

Neulastim[®]

Amgen Biotecnologia do Brasil Ltda.

Solução injetável - 10 mg/mL

Seringa Manual

Ou

Seringa com *On-Body Injector*

NEULASTIM®
pegfilgrastim
Fator de Crescimento Hematopoiético

APRESENTAÇÕES

Caixa com 1 seringa preenchida, com dispositivo de segurança, com 0,6 mL de solução injetável contendo 6 mg de pegfilgrastim.

Caixa com 1 seringa preenchida, para ser utilizada com *on-body injector*, com 0,64 mL de solução injetável contendo 6 mg de pegfilgrastim.

USO SUBCUTÂNEO

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada seringa preenchida contém:

	6 mg/0,6 mL**
pegfilgrastim.....	6 mg (10 mg/mL)
Excipientes: ácido acético glacial*, hidróxido de sódio*, sorbitol, polissorbato 20 e água para injetáveis.....	q.s.

*Acetato de sódio é formado através da titulação de ácido acético glacial com hidróxido de sódio.

**Cada seringa preenchida para ser utilizada com o *on-body injector* contém 0,64 mL de solução injetável.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Solicitamos a gentileza de ler cuidadosamente as informações a seguir. Caso não esteja seguro a respeito de determinado item, por favor, informe ao seu médico.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

NEULASTIM contém o princípio ativo pegfilgrastim. O pegfilgrastim é uma proteína produzida por biotecnologia na bactéria chamada *E. coli*. Pertence ao grupo de proteínas chamadas citocinas, e é muito parecida com uma proteína natural (fator estimulante de colônias de granulócitos) produzida por nosso corpo.

NEULASTIM é utilizado para diminuir a duração da neutropenia (contagem reduzida de glóbulos brancos) e a ocorrência de neutropenia febril (contagem reduzida de glóbulos brancos com febre) que podem ser causadas pelo uso de quimioterapia citotóxica (medicamentos que destroem rapidamente as células em desenvolvimento). Os glóbulos brancos são importantes, pois ajudam seu corpo a combater infecções. Essas células são sensíveis aos efeitos da quimioterapia, o que pode fazer com que o número dessas células diminua em seu corpo. Se o número de glóbulos brancos cair para um nível baixo, pode não haver células suficientes desse tipo no corpo para combater bactérias, e você pode ficar em risco elevado de infecção.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Seu médico prescreveu NEULASTIM a você para estimular sua medula óssea (parte do osso que produz células sanguíneas) a produzir mais glóbulos brancos que ajudam seu corpo a combater infecções.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Não use NEULASTIM se for alérgico a pegfilgrastim, filgrastim, proteínas derivadas de *E. coli* ou qualquer outro ingrediente deste medicamento.

Este medicamento é contraindicado para menores de 18 anos.

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

Fale com seu médico antes de usar NEULASTIM:

- Se apresentar uma reação alérgica, incluindo fraqueza, queda de pressão arterial, dificuldade para respirar, inchaço do rosto (anafilaxia), vermelhidão e rubor, *rash* cutâneo e áreas da pele que coçam.
- Se tiver alergia ao látex. A proteção da agulha da seringa preenchida contém um derivado do látex que pode causar reações alérgicas graves.
- Se tiver alergia à fita adesiva acrílica. O *on-body injector* utiliza fita adesiva acrílica e pode ocasionar reação alérgica.
- Se apresentar tosse, febre e dificuldade para respirar. Isso pode ser sinal de Síndrome da Angústia Respiratória Aguda (SARA).
- Se apresentar qualquer um dos efeitos colaterais abaixo ou uma combinação desses efeitos:
 - inchaço ou intumescência, que pode estar associado à eliminação de água menos frequente, dificuldade para respirar, inchaço abdominal e sensação de saciedade e uma sensação geral de cansaço.Esses podem ser sintomas de uma condição chamada “Síndrome do Extravasamento Capilar”, que faz com que o sangue vaze dos pequenos vasos sanguíneos para o interior do seu corpo. Consulte “Quais São Os Males Que Este Medicamento Pode Me Causar”.
- Sentir dor abdominal alta do lado esquerdo ou dor na extremidade de seu ombro esquerdo. Esses podem ser sinais de um problema em seu baço (esplenomegalia).
- Se tiver apresentado recentemente uma infecção pulmonar séria (pneumonia), líquido nos pulmões (edema pulmonar), inflamação dos pulmões (doença pulmonar intersticial) ou raio-X torácico anormal (infiltração pulmonar).
- Preste atenção a qualquer contagem alterada de células sanguíneas (por exemplo: elevação de glóbulos brancos ou anemia) ou contagem reduzida de plaquetas sanguíneas, o que reduz a capacidade do seu sangue de coagular (trombocitopenia). Seu médico pode querer monitorá-lo mais rigorosamente.
- Se tiver anemia falciforme. Seu médico pode monitorar sua condição mais rigorosamente.
- Se você for um paciente com câncer de mama ou de pulmão, NEULASTIM em combinação com quimioterapia e/ou radioterapia pode aumentar o risco de uma condição sanguínea pré-cancerosa chamada síndrome mielodisplásica (SMD) ou de um câncer sanguíneo conhecido como leucemia mieloide aguda (LMA). Os sintomas podem incluir cansaço, febre e facilidade para criar hematomas ou sangramento.
- Se apresentar sinais repentinos de alergia, como *rash*, coceira ou urticária na pele, inchaço do rosto, dos lábios, da língua ou de outras partes do corpo, falta de ar, chiado ou dificuldade para respirar esses podem ser sinais de uma reação alérgica grave.
- Se apresentar sintomas como inflamação da aorta (grande vaso sanguíneo que transporta o sangue do coração para o corpo), isso foi raramente relatado em pacientes com câncer e voluntários saudáveis. Os sintomas podem incluir febre, dor abdominal, mal-estar, dor nas costas e aumento de marcadores inflamatórios. Informe o seu médico se tiver esses sintomas.

Seu médico examinará seu sangue e urina regularmente, já que NEULASTIM pode afetar os pequenos filtros que existem dentro dos seus rins (glomerulonefrite).

Reações cutâneas severas (Síndrome de Stevens-Johnson) foram relatadas com o uso de NEULASTIM. Interrompa o uso de NEULASTIM e procure imediatamente socorro médico caso note algum dos sintomas descritos na seção 8. “QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?”.

Fale com seu médico sobre os riscos de desenvolver câncer no sangue. Se você desenvolver ou for propenso a desenvolver câncer no sangue, não deve usar NEULASTIM, a menos que orientado por seu médico.

Perda da Resposta ao pegfilgrastim

Se você apresentar perda de resposta ou insucesso ao manter a resposta ao tratamento com pegfilgrastim, seu médico investigará as razões do ocorrido, inclusive verificará se você desenvolveu anticorpos que neutralizam a atividade de pegfilgrastim.

Outros Medicamentos e NEULASTIM

Informe seu médico ou farmacêutico se estiver utilizando, se tiver utilizado recentemente ou se estiver pensando em utilizar qualquer outro medicamento.

Gravidez e Amamentação

Peça orientação ao seu médico ou farmacêutico antes de utilizar qualquer medicamento. NEULASTIM não foi testado em mulheres grávidas. É importante informar seu médico se você:

- estiver grávida;

- achar que pode estar grávida; ou
- estiver planejando engravidar.

A menos que seu médico instrua de outro modo, você deve parar de amamentar se estiver usando NEULASTIM.

Este medicamento não deve ser usado por mulheres grávidas sem a orientação do médico ou dentista.

Efeitos na Capacidade de Dirigir e Operar Máquinas

NEULASTIM tem pouco ou nenhum efeito sobre a capacidade de dirigir e operar máquinas.

NEULASTIM contém sorbitol e sódio

Este medicamento contém 30 mg de sorbitol em cada seringa preenchida, o que é equivalente a 50 mg/mL.

Este medicamento contém menos de 1 mmol de sódio (23 mg) por dose de 6 mg, sendo assim, essencialmente 'isento de sódio'.

Informe ao seu médico ou cirurgiãodentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

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

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

Manter este medicamento fora da vista e alcance de crianças.

Conservar sob refrigeração (2°C a 8°C).

Você pode tirar NEULASTIM do refrigerador e deixá-lo em temperatura ambiente (não superior a 30°C) por no máximo 3 dias. Depois que a seringa tiver sido tirada do refrigerador e deixada em temperatura ambiente (não superior a 30°C), deve ser usada dentro de 3 dias ou descartada.

A seringa preenchida para uso com o *on-body injector* deve ser utilizada dentro de 36 horas após atingir temperatura ambiente (não superior a 30°C) ou descartada.

Não congele. NEULASTIM pode ser usado se for acidentalmente congelado por um único período não superior a 24 horas.

Mantenha o produto na embalagem externa para protegê-lo da luz.

Não use este medicamento se notar que o produto está turvo ou contém partículas.

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

A data de validade é indicada na caixa e no rótulo da seringa em VAL. A data de validade refere-se ao último dia do mês indicado.

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

NEULASTIM é uma solução límpida e incolor.

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

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

O tratamento com NEULASTIM deve ser iniciado e supervisionado por um médico com experiência no uso deste medicamento. A administração de NEULASTIM deve ser feita ou supervisionada por um médico com experiência no uso deste tipo de medicamento. O profissional de saúde saberá como preparar o medicamento.

NEULASTIM deve ser usado em adultos com mais de 18 anos.

A dose usual consiste em uma injeção subcutânea de 6 mg (injeção debaixo de sua pele) usando uma seringa preenchida, e deve ser administrada pelo menos 24 horas depois de sua última dose de quimioterapia, no final de cada ciclo de quimioterapia.

Não agite NEULASTIM vigorosamente, pois isso pode afetar sua efetividade.

Utilizando NEULASTIM com o *on-body injector*

O seu médico pode decidir que seja mais conveniente utilizar NEULASTIM com o *on-body injector*. Para mais informações sobre o uso do *on-body injector*, leia as instruções de uso.

Verifique as instruções e entre em contato com seu médico se:

- durante o monitoramento do seu *on-body injector*, você estiver preocupado com vazamento; ou
- após a conclusão da injeção, você estiver preocupado por não ter recebido a dose completa.

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.

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

Se você estiver administrando sozinho e tiver esquecido sua dose de NEULASTIM, entre em contato com seu médico para reagendar a dose seguinte.

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 todos os medicamentos, este pode causar efeitos colaterais, embora nem todas as pessoas apresentem esses efeitos.

Informe seu médico imediatamente se apresentar qualquer um dos efeitos abaixo ou uma combinação deles:

- Inchaço ou intumescência, que pode estar associado a eliminação de água menos frequente, dificuldade para respirar, inchaço abdominal e sensação de saciedade, e uma sensação geral de cansaço. Esses sintomas geralmente se desenvolvem rapidamente.

Esses podem ser sintomas de uma condição incomum (que ocorre entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento) chamada “Síndrome do Extravasamento Capilar”, que faz com que o sangue vaze dos pequenos vasos sanguíneos para o interior do seu corpo, e que requer cuidados médicos urgentes.

Reações Muito Comuns (ocorrem em mais de 10% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- Dor óssea. Seu médico dirá o que você pode tomar para aliviar a dor óssea;
- Náusea e dores de cabeça.

Reações Comuns (ocorrem entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- Foram observadas erupções cutâneas avermelhadas e com comichão (dermatite de contato/reações locais na pele) com o *on-body injector*;
- Dor no local da injeção;
- Reações no local da aplicação que podem incluir vermelhidão, sangramento, hematomas, dor e desconforto foram observadas com o *on-body injector*;
- Dores em geral e dores nas articulações e músculos;
- Algumas alterações podem ocorrer em seu sangue, mas elas podem ser detectadas por exames de sangue de rotina. Sua contagem de glóbulos brancos pode ficar elevada por um curto período de tempo. Sua contagem de plaquetas pode diminuir, o que pode resultar em hematoma.

Reações Incomuns (ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- Reações do tipo alérgica, incluindo vermelhidão e rubor, *rash* cutâneo e áreas elevadas na pele que coçam;
- Reações alérgicas sérias, incluindo anafilaxia (fraqueza, queda da pressão arterial, dificuldade para respirar, inchaço do rosto);
- Aumento do tamanho do baço;
- Ruptura do baço. Alguns casos de ruptura do baço foram fatais. É importante que você contate seu médico imediatamente se apresentar dor abdominal alta do lado esquerdo ou dor no ombro esquerdo, já que elas podem estar relacionadas com um problema no seu baço;
- Problemas respiratórios. Se você tiver tosse, febre e dificuldade para respirar, informe seu médico;
- Síndrome de Sweet (lesões dolorosas, elevadas, arroxeadas nos membros e às vezes na face e no pescoço, acompanhadas de febre) foi observada, mas outros fatores podem ter um papel importante;
- Vasculite cutânea (inflamação dos vasos sanguíneos da pele);
- Dano dos pequenos filtros de dentro dos seus rins (glomerulonefrite);
- Vermelhidão no local da injeção;
- Tosse com sangue (hemoptise);
- Doenças do sangue (síndrome mielodisplásica [SMD] ou leucemia mieloide aguda [LMA]).

Reações Raras (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- Inflamação da aorta (grande vaso sanguíneo que transporta o sangue do coração para o corpo);
- Sangramento dos pulmões (hemorragia pulmonar);
- A síndrome de Stevens-Johnson, que pode aparecer como erupções avermelhadas planas ou circulares, geralmente com bolhas centrais no tronco, descamação da pele, úlceras na boca, garganta, nariz, órgãos genitais e olhos e pode ser precedida por febre e sintomas semelhantes aos da gripe. Interrompa o uso de NEULASTIM caso desenvolva esses sintomas e entre em contato com seu médico ou procure socorro médico imediatamente (veja também **O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**).

Atenção: este produto é um medicamento novo e, embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo que indicado e utilizado corretamente, podem ocorrer eventos adversos imprevisíveis ou desconhecidas. Nesse caso, informe seu médico ou cirurgião-dentista.

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

Se você usar mais NEULASTIM do que o indicado, contate seu médico.

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

DIZERES LEGAIS

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

USO RESTRITO A HOSPITAIS

MS 1.0244.0005

Farm. Resp: Monica Carolina Dantas Pedrazzi CRFSP 30.103

Importado por:

Amgen Biotecnologia do Brasil Ltda.

Rua Patrícia Lúcia de Souza, 146

Taboão da Serra – SP

CNPJ: 18.774.815/0001-93

Fabricado por:
Amgen Manufacturing Limited
Juncos – Porto Rico

® Marca Registrada

0800 264 0800

SAC
sacbrasil@amgen.com



NEU_SOLINJ_VP_08-1

Neulastim[®]

Amgen Biotecnologia do Brasil Ltda.

Solução injetável - 10 mg/mL

Seringa com *On-Body Injector*

Instruções de Uso

Instruções de Uso - NEULASTIM com On-Body Injector

Side 1 Information

Instruções de Uso para o Paciente

Descrição do *On-body Injector* para Neulastim

O *on-body injector* é destinado à administração de Neulastim. O *on-body injector* é um dispositivo pequeno, destinado apenas para uma única utilização, leve, alimentado por bateria e à prova d'água até aproximadamente 243 cm durante 1 hora. O profissional de saúde usará uma seringa preenchida com Neulastim para preencher o *on-body injector* antes de aplicá-lo na sua pele. A seringa preenchida com Neulastim e o *on-body injector* são fornecidos ao profissional de saúde como parte do kit de Neulastim. O *on-body injector* é aplicado diretamente à sua pele graças a uma superfície auto-adesiva. O *on-body injector* informa seu status de funcionamento por meio de sons e de luzes.

O *on-body injector* contém componentes eletrônicos, bem como: um invólucro de plástico, fita adesiva acrílica, baterias, um introdutor de cânula (agulha) e uma cânula. O *on-body injector* é de aproximadamente 6,2 cm de comprimento, 4,1 de largura e 1,7 de altura.

Advertências

Antes de receber o Neulastim, informe o seu médico se:

- Possui traço falciforme ou doença falciforme.
- Tiver problemas com os rins.
- Tiver outros problemas médicos.
- Está grávida ou planeja engravidar. Não se sabe se Neulastim pode prejudicar seu bebê ainda não nascido.
- Está amamentando ou planeja amamentar. Não se sabe se Neulastim pode ser transmitido para o seu bebê pelo seu leite materno.

Não utilize Neulastim se você teve uma reação alérgica grave ao pegfilgrastim (Neulastim®) ou ao filgrastim (Granulokine® ou biossimilares).

Informe o seu médico se você é alérgico ao látex. Uma seringa preenchida é utilizada para preencher o *on-body injector* pelo seu médico antes de aplicá-lo. A tampa cinza da agulha da seringa preenchida contém borracha seca natural derivada do látex. O látex pode ser transferido para a sua pele.

Informe o seu médico se você já teve reações graves na pele a fitas adesivas acrílicas.

O *on-body injector* é destinado somente para pacientes adultos.

Evite atividades e locais que possam interferir no monitoramento durante a administração de Neulastim pelo *on-body injector*. Por exemplo, **evite** viajar, dirigir ou operar máquinas pesadas durante 26-29 horas após a aplicação do *on-body injector* (este período contempla os 45 minutos da administração da dose e 1 hora após a administração).

Se você precisar viajar de avião **antes** do período de 45 minutos de administração da dose com o *on-body injector*, evite exames de raios-X do aeroporto. Solicite uma avaliação manual. Tenha cuidado durante a avaliação manual e peça ajuda para impedir que o *on-body injector* seja removido acidentalmente.

Instruções de Uso - NEULASTIM com On-Body Injector

Se você tiver uma reação alérgica durante a administração de Neulastim, remova o *on-body injector* através da borda do adesivo. Procure ajuda médica de emergência imediatamente.

Ligue para o seu médico imediatamente se sentir dor intensa ou desconforto na pele ao redor do *on-body injector*. Ligue imediatamente para o seu médico se sentir dor na parte superior esquerda do estômago ou na área do ombro esquerdo. Essa dor pode significar que seu baço está aumentado ou rompido.

Ligue para o seu médico ou procure ajuda médica de emergência imediatamente se tiver algum destes sintomas da Síndrome do Desconforto Respiratório Agudo (SDRA): febre, falta de ar, dificuldade em respirar ou um ritmo acelerado da respiração.

Contate imediatamente o seu médico se sentir algum destes sintomas de lesão renal (glomerulonefrite): inchaço na face ou nos tornozelos, sangue na urina ou urina de coloração marrom ou se notar que você urina menos do que o habitual.

Mantenha as crianças e animais afastados do *on-body injector* utilizado.

Você deve receber uma dose de Neulastim apenas no dia em que o seu médico indicar.

Você não deve receber sua dose de Neulastim antes de 24 horas após o término da quimioterapia. O *on-body injector* está programado para administrar a sua dose cerca de 27 horas após o profissional de saúde colocá-lo na sua pele.

Não exponha o *on-body injector* às seguintes condições, pois pode ser danificado e você pode ser ferido:

- Diagnóstico por imagem (por exemplo, ultrassom, raio-X, tomografia computadorizada, ressonância magnética);
- Tratamento por radiação;
- Ambientes ricos em oxigênio, como câmaras hiperbáricas.

Não utilize banheiras, jacuzzis, banheiras de hidromassagem ou saunas enquanto estiver utilizando o *on-body injector*. Isso pode afetar seu medicamento.

Não exponha o *on-body injector* à luz solar direta. Se o *on-body injector* for exposto à luz solar direta por mais de 1 hora, isso poderá afetar seu medicamento. Use o *on-body injector* debaixo da roupa.

Não durma em cima do *on-body injector* nem aplique pressão durante o uso, especialmente durante a administração da dose. Isso pode afetar o desempenho do *on-body injector*.

Não retire, nem mexa no adesivo do *on-body injector* antes que sua dose completa tenha sido administrada. Isso pode resultar em uma perda de dose ou em dose incompleta de Neulastim.

Precauções

Ambiente:

Mantenha o *on-body injector* seco durante, no mínimo, as 3 horas antecedentes ao início da administração da dose.

Mantenha o *on-body injector* somente em temperatura ambiente.

MANTENHA O ON-BODY INJECTOR NA PELO MENOS 10 CM DE DISTÂNCIA DE EQUIPAMENTOS ELÉTRICOS, COMO TELEFONES CELULARES, TELEFONES SEM FIO,

Instruções de Uso - NEULASTIM com On-Body Injector

MICRO-ONDAS E OUTROS APARELHOS COMUNS. CASO ESTA RECOMENDAÇÃO DE DISTÂNCIA MÍNIMA NÃO SEJA SEGUIDA, O ON-BODY INJECTOR PODE TER SEU FUNCIONAMENTO AFETADO, ACARRETANDO EM PERDA DE DOSE OU DOSE INCOMPLETA DE NEULASTIM.

Produtos na pele:

Evite que loções para o corpo, cremes, óleos ou agentes de limpeza estejam próximos ao *on-body injector*, pois esses produtos podem soltar o adesivo.

Cuidado para não colidir ou bater no *on-body injector* ou derrubá-lo do seu corpo.

Risco Biológico:

Descarte o *on-body injector* apropriadamente:

- O *on-body injector* contém baterias, eletrônicos e uma agulha. O *on-body injector* deve ser colocado em um recipiente para descarte de objetos perfurocortantes, com uma abertura de tamanho apropriado, independentemente de a agulha estar ou não exposta. Siga as instruções fornecidas pelo seu médico ou pelas leis estaduais ou locais.

Riscos:

Você pode evitar a maioria dos riscos relacionados ao uso do *on-body injector* seguindo as Instruções de uso do paciente. Ligue imediatamente para o seu médico se ocorrer uma das seguintes situações:

- O adesivo ficar visivelmente molhado (saturado) com líquido ou se o líquido estiver gotejando;
- Se o indicador de preenchimento do *on-body injector* não estiver na posição “vazia” após a remoção do *on-body injector* (você deverá ver uma linha preta ao lado do indicador EMPTY (vazio));
- O *on-body injector* sair da pele antes ou durante a administração da dose (não aplique novamente);
- A luz de status estiver piscando em vermelho;
- Reação alérgica;
- Vermelhidão ou sensibilidade persistente ou agravada no local da aplicação (pode ser um sinal de infecção);
- Dor intensa ou desconforto na pele ao redor do *on-body injector*;
- Qualquer preocupação com o seu medicamento;
- Se a agulha estiver exposta quando o *on-body injector* for removido.

Instruções de Uso - NEULASTIM com On-Body Injector

Side 2 Information

On-body Injector para injeção de Neulastim® (pegfilgrastim) **Instruções de Uso para o Paciente**

Informações sobre a Administração da Dose

O seu *on-body injector* foi aplicado em:

Dia

Hora

A administração da sua dose começará por volta de:

Dia

Hora

Nome do Profissional de Saúde:

Telefone para contato do Profissional de Saúde:

Número do lote do *on-body injector*:

Informações Importantes

- Esse *on-body injector* administra Neulastim com uma injeção debaixo da pele (subcutânea). Consulte a bula para obter informações sobre o medicamento.
- Se você tiver preocupações com o seu medicamento, ligue para seu médico imediatamente. Reações alérgicas graves podem ocorrer com Neulastim. Peça ao seu cuidador para que esteja por perto na primeira vez que for usar o *on-body injector*. Planeje estar em um local em que você ou seu cuidador possa monitorar adequadamente o *on-body injector* durante os 45 minutos de administração e por mais uma hora, aproximadamente, após a administração.
- Evite atividades e locais que possam interferir no monitoramento durante a administração de Neulastim pelo *on-body injector* (26-29 horas).
- Se você tiver uma reação alérgica durante a administração de Neulastim, remova o *on-body injector* segurando a borda da almofada adesiva e retirando o *on-body injector*. Procure ajuda médica de emergência imediatamente.

Instruções de Uso - NEULASTIM com On-Body Injector

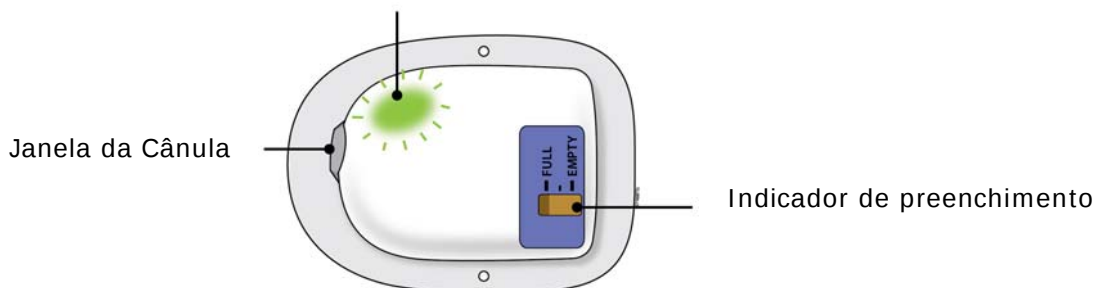
- Se você tiver uma reação alérgica durante a administração de Neulastim, remova o *on-body injector* segurando a borda da almofada adesiva e retirando o *on-body injector*. Obtenha ajuda médica de emergência imediatamente.
- O *on-body injector* deve ser aplicado na pele intacta e não irritada na área do estômago (abdômen) ou na parte de trás do braço. A parte de trás do braço só pode ser utilizada se houver um cuidador disponível para monitorar o status do *on-body injector*.
- Ligue imediatamente para o seu médico se sentir dor intensa ou desconforto na pele ao redor do seu *on-body injector*.
- O *on-body injector* possui um suporte autoadesivo para fixá-lo à pele.
- **Não** utilize outros materiais para segurá-lo de maneira que possa cobrir os indicadores de som ou de visão, pois isto pode deslocar a cânula e levar à uma perda de dose ou dose incompleta de Neulastim.
- Se o *on-body injector*, a qualquer momento, sair da sua pele antes da administração da dose, **não reaplique**. Ligue para o seu médico imediatamente, pois você poderá precisar de uma dose de reposição.
- Evite loções, cremes, óleos e agentes de limpeza próximo ao *on-body injector*, pois estes produtos podem prejudicar a aderência.
- Mantenha o *on-body injector* seco durante, no mínimo, as 3 horas antecedentes ao início da administração da dose.
- Mantenha o *on-body injector* somente em temperatura ambiente.
- Após a remoção do *on-body injector*, descarte-o adequadamente em um recipiente para descarte de objetos perfurocortantes, conforme instruções do seu médico ou das leis estaduais ou locais.
- **MANTENHA O ON-BODY INJECTOR A PELO MENOS 10 CM DE DISTÂNCIA DE EQUIPAMENTOS ELÉTRICOS, COMO TELEFONES CELULARES, TELEFONES SEM FIO, MICRO-ONDAS E OUTROS APARELHOS COMUNS. CASO ESTA RECOMENDAÇÃO DE DISTÂNCIA MÍNIMA NÃO SEJA SEGUIDA, O ON-BODY INJECTOR PODE TER SEU FUNCIONAMENTO AFETADO, ACARRETANDO EM PERDA DE DOSE OU DOSE INCOMPLETA DE NEULASTIM.**
- Não use banheiras, jacuzzis, banheiras de hidromassagem ou saunas enquanto estiver utilizando o *on-body injector*. Isso pode afetar seu medicamento.
- Não exponha o *on-body injector* à luz solar direta. Se o *on-body injector* for exposto à luz solar direta por mais de 1 hora, isso poderá afetar seu medicamento. Use o *on-body injector* sob a roupa.
- Não durma em cima do *on-body injector* e nem aplique pressão durante o uso, especialmente durante a administração da dose. Isso pode afetar o desempenho do *on-body injector*.
- Não retire e nem mexa no adesivo do *on-body injector* antes que a dose seja completamente administrada. Isso pode resultar em uma perda de dose ou dose incompleta de Neulastim.

Em qualquer destes casos, ligue para o seu médico ou para a Amgen pelo telefone 0800-264-0800 (ligação gratuita)

Instruções de Uso - NEULASTIM com On-Body Injector

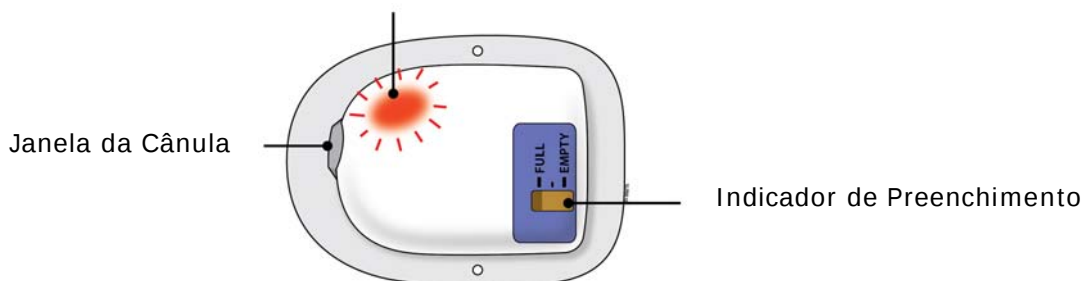
Guia Passo a Passo para On-body Injector para Neulastim

Luz piscando verde

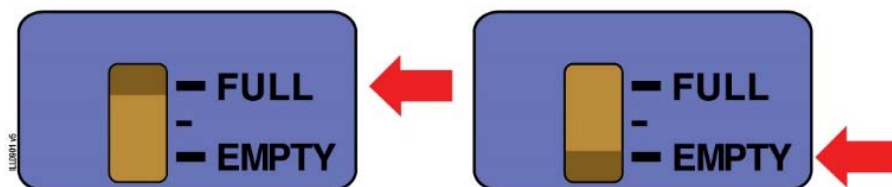


O *on-body injector* está funcionando normalmente.

Luz piscando vermelho



Se, a qualquer momento, você escutar um bipe, verifique o status da luz. Se estiver piscando vermelho, ligue para seu médico imediatamente, pois você talvez precisará repor a dose.



CHEIO

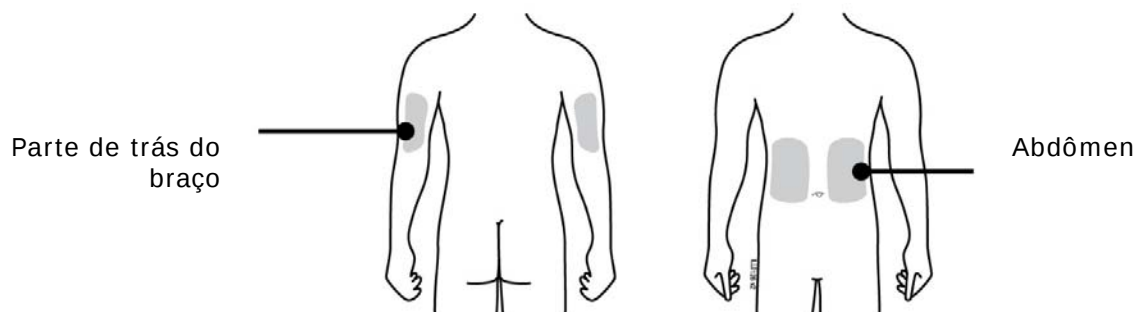
VAZIO

Indicador de preenchimento

Depois que a administração da dose estiver completa, verifique se a linha preta no indicador de preenchimento do *on-body injector* está na posição vazia (EMPTY).

Instruções de Uso - NEULASTIM com On-Body Injector

Posicionamento do *On-body Injector*



Passo 1: Monitore o *On-body Injector*

- A** Pelas próximas 27 horas, ocasionalmente verifique a luz de status por, pelo menos, 10 segundos. Se a luz estiver piscando verde, está operando normalmente.



- Se o *on-body injector* foi colocado na parte de trás do braço, um cuidador deve estar disponível para monitorar o status.
- Tome cuidado para não bater no *on-body injector* ou derrubá-lo do seu corpo.
- Se a qualquer momento você ouvir um sinal sonoro, verifique a luz de status. Se estiver piscando vermelho, ligue para o seu médico imediatamente, pois você pode precisar de uma dose de reposição.

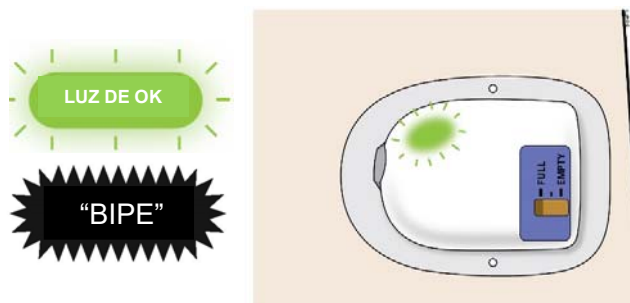
- B** Após cerca de 27 horas, o *on-body injector* produzirá uma série de bipes para que você saiba que a administração da dose está prestes a começar.

Não remova o *on-body injector* neste momento.

- A administração da dose começará e levará cerca de 45 minutos para ser concluída. O *on-body injector* piscará uma luz verde rápida.

Instruções de Uso - NEULASTIM com On-Body Injector

- Se a qualquer momento você ouvir um sinal sonoro (bipe), verifique a luz de status. Se estiver piscando vermelho, ligue para o seu médico imediatamente, pois você pode precisar de uma dose de reposição.



Não remova o *on-body injector* antes que a administração da dose estiver completa.

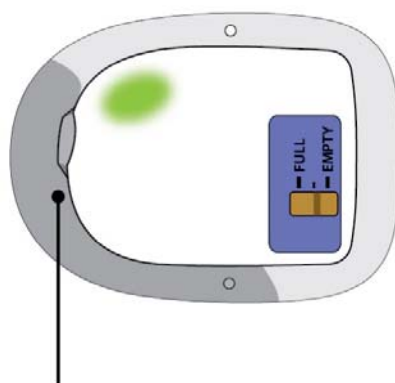
Passo 2: Monitore a Administração da Dose

PARE



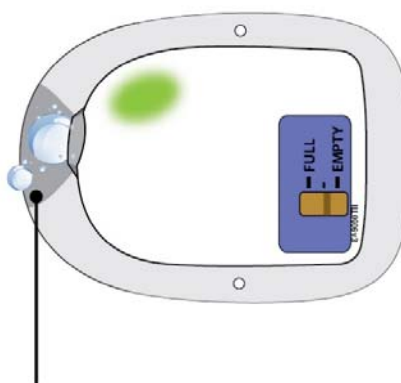
Nos próximos 45 minutos, monitore seu *on-body injector* frequentemente quanto a vazamentos durante a administração da dose. Se o *on-body injector* foi colocado na parte de trás do seu braço, um cuidador deve estar disponível para monitorar o seu *on-body injector*.

X Incorreto



Adesivo molhado (saturado)

X Incorreto



Líquido gotejando do *on-body injector*

Se o adesivo estiver visivelmente molhado (saturado) com fluido, ou se gotejar, ligue para seu médico imediatamente, pois pode ser necessária uma dose de reposição.

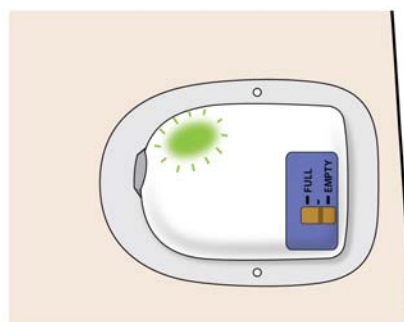
Instruções de Uso - NEULASTIM com On-Body Injector

A

A administração da dose demorará cerca de 45 minutos para concluir.

- Durante esse período, o *on-body injector* piscará uma luz verde em intervalos rápidos.
- Você pode ouvir uma série de cliques. Está correto.
- Quando a administração da dose estiver concluída, um bipe longo será emitido e a luz de status ficará verde constante.

45
Minutos



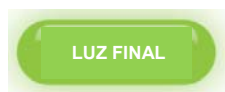
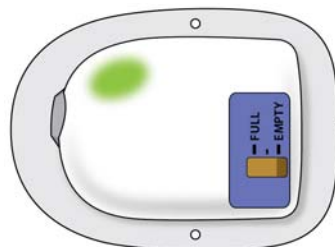
Passo 3: Remova o *On-body injector* Quando a Administração Estiver Completa

A

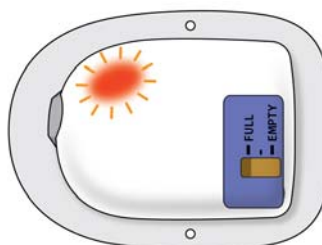
Depois do bipe, verifique a cor da luz de status.



Correto



Incorreto



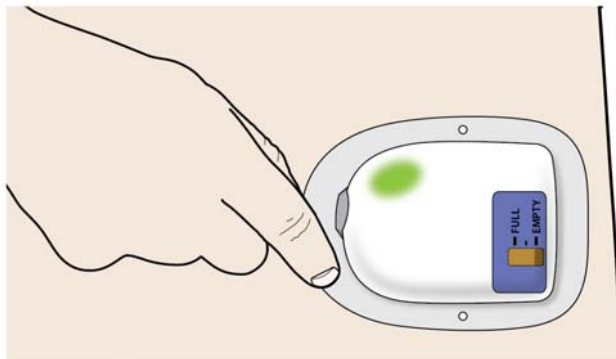
Verifique se a luz de status está fixamente em VERDE ou se apagou. Isso significa que a dose está completa. Se a dose estiver completa, vá para o próximo passo.

Se você vir a luz de status piscando em vermelho, o *on-body injector* não está funcionando corretamente. **Lembre-se, sempre que vir uma luz de status piscando em vermelho, ligue para seu médico imediatamente, pois você pode precisar de uma dose de reposição.**

Instruções de Uso - NEULASTIM com On-Body Injector

B Pegue a borda da almofada adesiva. Retire lentamente o *on-body injector*.

- Se o medicamento vazou ou se o adesivo estiver visivelmente molhado (saturado), ligue para seu médico imediatamente, pois você pode não ter recebido a dose completa e pode precisar de uma dose de reposição.
- Remova qualquer adesivo extra usando água e sabão.



- **Não** segure no próprio *on-body injector* para tentar retirá-lo do seu corpo.

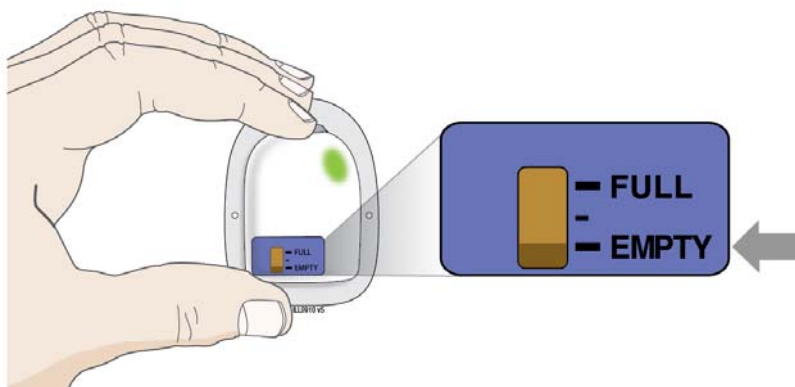
Passo 4: Término

PARE



Verifique se o seu *on-body injector* está vazio.

- Você verá uma linha preta ao lado do indicador EMPTY (vazio). Se o *on-body injector* não estiver vazio, ligue imediatamente para o seu médico, pois pode ser necessária uma dose de reposição.



Instruções de Uso - NEULASTIM com On-Body Injector

- Verifique sua luz de status novamente. Observe por pelo menos 10 segundos. Se a luz de status estiver verde fixa ou se desligar, tudo bem.
- Se você ouvir um sinal sonoro ou quando verificar a luz de status e a luz vermelha estiver piscando, ligue para o seu médico imediatamente.
- Após a remoção do *on-body injector*, coloque-o em um recipiente para descarte de objetos perfurocortantes, independentemente de a agulha estar exposta ou não. Se a agulha estiver exposta, chame seu médico imediatamente.

A Registre o estado final do seu *on-body injector*.

- Marque a descrição que melhor representa seu *on-body injector* após o uso.
 - ☐ **A luz de status está fixamente em verde ou a luz de status foi apagada. Isso significa que a administração está completa.**
 - ☐ **O *on-body injector* vazou, ligue imediatamente para o seu médico, pois pode ser necessária uma dose de reposição.**
 - ☐ **Luz de status está vermelha, contate seu médico imediatamente, pois você pode precisar de uma dose de reposição.**

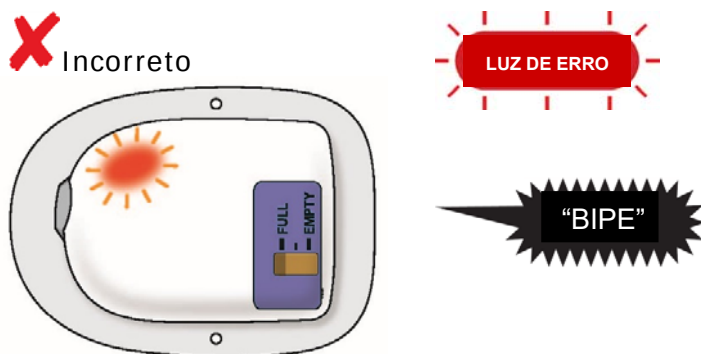
B Descarte o *on-body injector* adequadamente.

- O *on-body injector* contém baterias, eletrônicos e uma agulha. Descarte-o em um recipiente para descarte de objetos perfurocortantes, conforme as instruções do seu médico ou de leis estaduais ou locais.

Atenção!

O que fazer se você ouvir um sinal sonoro ou quando a luz de status estiver piscando em vermelho.

- Se a luz de status estiver piscando em vermelho, você pode não ter recebido a dose completa e pode precisar de uma dose de reposição. Ligue para o seu médico imediatamente.



O que fazer se o adesivo do *on-body injector* ficar visivelmente molhado (saturado) com fluido ou se gotejar.



Adesivo molhado (saturado) Fluido gotejando do *on-body injector*

- Se o adesivo ficar saturado com fluido ou gotejar, seu medicamento pode ter vazado.
- Mesmo com um vazamento, a luz de status pode permanecer verde e o indicador de preenchimento pode estar em EMPTY (VAZIO).
- Ligue para o seu médico imediatamente, pois você pode não ter recebido a dose completa e pode precisar de uma dose de reposição.

Nota: É normal ver algumas gotas de fluido no local da aplicação, mas não é normal ver o adesivo visivelmente molhado (saturado).

Instruções de Uso - NEULASTIM com On-Body Injector

O que fazer se o *on-body injector* sair antes da administração completa da dose?

Ligue imediatamente para o seu médico se o *on-body injector*, a qualquer momento, sair da sua pele antes da administração completa, pois você poderá precisar de uma dose de reposição. **Não** re-aplique.

O que fazer se houver sangue no local da aplicação após a remoção do *on-body injector*?

Se houver sangue, pressione um algodão limpo ou gaze no local da aplicação. Aplique um *band-aid* se necessário.

O que fazer se o local da aplicação estiver vermelho ou sensível após a remoção do *on-body injector*?

Ligue imediatamente para o seu médico se a vermelhidão/sensibilidade no local da aplicação persistir ou se piorar, pois pode ser um sinal de infecção.



Neulastim® (pegfilgrastim)

Importado por:
Amgen Biotecnologia do Brasil Ltda.
Rua Patrícia Lúcia de Souza, 146
Taboão da Serra - SP
CNPJ: 18.774.815/0001-93
® Marca Registrada

Fabricado por:
Amgen Manufacturing Limited
Juncos – Porto Rico

HISTÓRICO DE ALTERAÇÃO PARA BULA

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de Bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações Relacionadas
21/01/2021	Versão atual	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR? ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES POSOLOGIA E MODO DE USAR REAÇÕES ADVERSAS	VP/VPS	1 seringa preenchida, com dispositivo de segurança, com 0,6 mL de solução injetável contendo 6 mg de pegfilgrastim. 1 seringa preenchida, para ser utilizada com <i>on-body injector</i>, com 0,64 mL de solução injetável contendo 6 mg de pegfilgrastim.
11/09/2020	3083400/20-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	07/01/2020	0078643/20-8	1519 - PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial	29/06/2020	APRESENTAÇÕES COMPOSIÇÃO O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO? COMO DEVO USAR ESTE	VP/VPS	1 seringa preenchida, para ser utilizada com <i>on-body injector</i>, com 0,64 mL de solução injetável contendo 6 mg de pegfilgrastim.

							MEDICAMENTO? O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO? QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR? RESULTADOS DE EFICÁCIA ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO POSOLOGIA E MODO DE USAR REAÇÕES ADVERSAS		
05/12/2019	3363631/19-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR? ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES REAÇÕES ADVERSAS	VP/VPS	1 seringa preenchida, com dispositivo de segurança, com 0,6 mL de solução injetável contendo 6 mg de pegfilgrastim.

20/02/2019	0160097/19-4	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/08/2018	0840236/18-1	Notificação de descontinuação definitiva de fabricação ou importação	27/08/2018	O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR? ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES REAÇÕES ADVERSAS APRESENTAÇÕES POSOLOGIA E MODO DE USAR	VP/VPS	1 seringa preenchida, com dispositivo de segurança, com 0,6 mL de solução injetável contendo 6 mg de pegfilgrastim.
29/01/2018	0067863/18-5	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR? ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES REAÇÕES ADVERSAS	VP/VPS	1 seringa preenchida, com ou sem dispositivo de segurança, com 0,6 mL de solução injetável contendo 6 mg de pegfilgrastim.
25/10/2017	2143599/17-5	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/03/2016	1374246/16-9	Inclusão de Nova Apresentação Comercial	18/04/2016	REAÇÕES ADVERSAS POSOLOGIA E MODO DE USAR	VP/VPS	1 seringa preenchida, com ou sem dispositivo de segurança, com 0,6 mL de solução injetável contendo 6 mg de pegfilgrastim.
			15/10/2015	909460/15-1	Alteração do Local de Fabricação do Produto a Granel	25/09/2017	QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO		

			09/10/2015	2558666/16-3	Alteração do Local de Fabricação do Produto em sua Embalagem Primária	25/09/2017	PODE ME CAUSAR? DIZERES LEGAIS		
			15/10/2015	0909314/15-1	Inclusão Do Local de Fabricação do Produto em sua Embalagem Secundária	25/09/2017			
14/07/2016	2078956/16-4	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	DIZERES LEGAIS	VP/VPS	1 seringa preenchida com 0,6 mL de solução injetável contendo 6 mg de pegfilgrastim
21/01/2016	1184593/16-7	1056- PRODUTO BIOLOGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR? REAÇÕES ADVERSAS DIZERES LEGAIS	VP/VPS	1 seringa preenchida com 0,6 mL de solução injetável contendo 6 mg de pegfilgrastim
21/10/2015	0927377/15-8	10463 - PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão Inicial de Texto de	09/10/2015	0909314/15-1	PRODUTO BIOLOGICO – Inclusão do local de Fabricação do	09/10/2015	DIZERES LEGAIS	VP/VPS	1 seringa preenchida com 0,6 mL de solução injetável contendo 6 mg de pegfilgrastim

		Bula – RDC 60/12			produto em sua embalagem secundária				
			27/07/2015	0684346/15-8	PRODUTO BIOLOGICO – Registro de Produto Novo	14/08/2015	TEXTO INICIAL		