à asma e DPOC ou a asma e a DPOC podem piorar durante o tratamento com **Nucala®**.

Informe ao seu médico caso a sua asma permaneça descontrolada ou piore após o início do tratamento com **Nucala®**.



## Modelo de texto de bula – Paciente

### Nucala® Solução Injetável

#### **Alergias e reações no local da injeção**

Medicamentos deste tipo (anticorpos monoclonais) podem causar reações alérgicas graves quando injetados no corpo. Informe ao seu médico antes da administração de **Nucala®**, caso você tenha tido reação similar à qualquer injeção ou medicamento.

#### **Infecções parasitárias**

**Nucala®** pode enfraquecer a sua resistência às infecções causadas por parasitas. Se você tem uma infecção parasitária, ela deve ser tratada antes de iniciar o tratamento com **Nucala®**.

Se você vive em uma região onde estas infecções são comuns ou se você estiver viajando para essa região verifique com seu médico se isto se aplica a você.

#### **Crianças**

Este medicamento não é indicado para o tratamento da asma grave em crianças abaixo de 6 anos de idade ou para tratamento de GEPA, RSCcPN ou DPOC em indivíduos abaixo de 18 anos de idade e para uso em crianças abaixo de 12 anos de idade para o tratamento de SHE.

#### **Outros medicamentos e Nucala®**

Avise ao seu médico caso esteja tomando outros medicamentos, tenha tomado recentemente ou poderá começar a tomar outra medicação.

Outros medicamentos para asma, RSCcPN, DPOC, GEPA ou SHE.

Não pare abruptamente o uso de medicamentos para asma, RSCcPN, DPOC, GEPA ou SHE após o início da terapia com **Nucala®**. Estes medicamentos (especialmente aqueles chamados corticosteroides) devem ser diminuídos gradualmente sob supervisão médica e dependendo da sua resposta ao **Nucala®**.

**Informe seu médico se você está fazendo uso de algum outro medicamento.**

**Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para sua saúde.**

#### **Fertilidade**

Não há dados sobre o efeito do medicamento sobre a fertilidade em seres humanos. Nos estudos com animais não se observaram efeitos adversos do tratamento com anti-IL-5 sobre a fertilidade.

#### **Gravidez e lactação**

Se estiver grávida, acredite estar grávida ou esteja planejando ter um bebê, busque orientação médica antes de usar este medicamento.

Não se conhecem os efeitos de **Nucala®** na gravidez humana. Nos estudos com animais, não se observaram efeitos decorrentes do tratamento sobre o desenvolvimento embrionário nem pós-parto.

Deve-se utilizar o mepolizumabe durante a gravidez somente se o benefício esperado para a mãe justificar o risco potencial para o feto.

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

Não existem dados relativos à excreção de mepolizumabe no leite materno. Entretanto, houve excreção de **Nucala®** no leite de macacas *cynomolgus* em concentrações menores que 0,5% das detectadas no plasma. Se estiver amamentando, você deve verificar com o seu médico antes de utilizar **Nucala®**.

A decisão de interromper a lactação ou descontinuar o uso de **Nucala®** deve levar em consideração a importância da amamentação para o lactente e da medicação para a mãe.

#### **Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas**

Os possíveis efeitos adversos do **Nucala®** provavelmente não afetarão sua habilidade de dirigir ou operar máquinas.

## **5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?**

#### **Cuidados de armazenamento**

Armazenar entre 2°C e 8°C. Não congelar.



## Modelo de texto de bula – Paciente

### Nucala® Solução Injetável

Proteger da luz. Armazenar no cartucho original até o uso.

A caneta aplicadora ou seringa preenchida pode ser removida da geladeira e mantida em caixa fechada por até 7 dias em temperatura ambiente (até 30°C), quando protegidas da luz. Descartar se permanecer fora da geladeira por mais de 7 dias.

**A caneta aplicadora ou seringa preenchida deve ser administrada dentro de 8 horas após a abertura da embalagem. Descartar se não for administrada dentro de 8 horas.**

A caneta aplicadora é composta de seringa de vidro tipo I de 1 ml, siliconizada, com agulha de aço inoxidável de 0,5 polegadas (12,7 mm), calibre 29, montada como um autoinjeter.

A seringa preenchida é composta de seringa de vidro tipo I de 1 ml, siliconizada, com agulha de aço inoxidável de 0,5 polegadas (12,7 mm), calibre 29, montada com uma proteção de agulha.

**Nucala®** é apresentado como solução límpida a opalescente, incolor a amarelo pálido a marrom pálido em uma caneta aplicadora ou seringa preenchida de uso único.

**Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.**

**Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.**

#### Aspectos físicos/características organolépticas

**Nucala®** se apresenta como solução límpida a opalescente, incolor a amarelo pálido a marrom pálido.

**Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o médico ou o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.**

**Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

## 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

### Posologia

#### Asma Eosinofílica Grave

##### Crianças de 6 a 11 anos de idade

A dose recomendada é de 40 mg de **Nucala®** administradas por injeção subcutânea (SC) uma vez a cada 4 semanas.

##### Adultos e adolescentes a partir de 12 anos

A dose recomendada é de 100 mg de **Nucala®** administradas por injeção subcutânea (SC) uma vez a cada 4 semanas.

#### Rinossinusite crônica com pólipos nasais (RSCcPN)

##### Adultos

A dose recomendada é de 100 mg de **Nucala®** administradas por injeção subcutânea (SC) uma vez a cada 4 semanas.

#### Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC)

##### Adultos

A dose recomendada é de 100 mg de **Nucala®** administradas por injeção subcutânea (SC) uma vez a cada 4 semanas.

**Nucala®** é destinado ao tratamento de longa duração. A necessidade de terapia continuada deve ser considerada pelo menos anualmente, conforme determinado pela avaliação médica da gravidade da doença do paciente e do nível de controle das exacerbações.

##### Crianças com menos de 18 anos

Não existe utilização relevante do **Nucala®** na população pediátrica (menores de 18 anos) para indicação de DPOC. **Nucala®** é indicado para adultos como tratamento de manutenção adicional para doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC) não



## Modelo de texto de bula – Paciente

### Nucala® Solução Injetável

controlada em combinação com corticosteroides inalatórios (CI), agonista beta-2 adrenérgicos de ação prolongada (LABA) e antimuscarínico de longa duração (LAMA).

#### **Granulomatose Eosinofílica com Poliangeíte (GEPa)**

##### **Adultos**

A dose recomendada é de 300 mg de Nucala® administradas por injeção subcutânea (SC) uma vez a cada 4 semanas. Serão realizadas 3 injeções, uma vez a cada quatro semanas. Os locais de injeção devem estar separados por pelo menos 5 cm (ver seção Modo de usar).

#### **Síndrome Hipereosinofílica (SHE)**

##### **Adultos e Adolescentes (com 12 anos ou mais)**

A dose recomendada é de 300 mg de Nucala® administradas por injeção subcutânea (SC) uma vez a cada 4 semanas. Você receberá 3 injeções, uma vez a cada quatro semanas. Os locais de injeção devem estar separados por pelo menos 5 cm (ver seção Modo de usar).

#### **Populações especiais**

##### **Crianças**

A segurança e a eficácia do mepolizumabe não foi estabelecida em crianças com menos de 6 anos de idade.

##### **Idosos (65 anos ou mais)**

Não há recomendação de ajuste de dose em pacientes de 65 anos ou mais.

##### **Insuficiência renal**

Não é provável que haja necessidade de ajustes de dose em pacientes com insuficiência renal.

##### **Insuficiência hepática**

Não é provável que haja necessidade de ajustes de dose em pacientes com insuficiência hepática.

##### **Incompatibilidades**

Não foram identificadas incompatibilidades.

#### **Modo de usar**

#### **Solução injetável de 100 mg/mL em caneta aplicadora (injetor automático) (que pode ser administrada por você, seu profissional de saúde ou um médico / enfermeiro).**

Nucala® é administrado por injeção sob a pele (injeção subcutânea).

O seu médico ou enfermeiro decidirá se você ou seu profissional de saúde pode injetar Nucala®. Se apropriado, eles fornecerão treinamento para mostrar a você ou seu profissional de saúde a maneira correta de usar o Nucala®.

Pode injetar Nucala® sob a pele na área do estômago (abdômen) ou na parte superior da perna (coxa). Seu cuidador também pode injetar Nucala® no seu braço. Você não deve administrar injeções em áreas onde a pele esteja sensível, machucada, vermelha ou dura.

#### **Solução injetável de 40 mg/ 0,4 mL em seringa preenchida (seringa de segurança) (que deve ser administrada por um profissional de saúde e/ou um médico / enfermeiro)**

Nucala® é administrado por injeção sob a pele (injeção subcutânea).

O seu médico ou enfermeiro decidirá se você pode injetar Nucala® na criança que você está cuidando. Se apropriado, eles fornecerão treinamento para mostrar a você a maneira correta de usar o Nucala®.

Pode injetar Nucala® sob a pele na área em volta do umbigo (abdômen), na parte superior da perna (coxa) ou na parte de cima do braço da criança. Você não deve administrar injeções em áreas onde a pele esteja sensível, machucada, vermelha ou dura.

**Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.**

**Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.**

## Modelo de texto de bula – Paciente Nucala® Solução Injetável

### Instruções de uso da caneta aplicadora

Siga estas instruções sobre como usar a caneta aplicadora. O não cumprimento destas instruções pode afetar o funcionamento adequado da caneta aplicadora. Você também deve receber treinamento sobre como usar a caneta aplicadora. A caneta aplicadora de **Nucala®** é para ser usada somente sob a pele (subcutânea).

A caneta aplicadora deve ser usada apenas uma vez e depois descartada.

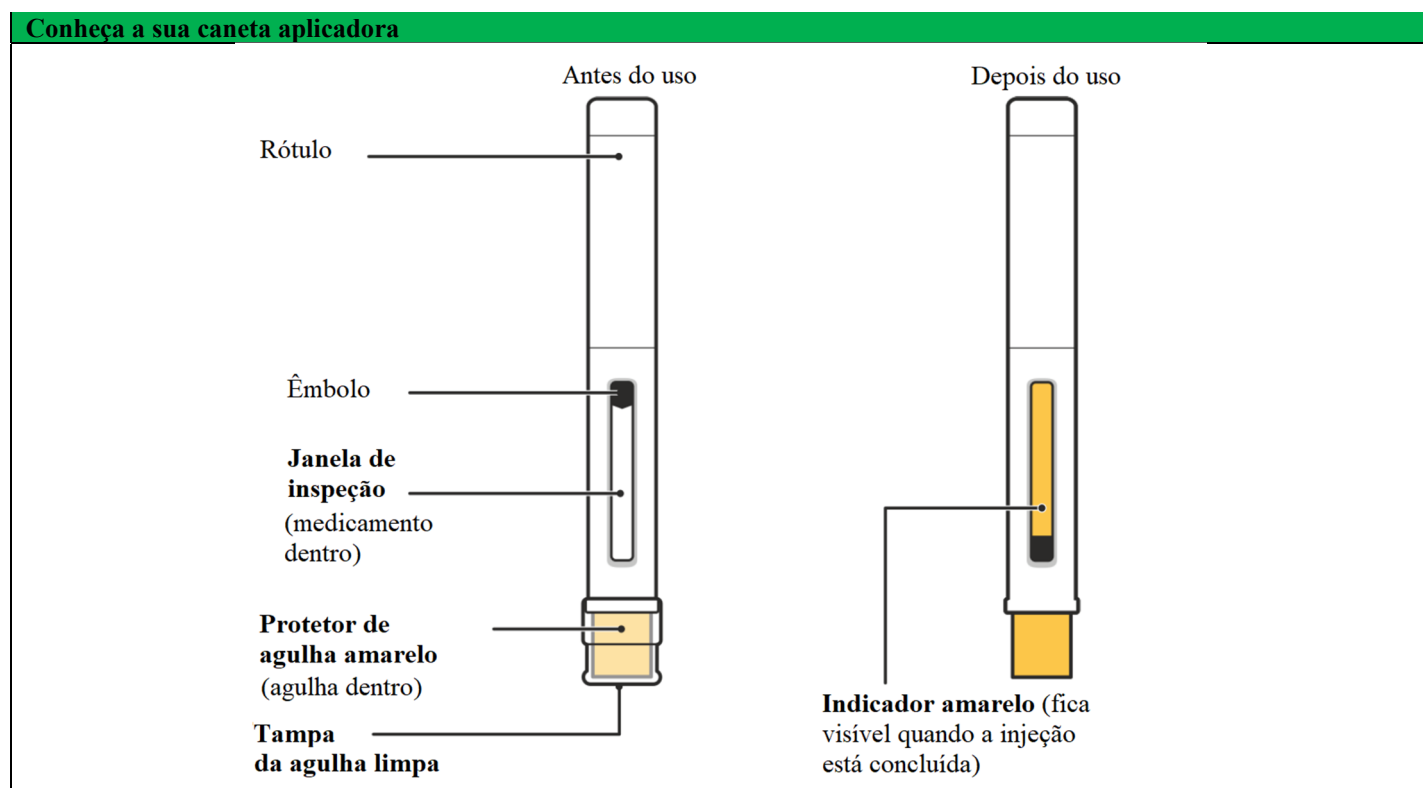
**Não** compartilhe sua caneta aplicadora de **Nucala®** com outra pessoa.

**Não** sacuda a caneta.

**Não** use a caneta se ela cair sobre uma superfície dura.

**Não** use a caneta se ela parecer danificada.

**Não** remova a tampa da agulha até pouco antes da injeção.



### Prepare

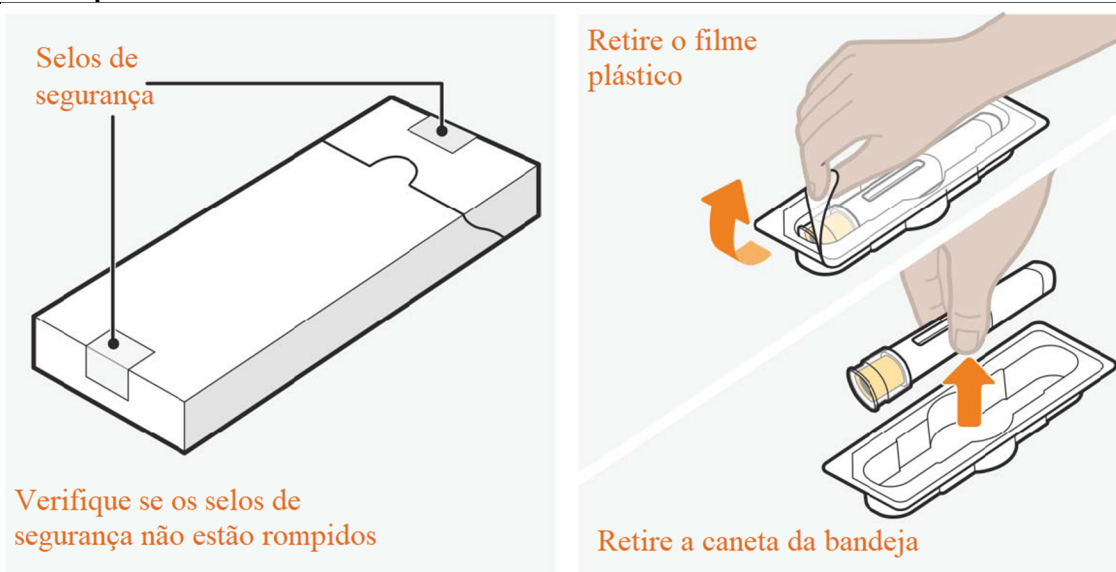
#### 1. Prepare o que você precisa

- Encontre uma superfície confortável, bem iluminada e limpa. Verifique se você tem ao seu alcance:
  - Caneta aplicadora de **Nucala®**.
  - Compressa com álcool (não incluída)
  - Compressa de gaze ou bola de algodão (não incluída)

**Não** execute a injeção se você não tiver todos os itens.

## Modelo de texto de bula – Paciente Nucala® Solução Injetável

### 2. Retire a caneta aplicadora

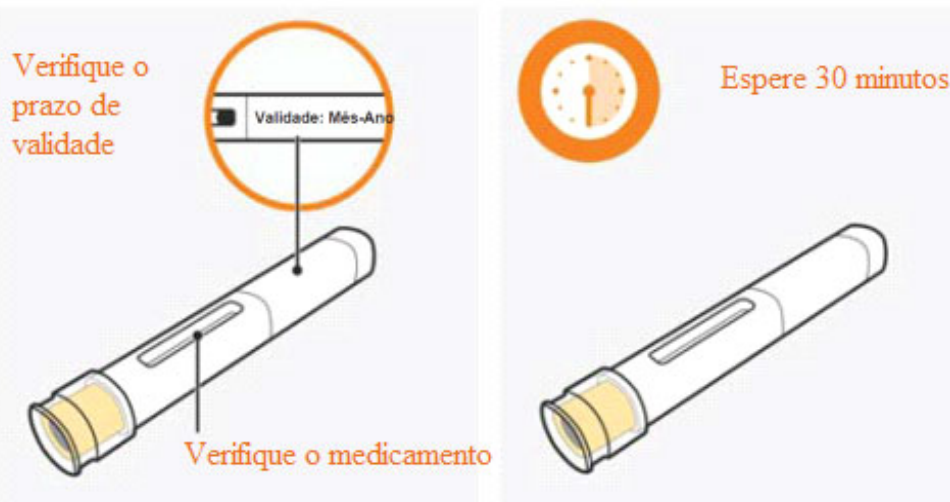


- Retire a caixa do refrigerador. Verifique se os selos de segurança não estão rompidos.
- Remova a bandeja da caixa.
- Retire o filme plástico da bandeja.
- Segurando o meio da caneta, retire-a cuidadosamente da bandeja.
- Coloque a caneta em uma superfície plana e limpa, em temperatura ambiente, longe da luz solar direta e fora do alcance das crianças.

**Não** use a caneta se o selo de segurança na caixa estiver rompido.

**Não** remova a tampa da agulha nesta fase.

### 3. Inspeccione e aguarde 30 minutos antes do uso



- Verifique o prazo de validade no rótulo da caneta.
- Olhe a janela de inspeção para verificar se o líquido está transparente (livre de nebulosidade ou partículas) e de incolor a amarelo claro ou marrom claro.
- É normal ver uma ou mais bolhas de ar.
- Aguarde 30 minutos (e não mais que 8 horas) antes do uso.

**Não** use se o prazo de validade tiver expirado.

**Não** aqueça a caneta no micro-ondas, água quente ou luz solar direta.

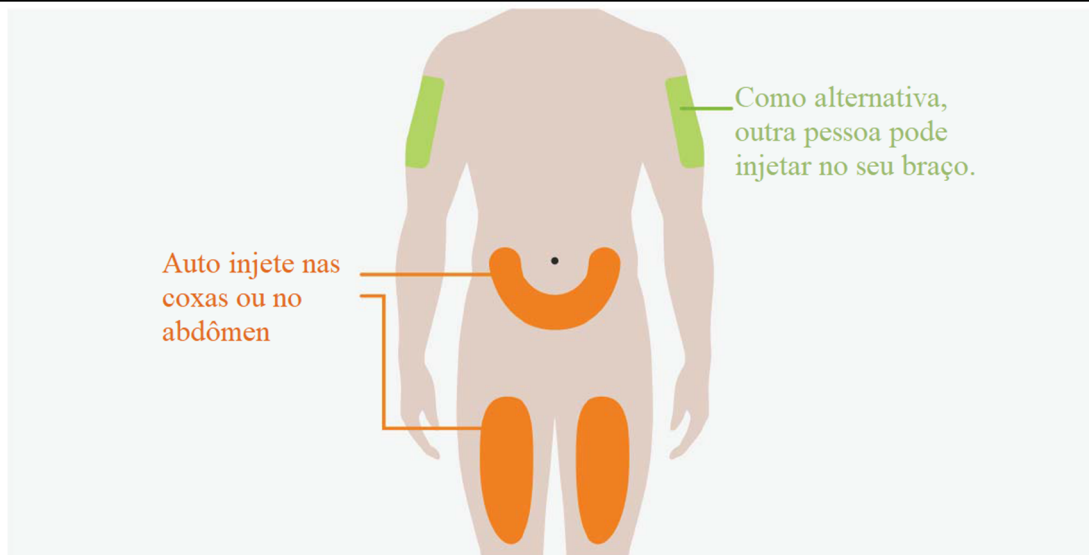
**Não** injete se a solução parecer turva ou tiver mudado de cor ou apresentar partículas.

**Não** use a caneta se ficar fora da caixa por mais de 8 horas.

## Modelo de texto de bula – Paciente Nucala® Solução Injetável

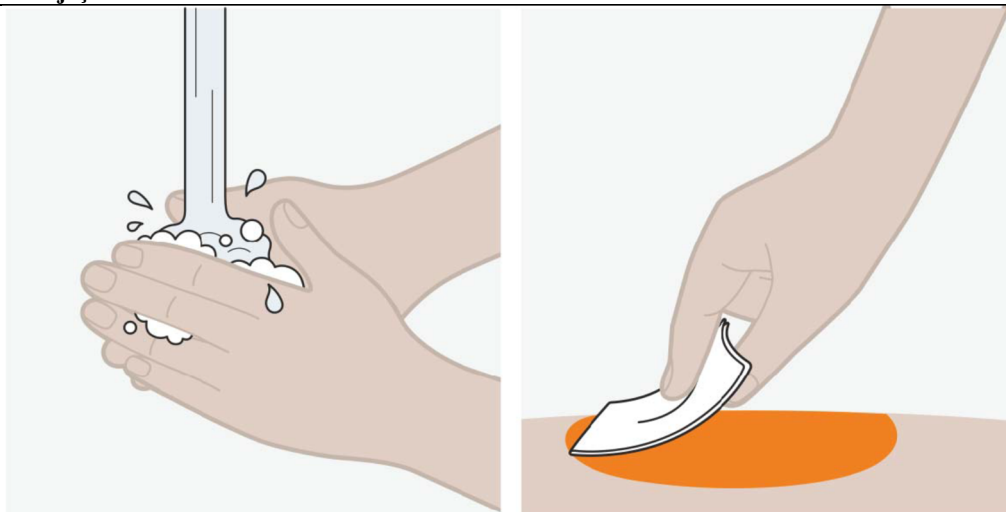
**Não** remova a tampa da agulha durante esta etapa.

### 4. Escolha o local da injeção



- Você pode injetar **Nucala**® nas coxas ou no abdômen.
  - Se alguém lhe der a injeção, eles também poderão usar o seu braço.
  - Se necessitar de mais de uma injeção para completar a sua dose, deixe pelo menos 5 cm entre cada local da injeção.
- Não** injete onde a sua pele estiver machucada, sensível, vermelha ou dura.  
**Não** injete a 5 cm do umbigo.

### 5. Limpe o local da injeção

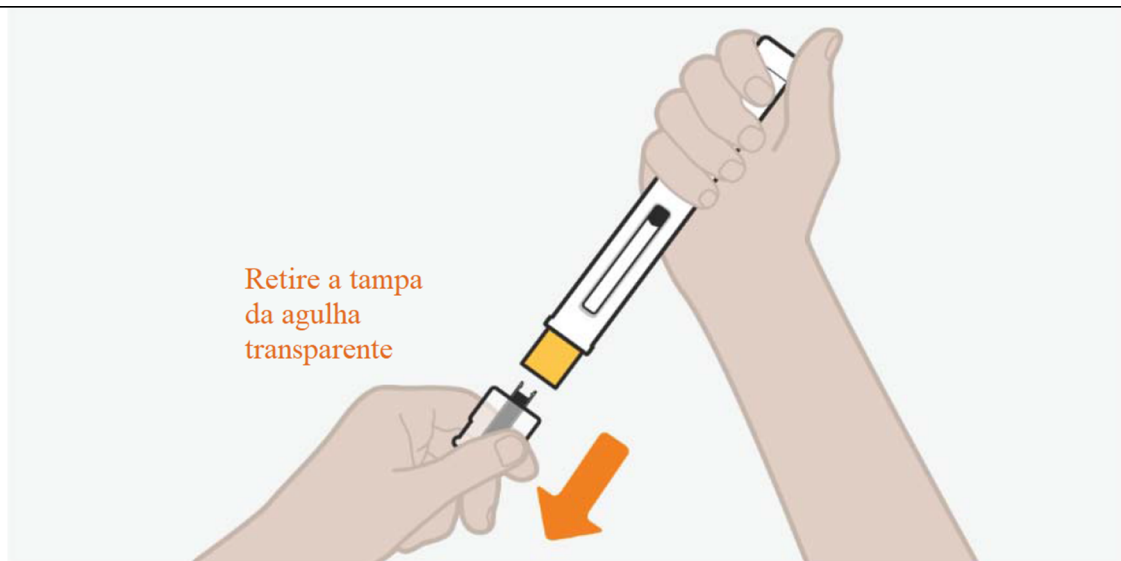


- Lave as mãos com água e sabão.
  - Limpe o local da injeção com uma compressa embebida em álcool e deixe a pele secar naturalmente.
- Não** toque o local da injeção novamente até terminar a injeção.

### Injete

### 6. Remova a tampa transparente da agulha

## Modelo de texto de bula – Paciente Nucala® Solução Injetável

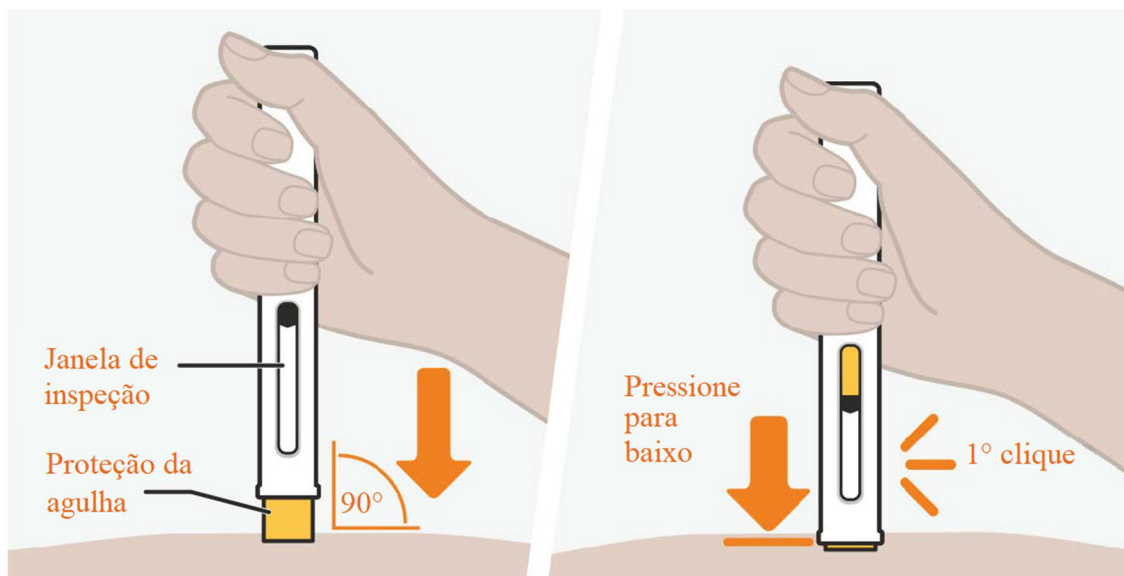


- Remova a tampa da agulha transparente da caneta, puxando-a com firmeza.
- Não se preocupe se ver uma gota de líquido no final da agulha. Isto é normal.
- Injete logo após remover a tampa da agulha e sempre dentro de 5 minutos.

**Não** toque na proteção amarela da agulha com os dedos. Isso pode ativar a caneta muito cedo e a agulha pode machucar você.

Após a remoção, não volte a colocar a tampa da agulha na caneta, pois isso pode acidentalmente iniciar a injeção.

### 7. Inicie a injeção



- Segure a caneta com a janela de inspeção voltada para você, para que possa vê-la, e com a proteção amarela da agulha voltada para baixo.
- Coloque a caneta diretamente no local da injeção com a proteção amarela da agulha alinhada a superfície da pele, conforme mostrado.
- Para iniciar a injeção, empurre a caneta totalmente para baixo, e mantenha-a pressionada contra a sua pele. A proteção amarela da agulha deslizará para dentro da caneta.
- Você deve ouvir o primeiro “clique” para informar que sua injeção foi iniciada.
- O indicador amarelo descera pela janela de inspeção à medida que você recebe sua dose.

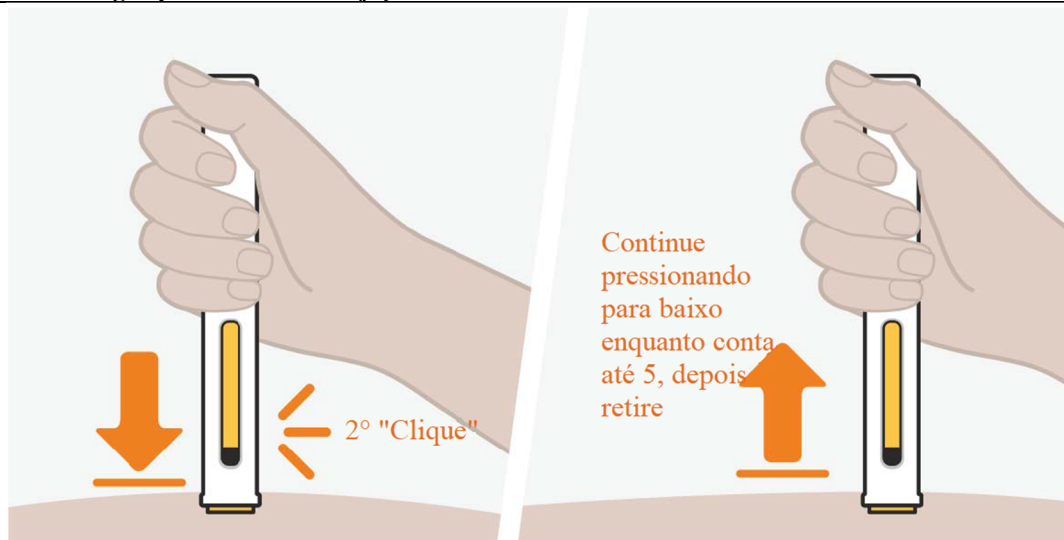
## Modelo de texto de bula – Paciente

### Nucala® Solução Injetável

**Não** levante a caneta da pele nesta fase, pois isso pode fazer com que você não tome a dose completa do medicamento. Sua injeção pode levar até 15 segundos para ser concluída.

**Não** use a caneta se a proteção amarela da agulha não deslizar para cima, conforme descrito. Descarte (consulte a Etapa 9) e comece novamente com uma nova caneta.

#### 8. Segure a caneta no lugar para concluir a injeção



- Continue segurando a caneta para baixo até ouvir o 2º “clique” e o êmbolo e o indicador amarelo pararem de se mover e preencher a janela de inspeção.
- Continue segurando a caneta no lugar enquanto conta até 5. Em seguida, levante a caneta para longe da sua pele.
- Se você não ouvir o 2º “clique”:
  - Verifique se a janela de inspeção está preenchida com o indicador amarelo.
  - Se você não tiver certeza, mantenha a caneta pressionada por mais 15 segundos para garantir que a injeção esteja completa.

**Não** levante a caneta até ter certeza de que completou sua injeção.

- Você pode notar uma pequena gota de sangue no local da injeção. Isto é normal. Pressione uma bola de algodão ou gaze na área por alguns momentos, se necessário.

**Não** esfregue o local da injeção.

#### Descarte

##### 9. Descarte a caneta usada

- Descarte a caneta e a tampa da agulha usadas de acordo com os requisitos locais. Consulte o seu médico ou farmacêutico, se necessário.
- Mantenha suas canetas e agulhas usadas fora da vista e do alcance de crianças.

#### Instruções de uso da seringa preenchida

Siga estas instruções sobre como usar a seringa preenchida. O não cumprimento destas instruções pode afetar o funcionamento adequado da seringa preenchida. Você também deve receber treinamento sobre como usar a seringa preenchida. A seringa preenchida de Nucala® é para ser usada apenas sob a pele (subcutânea).

A seringa preenchida deve ser usada apenas uma vez e depois descartada.

**Não** compartilhe sua seringa preenchida de Nucala® com outra pessoa.

**Não** agite a seringa.

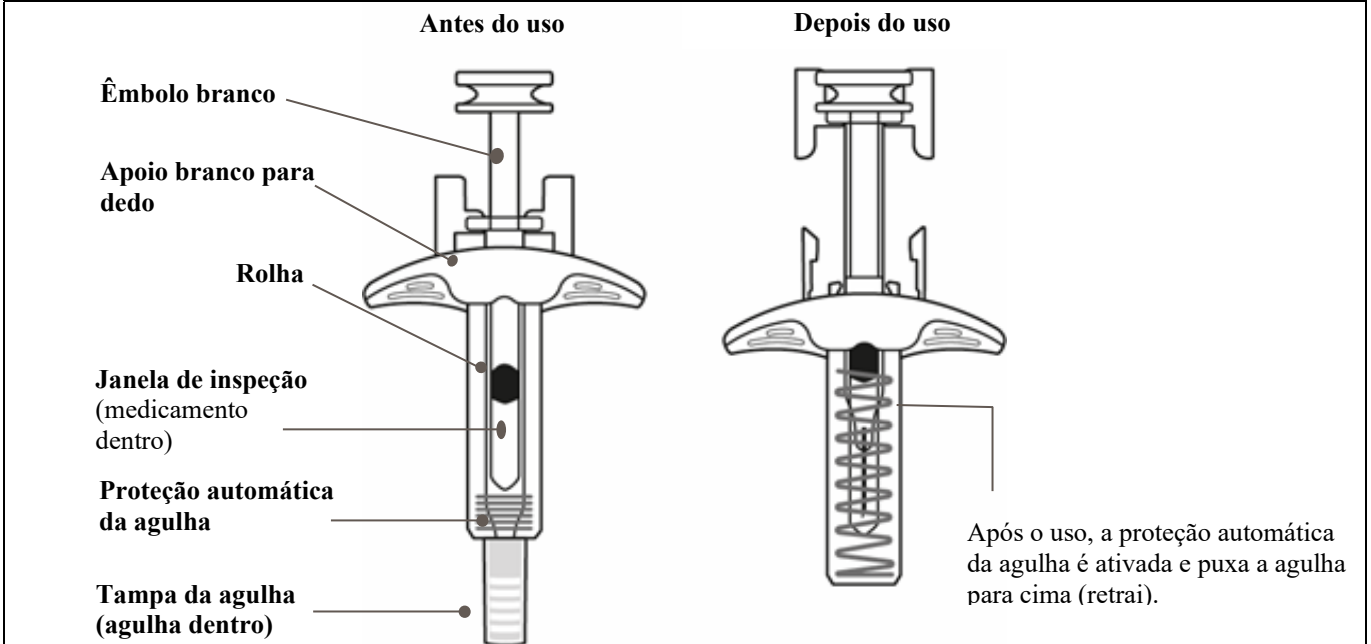
**Não** use a seringa se cair em uma superfície dura.

**Não** use a seringa se parecer danificada.

**Não** remova a tampa da agulha até pouco antes da injeção.

## Modelo de texto de bula – Paciente Nucala® Solução Injetável

### Conheça a sua seringa preenchida

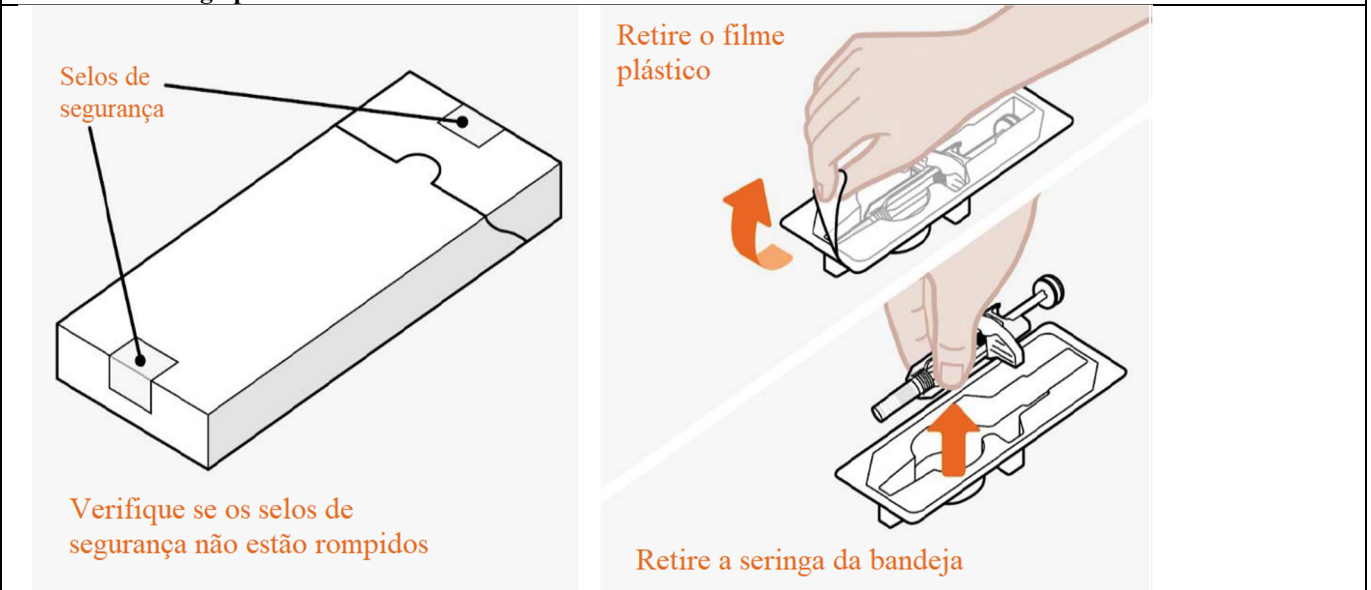


### Prepare

#### 1. Prepare o que você precisa

- Encontre uma superfície confortável, bem iluminada e limpa. Verifique se você tem ao seu alcance:
- Seringa preenchida de Nucala®
- Compressa embebida com álcool (não incluído)
- Compressa de gaze ou bola de algodão (não incluída)

#### 2. Retire a seringa preenchida



- Retire a caixa do refrigerador. Verifique se os selos de segurança não estão rompidos.
- Remova a bandeja da caixa.
- Retire o filme plástico da bandeja.
- Segurando o meio da seringa, retire-a cuidadosamente da bandeja.

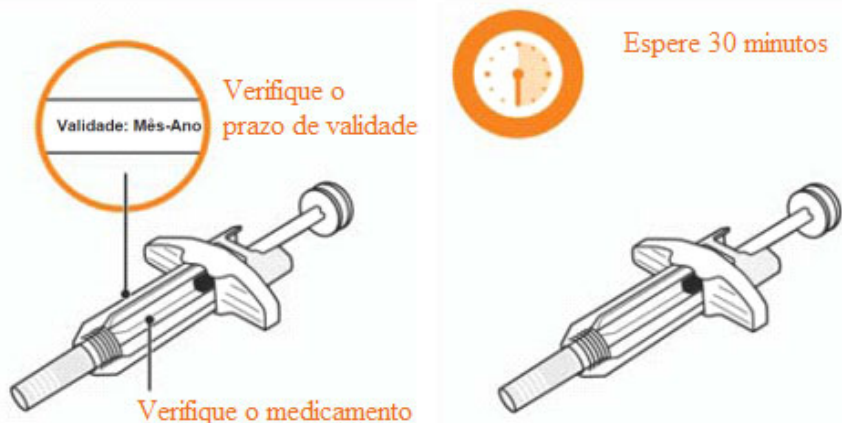
## Modelo de texto de bula – Paciente Nucala® Solução Injetável

- Coloque a seringa em uma superfície plana e limpa, em temperatura ambiente, longe da luz solar direta e fora do alcance das crianças.

Não use a seringa se o selo de segurança na caixa estiver rompido.

Não remova a tampa da agulha nesta fase.

### 3. Inspeção e aguarde 30 minutos antes do uso



- Verifique o prazo de validade no rótulo da caneta.
- Olhe na janela de inspeção para verificar se o líquido está transparente (livre de nebulosidade ou partículas) e incolor a amarelo claro ou marrom claro.
- É normal ver uma ou mais bolhas de ar.
- Aguarde 30 minutos (e não mais que 8 horas) antes do uso.

**Não** use se o prazo de validade tiver expirado.

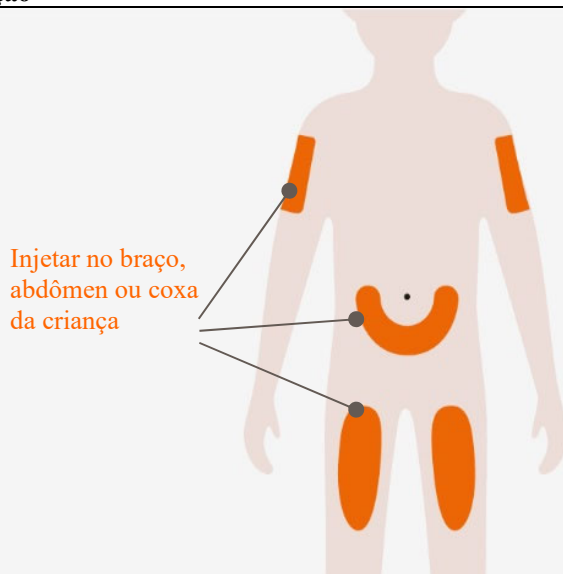
**Não** aqueça a seringa no micro-ondas, água quente ou luz solar direta.

**Não** injete se a solução parecer turva ou descolorida ou apresentar partículas.

**Não** use a seringa se ficar fora da caixa por mais de 8 horas.

**Não** remova a tampa da agulha durante esta etapa.

### 4. Escolha o local da injeção



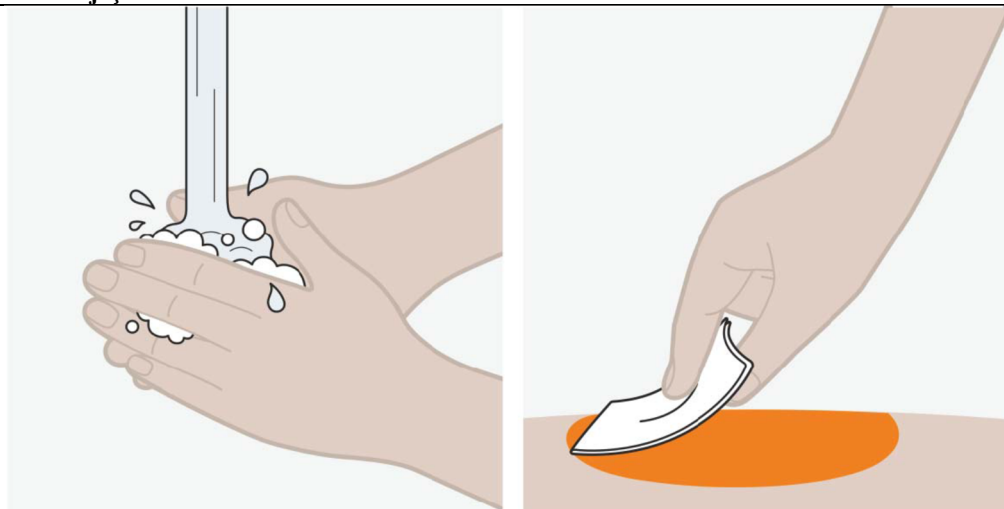
- Você pode injetar **Nucala**® na parte superior do braço, no abdômen ou nas coxas da criança que você está cuidando.

Não injete onde a sua pele estiver machucada, sensível, vermelha ou dura.

Não injete a menos de 5 cm de distância do umbigo.

## Modelo de texto de bula – Paciente Nucala® Solução Injetável

### 5. Limpe o local da injeção



- Lave as mãos com água e sabão.
- Limpe o local da injeção limpando a pele com uma compressa embebida em álcool e deixando a pele secar naturalmente. **Não** toque o local da injeção novamente até terminar a injeção.

### Injete

### 6. Remova a tampa transparente da agulha

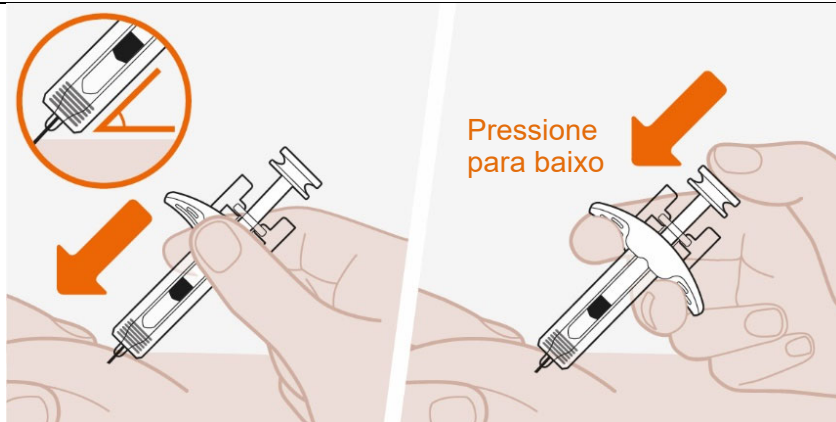
Retire a tampa da  
agulha



- Remova a tampa da agulha da seringa, puxando-a com firmeza, estendendo a mão para longe da extremidade da agulha (como mostrado). Pode ser necessário puxar a tampa da agulha com firmeza para removê-la.
  - **Não** se preocupe se vir uma gota de líquido no final da agulha. Isto é normal.
- Injete logo após remover a tampa da agulha e sempre dentro de 5 minutos.  
**Não** deixe a agulha tocar em nenhuma superfície.  
**Não** toque na agulha.  
**Não** toque no êmbolo nesta fase, pois você pode empurrar o líquido acidentalmente e não receber a dose completa.  
**Não** elimine quaisquer bolhas de ar da seringa.  
**Não** volte a colocar a tampa da agulha na seringa. Isso pode causar fazer você se machucar com a agulha.

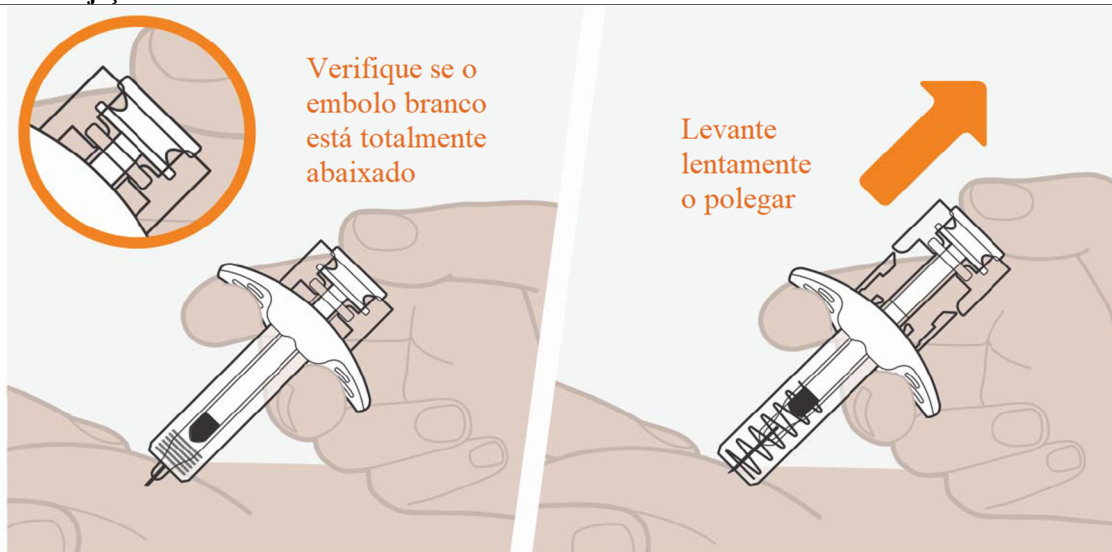
## Modelo de texto de bula – Paciente Nucala® Solução Injetável

### 7. Inicie a injeção



- Use a mão livre para pinçar a pele ao redor do local da injeção. Mantenha a pele comprimida durante a injeção.
- Insira toda a agulha na pele pinçada em um ângulo de 45°, como mostrado.
- Mova o polegar para o êmbolo e coloque os dedos na manopla branca, como mostrado.
- Empurre lentamente o êmbolo para injetar sua dose completa.

### 8. Finalize sua injeção



- Certifique-se de que o êmbolo esteja totalmente pressionado até que a tampa chegue ao fundo da seringa e toda a solução seja injetada.
- Levante lentamente o polegar. Isso permitirá que o êmbolo suba e a agulha se retraia (suba) para o corpo da seringa.
- Quando terminar, solte a pele beliscada.
- Você pode notar uma pequena gota de sangue no local da injeção. Isto é normal. Pressione uma bola de algodão ou gaze na área por alguns momentos, se necessário.
- **Não** volte a colocar a tampa da agulha na seringa.
- **Não** esfregue o local da injeção.

### Descarte

#### 9. Descarte a seringa usada

- Descarte a seringa usada e a tampa da agulha de acordo com as exigências locais. Consulte o seu médico ou farmacêutico, se necessário.
- Mantenha suas seringas e tampas de agulha usadas fora da vista e do alcance de crianças.

## 7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?



## Modelo de texto de bula – Paciente

### Nucala® Solução Injetável

Se o seu médico ou profissional de saúde aplica em você a sua injeção de **Nucala®**, contate o seu médico ou hospital o mais rápido possível para reagendar sua consulta.

Se o seu cuidador esqueceu de aplicar a injeção de **Nucala®** usando a caneta aplicadora ou seringa preenchida:

O cuidador ou profissional de saúde deve injetar a próxima dose de **Nucala®** assim que se lembrar. Se a pessoa que aplicou o medicamento não percebeu que a dose não foi aplicada até o momento da próxima dose, apenas a próxima dose deve ser aplicada como planejado. Se você, seu cuidador ou profissional de saúde não estiver certo sobre o que fazer, pergunte ao farmacêutico, médico ou enfermeiro.

**Não pare Nucala® sem aconselhamento do seu médico.**

Não pare de receber injeções de **Nucala®** a menos que seu médico o aconselhe. Interromper ou parar o tratamento com **Nucala®** pode causar o retorno dos seus sintomas e ataques de asma.

**Se os seus sintomas da asma piorarem enquanto estiver recebendo injeções de Nucala®, contate o seu médico.**

**Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.**

#### **8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?**

Como ocorre com todos os medicamentos, **Nucala®** pode causar reações indesejáveis, embora nem todos os indivíduos apresentem essas reações. Os efeitos colaterais causados por **Nucala®** são geralmente de leves a moderados, mas ocasionalmente podem ser graves. Em caso de ocorrência de reações de hipersensibilidade **Nucala®** deve ser descontinuado.

As reações observadas após a administração de **Nucala®** são descritas a seguir.

**Reações muito comuns (ocorrem em mais de 10% dos pacientes que utilizam este medicamento):** dor de cabeça.

**Reações comuns (ocorrem entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento):** infecção no pulmão (sintomas nos quais podem incluir tosse e febre – temperatura elevada); infecção do trato urinário (sangue na urina, dor e micção frequente, febre, dor na parte inferior das costas); dor na parte superior do abdome (dor de estômago ou desconforto na região superior do estômago); febre; eczema (manchas vermelhas na pele que coçam); reações no local da injeção (dor, vermelhidão, inchaço, coceira e sensação de queimação da pele no local próximo à área de aplicação da injeção); dor nas costas; faringite (dor de garganta); congestão nasal (nariz entupido); reações alérgicas sistêmicas (hipersensibilidade incluindo erupção cutânea, prurido (coceira), cefaleia (dor de cabeça) e mialgia (dor muscular), artralgia (dor nas articulações)), reações sistêmicas não alérgicas (erupção cutânea, rubor e mialgia (dor muscular)), Herpes zóster.

#### **Dados pós-comercialização**

**Reações raras (ocorrem entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento):** reação alérgica de hipersensibilidade incluindo anafilaxia.

Reações alérgicas a **Nucala®**, as quais podem ser graves (por ex. anafilaxia), são raras (podem afetar 1 entre 1000 pessoas). Caso você apresente qualquer um dos sintomas a seguir após administrar **Nucala®** pare o tratamento e procure ajuda médica imediatamente.

- erupção cutânea (urticária) ou vermelhidão;
- inchaço do rosto ou da boca (angioedema);
- tornar-se muito ofegante, tossir ou ter dificuldade em respirar;
- de repente sentindo-se fraco ou tonto (pode levar ao colapso ou perda de consciência).

**Em casos de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.**

#### **9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTES MEDICAMENTO?**

Não há experiência clínica de superdose com **Nucala®**.

Em um ensaio clínico, administraram-se doses únicas de até 1.500 mg de mepolizumabe por via intravenosa a pacientes com doença eosinofílica sem evidência de toxicidade relacionada à dose.

#### **Tratamento**

Não há um tratamento específico para a superdose de **Nucala®**.

Em caso de superdose, o paciente deve ser tratado com cuidados de suporte e monitoramento adequado, caso necessário.



## Modelo de texto de bula – Paciente

### Nucala® Solução Injetável

Os tratamentos adicionais devem ser realizados de acordo com o que for indicado clinicamente ou recomendado pelo centro nacional de intoxicações local, se disponível.

**Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou a bula do medicamento se possível. Ligue para 0800 722 6001 se você precisar de mais orientações.**

#### III – DIZERES LEGAIS

Registro: 1.0107.0335

Produzido por: **Glaxo Operations UK Ltd.**  
Harmire Road, Barnard Castle, County Durham, DL12 8DT  
Reino Unido

Importado e registrado por: **GlaxoSmithKline Brasil Ltda.**  
Estrada dos Bandeirantes, 8.464 – Rio de Janeiro – RJ  
CNPJ: 33.247.743/0001-10

#### VENDA SOB PRESCRIÇÃO



**0800 701 22 33**  
[br.gsk.com/pt-br/fale-conosco](http://br.gsk.com/pt-br/fale-conosco)

**Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 22/04/2026.**

L2169\_Nucala\_sol\_inj\_GDS19

### Histórico de Alteração de Bula

Dados da Submissão Eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do Expediente	Nº Expediente	Assunto	Data do Expediente	Nº Expediente	Assunto	Data da Aprovação	Itens de bula	Versões VP/VPS	Apresentações Relacionadas
01/02/2018	0080235/18-2	10463 – PRODUTO BIOLÓGICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	30/07/2015	0706936/15-7	1528 -PRODUTO BIOLÓGICO - Registro de Produto Novo	21/08/2017	Todos – bula aprovada no registro + alterações decorrentes da ampliação do prazo de validade do produto terminado	VP e VPS	100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS
			13/04/2017	0609894/17-1	10408 - PRODUTO BIOLÓGICO - Ampliação do prazo de validade do produto terminado	21/08/2017			
07/06/2018	0455357/18-8	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/04/2018	0301219/18-1	10408 - PRODUTO BIOLÓGICO - Ampliação do prazo de validade do produto terminado	28/05/2018	<b>VPS</b> 7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO <b>VP</b> 5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?	VP e VPS	100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS
29/01/2019	0085924/19-9	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	11/10/2018	0989056/18-4	1615 - PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de Nova Indicação Terapêutica no País	21/01/2019	<b>VPS:</b> 1. INDICAÇÕES 2. RESULTADOS DE EFICÁCIA 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR 9. REAÇÕES ADVERSAS	VP e VPS	100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS
			13/12/2018	1180802/18-1	1532 - PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração de Posologia	21/01/2019	<b>VP</b> 1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO? 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? 8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?		
09/08/2019	1954987193	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	22/04/2019	0361802/19-1	1532 PRODUTO BIOLÓGICO – Alteração de Posologia	05/08/2019	<b>VPS</b> I-IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO 1. INDICAÇÕES 2. RESULTADOS DE EFICÁCIA 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR	VP/VPS	100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS

### Histórico de Alteração de Bula

			22/04/2019	0361823/19-4	1692 PRODUTO BIOLÓGICO – Ampliação de uso	05/08/2019	9. REAÇÕES ADVERSAS <b>VP</b> I- IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO 1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO? 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?		
09/10/2019	2407688191	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	09/10/2019	2407688/19-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	09/10/2019	<b>VPS:</b> 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES <b>VP:</b> 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?	VP/VPS	100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS
02/03/2021	0822868210	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	15/10/2020	3587058/20-3	1615- PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de Nova Indicação Terapêutica no País	01/02/2020	<b>VPS</b> 1.INDICAÇÕES 2. RESULTADOS DE EFICÁCIA 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR 9. REAÇÕES ADVERSAS III-DIZERES LEGAIS <b>VP</b> 1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO? 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA? 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? III - DIZERES LEGAIS	VP/VPS	100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS
14/04/2021	1427976/21-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	14/04/2021	3322561/19-3	1928 - PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de nova forma farmacêutica	13/07/2020	Todos – bula aprovada na petição de inclusão da nova forma farmacêutica	VP e VPS	100 MG/ML SOL INJ CT CAR VD TRANS + CAN APLIC + AGU
12/05/2021	1828967/21-3	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC	15/10/2020	3587058/20-3	1615 - PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de Nova Indicação Terapêutica no País	01/02/2021	<b>VP</b> 1. INDICAÇÕES 2. RESULTADOS DE EFICÁCIA	VP e VPS	100 MG/ML SOL INJ CT CAR VD TRANS + CAN APLIC + AGU

### Histórico de Alteração de Bula

		60/12					<p>3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS</p> <p>8. POSOLOGIA E MODO DE USAR</p> <p>9. REAÇÕES ADVERSAS</p> <p><b>VPS</b></p> <p>1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?</p> <p>2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?</p> <p>4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?</p> <p>6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?</p> <p>8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?</p>		100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS
18/07/2022	4441258224	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	23/02/2021	0735887/21-3	11967 - PRODUTOS BIOLÓGICOS - 77a. Inclusão ou modificação de indicação terapêutica	11/07/2022	<p><b>VPS</b></p> <p>1. INDICAÇÕES</p> <p>2. RESULTADOS DE EFICÁCIA</p> <p>3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS</p> <p>8.POSOLOGIA E MODO DE USO</p> <p>9. REAÇÕES ADVERSAS</p> <p>III. DIZERES LEGAIS</p> <p><b>VP</b></p> <p>1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?</p> <p>2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?</p> <p>4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?</p> <p>6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?</p> <p>III. DIZERES LEGAIS</p>	VP e VPS	100 MG/ML SOL INJ CT CAR VD TRANS + CAN APLIC + AGU 100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS
29/07/2022	4472109/22-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	29/07/2022	4472109/22-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	29/07/2022	<p><b>VPS</b></p> <p>APRESENTAÇÃO</p> <p>COMPOSIÇÃO</p> <p>7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO</p>	VP e VPS	100 MG/ML SOL INJ CT CAR VD TRANS + CAN APLIC + AGU

### Histórico de Alteração de Bula

							<p><b><u>VP</u></b>          APRESENTAÇÃO          COMPOSIÇÃO          5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?          6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?          7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?</p>		
06/03/2023	0220844/23-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	31/05/2022	4238151/22-7	11958 - PRODUTOS BIOLÓGICOS - 70. Alteração do prazo de validade do produto terminado - Moderada	06/02/2023	<p><b><u>VPS</u></b>          7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO</p> <p><b><u>VP</u></b>          5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?</p>	VP e VPS	100 MG/ML SOL INJ CT CAR VD TRANS + CAN APLIC + AGU
13/09/2023	0969708/23-8	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	29/09/2023	3872224/21-1	11922 - PRODUTOS BIOLÓGICOS - 36. Alteração da descrição ou composição do produto terminado - Maior	04/07/2023	<p><b><u>VPS</u></b>          I – IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO          1. INDICAÇÕES          7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO          8. POSOLOGIA E MODO DE USAR</p> <p><b><u>VP</u></b>          I – IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO          1. PARA QUE ESTE</p>	VP e VPS	40 MG/ 0,4 ML SOL INJ CT SER PREENC VD TRANS + ADAPT + AGU

### Histórico de Alteração de Bula

			31/05/2022	4238151/22-7	11958 - PRODUTOS BIOLÓGICOS - 70. Alteração do prazo de validade do produto terminado - Moderada	06/02/2023	MEDICAMENTO É INDICADO? 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA? 5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO? 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? 7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?		
23/09/2025	1261152/25-5	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	Não aplicável	Não aplicável	Não aplicável	Não aplicável	<b>VPS</b> 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES III – Dizeres Legais  <b>VP</b> 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? III – Dizeres Legais	VP e VPS	100 MG/ML SOL INJ CT CAR VD TRANS + CAN APLIC + AGU 100 MG/ML SOL INJ CT SER PREENC VD TRANS + ADAPT + AGU 40 MG/ 0,4 ML SOL INJ CT SER PREENC VD TRANS + ADAPT + AGU
06/04/2026	0327153/26-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	13/03/2026	0248455/26-5	11984 - PRODUTOS BIOLÓGICOS - 84. Cancelamento de registro de apresentação	23/03/2026	<b>VP e VPS</b> Exclusão das informações referentes a apresentação Nucala Pó	VP e VPS	100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS
22/04/2026	Não se aplica	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	01/04/2025	0444225/25-3	11967 - PRODUTOS BIOLÓGICOS - 77a. Inclusão ou modificação de indicação terapêutica	22/04/2026	<b>VPS</b> I – Identificação do medicamento 1. Indicações 2. Resultados de Eficácia 3. Características Farmacológicas 5. Advertências e Precauções 8. Posologia e Modo de Usar 9. Reações Adversas <b>VP</b> I – Identificação do medicamento 1. Para que este medicamento é indicado? 2. Como este medicamento funciona?	VP e VPS	100 MG/ML SOL INJ CT CAR VD TRANS + CAN APLIC + AGU 40 MG/ 0,4 ML SOL INJ CT SER PREENC VD TRANS + ADAPT + AGU

### Histórico de Alteração de Bula

							4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 6. Como devo usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar?		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--