# ANEXO I RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

Este medicamento está sujeito a monitorização adicional. Isto irá permitir a rápida identificação de nova informação de segurança. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas. Para saber como notificar reações adversas, ver secção 4.8.

#### 1. NOME DO MEDICAMENTO

Rimmyrah 10 mg/ml solução injetável

#### 2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Um ml contém 10 mg de ranibizumab\*. Cada frasco para injetáveis contém 2,3 mg de ranibizumab em 0,23 ml de solução. Esta fornece uma quantidade utilizável para administrar uma dose única de 0,05 ml contendo 0,5 mg de ranibizumab a doentes adultos.

\*Ranibizumab é um fragmento de anticorpo monoclonal humanizado produzido em células de *Escherichia coli* através de tecnologia de ADN recombinante.

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

#### 3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injetável

Solução aquosa, estéril, límpida a ligeiramente opalescente, incolor a acastanhada, pH 5,2-5,8, osmolalidade 240 a 378 mOsmol/kg.

#### 4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

#### 4.1 Indicações terapêuticas

Rimmyrah é indicado em adultos no:

- Tratamento da degenerescência macular relacionada com a idade (DMI) neovascular (húmida)
- Tratamento da perda de visão devida a edema macular diabético (EMD)
- Tratamento de retinopatia diabética proliferativa (RDP)
- Tratamento da perda de visão devida a edema macular secundário a oclusão da veia retiniana
   (Oclusão de Ramo da Veia Retiniana (ORVR) ou Oclusão da Veia Central da Retina (OVCR))
- Tratamento da perda de visão devida a neovascularização coroideia (NVC)

#### 4.2 Posologia e modo de administração

Rimmyrah deve ser administrado por um oftalmologista qualificado com experiência em injeções intravítreas.

#### Posologia

A dose recomendada para ranibizumab em adultos é de 0,5 mg administrada através de uma injeção intravítrea de dose única. Isto corresponde a um volume de injeção de 0,05 ml. O intervalo entre duas doses injetadas no mesmo olho deve ser de, pelo menos, quatro semanas.

O tratamento em adultos é iniciado com uma injeção por mês até a acuidade visual máxima ser atingida e/ou não existam sinais de atividade da doença, i.e. sem alterações na acuidade visual e sem outros sinais e sintomas de doença sob tratamento continuado. Inicialmente, podem ser necessárias três ou mais injeções mensais consecutivas em doentes com DMI húmida, EMD, RDP e OVR.

Posteriormente, a monitorização e os intervalos de tratamento devem ser determinados pelo médico e devem ser baseados na atividade da doença, conforme avaliado pela acuidade visual e/ou parâmetros anatómicos.

Se, na opinião do médico, os parâmetros visuais e anatómicos indicarem que o doente não está a beneficiar da continuação do tratamento, este medicamento deve ser descontinuado.

A monitorização da atividade da doença pode incluir exame clínico, avaliação funcional ou técnicas de imagem (ex. tomografia de coerência ótica ou angiografia fluoresceínica).

Se os doentes estiverem a ser tratados de acordo com um regime "tratar e estender" ("*treat-and-extend*"), uma vez atingida a acuidade visual máxima e/ou não existam sinais de atividade da doença, os intervalos de tratamento podem ser estendidos passo a passo até que se verifique recorrência de sinais de atividade da doença ou perda de visão. Os intervalos de tratamento devem ser estendidos por não mais de duas semanas de cada vez para a DMI húmida e podem ser estendidos até um mês de cada vez para o EMD. Para RDP e OVR, os intervalos de tratamento podem também ser gradualmente estendidos; no entanto, existem dados insuficientes para concluir sobre a duração desses intervalos. Se recorrer atividade de doença, o intervalo de tratamento deve ser encurtado em conformidade.

O tratamento da perda de visão devida a NVC deve ser determinado individualmente por doente com base na atividade da doença. Alguns doentes podem necessitar apenas de uma injeção durante os primeiros 12 meses; outros doentes podem necessitar de tratamento mais frequente, incluindo uma injeção mensal. Para a NVC secundária a miopia patológica (MP), muitos doentes podem necessitar apenas de uma ou duas injeções durante o primeiro ano (ver secção 5.1).

Ranibizumab e fotocoagulação laser no EMD e no edema macular secundário a ORVR Existe alguma experiência de administração de ranibizumab concomitantemente com fotocoagulação laser (ver secção 5.1). Quando os tratamentos são efetuados no mesmo dia, ranibizumab deve ser administrado pelo menos 30 minutos depois da fotocoagulação laser. Ranibizumab pode ser administrado em doentes previamente tratados com fotocoagulação laser.

Terapêutica fotodinâmica com Ranibizumab e verteporfina na NVC secundária a MP Não existe experiência de administração concomitante de ranibizumab e verteporfina.

#### Populações especiais

#### Afeção hepática

Ranibizumab não foi estudado em doentes com afeção hepática. No entanto, não são necessárias considerações especiais nesta população.

#### Compromisso renal

Não é necessário ajustamento da dose em doentes com compromisso renal (ver secção 5.2).

#### Idosos

Não é necessário qualquer ajustamento da dose nos idosos. Existe pouca experiência em doentes com mais de 75 anos de idade com EMD.

#### População pediátrica

A segurança e eficácia deste medicamento em crianças e adolescentes, com menos de 18 anos de idade não foram ainda estabelecidas. Os dados disponíveis em doentes adolescentes, com idades entre 12 a 17 anos, com perda de visão devida a NVC encontram-se descritos na secção 5.1 mas não pode ser feita nenhuma recomendação sobre uma posologia.

#### Modo de administração

Frasco para injetáveis de uso único, apenas para administração intravítrea.

Uma vez que o volume contido no frasco para injetáveis (0,23 ml) é superior à dose recomendada (0,05 ml para adultos), a porção do volume contido no frasco para injetáveis tem de ser rejeitada após a administração.

Rimmyrah deve ser examinado visualmente para deteção de partículas e alteração da cor, antes da administração.

Deve-se realizar a técnica de injeção sob condições asséticas, incluindo a desinfeção cirúrgica das mãos, utilização de luvas estéreis, de bata estéril e de um espéculo estéril para a pálpebra (ou equivalente) e a existência de condições para efetuar paracentese estéril (se necessário). Deve-se avaliar cuidadosamente a história clínica do doente relativa a reações de hipersensibilidade antes de se realizar a injeção intravítrea (ver secção 4.4). Antes da injeção deve-se administrar anestesia adequada e um microbicida tópico de largo espetro para desinfetar a pele periocular, a pálpebra e a superfície ocular, de acordo com a prática local.

Em adultos a agulha da injeção deve ser inserida 3,5-4,0 mm posteriores ao limbo dentro da cavidade do corpo vítreo, evitando o meridiano horizontal e procurando o centro do globo. O volume de injeção de 0,05 ml é então administrado; para injeções posteriores deve alternar-se o local escleral.

Para instruções acerca da preparação do medicamento antes da administração, ver secção 6.6.

#### 4.3 Contraindicações

Hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção 6.1. Doentes com infeções oculares ou perioculares, ativas ou suspeitas. Doentes com inflamação intraocular grave ativa.

#### 4.4 Advertências e precauções especiais de utilização

#### Rastreabilidade

De modo a melhorar a rastreabilidade dos medicamentos biológicos, o nome e o número de lote do medicamento administrado devem ser registados de forma clara.

#### Reações relacionadas com injeções intravítreas

As injeções intravítreas, incluindo as injeções com ranibizumab, estão associadas com endoftalmite, inflamação intraocular, descolamento regmatogéneo da retina, rasgaduras da retina e catarata traumática iatrogénica (ver secção 4.8). Ao administrar ranibizumab devem sempre ser utilizadas técnicas de injeção asséticas apropriadas. Para além disso, os doentes devem ser monitorizados durante a semana seguinte à injeção de forma a permitir o tratamento precoce caso ocorra uma infeção. Os doentes devem ser instruídos a comunicar imediatamente quaisquer sintomas sugestivos de endoftalmite ou qualquer dos efeitos acima mencionados.

#### Aumento da pressão intraocular

Em adultos foram observadas situações transitórias de aumento da pressão intraocular (PIO) no intervalo de até 60 minutos após a injeção de ranibizumab. Foram também identificados aumentos continuados da PIO (ver secção 4.8). Deve-se monitorizar e tratar apropriadamente a pressão intraocular e a perfusão da cabeça do nervo ótico.

Os doentes devem ser informados dos sintomas destas potenciais reações adversas e aconselhados a informar o seu médico se apresentarem sinais tais como dor ocular ou aumento de desconforto, aumento de vermelhidão ocular, visão turva ou diminuída, um aumento do número de pequenas partículas na visão ou aumento da sensibilidade à luz (ver secção 4.8).

#### Tratamento bilateral

Dados limitados sobre a utilização bilateral de ranibizumab (incluindo administração no mesmo dia) não sugerem um risco aumentado de acontecimentos adversos sistémicos comparativamente com o tratamento unilateral.

#### Imunogenecidade

Existe um potencial para imunogenicidade com ranibizumab. Dado que existe o potencial para um aumento da exposição sistémica em indivíduos com EMD, não pode ser excluído um aumento do risco de desenvolvimento de hipersensibilidade nesta população de doentes. Os doentes devem também ser instruídos a reportar casos de aumento da gravidade de uma inflamação intraocular, o que poderá ser um sinal clínico atribuível à formação de anticorpos intraoculares.

#### Utilização concomitante de outro anti-VEGF (fator de crescimento endotelial vascular)

Ranibizumab não deve ser administrado concomitantemente com outros medicamentos anti-VEGF (sistémicos ou oculares).

#### Suspensão de ranibizumab em adultos

A dose deve ser suspensa e o tratamento não deve ser reiniciado antes do próximo tratamento previsto em caso de:

- uma redução na acuidade visual corrigida de ≥30 letras em comparação com a última avaliação da acuidade visual;
- um aumento da pressão intraocular de ≥30 mmHg;
- um descolamento da retina;
- uma hemorragia subretiniana envolvendo o centro da fóvea, ou, se a dimensão da hemorragia for ≥50% da área total da lesão;
- cirurgia intraocular realizada nos 28 dias anteriores ou planeada para os próximos 28 dias.

#### Rasgadura do epitélio pigmentado da retina

Os fatores de risco associados ao desenvolvimento de rasgadura do epitélio pigmentado da retina após tratamento com anti-VEGF da DMI húmida e potencialmente também outras formas de NVC, incluem um grande e/ou elevado descolamento do epitélio pigmentado da retina. Ao iniciar o tratamento com ranibizumab, deve ter-se precaução em doentes com estes fatores de risco de rasgadura do epitélio pigmentado da retina.

#### Descolamento regmatogéneo da retina ou buracos maculares em adultos

O tratamento deve ser interrompido em indivíduos com descolamento regmatogéneo da retina ou buraco macular de fase 3 ou 4.

#### Populações com poucos dados disponíveis

Existe pouca experiência no tratamento de indivíduos com EMD devido a diabetes tipo I. Ranibizumab não foi estudado em doentes que tenham sido previamente tratados com injeções intravítreas, em doentes com infeções sistémicas ativas ou em doentes com outras doenças oculares paralelas, tais como descolamento da retina ou buraco macular. Existe pouca experiência de tratamento com ranibizumab em doentes diabéticos com HbA1c superior a 108 mmol/mol (12%) e não existe experiência em doentes com hipertensão arterial não controlada. Esta falta de informação deve ser tida em consideração pelo médico ao tratar estes doentes.

Não existem dados suficientes que permitam concluir sobre o efeito de ranibizumab em doentes com OVR apresentando perda da função visual isquémica irreversível.

Em doentes com MP, existem dados limitados sobre o efeito de ranibizumab em doentes previamente tratados sem sucesso com terapêutica fotodinâmica com verteporfina (vTFD). Adicionalmente, enquanto foi observado um efeito consistente em indivíduos com lesões subfoveais e justafoveais, os dados existentes são insuficientes para concluir sobre o efeito de ranibizumab em doentes com MP com lesões extrafoveais.

#### Efeitos sistémicos após utilização intravítrea

Foram notificados eventos adversos sistémicos incluindo hemorragias não oculares e eventos tromboembólicos arteriais após injeção intravítrea de inibidores do VEGF.

Existem poucos dados de segurança no tratamento de doentes com EMD, edema macular devido a OVR e NVC secundária a MP com antecedentes de acidente vascular cerebral ou acidente isquémico transitório. O tratamento destes doentes deve ser efetuado com precaução (ver secção 4.8).

#### 4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não foram realizados estudos de interação formais.

Para a utilização adjuvante de vTFD (terapêutica fotodinâmica com verteporfina) e ranibizumab na DMI húmida e MP, ver secção 5.1.

Para a utilização adjuvante de fotocoagulação laser e ranibizumab no EMD e ORVR, ver secções 4.2 e 5.1.

Em estudos clínicos para o tratamento da perda de visão secundária a EMD, o resultado no que respeita a acuidade visual ou à espessura central da retina em doentes tratados com ranibizumab não foi afetado pelo tratamento concomitante com tiazolidinedionas.

#### 4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento

#### Mulheres com potencial para engravidar/Contraceção feminina

As mulheres com potencial para engravidar devem utilizar métodos contracetivos eficazes durante o tratamento.

#### Gravidez

Não existem dados clínicos disponíveis sobre gravidezes expostas a ranibizumab. Os estudos em macacos *cynomolgus* não indicam efeitos nefastos diretos ou indiretos sobre a gravidez ou o desenvolvimento embrionário/fetal (ver secção 5.3). A exposição sistémica ao ranibizumab após administração ocular é baixa, mas devido ao seu mecanismo de ação, o ranibizumab deve ser considerado como potencialmente teratogénico e embrio/fetotóxico. Logo, o ranibizumab não deve ser utilizado durante a gravidez a não ser que o benefício esperado ultrapasse o potencial risco para o feto. Para as mulheres que pretendem engravidar e foram tratadas com ranibizumab, recomenda-se que aguardem pelo menos 3 meses após a última dose de ranibizumab antes de engravidar.

#### Amamentação

Com base em dados muito limitados, ranibizumab pode ser excretado em baixos níveis no leite humano. O efeito de ranibizumab em recém-nascidos/lactantes amamentados é desconhecido. Como medida de precaução, a amamentação não é recomendada durante a utilização de ranibizumab.

#### Fertilidade

Não existem dados disponíveis sobre fertilidade.

#### 4.7 Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas

O procedimento de tratamento pode induzir perturbações visuais temporárias, que podem afetar a capacidade de conduzir ou utilizar máquinas (ver secção 4.8). Os doentes que experimentem estes sinais não devem conduzir ou utilizar máquinas até que estas perturbações visuais temporárias diminuam.

#### 4.8 Efeitos indesejáveis

#### Resumo do perfil de segurança

A maioria das reações adversas notificadas após administração de ranibizumab estão relacionadas com o procedimento de administração intravítrea.

As reações adversas oculares notificadas mais frequentemente após injeção de ranibizumab são: dor ocular, hiperemia ocular, aumento da pressão intraocular, vitrite, descolamento do vítreo, hemorragia da retina, afeção ocular, flocos vítreos, hemorragia conjuntival, irritação ocular, sensação de corpo estranho nos olhos, aumento da lacrimação, blefarite, olho seco e prurido ocular.

As reações adversas não oculares notificadas mais frequentemente são cefaleia, nasofaringite e artralgia.

As reações adversas notificadas menos frequentemente, mas mais graves, incluem endoftalmite, cegueira, descolamento da retina, rasgaduras da retina e catarata traumática iatrogénica (ver secção 4.4).

As reações adversas sentidas após administração de ranibizumab em estudos clínicos encontram-se resumidas na tabela abaixo.

#### Tabela de reações adversas#

As reações adversas estão agrupadas por classes de sistemas de órgãos e frequência usando a seguinte convenção: muito frequentes ( $\geq 1/10$ ), frequentes ( $\geq 1/100$ , <1/10), pouco frequentes ( $\geq 1/1.000$ , <1/100), raros ( $\geq 1/10.000$ , <1/1000), muito raros ( $\leq 1/10.000$ ), desconhecido (não pode ser calculado a partir dos dados disponíveis). As reações adversas são apresentadas por ordem decrescente de gravidade dentro de cada classe de frequência.

Tabela 1 Lista de reações adversas

Infeções e infestações	
Muito frequentes	Nasofaringite
Frequentes	Infeção do trato urinário*
Doenças do sangue e do sistema li	nfático
Frequentes	Anemia
Doenças do sistema imunitário	
Frequentes	Hipersensibilidade
Perturbações do foro psiquiátrico	)
Frequentes	Ansiedade
Doenças do sistema nervoso	
Muito frequentes	Cefaleias
Afeções oculares	
Muito frequentes	Vitrite
	Descolamento do vítreo
	Hemorragia retiniana
	Perturbação da visão
	Dor ocular
	Flocos vítreos

	Hemorragia da conjuntiva
	Irritação ocular
	Sensação de corpo estranho no olho
	Lacrimejo aumentado
	Blefarite
	Olho seco
	Hiperemia ocular
	Prurido ocular
Frequentes	Degenerescência retiniana
	Doença da retina
	Deslocamento da retina
	Rasgadura da retina
	Descolamento do epitélio pigmentado
	retiniano
	Rasgadura do epitélio pigmentado retiniano
	Redução da acuidade visual
	Hemorragia do vítreo
	Doença do vítreo
	Uveíte
	Irite
	Iridociclite
	Catarata
	Catarata subcapsular
	Opacificação da cápsula posterior
	Queratite ponteada
	Abrasão da córnea
	Flare da câmara anterior
	Visão turva
	Hemorragia no local da injeção
	Hemorragia ocular
	Conjuntivite
	Conjuntivite alérgica
	Exsudado ocular, fotopsia
	Fotofobia
	Desconforto ocular
	Edema palpebral
	Dor palpebral
	Hiperemia conjuntival
Pouco frequentes	Cegueira
	Endoftalmite
	Hipópio
	Hifema
	Queratopatia
	Adesão da íris
	Depósitos da córnea
	Edema da córnea
	Estrias da córnea
	Dor no local da injeção
	Irritação no local da injeção
	Sensação estranha no olho
	Irritação palpebral
Doenças respiratórias, torácicas e do mediastino	purporus
Frequentes	Tosse
Doenças gastroentestinais	10000
	Náuseas
Frequentes	Inauscas

Afeções dos tecidos cutâneos e subcutâneos				
Frequentes	Reações alérgicas (erupção cutânea, urticária,			
	prurido, eritema)			
Afeções musculosquéticas e dos tecidos conjuntivos				
Muito frequentes	Artralgias			
Exames complementares de diagnóstico				
Muito frequentes	Aumento da pressão intraocular			

<sup>\*</sup>Reações adversas foram definidas como acontecimentos adversos (em pelo menos 0,5 pontos percentuais de doentes) que ocorreram numa taxa mais elevada (pelo menos 2 pontos percentuais) em doentes que receberam tratamento com ranibizumab 0,5 mg do que nos que receberam tratamento de controlo (simulação de tratamento ou verteprofina/TFD).

#### Reações adversas relacionadas com a classe terapêutica

Nos estudos na DMI húmida de fase III, verificou-se que a frequência global de hemorragias não oculares, um acontecimento adverso relacionado com a inibição sistémica do VEGF (fator de crescimento endotelial vascular), se encontra ligeiramente aumentada em doentes tratados com ranibizumab. No entanto, não existiu um padrão consistente entre os diferentes tipos de hemorragias. Existe um risco teórico de ocorrência de acontecimentos tromboembólicos arteriais, incluindo AVC e enfarte do miocárdio, após utilização intravítrea de inibidores do VEGF. Foi observada uma baixa incidência de acontecimentos tromboembólicos arteriais nos estudos clínicos com ranibizumab em doentes com DMI, EMD, RDP, OVR e NVC e não houve diferenças significativas entre os grupos tratados com ranibizumab comparativamente com o grupo de controlo.

#### Notificação de suspeitas de reações adversas

A notificação de suspeitas de reações adversas após a autorização do medicamento é importante, uma vez que permite uma monitorização contínua da relação benefício-risco do medicamento. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas através do sistema nacional de notificação mencionado no Apêndice V.

#### 4.9 Sobredosagem

Foram notificados casos de sobredosagem acidental, tanto em estudos clínicos na DMI húmida, como em experiência pós-comercialização. As reações adversas associadas a estes casos foram aumento da pressão intraocular, cegueira temporária, redução da acuidade visual, edema da córnea, dor corneal, e dor ocular. Em caso de sobredosagem, o médico assistente deve monitorizar e, se necessário, tratar a pressão intraocular .

#### 5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

#### 5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Grupo farmacoterapêutico: Produtos oftalmológicos, agentes anti-neovascularização, código ATC: S01LA04

Rimmyrah é um medicamento biológico similar. Está disponível informação pormenorizada no sítio da Internet da Agência Europeia de Medicamentos <a href="http://www.ema.europa.eu">http://www.ema.europa.eu</a>.

<sup>\*</sup>observada apenas na população com EMD

#### Mecanismo de ação

O ranibizumab é um fragmento de anticorpo monoclonal recombinante humanizado cujo alvo é o fator de crescimento endotelial vascular humano A (VEGF-A). O ranibizumab liga-se com elevada afinidade às isoformas do VEGF-A (ex. VEGF<sub>110</sub>, VEGF<sub>121</sub> e VEGF<sub>165</sub>), impedindo assim a ligação do VEGF-A aos seus recetores VEGFR-1 e VEGFR-2. A ligação do VEGF-A aos seus recetores leva à proliferação das células endoteliais e neovascularização, assim como a exsudação vascular, que se pensa que contribuem para a progressão da forma neovascular da degenerescência macular relacionada com a idade, miopia patológica e NVC ou à perda de visão devida tanto a edema macular diabético como a edema macular secundário a OVR em adultos.

#### Eficácia e segurança clínicas

#### Tratamento da DMI húmida

Na DMI húmida a segurança e eficácia clínica de ranibizumab foram avaliadas em três estudos de 24 meses de duração, aleatorizados, controlados com simulação da administração do fármaco, sob dupla ocultação, em doentes com DMI neovascular. Foram incluídos nestes estudos um total de 1.323 doentes (879 com ativo e 444 com controlo).

No estudo FVF2598g (MARINA), 716 doentes com lesões minimamente clássicas ou ocultas sem lesões clássicas foram aleatorizados num rácio 1:1:1 para receber injeções mensais de ranibizumab 0,3 mg, ranibizumab 0,5 mg ou simulação da administração.

No estudo FVF2587g (ANCHOR), 423 doentes com lesões CNV predominantemente clássicas foram aleatorizados num rácio 1:1:1 para receber ranibizumab 0,3 mg mensalmente, ranibizumab 0,5 mg mensalmente ou TFD com verteporfina (na *baseline* e posteriormente a cada 3 meses, se a angiografia com fluoresceína demonstrasse persistência ou recorrência da exsudação vascular).

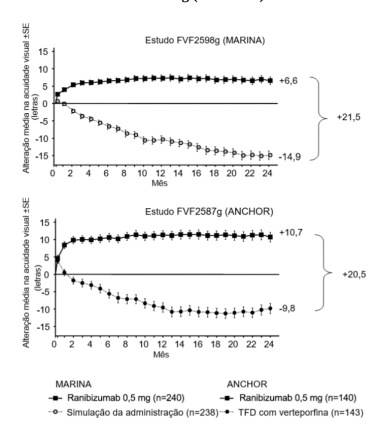
As medidas principais dos resultados encontram-se resumidas na Tabela 2 e Figura 1.

Tabela 2 Resultados ao mês 12 e mês 24 no estudo FVF2598g (MARINA) e FVF2587g (ANCHOR)

		FVF2598g (MARINA)		FVF2587g (ANCHOR)	
Medida do	Mês	Simulação da	Ranibizumab	TFD com	Ranibizumab
resultado		administração	0,5 mg	verteporfina	0,5 mg
		do fármaco	(n=240)	(n=143)	(n=140)
		(n=238)			
Perda de	Mês 12	62%	95%	64%	96%
<15 letras na	Mês 24	53%	90%	66%	90%
acuidade visual					
(%) <sup>a</sup>					
(manutenção da					
visão, objetivo					
principal)					
Ganho de	Mês 12	5%	34%	6%	40%
≥15 letras na	Mês 24	4%	33%	6%	41%
acuidade visual					
(%) <sup>a</sup>					
Alteração média	Mês 12	-10,5 (16,6)	+7,2 (14,4)	-9,5 (16,4)	+11,3 (14,6)
na acuidade	Mês 24	-14,9 (18,7)	+6,6 (16,5)	-9,8 (17,6)	+10,7 (16,5)
visual (letras)					
(DP) <sup>a</sup>					

a p < 0.01

Figura 1 Alteração média na acuidade visual relativamente aos valores basais no mês 24 no estudo FVF2598g (MARINA) e no estudo FVF2587g (ANCHOR)



Os resultados de ambos os ensaios clínicos indicam que o tratamento continuado com ranibizumab pode também beneficiar doentes cuja perda na acuidade visual corrigida (MAVC) foi ≥15 letras no primeiro ano de tratamento.

Foram observados, pela descrição dos doentes, benefícios estatisticamente significativos na função visual, em ambos os estudos MARINA e ANCHOR, com o tratamento com ranibizumab face ao grupo controlo, conforme avaliado pelo NEI-VFQ-25.

No estudo FVF3192g (PIER), 184 doentes com todas as formas de DMI neovascular foram aleatorizados, num rácio 1:1:1 para receber ranibizumab 0,3 mg, ranibizumab 0,5 mg ou injeções de simulação da administração do fármaco uma vez por mês durante 3 doses consecutivas, seguindo-se uma dose administrada uma vez em cada 3 meses. A partir do mês 14, aos doentes no grupo de tratamento de simulação da administração do fármaco foi permitido receberem ranibizumab e, a partir do mês 19, a frequência de tratamento pode ser aumentada. Os doentes tratados com ranibizumab no PIER receberam uma média de 10 tratamentos.

Após um aumento inicial na acuidade visual (após a administração mensal), em média, a acuidade visual dos doentes diminui com o tratamento trimestral, retornando aos valores basais no mês 12 e este efeito foi mantido na maioria dos doentes tratados com ranibizumab (82%) no mês 24. Dados limitados de indivíduos do grupo de tratamento de simulação da administração do fármaco que posteriormente receberam ranibizumab sugerem que o início precoce do tratamento pode ser associado a uma melhor preservação da acuidade visual.

Dados de dois estudos (MONT BLANC, BPD952A2308 e DENALI, BPD952A2309), conduzidos após a aprovação, confirmaram a eficácia de ranibizumab mas não demonstraram efeito adicional da administração associada de verteprofina (Visudyne TFD) e ranibizumab comparativamente com ranibizumab em monoterapia.

#### O tratamento da perda de visão devida a NVC secundária a MP

A segurança e eficácia clínica de ranibizumab em doentes com perda de visão devida a NVC secundária a MP foram avaliadas com base nos dados a 12 meses, do estudo aleatorizado, em dupla ocultação, controlado F2301 (RADIANCE). Neste estudo 277 doentes foram aleatorizados num rácio 2:2:1 para um dos seguintes grupos de tratamento:

- Grupo I (ranibizumab 0,5 mg, regime de tratamento determinado por critérios de "estabilidade", definido como não alteração da MAVC comparativamente com as avaliações dos dois meses anteriores)
- Grupo II (ranibizumab 0,5 mg, regime de tratamento determinado por critérios de "atividade da doença", definidos como perda de visão atribuível a fluido intra ou subretiniano ou extravasamento ativo devido a lesão NVC, avaliada pela tomografia de coerência ótica e/ou angiografia fluoresceínica).
- Grupo III (vTFD os doentes puderam receber tratamento com ranibizumab como no Mês 3).

No Grupo II, que corresponde à posologia recomendada (ver secção 4.2), 50,9% dos doentes necessitaram de 1 ou 2 injeções, 34,5% necessitaram de 3 a 5 injeções e 14,7% necessitaram de 6 a 12 injeções durante o período de 12 meses do estudo. No Grupo II, 62,9% dos doentes não necessitaram de injeções nos segundos 6 meses do estudo.

Os principais resultados do estudo RADIANCE estão sumarizados na Tabela 3 e Figura 2.

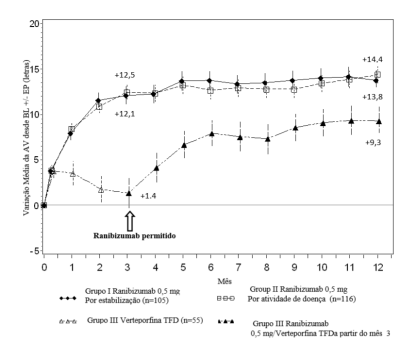
**Tabela 3** Resultados ao Mês 3 e 12 (RADIANCE)

	Grupo I Ranibizumab 0,5 mg	Grupo II Ranibizumab 0,5 mg	Grupo III vTFD <sup>b</sup>
	"estabilidade da visão"	"atividade da doença"	(n=55)
	(n=105)	(n=116)	
Mês 3			
Alteração média da MAVC do Mês 1 ao	+10,5	+10,6	+2,2
Mês 3 comparativamente com os valores			
iniciais <sup>a</sup> (letras)			
Proporção de doentes que ganharam:	20.10/	12.10/	1 4 50/
≥15 letras, ou atingiram ≥84 letras em	38,1%	43,1%	14,5%
MAVC			
Mês 12			
Número de injeções até ao Mês 12:			37/1
Média	4,6	3,5	N/A
Mediana	4,0	2,5	N/A
Alteração média da MAVC entre Mês 1 ao	+12,8	+12,5	N/A
Mês 12 comparativamente com os valores			
iniciais (letras)			
Proporção de doentes que ganharam:			
≥15 letras, ou atingiram ≥84 letras em	53,3%	51,7%	N/A
MAVC			

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup> p<0,0001 em comparação com controlo vTFD

<sup>&</sup>lt;sup>b</sup> Controlo comparativo até ao Mês 3. Os doentes aleatorizados para vTFD puderam receber tratamento com ranibizumab como no Mês 3 (no Grupo III, 38 doentes receberam ranibizumab como no Mês 3)

Figura 2 Alteração média da MAVC desde o período inicial ao longo do tempo até ao Mês 12 (RADIANCE)



A melhoria da visão foi acompanhada por uma redução na espessura central da retina.

Foram observados benefícios referidos pelos doentes nos grupos de tratamento com ranibizumab face à vTFD (valor p <0,05) em termos de melhoria no *score* composto e várias subescalas (visão geral, atividades de perto, saúde mental e dependência) do NEI VFQ-25.

#### Tratamento da perda de visão devida a NVC (não apenas secundária a MP e DMI húmida)

A segurança e eficácia clínica de ranibizumab em doentes com perda de visão devida a NVC foram avaliadas com base nos dados de 12 meses do estudo principal, com controlo com simulação de administração do fármaco, em dupla ocultação G2301 (MINERVA). Neste estudo 178 doentes adultos foram aleatorizados num rácio 2:1 para receber:

- ranibizumab 0,5 mg no início do estudo, seguido de regime de tratamento individualizado determinado pela atividade da doença e avaliado pela acuidade visual e/ou parâmetros anatómicos (por exemplo: perda de AV, fluido intra/subretiniano, hemorragia ou extravasamento de fluido);
- simulação de injeção no início do estudo, seguido de regime de tratamento individualizado determinado pela atividade da doença.

Ao mês 2, todos os doentes receberam tratamento de ensaio aberto com ranibizumab conforme necessário.

As principais medidas de resultados do estudo MINERVA encontram-se resumidas na Tabela 4 e na Figura 3. Foi observada uma melhoria de visão acompanhada por uma redução na espessura do subcampo central, ao longo do período de 12 meses de estudo.

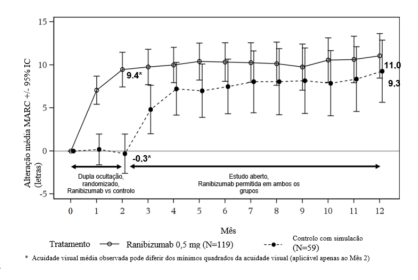
O número médio de injeções administradas ao longo de 12 meses foi de 5,8 no grupo de ranibizumab e de 5,4 injeções no grupo de controlo com simulação de administração do fármaco, que eram elegíveis para receber ranibizumab a partir do Mês 2. Neste grupo de controlo com simulação, 7 dos 59 doentes não receberam qualquer tratamento com ranibizumab durante o período de 12 meses de estudo.

Tabela 4 Resultados ao Mês 2 (MINERVA)

	Ranibizumab 0,5 mg (n=119)	Controlo com simulação (n=59)
Alteração média da MAVC ao Mês 2 em relação ao valor inicial <sup>a</sup>	9,5 letras	-0,4 letras
Proporção de doentes que ganharam ≥15 letras ou atingiram 84 letras ao Mês 2 em relação à <i>baseline</i>	31,4%	12,3%
Proporção de doentes que não perderam >15 letras ao Mês 2 em relação à <i>baseline</i>	99,2%	94,7%
Reducão na CSFT <sup>b</sup> ao Mês 2 em relação ao valor inicial <sup>a</sup>	77 μm	-9,8 μm

a Unilateral p<0,001 comparação com simulação de administração do fármaco

Figura 3 Alteração média da acuidade visual ao longo do tempo, até ao Mês 12 (MINERVA)



Quando comparado o tratamento com ranibizumab *versus* grupo de controlo com simulação de administração do fármaco, ao Mês 2, foi observado um efeito de tratamento consistente quer entre a população geral, quer entre os subgrupos de diferentes etiologias:

Tabela 5 Efeito do tratamento na população geral e entre os subgrupos de diferentes etiologias em relação aos valores iniciais

População geral e por etiologia	Efeito do tratamento sobre controlo com simulação [letras]	Número de doentes [n] (tratamento +simulação)
População em geral	9,9	178
Estrias angióides	14,6	27
Retinocoroidopatia pós-inflamatória	6,5	28
Corioretinopatia central serosa	5,0	23
Corioretinopatia idiopática	11,4	63
Etiologias diversas <sup>a</sup>	10,6	37

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup> engloba diferentes etiologias de baixa frequência de ocorrência, não incluídas em outros subgrupos

<sup>&</sup>lt;sup>b</sup> CSFT – espessura do subcampo central da retina

No estudo principal G2301 (MINERVA), cinco doentes adolescentes com idades entre 12 a 17 anos, com perda de visão secundária a NVC, receberam tratamento aberto com ranibizumab 0,5 mg no início do estudo, seguido de um regime de tratamento individualizado, comparável ao da população adulta. Foi observada uma melhoria da acuidade visual desde o período inicial até ao mês 12, em todos os cinco doentes, variando entre 5 a 38 letras (média de 16,6 letras). A melhoria da visão foi acompanhada por uma estabilização ou redução da espessura no subcampo central no período de 12 meses de estudo. O número médio de injeções de ranibizumab administradas ao longo de 12 meses de estudo foi de 3 (variou entre 2 a 5). Globalmente, o tratamento com ranibizumab foi bem tolerado.

#### Tratamento da perda de visão devida a EMD

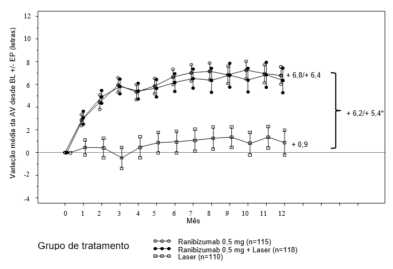
A segurança e eficácia de ranibizumab foram avaliadas em três estudos aleatorizados, controlados, com pelo menos 12 meses de duração. Foram incluídos nestes estudos um total de 868 doentes (708 com fármaco ativo e 160 de controlo).

No estudo de fase II D2201 (RESOLVE), 151 doentes foram tratados com ranibizumab (6 mg/ml, n=51, 10 mg/ml, n=51) ou simulação de administração (n=49) com injeções intravítreas mensais. A alteração média na MAVC do Mês 1 para o Mês 12, comparada com o valor inicial, foi de +7.8 ( $\pm7.72$ ) letras no conjunto de doentes tratados com ranibizumab (n=102), comparativamente com -0,1 ( $\pm9.77$ ) letras para doentes com simulação de tratamento; a alteração média da MAVC ao Mês 12 desde o valor inicial foi de 10,3 ( $\pm9.1$ ) letras, comparativamente com -1,4( $\pm14.2$ ) letras, respetivamente (p<0,0001 para a diferença de tratamento).

No estudo de Fase III D2301 (RESTORE), 345 doentes foram aleatorizados num rácio 1:1:1 para receber ranibizumab 0,5 mg como monoterapia e simulação de fotocoagulação laser, associação de ranibizumab 0,5 mg e fotocoagulação laser ou simulação de injeção e fotocoagulação laser. Foram incluídos 240 doentes, que tinham completado previamente o estudo de 12 meses RESTORE, no estudo aberto, multicêntrico de extensão de 24 meses (RESTORE Extensão). Os doentes foram tratados com ranibizumab 0,5 mg *pro re nata* (PRN) no mesmo olho do estudo principal (estudo D2301 RESTORE).

As medidas principais dos resultados encontram-se resumidas na Tabela 6 (RESTORE e Extensão) e Figura 4 (RESTORE).

Figura 4 Alteração média da acuidade visual ao longo do tempo desde os valores iniciais, no estudo D2301 (RESTORE)



BL=baseline (valores iniciais); EP=erro padrão da média

<sup>\*</sup> Diferença nas médias dos mínimos quadrados, p<0,0001/0,0004 com base no teste bilateral de Cochran-Mantel-Haenszel estratificado

O efeito aos 12 meses foi consistente na maioria dos subgrupos. Contudo, indivíduos com uma MAVC inicial >73 letras e edema macular com uma espessura central da retina <300 µm não pareceram beneficiar do tratamento com ranibizumab comparativamente com a fotocoagulação laser.

Tabela 6 Resultados ao Mês 12 no estudo D2301 (RESTORE) e ao Mês 36 no estudo D2301-E1 (RESTORE Extensão)

Medida do resultado ao Mês 12	Ranibizumab	Ranibizumab	Laser
comparado com a baseline no estudo	0,5 mg	0,5 mg + Laser	
D2301 (RESTORE)	n=115	n=118	n=110
Alteração média da MAVC do Mês 1 até ao Mês 12ª (±DP)	6,1 (6,4) <sup>a</sup>	5,9 (7,9) <sup>a</sup>	0,8 (8,6)
Alteração média da MAVC ao Mês 12 (±DP)	6,8 (8,3) <sup>a</sup>	6,4 (11,8) <sup>a</sup>	0,9 (11,4)
Ganho de ≥15 letras ou MAVC ≥84 letras ao Mês 12 (%)	22,6	22,9	8,2
Número médio de injeções (Meses 0-11)	7,0	6,8	7,3 (simulação)
Medida do resultado ao Mês 36 comparado com a <i>baseline</i> no D2301 (RESTORE) no estudo D2301-E1	Anterior ranibizumab 0,5 mg	Anterior ranibizumab 0,5 mg + laser	Anterior laser
(RESTORE Extensão) Alteração média da MAVC ao Mês 24 (DP)	n=83 7,9 (9,0)	n=83 6,7 (7,9)	n=74 5,4 (9,0)
Alteração média da MAVC ao Mês 36 (DP)	8,0 (10,1)	6,7 (9,6)	6,0 (9,4)
Ganho de ≥10 letras ou MAVC ≥84 letras ao Mês 36 (%)	47,0	44,6	41,9
Ganho de ≥15 letras ou MAVC ≥84 letras ao Mês 36 (%)	27,7	30,1	21,6
Número médio de injeções (Meses 12-35)*	6,8	6,0	6,5

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup>p<0,0001 para comparações dos grupos ranibizumab vs. grupo laser.

n no estudo D2301-E1 (RESTORE Extensão) é o número de doentes com um valor quer na *baseline* (Mês 0) do estudo D2301 (RESTORE) e na visita ao Mês 36.

Foram observados, pela descrição dos doentes, benefícios estatisticamente significativos na maioria das funções relacionadas com a visão com o tratamento com ranibizumab (com ou sem laser) face ao grupo controlo, conforme avaliado pelo NEI-VFQ-25. Para outras subescalas deste questionário não puderam ser estabelecidas diferenças nos tratamentos.

O perfil de segurança de longa duração de ranibizumab observado no estudo de extensão de 24 meses é consistente com o perfil de segurança conhecido de ranibizumab.

No estudo de Fase IIIb D2304 (RETAIN), 372 doentes foram aleatorizados num rácio 1:1:1 para receber:

- ranibizumab 0,5 mg com fotocoagulação laser concomitante num regime de tratar e estender (*treat-and-extend* TE),
- ranibizumab 0.5 mg monoterapia num regime TE,
- ranibizumab 0,5 mg em monoterapia num regime PRN.

<sup>\*</sup> A proporção dos doentes que não necessitaram de qualquer tratamento com ranibizumab durante a fase de extensão foi de 19%, 25% e 20% nos grupos anteriormente tratados com ranibizumab, ranibizumab +laser e laser, respetivamente.

Em todos os grupos, ranibizumab foi administrado mensalmente até que a MAVC se mantivesse estável durante, pelo menos três avaliações mensais consecutivas. Em regime TE, o ranibizumab foi administrado a intervalos de 2-3 meses. Em todos os grupos, o tratamento mensal foi reiniciado quando se observou uma redução da MAVC devida a progressão do EMD e continuado até se atingir novamente uma MAVC estável.

O número de visitas de tratamento programadas após as 3 injeções iniciais foi 13 e 20 para os regimes TE e PRN, respetivamente. Com ambos os regimes TE, mais de 70% dos doentes mantiveram a sua MAVC com uma frequência média de visitas de ≥2 meses.

As medidas principais dos resultados encontram-se resumidas na Tabela 7.

Tabela 7 Resultados no estudo D2304 (RETAIN)

Medida do resultado	TE ranibizumab	TE ranibizumab	PRN ranibizumab
comparado com a	0.5  mg + laser	0,5 mg isoladamente	0,5 mg
baseline	n=117	n=125	n=117
Alteração média da			
MAVC do Mês 1 ao	5,9 (5,5) <sup>a</sup>	6,1 (5,7) <sup>a</sup>	6,2 (6,0)
Mês 12 (DP)			
Alteração média da			
MAVC do Mês 1 ao	6,8 (6,0)	6,6 (7,1)	7,0 (6,4)
Mês 24 (DP)			
Alteração média da			
MAVC ao Mês 24	8,3 (8,1)	6,5 (10,9)	8,1 (8,5)
(DP)			
Ganho de ≥15 letras ou			
MAVC ≥84 letras ao	25,6	28,0	30,8
Mês 24(%)			
Número médio de	10.4	12.0	10.7
injeções (meses 0-23)	12,4	12,8	10,7

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup>p<0,0001 para avaliação de não inferioridade para PRN

Nos estudos no EMD, a melhoria da MAVC foi acompanhada por uma redução ao longo do tempo na CSFT média em todos os grupos de tratamento.

#### Tratamento da RDP

A segurança clínica e a eficácia de ranibizumab em doentes com RDP foram avaliadas no estudo Protocol S que avaliou o tratamento com injeções intravítreas de 0,5 mg de ranibizumab comparativamente com fotocoagulação panretiniana (*PRP-panretinal photocoagulation*). O objetivo primário foi a alteração média de acuidade visual ao ano 2. Adicionalmente, a alteração na gravidade da retinopatia (RD) foi avaliada com base em fotografias do fundo utilizando a classificação gravidade da RD (DRSS).

Protocol S foi um estudo de Fase III, de não-inferioridade, multicêntrico, aleatorizado, controlado com ativo, de atribuição paralela, em que foram incluídos 305 doentes (394 olhos estudados) com RDP com ou sem EMD inicial. O estudo comparou injeções intravítreas de 0,5 mg de ranibizumab com tratamento padrão com PRP. Foram aleatorizados um total de 191 olhos (48,5%) a ranibizumab 0,5 mg e 203 olhos (51,5%) foram aleatorizados a PRP. Um total de 88 olhos (22,3%) tinham EMD inicial: 42 (22,0%) e 46 (22,7%) olhos nos grupos de ranibizumab e PRP, respetivamente. Um total de 306 olhos (77,7%) não tinha EMD inicial: 149 (78,0%) e 157 (77,3%) olhos nos grupos de ranibizumab e PRP, respetivamente.

Neste estudo, a alteração média da acuidade visual ao ano 2 foi +2,7 letras no grupo de ranibizumab comparativamente com -0,7 letras no grupo de PRP. A diferença na média dos mínimos quadrados foi 3,5 letras (IC 95%: [0,2 a 6,7]).

No Ano 1, 41,8% dos olhos experimentou uma melhoria ≥2 estádios na classificação DRSS quando tratados com ranibizumab (n=189) comparativamente com 14,6% de olhos tratados com PRP (n=199). A diferença estimada entre ranibizumab e laser foi 27,4% (IC 95%: [18,9; 35,9]).

Tabela 8 Melhoria na classificação DRSS ou agravamento de ≥2 ou ≥3 estádios ao ano 1 no Protocol S (LOCF Method)

Categorização da	Protocol S		
alteração desde o início	Ranibizumab 0,5 mg (N=189)	PRP (N=199)	Diferença na proporção (%), IC
Melhoria ≥2 estádios			
n (%)	79 (41,8%)	29 (14,6%)	27,4 (18,9; 35,9)
Melhoria ≥3 estádios			
n (%)	54 (28,6%)	6 (3,0%)	25,7 (18,9; 32,6)
Melhoria ≥2 estádios			
n (%)	3 (1,6%)	23 (11,6%)	-9,9 (-14,7; -5,2)
Melhoria ≥3 estádios	·		
n (%)	1 (0,5%)	8 (4,0%)	-3,4 (-6,3; -0,5)
3	de Gravidade da Retino V = número total de olhos	•	nero de doentes que satisfizera

No ano 1 no grupo tratado com ranibizumab no Protocol S, uma melhoria >2 estádios na classificação

DRSS foi consistente em olhos sem EMD (39,9%) e com EMD inicial (48,8%).

Uma análise de 2 anos de dados do Protocol S demonstrou que 42,3% (n=80) dos olhos no grupo tratado com ranibizumab teve melhoria ≥2 estádios na classificação DRSS face ao inicial comparativamente com 23,1% (n=46) dos olhos no grupo PRP. No grupo tratado com ranibizumab, observou-se uma melhoria de ≥2 estádios na classificação DRSS face ao inicial em 58,5% (n=24) dos olhos com EMD inicial e 37,8% (n=56) dos olhos sem EMD.

A Gravidade da Retinopatia Diabética (DRSS) foi também avaliada em três estudos distintos de fase III controlados no EMD (ranibizumab 0,5 mg PRN *vs.* laser) que incluíram um total de 875 doentes, dos quais aproximadamente 75% eram de origem asiática. Numa meta-análise destes estudos, 48,4% dos 315 doentes com classificações graduáveis na DRSS no subgrupo de doentes com RD não proliferativa moderadamente grave (RDNP), ou pior, na *baseline*, obtiveram uma melhoria ≥2 estádios na DRSS no mês 12 quando tratados com ranibizumab (n = 192) *vs.* 14,6% dos doentes tratados com laser (n = 123). A diferença estimada entre ranibizumab e laser foi de 29,9% (IC 95%: [20,0; 39,7]). Nos 405 doentes graduáveis na DRSS com RDNP moderada ou melhor, uma melhoria de DRSS ≥2 estádios em 1,4% e 0,9% dos grupos ranibizumab e laser, respetivamente.

#### Tratamento de perda de visão devida a edema macular secundário a OVR

A segurança e eficácia clínica de ranibizumab em doentes com perda de visão devida a edema macular secundário a OVR foram avaliadas nos estudos controlados, aleatorizados, em dupla ocultação, BRAVO e CRUISE que incluiu indivíduos com ORVR (n=397) e OVCR (n=392), respetivamente. Em ambos os estudos os indivíduos receberam 0,3 mg ou 0,5 mg de ranibizumab ou simulação de injeção. Após 6 meses, os doentes do grupo de controlo com simulação mudaram para 0,5 mg de ranibizumab.

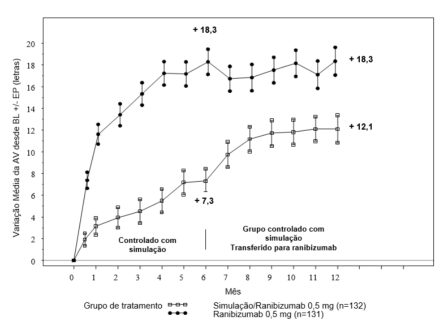
As medidas principais dos resultados de BRAVO e CRUISE encontram-se resumidas na Tabela 9 e nas Figuras 5 e 6.

Tabela 9 Resultados ao mês 6 e 12 (BRAVO e CRUISE)

			CRU	UISE
	Simulação/Ra nibizumab 0,5 mg (n=132)	Ranibizumab 0,5 mg (n=131)	Simulação/Rani bizumab 0,5 mg (n=130)	Ranibizumab 0,5 mg (n=130)
Variação média da acuidade visual no mês 6ª (letras) (DP) (objetivo primário)	7,3 (13,0)	18,3 (13,2)	0,8 (16,2)	14,9 (13,2)
Variação média na MAVC no mês 12 (letras) (DP)	12,1 (14,4)	18,3 (14,6)	7,3 (15,9)	13,9 (14,2)
Ganho de ≥15 letras na acuidade visual no mês 6ª (%)	28,8	61,1	16,9	47,7
Ganho de ≥15 letras na acuidade visual no mês 12 (%)	43,9	60,3	33,1	50,8
Proporção (%) que recebeu tratamento de recurso com laser ao longo de 12 meses	61,4	34,4	NA	NA

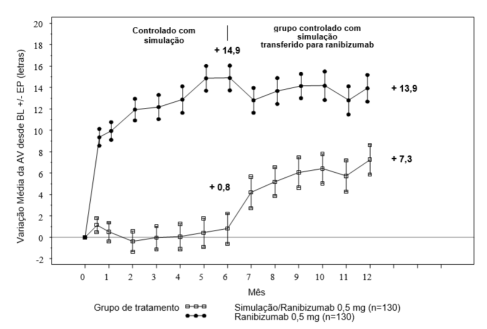
<sup>&</sup>lt;sup>a</sup>p<0,0001 para ambos os estudos

Figura 5 Variação média desde os valores iniciais em MAVC ao longo do tempo até ao mês 6 e mês 12 (BRAVO)



BL=baseline (valores iniciais); EP=erro padrão da média

Figura 6 Variação média desde os valores iniciais na MAVC ao longo do tempo até ao mês 6 e mês 12 (CRUISE)



BL=baseline (valores iniciais); EP=erro padrão da média

Em ambos os estudos, a melhoria da visão foi acompanhada por uma contínua e significativa redução do edema macular determinada pela espessura central da retina.

Em doentes com OVCR (CRUISE e extensão do estudo HORIZON): Os indivíduos tratados com simulação nos primeiros 6 meses e que posteriormente receberam ranibizumab não atingiram ganhos comparáveis em AV ao Mês 24 (~6 letras) comparativamente com os indivíduos tratados com ranibizumab desde o início do estudo (~12 letras).

Foram observados, pela descrição dos doentes, benefícios estatisticamente significativos em subescalas relacionadas com atividade ao perto e à distância com o tratamento com ranibizumab face ao grupo controlo, conforme avaliado pelo NEI VFQ-25.

A segurança e eficácia clínica de longa duração (24 meses) de ranibizumab em doentes com perda de visão devida a edema macular secundário a OVR foram avaliadas nos estudos BRIGHTER (ORVR) e CRYSTAL (OVCR). Em ambos os estudos, os doentes receberam ranibizumab 0,5 mg num regime PRN orientado por critérios de estabilização da AV. O estudo BRIGHTER foi um estudo de 3 grupos, aleatorizado, com controlo ativo, que comparou ranibizumab 0,5 mg administrado em monoterapia ou em associação com fotocoagulação laser adjuvante ou fotocoagulação laser isoladamente. A partir do mês 6, aos doentes no grupo de tratamento de laser foi permitido receberem ranibizumab 0,5 mg. O estudo CRYSTAL foi um estudo de braço único com ranibizumab 0,5 mg em monoterapia.

As principais medidas de resultados dos estudos BRIGHTER e CRYSTAL são apresentados na Tabela 10.

Tabela 10 Resultados aos Meses 6 e 24 (BRIGHTER e CRYSTAL)

			CRYSTAL	
	Ranibizumab 0,5 mg	Ranibizumab	Laser*	Ranibizumab 0,5 mg
	N=180	0,5 mg +	N=90	N=356
		Laser		
		N=178		
Variação média da MAVC no mês 6 <sup>a</sup>	+14,8 (10,7)	+14,8 (11,13)	+6,0 (14,27)	+12,0 (13,95)
(letras) (DP) Variação média da MAVC no mês 24 <sup>b</sup> (letras) (SD)	+15,5 (13,91)	+17,3 (12,61)	+11,6 (16,09)	+12,1 (18,60)
Ganhos de ≥15 letras da MAVC ao Mês 24 (%)	52,8	59,6	43,3	49,2
Número médio de injeções (DP) (Meses 0-23)	11,4 (5,81)	11,3 (6,02)	NA	13,1 (6,39)

p<0,0001 para ambas as comparações no estudo BRIGHTER ao mês 6: Ranibizumab 0,5 mg vs. Laser e Ranibizumab 0,5 mg + Laser vs. Laser.

No estudo BRIGHTER, o tratamento com ranibizumab 0,5 mg e laser adjuvante demonstrou não inferioridade *versus* ranibizumab em monoterapia desde a *baseline* até ao mês 24 (95% IC -2,8; 1,4).

Em ambos os estudos, foi observada uma diminuição rápida e significativa da espessura central da retina, desde a *baseline* ao mês 1. Este efeito foi mantido até ao mês 24.

O efeito do tratamento com ranibizumab foi semelhante, independentemente da presença de isquémia retiniana. No estudo BRIGHTER, os doentes com isquemia presente (n=46) ou ausente (n=133) e tratados com ranibizumab em monoterapia tiveram uma variação média desde a *baseline* de +15,3 e +15,6 letras, respetivamente, ao mês 24. No estudo CRYSTAL, os doentes com isquemia presente (n=53) ou ausente (n=300) e tratados com ranibizumab em monoterapia tiveram uma variação média desde a *baseline* de +15,0 e +11,5 letras, respetivamente.

Em ambos os estudos BRIGHTER e CRYSTAL foi observada uma melhoria da AV em todos os grupos de doentes tratados com ranibizumab 0,5 mg em monoterapia, independentemente da duração da doença. Em doentes com <3 meses de doença foram observados ganhos em AV de 13,3 e 10,0 letras ao mês 1 e 17,7 e 13,2 letras ao mês 24 nos estudos BRIGHTER e CRYSTAL, respetivamente. Os ganhos em acuidade visual correspondente em doentes com ≥12 meses de duração da doença foram de 8,6 e 8,4 letras nos respetivos estudos. Deve ser considerado iniciar o tratamento na altura do diagnóstico.

O perfil de segurança de longa duração de ranibizumab observado nos estudos de 24 meses é consistente com o perfil de segurança conhecido de ranibizumab.

b p<0,0001 para a hipótese nula no estudo CRYSTAL de que a variação média ao mês 24 desde a *baseline* seja zero.

<sup>\*</sup> A partir do mês 6 foi permitido o tratamento com ranibizumab 0,5 mg (24 doentes foram tratados apenas com laser).

#### População pediátrica

A Agência Europeia de Medicamentos dispensou a obrigação de apresentação dos resultados dos estudos com o medicamento de referência contendo ranibizumab em todos os subgrupos da população pediátrica na perda de visão devida a DMI neovascular, EMD, perda de visão devida a edema macular secundário a OVR perda de visão devida a NVC e retinopatia diabética (ver secção 4.2 para informação sobre utilização pediátrica).

#### 5.2 Propriedades farmacocinéticas

Após a administração intravítrea de ranibizumab a doentes com DMI neovascular, as concentrações séricas de ranibizumab foram geralmente baixas, com os níveis máximos ( $C_{máx.}$ ) geralmente abaixo da concentração de ranibizumab necessária à inibição da atividade biológica do VEGF em 50% (11-27 ng/ml, conforme determinado num ensaio de proliferação celular *in vitro*). A  $C_{máx.}$  Foi proporcional à dose ao longo de intervalo de doses de 0,05 a 1,0 mg/olho. As concentrações séricas num número limitado de doentes com EMD indicam que não pode ser excluída uma exposição sistémica ligeiramente superior comparativamente com a observada nos doentes com DMI neovascular. As concentrações séricas de ranibizumab em doentes com OVR foram semelhantes ou ligeiramente superiores às observadas em doentes com DMI neovascular.

Com base na análise farmacocinética da população e na eliminação do ranibizumab do soro para doentes com DMI neovascular tratados com a dose de 0,5 mg, a semivida de eliminação vítrea média do ranibizumab é de aproximadamente 9 dias. Com administração intravítrea mensal de ranibizumab 0,5 mg/olho, prevê-se que a  $C_{máx.}$  sérica de ranibizumab, atingida aproximadamente 1 dia após a administração, varie geralmente entre 0,79 e 2,90 ng/ml, e que a  $C_{min.}$  varie geralmente entre 0,07 e 0,49 ng/ml. Prevê-se que as concentrações séricas de ranibizumab sejam aproximadamente 90.000 vezes mais baixa do que as concentrações vítreas de ranibizumab.

#### Compromisso renal

Não foram realizados estudos formais para examinar a farmacocinética de ranibizumab em doentes com compromisso renal. Numa análise de farmacocinética numa população de doentes com DMI neovascular, 68% (136 de 200) dos doentes sofriam de disfunção renal (46,5% ligeira [50-80 ml/min.], 20% moderada [30-50 ml/min.], e 1,5% grave [<30 ml/min]). Em doentes com OVR, 48,2% (253 de 525) tinham disfunção renal (36,4% ligeira, 9,5% moderada e 2,3% grave). A depuração sistémica foi ligeiramente inferior, mas tal não foi clinicamente significativo.

#### Compromisso hepático

Não foram realizados estudos formais para examinar a farmacocinética de ranibizumab em doentes com compromisso hepático.

#### 5.3 Dados de segurança pré-clínica

A administração intravítrea bilateral de ranibizumab a macacos *cynomolgus* em doses entre 0,25 mg/olho e 2,0 mg/olho, uma vez em cada 2 semanas durante um período até 26 semanas, resultou em efeitos oculares dependentes da dose.

A nível intraocular, verificou-se um aumento na inflamação a câmara anterior, dependente da dose, com um pico 2 dias após a injeção. A gravidade da resposta inflamatória diminuiu geralmente nas injeções posteriores ou durante a recuperação. No segmento posterior, ocorreu infiltração das células do vítreo e flocos vítreos, que também tenderam a ser dependentes da dose e que geralmente persistiram até ao final do período de tratamento. No estudo de 26 semanas, a gravidade da inflamação vítrea aumentou com o número de injeções. No entanto, foi observada evidência de reversibilidade após a recuperação. A natureza e duração da inflamação do segmento posterior sugere uma resposta imunomediada por anticorpos, que pode ser clinicamente irrelevante. Foi observada formação de cataratas em alguns animais após um período relativamente longo de inflamação intensa, sugerindo que as alterações no cristalino foram decorrentes da inflamação grave. Observou-se um aumento transitório na pressão intraocular pós-dose, após as injeções intravítreas, independentemente da dose.

As alterações oculares microscópicas estiveram relacionadas com a inflamação e não indicaram processos degenerativos. Foram detetadas alterações inflamatórias granulomatosas no disco ótico em alguns olhos. Estas alterações ao nível do segmento posterior diminuíram e, em alguns casos, desapareceram durante o período de recuperação.

Após a administração intravítrea, não foram detetados sinais de toxicidade sistémica. Foram encontrados anticorpos do ranibizumab séricos e vítreos num sub-conjunto de animais tratados.

Não estão disponíveis dados de carcinogenicidade ou mutagenicidade.

Em macacas gestantes, o tratamento intravítreo com ranibizumab originando exposições sistémicas máximas 0,9 a 7 vezes superiores às do pior cenário de exposição clínica, não induziu toxicidade no desenvolvimento ou teratogenicidade, e não teve efeito sobre o peso ou a estrutura da placenta apesar de, com base nos seus efeitos farmacológicos, o ranibizumab ser considerado potencialmente teratogénico e embrio/fetotóxico.

A ausência de efeitos relacionados com ranibizumab sobre o desenvolvimento embrio-fetal é provavelmente devida sobretudo à incapacidade do fragmento Fab atravessar a placenta. No entanto, foi descrito um caso com níveis séricos maternos elevados de ranibizumab e presença de ranibizumab no soro fetal, sugestivo de que o anticorpo anti-ranibizumab atuou como (contendo a região Fc) proteína transportadora do ranibizumab, diminuindo assim a sua depuração sérica materna e permitindo a transferência à placenta. Como os estudos sobre o desenvolvimento embrio-fetal foram efetuados em animais gestantes saudáveis e determinadas doenças (como a diabetes) podem alterar a permeabilidade da placenta face ao fragmento Fab, o estudo deve ser interpretado com precaução.

#### 6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

#### 6.1 Lista dos excipientes

Trealose di-hidratada Cloridrato de histidina, mono-hidratado Histidina Polissorbato 20 (E432) Água para preparações injetáveis

#### 6.2 Incompatibilidades

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento não pode ser misturado com outros medicamentos.

#### 6.3 Prazo de validade

3 anos

#### 6.4 Precauções especiais de conservação

Conservar no frigorífico  $(2^{\circ}C - 8^{\circ}C)$ .

Não congelar.

Manter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior para proteger da luz.

Antes de utilizar, o frasco para injetáveis fechado pode ser mantido à temperatura ambiente (25°C) até 24 horas.

#### 6.5 Natureza e conteúdo do recipiente

#### Embalagem contendo apenas frasco para injetáveis

Um frasco para injetáveis (vidro tipo I) com uma rolha (borracha clorobutílica) contendo 0,23 ml de solução estéril.

#### Embalagem com frasco para injetáveis + agulha com filtro

Um frasco para injetáveis (vidro tipo I) com uma rolha (borracha clorobutílica) contendo 0,23 ml de solução estéril e 1 agulha romba com filtro ( $18G \times 1\frac{1}{2}$  polegadas, 1,2 mm  $\times$  40 mm, 5  $\mu$ m).

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

#### 6.6 Precauções especiais de eliminação e manuseamento

#### Embalagem contendo apenas frasco para injetáveis

O frasco para injetáveis destina-se apenas a uma utilização única. Após a injeção, qualquer produto não utilizado deve ser rejeitado. Qualquer frasco para injetáveis que apresente sinais de dano ou manipulação não deve ser utilizado. A esterilidade não pode ser garantida a não ser que o selo da embalagem se mantenha intacto.

Para a preparação e injeção intravítrea devem ser usados os seguintes dispositivos médicos de utilização única:

- uma agulha com filtro de 5  $\mu$ m (18G × 1½ polegadas, 1,2 mm × 40 mm)
- uma seringa de 1 ml estéril (incluindo uma marca de 0,05 ml) e uma agulha de injeção (30G x ½ polegadas)

Estes dispositivos médicos não estão incluídos nesta embalagem.

#### Embalagem com frasco para injetáveis + agulha com filtro

O frasco para injetáveis e a agulha para injeção destinam-se apenas a uma utilização única. A reutilização pode levar a infeção ou outra doença/lesão. Todos os componentes são estéreis. Qualquer componente cuja embalagem apresente sinais de dano ou manipulação não deve ser utilizado. A esterilidade não pode ser garantida a não ser que a embalagem selada de cada componente se mantenha intacta.

Para a preparação e injeção intravítrea são necessários os seguintes dispositivos médicos de utilização única:

- uma agulha com filtro de 5  $\mu$ m (18G × 1½ polegadas, 1,2 mm × 40 mm, fornecida)
- a seringa estéril de 1 ml (incluindo uma marca de 0,05 ml, não incluída nesta embalagem) e uma agulha de injeção (30G × ½ polegadas, não incluída nesta embalagem)

Por favor siga as instruções que se seguem para preparar este medicamento para administração intravítrea em adultos:

- 1. Rimmyrah deve ser examinado visualmente para garantir que não existem partículas em suspensão, alteração de cor ou perturbações antes da administração. Se forem observadas partículas em suspensão, alteração de cor ou pertubações, o frasco para injetáveis deve ser eliminado de acordo com os requisitos locais.
- 2. Antes de retirar a solução, a parte exterior da tampa de borracha do frasco para injetáveis deve ser desinfetada ( ex., com uma compressa embebida em álcool 75%).
- 3. Coloque a agulha com filtro de 5 μm (18G × 1½ polegadas, 1,2 mm × 40 mm) numa seringa de 1 ml através de técnica assética. Introduza a agulha com filtro através do centro da rolha do frasco para injetáveis até que a agulha toque no fundo.
- 4. Retire todo o líquido do frasco para injetáveis, mantendo-o ligeiramente inclinado numa posição vertical, para facilitar a aspiração completa.
- 5. Certifique-se de que o êmbolo está suficientemente puxado para trás ao esvaziar o frasco para injetáveis, para que a agulha com filtro seja completamente esvaziada.
- 6. Mantenha a agulha com filtro introduzida na rolha do frasco para injetáveis e retire a seringa. A agulha com filtro deve ser desperdiçada após aspiração do conteúdo do frasco para injetáveis e não deve ser usada para a injeção intravítrea.
- 7. Coloque com firmeza e assepticamente uma agulha para injeção  $(30G \times \frac{1}{2} \text{ polegadas}, 0.3 \text{ mm} \times 13 \text{ mm})$  na seringa.
- 8. Retire cuidadosamente a proteção da agulha para injeção, sem separar a agulha para injeção da seringa.

Nota: Segure no conector da agulha para injeção enquanto retira a proteção.

9. Expulse cuidadosamente o ar juntamente com o excesso de solução e ajuste a dose até à marca de 0,05 ml da seringa. A seringa está pronta para a injeção.

Nota: Não limpe a agulha de injeção. Não puxe o êmbolo.

Após a injeção, não volte a colocar a proteção da agulha nem retire a agulha da seringa. Elimine a seringa usada juntamente com a agulha num contentor para objetos cortantes ou de acordo com os requisitos locais.

#### 7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

QILU PHARMA SPAIN S.L. Paseo de la Castellana 40, planta 8 28046 Madrid, Espanha

#### 8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/23/1779/001 EU/1/23/1779/002

## 9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Data da primeira autorização: 5 de janeiro de 2024

#### 10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos <a href="http://www.ema.europa.eu/">http://www.ema.europa.eu/</a>.

#### **ANEXO II**

- A. FABRICANTE DA SUBSTÂNCIA ATIVA DE ORIGEM BIOLÓGICA E FABRICANTE RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE
- B. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO
- C. OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
- D. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS À UTILIZAÇÃO SEGURA E EFICAZ DO MEDICAMENTO

## A. FABRICANTE DA SUBSTÂNCIA ATIVA DE ORIGEM BIOLÓGICA E FABRICANTE RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE

Nome e endereço do fabricante da substância ativa de origem biológica

Qilu Pharmaceutical Co., Ltd. 8888 Lvyou Road High Tech Zone Jinan Shandong 250104 China

Nome e endereço do fabricante responsável pela libertação do lote

KYMOS, S.L. Ronda De Can Fatjo 7 B Parc Tecnologic Del Valles Cerdanyola Del Valles Barcelona 08290 Espanha

#### B. CONDICÕES OU RESTRICÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO

Medicamento de receita médica restrita, de utilização reservada a certos meios especializados (ver anexo I: Resumo das Características do Medicamento, secção 4.2).

### C. OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

• Relatórios periódicos de segurança (RPS)

Os requisitos para a apresentação de RPS para este medicamento estão estabelecidos na lista Europeia de datas de referência (lista EURD), tal como previsto nos termos do n.º7 do artigo 107.º-C da Diretiva 2001/83/CE e quaisquer atualizações subsequentes publicadas no portal europeu de medicamentos.

## D. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS À UTILIZAÇÃO SEGURA E EFICAZ DO MEDICAMENTO

• Plano de gestão do risco (PGR)

O Titular da AIM deve efetuar as atividades e as intervenções de farmacovigilância requeridas e detalhadas no PGR apresentado no Módulo 1.8.2 da autorização de introdução no mercado, e quaisquer atualizações subsequentes do PGR que sejam acordadas.

Deve ser apresentado um PGR atualizado:

- A pedido da Agência Europeia de Medicamentos
- Sempre que o sistema de gestão do risco for modificado, especialmente como resultado da receção de nova informação que possa levar a alterações significativas no perfil benefício-risco ou como resultado de ter sido atingido um objetivo importante (farmacovigilância ou minimização do risco).

#### • Medidas adicionais de minimização do risco

Antes do lançamento em cada Estado Membro, o Titular da AIM deve acordar a versão final do material educacional com a Autoridade Competente Nacional.

O Titular da AIM deve assegurar que, após discussão e acordo com as Autoridades competentes em cada Estado-Membro em que Rimmyrah esteja comercializado, no lançamento e após o lançamento, todas as clínicas de oftalmologia onde se espera que Rimmyrah seja utilizado recebam pacotes de informação destinada ao doente.

O pacote de informação destinado ao doente deve ser fornecido tanto na forma de um caderno de informação destinado ao doente como um CD-áudio e deve conter os seguintes elementos chave:

- Folheto informativo
- Como se preparar para o tratamento com Rimmyrah
- Quais os passos que se seguem ao tratamento com Rimmyrah
- Sinais chave e sintomas de acontecimentos adversos graves, incluindo aumento da pressão intraocular, inflamação intraocular, deslocamento da retina e rutura da retina, e endoftalmite infeciosa
- Quando se deve dirigir com urgência ao prestador de cuidados de saúde

# ANEXO III ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

# INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO EMBALAGEM EMBALAGEM APENAS PARA FRASCO PARA INJETÁVEIS

#### 1. NOME DO MEDICAMENTO

Rimmyrah 10 mg/ml solução injetável ranibizumab

#### 2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)

Um ml contém 10 mg de ranibizumab. Frasco para injetáveis contendo 2,3 mg de ranibizumab.

#### 3. LISTA DOS EXCIPIENTES

Também contém: trehalose di-hidratada; cloridrato de histidina, monohidratado; histidina; polissorbato 20 (E432); água para preparações injetáveis.

#### 4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

#### Solução injetável

1 × frasco para injetáveis de 0,23 ml

Dose única para adultos: 0,5 mg/0,05 ml. Expelir o excesso de volume.

#### 5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Uso intravítreo.

Apenas para uma utilização única.

Consultar o folheto informativo antes de utilizar.

## 6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

#### 7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

#### 8. PRAZO DE VALIDADE

EXP

9.	CONDIÇOES ESPECIAIS DE CONSERVAÇAO
<b>C</b>	
	ervar no frigorífico. congelar.
	ter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior para proteger da luz.
Maii	ter o masco para injetaveis dentro da embaragem exterior para proteger da luz.
10.	CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO
	UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE
	APLICÁVEL
11.	NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO
	MERCADO
	I DILADMA CDAINI CI
-	J PHARMA SPAIN S.L. o de la Castellana 40, planta 8
	6 Madrid
Espa	
Espa	iiiia
12.	NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
EU/1	/23/1779/001
13.	NÚMERO DO LOTE
Lot	
1.4	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
14.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO A DISPENSA AO PUBLICO
15.	INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
13.	INSTRUÇUES DE UTILIZAÇAU
16.	INFORMAÇÃO EM BRAILLE
100	
Foi a	ceite a justificação para não incluir a informação em Braille.
	J , 1
<b>17.</b>	IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D
Códi	go de barras 2D com identificador único incluído.
40	
18.	IDENTIFICADOR ÚNICO – DADOS PARA LEITURA HUMANA
DC	
PC	
SN	
NN	

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO
RÓTULO
FRASCO PARA INJETÁVEIS
1. NOME DO MEDICAMENTO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO
Rimmyrah 10 mg/ml solução injetável ranibizumab Uso intravítreo
2. MODO DE ADMINISTRAÇÃO
3. PRAZO DE VALIDADE
EXP
4. NÚMERO DO LOTE
Lot
5. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU UNIDADE
2,3 mg/0,23 ml
6. OUTROS

# INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO EMBALAGEM

#### FRASCO PARA INJETÁVEIS + AGULHA COM FILTRO

#### 1. NOME DO MEDICAMENTO

Rimmyrah 10 mg/ml solução injetável ranibizumab

#### 2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)

Um ml contém 10 mg de ranibizumab. Frasco para injetáveis contendo 2,3 mg de ranibizumab.

#### 3. LISTA DOS EXCIPIENTES

Também contém: trehalose di-hidratada; cloridrato de histidina, monohidratado; histidina; polissorbato 20 (E432); água para preparações injetáveis.

#### 4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

#### Solução injetável

1 x frasco para injetáveis de 0,23 ml, 1 agulha com filtro.

Dose única para adultos: 0,5 mg/0,05 ml. Expelir o excesso de volume.

#### 5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Uso intravítreo.

Apenas para uma utilização única.

Consultar o folheto informativo antes de utilizar.

A agulha com filtro não se destina a injeção.

## 6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

#### 7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

#### 8. PRAZO DE VALIDADE

EXP

<b>O</b>	
	ervar no frigorífico. congelar.
	er o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior para proteger da luz.
wan	er o masco para injetavers dentro da embaragem exterior para proteger da luz.
10	CHIPA DOS ESDECIAIS OHANTO À ELIMINA CÃO DO MEDICAMENTO NÃO
10.	CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO
	UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
	APLICAVEL
11.	NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO
	MERCADO
OH 1	A DAYLA DAYLA GDA DA GA
-	J PHARMA SPAIN S.L.
	o de la Castellana 40, planta 8
	6 Madrid
Espai	IIIa
12.	NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
EU/1.	/23/1779/002
13.	NÚMERO DO LOTE
13.	NÚMERO DO LOTE
	NÚMERO DO LOTE
	NÚMERO DO LOTE
Lot	
Lot	NÚMERO DO LOTE  CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
Lot	
Lot 14.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
Lot	
Lot 14.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
14.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
14. 15.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  INFORMAÇÃO EM BRAILLE
14. 15.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
14. 15.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  INFORMAÇÃO EM BRAILLE
14. 15. 16. Foi ac	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  INFORMAÇÃO EM BRAILLE  ceite a justificação para não incluir a informação em Braille.
14. 15. 16. Foi ac	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  INFORMAÇÃO EM BRAILLE
Lot  14.  15.  16.  Foi ac	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  INFORMAÇÃO EM BRAILLE  ceite a justificação para não incluir a informação em Braille.
Lot  14.  15.  16.  Foi ac	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  INFORMAÇÃO EM BRAILLE  ceite a justificação para não incluir a informação em Braille.  IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D
14. 15. 16. Foi ac	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  INFORMAÇÃO EM BRAILLE  ceite a justificação para não incluir a informação em Braille.  IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D  go de barras 2D com identificador único incluído.
14. 15. 16. Foi ac	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  INFORMAÇÃO EM BRAILLE  ceite a justificação para não incluir a informação em Braille.  IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D
14. 15. 16. Foi ac 17. Códig	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  INFORMAÇÃO EM BRAILLE  ceite a justificação para não incluir a informação em Braille.  IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D  go de barras 2D com identificador único incluído.
<ul><li>16.</li><li>Foi ac</li><li>17.</li><li>Códiş</li></ul>	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  INFORMAÇÃO EM BRAILLE  ceite a justificação para não incluir a informação em Braille.  IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D  go de barras 2D com identificador único incluído.

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO
RÓTULO
FRASCO PARA INJETÁVEIS + AGULHA COM FILTRO
1. NOME DO MEDICAMENTO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO
Rimmyrah 10 mg/ml solução injetável ranibizumab Uso intravítreo
2. MODO DE ADMINISTRAÇÃO
3. PRAZO DE VALIDADE
EXP
4. NÚMERO DO LOTE
Lot
5. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU UNIDADE
2,3 mg/0,23 ml
6. OUTROS

**B. FOLHETO INFORMATIVO** 

## Folheto informativo: Informação para o doente

# Rimmyrah 10 mg/ml solução injetável

ranibizumab

Este medicamento está sujeito a monitorização adicional. Isto irá permitir a rápida identificação de nova informação de segurança. Poderá ajudar, comunicando quaisquer efeitos indesejáveis que tenha. Para saber como comunicar efeitos indesejáveis, veja o final da secção 4.

# Leia com atenção todo este folheto antes de lhe ser administrado este medicamento, pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico. Ver secção 4.

#### O que contém este folheto

- 1. O que é Rimmyrah e para que é utilizado
- 2. O que precisa de saber antes de lhe ser administrado Rimmyrah
- 3. Como é administrado Rimmyrah
- 4. Efeitos indesejáveis possíveis
- 5. Como conservar Rimmyrah
- 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

# 1. O que é Rimmyrah e para que é utilizado

# O que é Rimmyrah

Rimmyrah é uma solução que é injetada no olho. Rimmyrah pertence a um grupo de medicamentos chamados agentes anti-neovascularização. Contém a substância ativa designada ranibizumab.

## Para que é utilizado Rimmyrah

Rimmyrah é utilizado em adultos para tratar várias doenças dos olhos que causam perda de visão.

Estas doenças resultam de danos na retina (camada sensível à luz na parte posterior do olho) causados por:

- Crescimento de vasos sanguíneos extravasantes anormais. Isto é observado em doenças tais como a degenerescência macular relacionada com a idade (DMI) e retinopatia diabética proliferativa (RDP, uma doença causada pela diabetes). Pode também ser associada a neovascularização coroideia (NVC), secundária a miopia patológica (MP), estrias angióides, corioretinopatia central serosa ou NVC inflamatória.
- Edema macular (inchaço do centro da retina). Este inchaço pode ser causado por diabetes (uma doença chamada edema macular diabético (EMD)) ou pelo bloqueio das veias retinianas da retina (uma doença chamada oclusão da veia retiniana (OVR)).

## Como atua Rimmyrah

Rimmyrah reconhece e liga-se especificamente a uma proteína chamada fator de crescimento endotelial vascular A (VEGF-A) presente no olho. Em excesso, o VEGF-A causa um crescimento anormal de vasos sanguíneos e edema no olho, que pode levar a perda de visão em doenças como a DMI, EMD, RDP, OVR, MP e NVC. Através da ligação ao VEGF-A, Rimmyrah pode bloquear a sua ação e prevenir este crescimento anormal e edema.

Nestas doenças, Rimmyrah pode ajudar a estabilizar e, em muitos casos, a melhorar a sua visão.

#### 2. O que precisa de saber antes de lhe ser administrado Rimmyrah

## Não deve receber Rimmyrah

- Se tem alergia ao ranibizumab ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).
- Se tem uma infeção dentro ou à volta do olho.
- Se tem dor ou vermelhidão (inflamação intraocular grave) no olho.

# Advertências e precauções

Fale com o seu médico antes de lhe ser administrado Rimmyrah.

- Rimmyrah é administrado através de uma injeção no olho. Após o tratamento com Rimmyrah pode ocasionalmente ocorrer infeção na porção interna do olho, dor ou vermelhidão (inflamação), descolamento ou rasgadura de uma das camadas da parte posterior do olho (descolamento ou rasgadura da retina e descolamento ou rasgadura do epitélio pigmentar da retina) ou turvação do cristalino (catarata). É importante identificar e tratar esta infeção ou descolamento da retina o mais rapidamente possível. Por favor contacte imediatamente o seu médico se desenvolver sinais como dor no olho ou aumento do desconforto, agravamento da vermelhidão do olho, visão turva ou diminuída, um aumento do número de pequenas partículas na sua visão ou aumento da sensibilidade à luz.
- Em alguns doentes pode ocorrer um aumento da pressão ocular durante um curto período após a injeção.
- Isto é algo que poderá não detetar e que o seu médico pode avaliar após cada injeção.
- Informe o seu médico se tem antecedentes de problemas ou tratamentos nos olhos, ou se teve um acidente vascular cerebral ou se já teve sintomas transitórios de acidente vascular cerebral (fraqueza ou paralisia dos membros ou da face, dificuldade em falar ou em entender). Esta informação será tida em consideração para avaliar se Rimmyrah é o tratamento adequado para si.

Por favor consulte a secção 4 ("Efeitos indesejáveis possíveis") para obter informação mais detalhada acerca dos efeitos indesejáveis que podem ocorrer durante o tratamento com Rimmyrah.

# Crianças e adolescentes (idade inferior a 18 anos)

A utilização de Rimmyrah em crianças e adolescentes não foi estabelecida e logo não é recomendada

#### **Outros medicamentos e Rimmyrah**

Informe o seu médico se estiver a utilizar, tiver utilizado recentemente, ou se vier a utilizar outros medicamentos.

# Gravidez e amamentação

- As mulheres que podem engravidar têm de usar meios contracetivos eficazes durante o tratamento e pelo menos durante três meses após a última injeção de Rimmyrah.
- Não há experiência de utilização de Rimmyrah em mulheres grávidas. Rimmyrah não deve ser administrado durante a gravidez a não ser que o potencial benefício seja superior ao risco para o bebé em gestação. Se está grávida, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, discuta isto com o seu médico antes de iniciar o tratamento com Rimmyrah.
- Pequenas quantidades de ranibizumab podem passar para o leite humano, portanto não se recomenda a administração de Rimmyrah durante a amamentação. Consulte o seu médico ou farmacêutico antes do tratamento com Rimmyrah.

#### Condução de veículos e utilização de máquinas

Após o tratamento com Rimmyrah poderá sentir temporariamente a visão turva. Se tal acontecer, não conduza ou utilize máquinas até ao desaparecimento dos sintomas.

## 3. Como é administrado Rimmyrah

Rimmyrah é administrado através de uma injeção de dose única no olho, pelo seu médico oftalmologista sob anestesia local. A dose habitual de uma injeção é 0,05 ml (o que contém 0,5 mg de ranibizumab). O intervalo entre duas doses injetadas no mesmo olho deve ser de pelo menos quatro semanas. Todas as injeções serão administradas pelo seu médico oftalmologista.

Antes da injeção, o seu médico irá lavar cuidadosamente o seu olho para impedir uma infeção. O seu médico irá também aplicar-lhe um anestésico local para reduzir ou impedir qualquer dor que possa vir a sentir com a injeção.

O tratamento é iniciado com uma injeção de Rimmyrah por mês. O seu médico avaliará a sua condição ocular e, dependendo da forma como responde ao tratamento, decidirá se e quando necessita de receber mais tratamento.

Encontram-se instruções de utilização detalhadas no final do folheto.

## Idosos (idade igual ou superior a 65 anos)

Rimmyrah pode ser usado em pessoas de idade igual ou superior a 65 anos sem ajustamento de dose.

# Antes de parar o tratamento com Rimmyrah

Se está a pensar parar o tratamento com Rimmyrah, por favor vá à sua próxima consulta e discuta o assunto com o seu médico. O seu médico irá aconselhá-lo e decidir durante quanto tempo deverá ser tratado com Rimmyrah.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico.

## 4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestam em todas as pessoas.

Os efeitos indesejáveis associados à administração de Rimmyrah são tanto devidos ao medicamento propriamente dito como ao procedimento da injeção e afetam sobretudo o olho.

Os efeitos indesejáveis mais graves encontram-se descritos abaixo:

# **Efeitos indesejáveis graves frequentes** (podem afetar até 1 em 10 pessoas):

Descolamento ou rasgadura da camada da parte detrás do olho (descolamento ou rasgadura da retina), que provoca visualização de centelhas de luz com manchas progredindo para uma perda temporária de visão ou turvação do cristalino (catarata).

# **Efeitos indesejáveis graves pouco frequentes** (podem afetar até 1 em 100 pessoas):

- Cegueira, infeção do globo ocular (endoftalmite) com inflamação do interior do olho.

Os sintomas que pode sentir são dor ou aumento do desconforto ocular, agravamento da vermelhidão no olho, visão turva ou diminuída, um aumento do número de pequenas partículas na visão ou aumento da sensibilidade à luz.

#### Por favor contacte imediatamente o seu médico se desenvolver algum destes efeitos indesejáveis.

Os efeitos indesejáveis notificados mais frequentemente encontram-se descritos abaixo:

## Efeitos indesejáveis muito frequentes (podem afetar mais de 1 em 10 pessoas)

Os efeitos indesejáveis visuais incluem:

- Inflamação do olho,
- Hemorragia na parte de trás do olho (hemorragia retiniana),

- Perturbação da visão,
- Dor ocular.
- Pequenas partículas ou manchas na visão (flocos),
- Hemorragia ocular, irritação do olho,
- Uma sensação de corpo estranho no olho,
- Aumento da produção de lágrimas,
- Inflamação ou infeção das margens das pálpebras,
- Olho seco.
- Vermelhidão ou comichão no olho,
- Aumento da pressão ocular.

## Os efeitos indesejáveis não-visuais incluem:

- Dor de garganta,
- Congestão nasal,
- Corrimento nasal,
- Cefaleias,
- Dor nas articulações.

Outros efeitos indesejáveis que podem ocorrer após o tratamento com Rimmyrah encontram-se descritos abaixo:

## **Efeitos indesejáveis frequentes** (podem afetar mais de 1 em 10 pessoas)

Os efeitos indesejáveis visuais incluem:

- Diminuição da nitidez da visão,
- Inchaço de uma parte do olho (úvea, córnea),
- Inflamação da córnea (parte anterior do olho),
- Pequenas marcas na superfície do olho,
- Visão turva,
- Hemorragia no local da injeção,
- Hemorragia ocular,
- Secreção ocular com comichão,
- Vermelhidão e inchaço (conjuntivite),
- Sensibilidade à luz,
- Desconforto ocular,
- Inchaço das pálpebras,
- Dor nas pálpebras.

# Os efeitos indesejáveis não-visuais incluem:

- Infeção do trato urinário,
- Valor baixo do número de glóbulos vermelhos (com sintomas como cansaço, falta de ar, tonturas, palidez),
- Ansiedade,
- Tosse,
- Náuseas (enioos).
- Reações alérgicas como erupção na pele, urticária, comichão e vermelhidão da pele.

## Efeitos indesejáveis pouco frequentes (podem afetar mais de 1 em 10 pessoas)

Efeitos indesejáveis visuais incluem:

- Inflamação e hemorragia na parte da frente do olho,
- Acumulação de pus no olho,
- Alterações da parte central da superfície do olho,
- Dor ou irritação no local de injeção,
- Sensação estranha no olho,
- Irritação das pálpebras.

#### Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente através do sistema nacional de notificação mencionado no <u>Apêndice V</u>. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

# 5. Como conservar Rimmyrah

- Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.
- Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior e rótulo do frasco para injetáveis, após EXP. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.
- Conservar no frigorífico (2°C − 8°C). Não congelar.
- Antes de utilizar, o frasco para injetáveis fechado pode ser mantido à temperatura ambiente (25°C) até 24 horas.
- Manter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior para proteger da luz.
- Não utilize qualquer embalagem que esteja danificada.

# 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

## Qual a composição de Rimmyrah

- A substância ativa é o ranibizumab. Cada ml contém 10 mg de ranibizumab. Cada frasco para injetáveis contém 2,3 mg de ranibizumab em 0,23 ml de solução. Este fornece uma quantidade adequada para administrar uma dose única de 0,05 ml contendo 0,5 mg de ranibizumab.
- Os outros componentes são trehalose di-hidratada; cloridrato de histidina, monohidratado; histidina; polissorbato 20 (E432), água para preparações injetáveis.

## Qual o aspeto de Rimmyrah e conteúdo da embalagem

Rimmyrah é uma solução injetável num frasco para injetáveis (0,23 ml). A solução é aquosa, límpida a ligeiramente opalescente, incolor a acastanhada.

Estão disponíveis dois tipos diferentes de embalagens:

#### Embalagem contendo apenas frasco para injetáveis

Embalagem contendo um frasco para injetáveis, de vidro, com uma rolha de borracha clorobutílica. O frasco para injetáveis destina-se apenas a uma utilização única.

# Embalagem com frasco para injetáveis + agulha com filtro

Embalagem contendo um frasco para injetáveis, de vidro, com uma rolha de borracha clorobutílica e uma agulha romba com filtro ( $18G \times 1\frac{1}{2}$  polegadas, 1,2 mm  $\times 40$  mm, 5 micrómetros), para retirada do conteúdo do frasco para injetáveis. Todos os componentes se destinam apenas a uma utilização única.

## Titular da Autorização de Introdução no Mercado

QILU PHARMA SPAIN S.L. Paseo de la Castellana 40, planta 8 28046 Madrid Espanha

#### **Fabricante**

Espanha

KYMOS, S.L.

Ronda De Can Fatjo 7 B Parc Tecnologic Del Valles Cerdanyola Del Valles Barcelona 08290

Para quaisquer informações sobre este medicamento, queira contactar o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

# België/Belgique/Belgien

Qilu Pharma Spain S.L. Tél/Tel: + 34 911 841 918

#### България

Qilu Pharma Spain S.L. Тел.: + 34 911 841 918

## Česká republika

Qilu Pharma Spain S.L. Tel: +34 911 841 918

#### **Danmark**

Orion Pharma A/S Tlf: +45 8614 00 00

#### **Deutschland**

Orion Pharma GmbH Tel: +49 40 899 689-0

#### **Eesti**

Orion Pharma Eesti OÜ Tel: + 372 66 44 550

## Ελλάδα

Orion Pharma Hellas M.E.Π.Ε Tηλ: + 30 210 980 3355

## España

Orion Pharma SL Tel: +349 159 9 86 01

## **France**

Orion Pharma

Tél: +33 (0) 1 85 18 00 00

#### Hrvatska

Qilu Pharma Spain S.L. Tel: +34 911 841 918

#### **Ireland**

Qilu Pharma Spain S.L. Tel: +34 911 841 918

# Lietuva

UAB Orion Pharma Tel: +370 5 276 9499

#### Luxembourg/Luxemburg

Qilu Pharma Spain S.L. Tél/Tel: + 34 911 841 918

#### Magyarország

Qilu Pharma Spain S.L. Tel: +34 911 841 918

### Malta

Qilu Pharma Spain S.L. Tel: +34 911 841 918

#### Nederland

Orion Pharma BV/SRL Tel: +32 (0)15 64 10 20

#### Norge

Orion Pharma AS Tlf: +47 4000 42 10

# Österreich

Qilu Pharma Spain S.L. Tel: +34 911 841 918

#### Polska

Orion Pharma Poland Sp. z o. o. Tel.: + 48 22 833 31 77

# Portugal

Orionfin Unipessoal Lda. Tel: +351 211 546 820

## România

Qilu Pharma Spain S.L. Tel: +34 911 841 918

## Slovenija

Qilu Pharma Spain S.L. Tel: +34 911 841 918 Ísland

Qilu Pharma Spain S.L. Sími: + 34 911 841 918

Italia

Orion Pharma S.r.l. Tel: + 39 02 67876111

Κύπρος

Qilu Pharma Spain S.L.  $T\eta\lambda$ : + 34 911 841 918

Latvija

Orion Corporation, Orion Pharma pārstāvniecība Latvijā

Tālr. +371 20028332

Slovenská republika

Qilu Pharma Spain S.L. Tel: + 34 911 841 918

Suomi/Finland

Orion Pharma

Puh/Tel: +358 10 4261

**Sverige** 

Orion Pharma AB Tel: + 46 8 623 6440

**United Kingdom (Northern Ireland)** 

Orion Pharma (Ireland) Limited

Tel: +353 1 428 7777

## Este folheto foi revisto pela última vez em

# Outras fontes de informação

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos: <a href="http://www.ema.europa.eu/">http://www.ema.europa.eu/</a>.

# A INFORMAÇÃO QUE SE SEGUE DESTINA-SE APENAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE:

Ver também secção 3 "Como é administrado Rimmyrah".

Frasco para injetáveis de uso único, apenas para administração intravítrea.

Rimmyrah tem de ser administrado por um oftalmologista qualificado com experiência em injeções intravítreas.

Na DMI húmida, na NVC, na RDP e na perda de visão devida a EMD ou no edema macular secundário a OVR a dose recomendada de Rimmyrah é de 0,5 mg administrada através de uma injeção intravítrea de dose única. Isto corresponde a um volume de injeção de 0,05 ml. O intervalo entre duas doses injetadas no mesmo olho deve ser de, pelo menos, quatro semanas.

O tratamento é iniciado com uma injeção por mês até a acuidade visual máxima ser atingida e/ou não existam sinais de atividade da doença, ie. sem alterações na acuidade visual e em outros sinais e sintomas de doença sob tratamento continuado. Inicialmente, podem ser necessárias três ou mais injeções mensais consecutivas em doentes com DMI húmida, EMD, PDR e OVR.

Posteriormente, a monitorização e os intervalos de tratamento devem ser determinados pelo médico e devem ser baseados na atividade da doença, conforme avaliado pela acuidade visual e/ou parâmetros anatómicos.

Se, na opinião do médico, os parâmetros visuais e anatómicos indicarem que o doente não está a a beneficiar da continuação do tratamento, Rimmyrah deve ser descontinuado.

A monitorização da atividade da doença pode incluir exame clínico, avaliação funcional ou técnicas de imagem (ex. tomografia de coerência ótica ou angiografia fluoresceínica).

Se os doentes estiverem a ser tratados de acordo com um regime "tratar e estender" (*treat-and-extend*), uma vez atingida a acuidade visual máxima e/ou não existam sinais de atividade da doença, os intervalos de tratamento podem ser estendidos passo a passo até que se verifique recorrência de sinais de atividade da doença ou perda de visão. Os intervalos de tratamento devem ser estendidos por não mais de duas semanas de cada vez para a DMI húmida e podem ser estendidos até um mês de cada vez para o EMD. Para RDP e OVR, os intervalos de tratamento podem também ser gradualmente estendidos; no entanto, existem dados insuficientes para concluir sobre a duração desses intervalos. Se recorrer atividade de doença, o intervalo de tratamento deve ser encurtado em conformidade.

O tratamento da perda de visão devida a NVC, deve ser determinado individualmente por doente com base na atividade da doença. Alguns doentes podem apenas necessitar de uma injeção durante os primeiros 12 meses, outros doentes podem necessitar de tratamento mais frequente, incluindo uma injeção mensal. Para a NVC secundária a miopia patológica (MP), muitos doentes podem apenas necessitar uma ou duas injeções durante o primeiro ano.

Ranibizumab e fotocoagulação laser no EMD e edema macular secundário a ORVR Existe alguma experiência de administração de ranibizumab concomitantemente com fotocoagulação laser. Quando administrados no mesmo dia, ranibizumab deve ser administrado pelo menos 30 minutos após a fotocoagulação laser. Ranibizumab pode ser administrado a doentes que receberam fotocoagulação laser anteriormente.

*Terapêutica fotodinâmica com* ranibizumab *e verteporfina na NVC secundária a MP* Não existe experiência de administração concomitante de ranibizumab e verteporfina.

Rimmyrah deve ser examinado visualmente para garantir que não há deteção de partículas, alteração da cor ou perturbações, antes da administração. Caso se observe alteração da cor ou perturbações, o frasco para injetáveis deve ser eliminado de acordo com os requisitos locais.

Deve-se realizar a técnica de injeção sob condições asséticas, incluindo a desinfeção cirúrgica das mãos, utilização de luvas estéreis, de bata estéril e de um espéculo estéril para a pálpebra (ou equivalente) e a existência de condições para efetuar paracentese estéril (se necessário). Deve-se avaliar cuidadosamente a história clínica do doente relativa a reações de hipersensibilidade antes de se realizar a injeção intravítrea. Antes da injeção, deve administrar-se anestesia adequada e um microbicida tópico de largo espetro para desinfetar a pele periocular, a pálpebra e a superfície ocular, de acordo com a prática local.

## Embalagem contendo apenas frasco para injetáveis

O frasco para injetáveis destina-se apenas a uma utilização única. Após a injeção, qualquer produto não utilizado deve ser rejeitado. Qualquer frasco para injetáveis que apresente sinais de dano ou manipulação não deve ser utilizado. A esterilidade não pode ser garantida a não ser que o selo da embalagem se mantenha intacto.

Para a preparação e injeção intravítrea devem ser usados os seguintes dispositivos médicos de utilização única:

- uma agulha com filtro de 5  $\mu$ m (18G× 1½ polegadas, 1,2 mm × 40 mm)
- uma seringa de 1 ml estéril (incluindo uma marca de 0,05 ml)
- uma agulha para injeção (30G × ½ polegadas).

Estes dispositivos médicos não estão incluídos na embalagem de Rimmyrah.

## Embalagem com frasco para injetáveis + agulha com filtro

Todos os componentes são estéreis e destinam-se apenas a uma utilização única. Qualquer componente cuja embalagem apresente sinais de dano ou manipulação não deve ser utilizado. A esterilidade não pode ser garantida a não ser que a embalagem selada de cada componente se mantenha intacta. A reutilização pode levar a infeção ou outra doença/lesão.

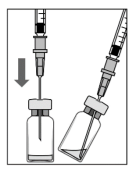
Para a preparação e injeção intravítrea são necessários os seguintes dispositivos médicos de utilização única:

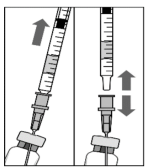
- uma agulha com filtro de 5  $\mu$ m (18G × 1½ polegadas, 1,2 mm × 40 mm, fornecida)
- a seringa estéril de 1 ml (incluindo uma marca de 0,05 ml, não incluída na embalagem de Rimmyrah)
- uma agulha para injecão (30G × ½ polegadas; não incluída na embalagem de Rimmyrah)

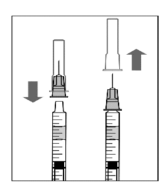
Por favor, siga as instruções que se seguem para preparar Rimmyrah para administração intravítrea a doentes adultos:

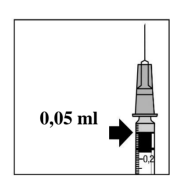
## Rastreabilidade

De modo a melhorar a rastreabilidade dos medicamentos biológicos, o nome e o número de lote do medicamento administrado devem ser registados de forma clara.









- 1. Rimmyrah deve ser examinado visualmente para garantir que não há deteção de partículas, alteração da cor ou perturbações, antes da administração. Se forem observadas deteção de partículas, alteração da cor ou perturbações, o frasco para injetáveis deve ser eliminado de acordo com os requisitos locais.
- 2. Antes de retirar a solução, a parte exterior da tampa de borracha do frasco para injetáveis deve ser desinfetada (ex. com uma compressa embebida em álcool 75%).
- 3. Coloque uma agulha com filtro de 5  $\mu$ m (18G  $\times$  1½ polegadas, 1,2 mm  $\times$  40 mm) numa seringa de 1 ml através de técnica assética. Introduza a agulha com filtro através do centro da rolha do frasco para injetáveis até que a agulha toque no fundo.
- 4. Retire todo o líquido do frasco para injetáveis, mantendo-o ligeiramente inclinado numa posição vertical, para facilitar a aspiração completa.
- 5. Certifique-se de que o êmbolo está suficientemente puxado para trás ao esvaziar o frasco para injetáveis, para que a agulha com filtro seja completamente esvaziada.
- 6. Mantenha a agulha com filtro introduzida na rolha do frasco para injetáveis e retire a seringa. A agulha com filtro deve ser desperdiçada após aspiração do conteúdo do frasco para injetáveis e não deve ser usada para a injeção intravítrea.
- 7. Coloque com firmeza e assepticamente uma agulha para injeção (30G × ½", 0,3 mm × 13 mm) na seringa.
- 8. Retire cuidadosamente a proteção da agulha para injeção, sem separar a agulha para injeção da seringa.

Nota: Segure no conector da agulha para injeção enquanto retira a proteção.

9. Expulse cuidadosamente o ar juntamente com o excesso de solução da seringa e ajuste a dose até à marca de 0,05 ml da seringa. A seringa está pronta para a injeção.

Nota: Não limpe a agulha de injeção. Não puxe o êmbolo.

A agulha da injeção deve ser inserida nos 3,5-4,0 mm posteriores ao limbo, dentro na cavidade do corpo vítreo, evitando o meridiano horizontal e procurando o centro do globo. O volume de injeção de 0,05 ml é então administrado; para injeções posteriores deve ser usado um local escleral diferente.

Após a injeção, não volte a colocar a proteção da agulha nem retire a agulha da seringa. Elimine a seringa usada juntamente com a agulha num contentor para objetos cortantes ou de acordo com os requisitos locais.