|  |
| --- |
| Este documento é a informação do medicamento aprovada para Stoboclo, tendo sido destacadas as alterações desde o procedimento anterior que afetam a informação do medicamento (EMA/N/0000266444).  Para mais informações, consultar o sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos: <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/stoboclo> |

**ANEXO I**

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

BT_1000x858pxEste 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**

Stoboclo 60 mg solução injetável em seringa pré‑cheia

**2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA**

Cada seringa pré‑cheia contém 60 mg de denosumab em 1 ml de solução (60 mg/ml).

Denosumab é um anticorpo IgG2 monoclonal humano produzido numa linha celular de mamíferos (células de ovário de hamster Chinês) por tecnologia de ADN recombinante.

Excipientes com efeito conhecido

Este medicamento contém 47 mg de sorbitol (E420) e 0,1 mg de polissorbato 20 (E432) em cada ml de solução.

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

**3. FORMA FARMACÊUTICA**

Solução injetável (injetável).

Solução límpida, incolor a amarelo-pálida com pH de 5,2.

**4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS**

**4.1 Indicações terapêuticas**

Tratamento da osteoporose em mulheres na pós‑menopausa e em homens com um risco aumentado de fraturas. Em mulheres na pós‑menopausa denosumab reduz significativamente o risco de fraturas vertebrais, não vertebrais e da anca.

Tratamento da perda óssea associada à ablação hormonal em homens com cancro da próstata com um risco aumentado de fraturas (ver secção 5.1). Nos homens com cancro da próstata a receberem ablação hormonal, denosumab reduz significativamente o risco de fraturas vertebrais.

Tratamento da perda óssea associada a terapêutica adrenocorticosteroide sistémica a longo prazo em doentes adultos com um risco aumentado de fraturas (ver secção 5.1).

**4.2 Posologia e modo de administração**

Posologia

A dose recomendada é de 60 mg de denosumab administrados na forma de uma injeção subcutânea única, uma vez de 6 em 6 meses na coxa, no abdómen ou na parte superior do braço.

Os doentes devem receber adequadamente suplementos de cálcio e de vitamina D (ver secção 4.4).

Devem ser entregues aos doentes tratados com denosumab o folheto informativo e o cartão lembrete.

Não foi ainda estabelecida uma duração total ótima da terapêutica antirreabsortiva para o tratamento da osteoporose (incluindo denosumab e bifosfonatos). A necessidade de tratamento continuado deve ser reavaliada periodicamente, de forma individualizada para cada doente, com base nos benefícios e potenciais riscos do denosumab, particularmente após 5 ou mais anos de utilização (ver secção 4.4).

*Idosos (idade ≥ 65)*

Não é necessário qualquer ajuste da dose nos doentes idosos.

*Compromisso renal*

Não é necessário fazer ajustes da dose em doentes com compromisso renal (ver secção 4.4 para recomendações relacionadas com a monitorização de cálcio).

Não existem dados disponíveis sobre doentes com terapêutica adrenocorticosteroide sistémica a longo prazo e compromisso renal grave, taxa de filtração glomerular (TFG < 30 ml/min).

*Compromisso hepático*

A segurança e eficácia de denosumab não foram estudadas em doentes com compromisso hepático (ver secção 5.2).

*População pediátrica*

Stoboclo não deve ser utilizado em crianças com < 18 anos de idade devido a preocupações de segurança relacionadas com hipercalcemia grave, e potencial inibição do crescimento do osso e ausência de erupção dentária (ver secções 4.4 e 5.3). Os dados atualmente disponíveis para crianças de 2 a 17 anos de idade encontram‑se descritos nas secções 5.1 e 5.2.

Modo de administração

Via subcutânea.

A administração deve ser efetuada por um indivíduo com formação adequada em técnicas de injeção.

As instruções de utilização, manuseamento e eliminação encontram‑se na secção 6.6.

**4.3 Contraindicações**

Hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção 6.1.

Hipocalcemia (ver secção 4.4).

**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.

Suplementação com cálcio e vitamina D

Uma ingestão adequada de cálcio e de vitamina D é importante em todos os doentes.

Precauções de utilização

*Hipocalcemia*

É importante identificar os doentes em risco de desenvolver hipocalcemia. A hipocalcemia deve ser corrigida através de uma administração adequada de cálcio e de vitamina D antes de se iniciar a terapêutica. Recomenda‑se uma monitorização clínica dos valores de cálcio antes de cada dose e nos doentes com predisposição para a hipocalcemia nas duas semanas após a dose inicial. Se algum doente apresentar quaisquer sintomas suspeitos de hipocalcemia durante o tratamento (ver secção 4.8 sobre sintomas) os valores de cálcio devem ser medidos. Os doentes devem ser encorajados a notificar sintomas indicadores de hipocalcemia.

No período pós‑comercialização, têm sido notificados acontecimentos de hipocalcemia sintomática grave (que resultam em hospitalizações, acontecimentos potencialmente fatais e casos fatais). Apesar de a maioria dos casos ter ocorrido nas primeiras semanas após o início da terapêutica, estes acontecimentos podem ocorrer mais tarde.

O tratamento concomitante com glucocorticoides é um fator de risco adicional para hipocalcemia.

*Compromisso renal*

Os doentes com compromisso renal grave (depuração da creatinina < 30 ml/min) ou em diálise apresentam um risco maior de desenvolver hipocalcemia. Os riscos de desenvolver hipocalcemia e ao mesmo tempo elevação da hormona paratiroideia aumentam com o aumento do nível de compromisso renal. Foram notificados casos graves e fatais. A administração adequada de cálcio, de vitamina D e a monitorização regular dos valores de cálcio é especialmente importante nestes doentes, ver acima.

*Infeções cutâneas*

Os doentes a receber denosumab podem desenvolver infeções cutâneas (predominantemente celulite) levando à hospitalização (ver secção 4.8). Os doentes devem ser aconselhados a procurar cuidados médicos imediatos se desenvolverem sinais ou sintomas de celulite.

*Osteonecrose da mandíbula (ONM)*

A ONM tem sido notificada raramente em doentes a receber denosumab para a osteoporose (ver secção 4.8).

O início do tratamento/novo ciclo de tratamento deve ser adiado em doentes com feridas abertas e não cicatrizadas nos tecidos moles na boca. É recomendada uma avaliação dentária com dentisteria preventiva e uma avaliação individual do benefício‑risco antes do tratamento com denosumab em doentes com fatores de risco concomitantes.

Os seguintes fatores de risco devem ser considerados aquando da avaliação de um doente com risco de desenvolver ONM:

* potência do medicamento que inibe a reabsorção óssea (maior risco para compostos mais potentes), via de administração (maior risco para administração parentérica) e doses cumulativas de terapêutica de reabsorção óssea.
* cancro, comorbilidades (p. ex., anemia, coagulopatias, infeção), tabagismo.
* terapêuticas concomitantes: corticosteroides, quimioterapia, inibidores da angiogénese, radioterapia da cabeça e pescoço.
* higiene oral deficiente, doença periodontal, próteses dentárias mal ajustadas, doença dentária pré‑existente, procedimentos orais invasivos (p. ex., extrações dentárias).

Todos os doentes devem ser encorajados a manter boas práticas de higiene oral, efetuar *check‑ups* dentários de rotina e notificar de imediato qualquer sintoma oral como mobilidade dentária, dor ou edema ou não cicatrização de feridas ou supuração durante o tratamento com denosumab. Durante o tratamento, procedimentos orais invasivos devem ser realizados apenas após consideração cuidada e ser evitados próximo da administração com denosumab.

O plano de gestão de doentes que desenvolvem ONM deve ser estabelecido em colaboração próxima entre o médico e um dentista ou um cirurgião oral com experiência em ONM. Interrupções temporárias do tratamento devem ser consideradas até a situação estar resolvida e os fatores de risco estarem mitigados sempre que possível.

*Osteonecrose do canal auditivo externo*

A osteonecrose do canal auditivo externo tem sido notificada associada à utilização de denosumab. Potenciais fatores de risco para a osteonecrose do canal auditivo externo incluem a utilização de esteroides e quimioterapia e/ou fatores de risco locais como infeção ou trauma. A possibilidade de osteonecrose do canal auditivo externo deve ser considerada em doentes em tratamento com denosumab, que apresentem sintomas do ouvido, incluindo infeções crónicas do ouvido.

*Fraturas atípicas do fémur*

Têm sido notificadas fraturas atípicas do fémur em doentes a receber denosumab (ver secção 4.8). As fraturas atípicas do fémur podem ocorrer com um traumatismo ligeiro ou sem traumatismo em regiões femorais subtrocantéricas e diafisárias. Estes acontecimentos são caracterizados por alterações radiográficas específicas. Fraturas atípicas do fémur também têm sido notificadas em doentes com certas comorbilidades (p. ex., deficiência em vitamina D, artrite reumatoide, hipofosfatasia) e com a utilização de certos medicamentos (p. ex., bifosfonatos, glucocorticoides, inibidores da bomba de protões). Estes acontecimentos também ocorreram sem terapêutica antirreabsortiva. Fraturas semelhantes notificadas em associação com bifosfonatos são frequentemente bilaterais; por isso, o fémur contralateral deve ser examinado nos doentes tratados com denosumab que têm uma fratura estável da diáfise do fémur. A descontinuação do tratamento com denosumab em doentes com suspeita de terem uma fratura atípica do fémur deve ser considerada após avaliação do doente baseada numa avaliação individual do benefício‑risco. Durante o tratamento com denosumab, os doentes devem ser aconselhados a notificar dores novas ou atípicas na coxa, anca ou virilha. Os doentes que apresentem estes sintomas devem ser avaliados para uma fratura incompleta do fémur.

*Terapêutica antirreabsortiva a longo prazo*

A terapêutica antirreabsortiva a longo prazo (incluindo denosumab e bifosfonatos) pode contribuir para um risco aumentado de reações adversas tais como osteonecrose da mandíbula e fraturas atípicas do fémur, devido a uma supressão significativa da remodelação óssea (ver secção 4.2).

*Tratamento concomitante com outros medicamentos contendo denosumab*

Os doentes que estão a ser tratados com denosumab não devem ser tratados concomitantemente com outros medicamentos contendo denosumab (para a prevenção de acontecimentos ósseos em adultos com metástases ósseas de tumores sólidos).

*Hipercalcemia em doentes pediátricos*

Denosumab não deve ser utilizado em doentes pediátricos (idade < 18). Têm sido notificados casos de hipercalcemia grave. Alguns casos em ensaios clínicos sofreram complicações por lesão renal aguda.

*Advertências para excipientes*

Este medicamento contém 47 mg de sorbitol em cada ml de solução. Deve‑se ter em consideração o efeito aditivo da administração concomitante de produtos contendo sorbitol (ou frutose) e a ingestão de sorbitol (ou frutose) na dieta.

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por 60 mg, ou seja, é praticamente “isento de sódio”.

Este medicamento contém 0,1 mg de polissorbato 20 em cada seringa que é equivalente a 0,1 mg/ml. Os polissorbatos podem causar reações alérgicas. Informe o seu médico se tem alguma alergia.

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

Num estudo de interação, denosumab não afetou a farmacocinética do midazolam, o qual é metabolizado pelo citocromo P450 3A4 (CYP3A4). Isto indica que denosumab não deve alterar a farmacocinética dos medicamentos metabolizados pelo CYP3A4.

Não existem dados clínicos sobre a administração concomitante de denosumab e de terapêutica hormonal de substituição (estrogénios), contudo o potencial de uma interação farmacodinâmica é considerado baixo.

Com base em dados de um estudo de transição (alendronato para denosumab), a farmacocinética e a farmacodinâmica de denosumab não foram alteradas pela terapêutica anterior com alendronato, em mulheres na pós‑menopausa com osteoporose.

**4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento**

Gravidez

A quantidade de dados sobre a utilização de denosumab em mulheres grávidas, é limitada ou inexistente. Os estudos em animais revelaram toxicidade reprodutiva (ver secção 5.3).

Denosumab não é recomendado durante a gravidez e em mulheres com potencial para engravidar que não utilizam métodos contracetivos. As mulheres devem ser aconselhadas a não engravidar durante e pelo menos 5 meses após tratamento com denosumab. Quaisquer efeitos de denosumab são passíveis de serem maiores durante o segundo e terceiro trimestre de gravidez uma vez que os anticorpos monoclonais são transportados através da placenta de uma forma linear à medida que a gravidez progride, com a maior quantidade a ser transferida durante o terceiro trimestre.

Amamentação

Desconhece‑se se denosumab é excretado no leite humano. Estudos com ratinhos geneticamente modificados nos quais o RANKL foi desativado através da remoção de genes (um “rato *knockout*”) sugerem que a ausência do RANKL (o alvo do denosumab, ver secção 5.1) durante a gravidez pode interferir com a maturação da glândula mamária conduzindo a uma alteração da amamentação no pós‑parto (ver secção 5.3). Tem de ser tomada uma decisão sobre a descontinuação da amamentação ou a abstenção da terapêutica com denosumab tendo em conta o benefício da amamentação para o/a recém-nascido/criança e o benefício da terapêutica com denosumab para a mulher.

Fertilidade

Não existem dados sobre o efeito de denosumab na fertilidade humana. Os estudos em animais não indicam quaisquer efeitos nefastos diretos ou indiretos no que respeita à fertilidade (ver secção 5.3).

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

Os efeitos de denosumab sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas são nulos ou desprezáveis.

**4.8 Efeitos indesejáveis**

Resumo do perfil de segurança

Os eventos indesejáveis mais frequentes com denosumab (observados em mais de um em cada dez doentes) são dor musculosquelética e a dor nas extremidades. Têm sido observados em doentes tratados com denosumab casos pouco frequentes de celulite, casos raros de hipocalcemia, hipersensibilidade, osteonecrose da mandíbula e de fraturas atípicas do fémur (ver secções 4.4 e 4.8 - descrição das reações adversas selecionadas).

Lista em tabela das reações adversas

Os dados na tabela 1 descrevem as reações adversas de ensaios clínicos de fase II e III em doentes com osteoporose e com cancro da mama ou da próstata a receber terapêutica de ablação hormonal; e/ou de notificações espontâneas.

Utilizou‑se a seguinte convenção para a classificação das reações adversas (ver tabela 1): muito frequentes (≥ 1/10), frequentes (≥ 1/100, < 1/10), pouco frequentes (≥ 1/1000, < 1/100), raros (≥ 1/10 000, < 1/1000), muito raros (< 1/10 000) e desconhecido (não pode ser calculado a partir dos dados disponíveis). As reações adversas são apresentadas por ordem decrescente de gravidade em cada grupo de frequências e classe de sistemas de órgãos.

**Tabela 1. Reações adversas notificadas em doentes com osteoporose e em doentes com cancro da mama ou da próstata a receber ablação hormonal**

| **Classes de sistemas de órgãos segundo a base de dados MedDRA** | **Categoria de frequência** | **Reações adversas** |
| --- | --- | --- |
| Infeções e infestações | Frequentes | Infeção do trato urinário |
| Frequentes | Infeção das vias respiratórias superiores |
| Pouco frequentes | Diverticulite1 |
| Pouco frequentes | Celulite1 |
| Pouco frequentes | Infeção do ouvido |
| Doenças do sistema imunitário | Raros | Hipersensibilidade ao medicamento1 |
| Raros | Reação anafilática1 |
| Doenças do metabolismo e da nutrição | Raros | Hipocalcemia1 |
| Doenças do sistema nervoso | Frequentes | Ciática |
| Doenças gastrointestinais | Frequentes | Obstipação |
| Frequentes | Desconforto abdominal |
| Afeções dos tecidos cutâneos e subcutâneos | Frequentes | Erupção cutânea |
| Frequentes | Eczema |
| Frequentes | Alopecia |
| Pouco frequentes | Erupções medicamentosas liquenóides1 |
| Muito raros | Vasculite por hipersensibilidade |
| Afeções musculosqueléticas e dos tecidos conjuntivos | Muito frequentes | Dor nas extremidades |
| Muito frequentes | Dor musculosquelética1 |
| Raros | Osteonecrose da mandíbula1 |
| Raros | Fraturas atípicas do fémur1 |
| Desconhecido | Osteonecrose do canal auditivo externo2 |

1 Ver secção Descrição de reações adversas selecionadas.

2 Ver secção 4.4.

Numa análise de dados agrupados de todos os estudos de fase II e de fase III controlados com placebo, foi notificada doença tipo gripal com uma taxa de incidência estimada de 1,2% para denosumab e 0,7% para o placebo. Apesar deste desequilíbrio ter sido identificado na análise de dados agrupados, não foi identificado através de uma análise estratificada.

Descrição de reações adversas selecionadas

*Hipocalcemia*

Em dois ensaios clínicos de fase III controlados com placebo em mulheres na pós‑menopausa com osteoporose, aproximadamente 0,05% (2 em 4.050) dos doentes tiveram diminuições dos valores séricos de cálcio (inferior a 1,88 mmol/l) após a administração de denosumab. Não foram referidas diminuições dos valores séricos de cálcio (inferior a 1,88 mmol/l) em nenhum dos dois ensaios clínicos de fase III controlados com placebo em doentes a receber ablação hormonal ou no ensaio clínico de fase III controlado com placebo em homens com osteoporose.

No período pós‑comercialização, têm sido notificados casos raros de hipocalcemia sintomática grave que resultam em hospitalizações, acontecimentos potencialmente fatais e casos fatais, predominantemente em doentes a receber denosumab com um risco aumentado de hipocalcemia, com a maioria dos casos a ocorrer nas primeiras semanas de início da terapêutica. Exemplos de manifestações clínicas de hipocalcemia sintomática grave incluem prolongamento do intervalo QT, tetania, convulsões e estado mental alterado (ver secção 4.4). Sintomas de hipocalcemia em estudos clínicos com denosumab incluem parestesias ou rigidez muscular, contração muscular súbita, espasmos ou cãibras musculares.

*Infeções cutâneas*

Nos ensaios clínicos de fase III controlados com placebo, a incidência global de infeções cutâneas foi similar nos grupos do placebo e de denosumab: nas mulheres na pós‑menopausa com osteoporose (placebo [1,2%, 50 em 4.041] *versus* denosumab [1,5%, 59 em 4.050]); em homens com osteoporose (placebo [0,8%, 1 em 120] *versus* denosumab [0%, 0 em 120]); nos doentes com cancro da mama ou da próstata a receber ablação hormonal (placebo [1,7%, 14 em 845] *versus* denosumab [1,4%, 12 em 860]). Foram notificadas infeções cutâneas que conduziram a hospitalização em 0,1% (3 em 4.041) das mulheres na pós‑menopausa com osteoporose a receber placebo *versus* 0,4% (16 em 4.050) das mulheres a receber denosumab. Estes casos foram predominantemente de celulite. As infeções cutâneas referidas como reações adversas graves foram similares nos grupos do placebo (0,6%, 5 em 845) e de denosumab (0,6%, 5 em 860) nos estudos com cancro da mama e da próstata.

*Osteonecrose da mandíbula*

A ONM tem sido notificada raramente, em 16 doentes, em ensaios clínicos de osteoporose e em doentes com cancro da mama ou da próstata a receber ablação hormonal incluindo um total de 23.148 doentes (ver secção 4.4). Treze destes casos de ONM ocorreram em mulheres na pós‑menopausa com osteoporose durante a fase III do ensaio clínico de extensão, após o tratamento com denosumab até 10 anos. A incidência de ONM foi de 0,04% aos 3 anos, 0,06% aos 5 anos e 0,44% aos 10 anos de tratamento com denosumab. O risco de ONM aumentou com a duração da exposição a denosumab.

O risco de ONM foi, igualmente, avaliado num estudo de coorte retrospetivo em 76 192 mulheres na pós-menopausa que iniciaram recentemente o tratamento com denosumab. A incidência de ONM foi de 0,32% (intervalo de confiança [IC] de 95%: 0,26; 0,39) nas doentes que utilizaram denosumab até 3 anos e de 0,51% (IC 95%: 0,39; 0,65) nas doentes que utilizaram denosumab até 5 anos de seguimento.

*Fraturas atípicas do fémur*

No programa de ensaios clínicos de osteoporose, foram notificadas raramente fraturas atípicas do fémur em doentes tratados com denosumab (ver secção 4.4).

*Diverticulite*

Num ensaio clínico único de fase III controlado com placebo em doentes com cancro da próstata a receber terapia de privação androgénica (TPA), observou‑se um desequilíbrio nos acontecimentos adversos relacionados com a diverticulite (1,2% denosumab, 0% placebo). A incidência de diverticulite foi comparável nos dois grupos de tratamento em mulheres na pós‑menopausa ou em homens com osteoporose e em mulheres a receber terapêutica de inibição da aromatase para o cancro da mama não metastizado.

*Reações de hipersensibilidade relacionadas com o medicamento*

No período pós‑comercialização, acontecimentos raros de hipersensibilidade ao medicamento, incluindo erupção cutânea, urticária, edema da face, eritema e reações anafiláticas têm sido notificados em doentes a receber denosumab.

*Dor musculosquelética*

Dor musculosquelética, incluindo casos graves, tem sido notificada em doentes a receber denosumab no período pós‑comercialização. Nos ensaios clínicos, a dor musculosquelética foi muito frequente em ambos os grupos, denosumab e placebo. Foi pouco frequente a dor musculosquelética levar à descontinuação do tratamento em estudo.

*Erupções medicamentosas liquenoides*

Foram notificadas erupções medicamentosas liquenoides (p. ex., reações do tipo líquen plano) em doentes no período pós‑comercialização.

Outras populações especiais

*População pediátrica*

Denosumab não deve ser utilizado em doentes pediátricos (idade < 18). Têm sido notificados casos de hipercalcemia grave (ver secção 5.1). Alguns casos em ensaios clínicos sofreram complicações por lesão renal aguda.

*Compromisso renal*

Em estudos clínicos, os doentes com disfunção renal grave (depuração da creatinina < 30 ml/min) ou em diálise apresentaram um risco maior de desenvolverem hipocalcemia na ausência de suplementação com cálcio. Uma toma adequada de cálcio e de vitamina D é importante em doentes com disfunção renal grave ou em diálise (ver secção 4.4).

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](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/qrd-appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.docx).

**4.9 Sobredosagem**

Não existe experiência com sobredosagem nos estudos clínicos. Denosumab foi administrado em estudos clínicos utilizando doses até 180 mg a cada 4 semanas (doses cumulativas até 1.080 mg ao longo de 6 meses), e não se observaram reações adversas adicionais.

**5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS**

**5.1 Propriedades farmacodinâmicas**

Grupo farmacoterapêutico: Medicamentos para tratamento de doenças ósseas – Outros medicamentos que afetam a estrutura e mineralização do osso, código ATC: M05BX04

Stoboclo é um medicamento biológico similar. Está disponível informação pormenorizada no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos <https://www.ema.europa.eu>.

Mecanismo de ação

Denosumab é um anticorpo (IgG2) monoclonal humano que tem por alvo o RANKL, ao qual se liga com elevada afinidade e especificidade, prevenindo a ativação do seu recetor, RANK, na superfície dos precursores dos osteoclastos e dos osteoclastos. A prevenção da interação entre RANKL/RANK inibe a formação, função e sobrevivência dos osteoclastos, reduzindo assim a reabsorção óssea no osso cortical e trabecular.

Efeitos farmacodinâmicos

O tratamento com denosumab reduziu rapidamente a taxa de remodelação óssea, atingindo um valor mínimo para o marcador de reabsorção óssea telopéptido C (CTX) sérico do tipo 1 (redução de 85%) em 3 dias, com as reduções a manterem‑se ao longo do intervalo de administração da dose. No final de cada intervalo de administração da dose, as reduções do CTX estavam parcialmente atenuadas de uma redução máxima ≥ 87% para aproximadamente ≥ 45% (intervalo de 45‑80%), refletindo a reversibilidade dos efeitos de denosumab na remodelação óssea, uma vez que os valores séricos diminuem. Estes efeitos mantiveram‑se com a continuação do tratamento. Os marcadores de remodelação óssea atingiram geralmente os valores anteriores ao tratamento num período de 9 meses após a última dose. Com a reiniciação, as reduções de CTX pelo denosumab foram semelhantes às observadas em doentes a iniciar tratamento primário com denosumab.

Imunogenicidade

Durante o tratamento com denosumab, podem desenvolver-se anticorpos antidenosumab. Não se observou correlação aparente do desenvolvimento de anticorpos com a farmacocinética, a resposta clínica ou acontecimentos adversos.

Eficácia e segurança clínicas em mulheres na pós‑menopausa com osteoporose

Foi investigada a eficácia e a segurança de denosumab quando administrado uma vez de 6 em 6 meses durante 3 anos em mulheres na pós-menopausa (7.808 mulheres com idades entre 60‑91 anos, das quais 23,6% apresentavam fraturas vertebrais prevalentes) com índices T para a densidade mineral óssea (DMO) basal entre – 2,5 e – 4,0, ao nível da coluna lombar ou da anca total e uma probabilidade média absoluta de fratura a 10 anos de 18,60% (decis: 7,9‑32,4%) para fraturas osteoporóticas graves e 7,22% (decis: 1,4‑14,9%) para fratura da anca. Mulheres com outras doenças ou a fazerem terapêuticas passíveis de afetarem o osso foram excluídas deste estudo. As mulheres receberam suplementos diários de cálcio (pelo menos 1.000 mg) e de vitamina D (pelo menos 400 UI).

*Efeito nas fraturas vertebrais*

Denosumab reduziu significativamente o risco de novas fraturas vertebrais a 1, 2 e 3 anos (p < 0,0001) (ver tabela 2).

**Tabela 2. Efeito de denosumab no risco de novas fraturas vertebrais**

|  | Proporção de mulheres com fratura (%) | | Redução do risco absoluto (%)  (IC 95%) | Redução do risco relativo (%)  (IC 95%) |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Placebo  n = 3.906 | Denosumab  n = 3.902 |
| 0‑1 ano | 2,2 | 0,9 | 1,4 (0,8; 1,9) | 61 (42; 74)\*\* |
| 0‑2 anos | 5,0 | 1,4 | 3,5 (2,7; 4,3) | 71 (61; 79)\*\* |
| 0‑3 anos | 7,2 | 2,3 | 4,8 (3,9; 5,8) | 68 (59; 74)\* |

\*p < 0,0001, \*\*p < 0,0001 – análise exploratória

*Efeito nas fraturas da anca*

Denosumab demonstrou ter uma redução de 40% do risco relativo (0,5% redução do risco absoluto) de fratura da anca ao longo de 3 anos (p < 0,05). A incidência de fratura da anca foi de 1,2% no grupo do placebo comparativamente com 0,7% no grupo de denosumab aos 3 anos.

Numa análise *post‑hoc* em mulheres com > 75 anos, observou‑se uma redução de 62% do risco relativo com denosumab (1,4% redução do risco absoluto, p < 0,01).

*Efeito em todas as fraturas clínicas*

Denosumab reduziu significativamente as fraturas em todos os tipos/grupos de fraturas (ver tabela 3).

**Tabela 3. Efeito de denosumab no risco de fraturas clínicas ao longo de 3 anos**

|  | Proporção de mulheres com fratura (%)+ | | Redução do risco absoluto (%)  (IC 95%) | Redução do risco relativo (%)  (IC 95%) |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Placebo  n = 3.906 | Denosumab  n = 3.902 |
| Qualquer fratura clínica1 | 10,2 | 7,2 | 2,9 (1,6; 4,2) | 30 (19; 41)\*\*\* |
| Fratura vertebral clínica | 2,6 | 0,8 | 1,8 (1,2; 2,4) | 69 (53; 80)\*\*\* |
| Fratura não vertebral2 | 8,0 | 6,5 | 1,5 (0,3; 2,7) | 20 (5; 33)\*\* |
| Fratura não vertebral grave3 | 6,4 | 5,2 | 1,2 (0,1; 2,2) | 20 (3; 34)\* |
| Fratura osteoporótica grave4 | 8,0 | 5,3 | 2,7 (1,6; 3,9) | 35 (22; 45)\*\*\* |

\*p ≤ 0,05, \*\*p = 0,0106 *(parâmetro de avaliação secundário incluído no ajuste de multiplicidade)*, \*\*\*p ≤ 0,0001

+ Taxas de acontecimentos com base em estimativas de Kaplan‑Meier aos 3 anos.

1. Inclui fraturas vertebrais clínicas e fraturas não vertebrais.

2. Exclui as das vértebras, crânio, faciais, mandíbula, metacarpo e falanges dos dedos dos pés e das mãos.

3. Inclui bacia, fémur distal, tíbia proximal, costelas, úmero proximal, antebraço e anca.

4. Inclui fraturas clínicas vertebrais, da anca, do antebraço e do úmero, conforme definido pela OMS.

Nas mulheres com uma DMO do colo do fémur ≤ ‑2,5 no início do estudo, denosumab reduziu o risco de fraturas não vertebrais (35% redução do risco relativo, 4,1% redução do risco absoluto, p < 0,001, análise exploratória).

A redução na incidência de novas fraturas vertebrais, fraturas da anca e fraturas não vertebrais com denosumab, ao longo de 3 anos, foi consistente independentemente do risco de fratura a 10 anos existente no início do estudo.

*Efeito na densidade mineral óssea*

Denosumab aumentou significativamente a DMO em todos os locais clínicos avaliados *versus* placebo aos 1, 2 e 3 anos. Denosumab aumentou a DMO em 9,2% na coluna lombar, 6,0% na anca total, 4,8% no colo do fémur, 7,9% no trocânter femoral, 3,5% no 1/3 distal do rádio e 4,1% no corpo total ao longo de 3 anos (todos p < 0,0001).

Em estudos clínicos que analisaram os efeitos da descontinuação de denosumab, a DMO voltou para os valores aproximados aos anteriores ao tratamento, tendo estes permanecido acima do placebo, num período de 18 meses após a última dose. Estes dados indicam que a continuação do tratamento com denosumab é necessária para manter o efeito do medicamento. A reiniciação de denosumab resultou num aumento da DMO semelhante ao que se observou quando denosumab foi administrado pela primeira vez.

*Estudo de extensão sem ocultação no tratamento da osteoporose na pós‑menopausa*

Um total de 4.550 mulheres (2.343 em denosumab e 2.207 em placebo) que não falharam mais do que uma dose do medicamento experimental no estudo de registo acima mencionado e que completaram a visita do estudo aos 36 meses concordaram em participar num estudo de extensão com a duração de 7 anos, multinacional, multicêntrico, sem ocultação, com um único braço para avaliar a segurança e eficácia de denosumab a longo prazo. Todas as mulheres neste estudo de extensão receberiam denosumab 60 mg todos os 6 meses, bem como cálcio (pelo menos 1 g) e vitamina D (pelo menos 400 UI) diariamente. Um total de 2.626 doentes (58% das mulheres incluídas no estudo de extensão, *i.e*. 34% das mulheres incluídas no estudo de registo) completaram o estudo de extensão.

Em doentes tratados com denosumab até 10 anos, a DMO aumentou desde o período de base do estudo de registo até 21,7% na coluna lombar, 9,2% na anca total, 9,0% no colo do fémur, 13,0% no trocânter e 2,8% no 1/3 distal do rádio. O índice T médio para a DMO na coluna lombar no final do estudo foi de −1,3 em doentes tratados durante 10 anos.

A incidência das fraturas foi avaliada como um objetivo de segurança mas a eficácia na prevenção de fraturas não pode ser estimada devido a um elevado número de descontinuações e ao desenho do ensaio sem ocultação. A incidência cumulativa de novas fraturas vertebrais e não vertebrais foi de aproximadamente 6,8% e 13,1% respetivamente, em doentes que permaneceram em tratamento com denosumab por 10 anos (n = 1.278). Os doentes que não completaram o estudo por qualquer razão tiveram taxas mais elevadas de fratura durante o tratamento.

Treze casos adjudicados de osteonecrose da mandíbula (ONM) e dois casos adjudicados de fraturas atípicas do fémur ocorreram durante o estudo de extensão.

Eficácia e segurança clínica em homens com osteoporose

Foi investigada a eficácia e a segurança de denosumab administrado uma vez de 6 em 6 meses durante 1 ano em 242 homens com idades entre os 31‑84 anos. Foram excluídos do estudo os indivíduos com uma taxa de filtração glomerular < 30 ml/min/1,73 m2. Todos os homens receberam suplementos diários de cálcio (pelo menos 1.000 mg) e de vitamina D (pelo menos 800 UI).

A variável de eficácia primária foi a alteração percentual da DMO na coluna lombar, a eficácia da fratura não foi avaliada. Denosumab aumentou significativamente a DMO em todas as zonas clínicas medidas, em relação ao placebo em 12 meses: 4,8% na coluna lombar, 2,0% na anca total, 2,2% no colo do fémur, 2,3% em trocânter femoral, e 0,9% no 1/3 distal do rádio (todos p < 0,05). Ao fim de 1 ano denosumab aumentou a DMO da coluna lombar a partir do valor de base em 94,7% dos homens. Observaram‑se aumentos significativos da DMO ao nível da coluna lombar, anca total, colo do fémur e trocânter femoral após 6 meses (p < 0,0001).

Histologia óssea em mulheres na pós‑menopausa e homens com osteoporose

A histologia óssea foi avaliada em 62 mulheres na pós‑menopausa com osteoporose ou com baixa massa óssea que, ou eram *naïves* a terapêuticas para a osteoporose, ou que transitaram de uma terapêutica anterior com alendronato seguida de 1‑3 anos de tratamento com denosumab. Cinquenta e nove mulheres participaram no subestudo de biopsia óssea, no mês 24 (n = 41) e/ou no mês 84 (n = 22) do estudo de extensão em mulheres na pós‑menopausa com osteoporose. A histologia óssea foi também avaliada em 17 homens com osteoporose após 1 ano de tratamento com denosumab. Os resultados da biopsia óssea revelaram osso de arquitetura e qualidade normais sem evidência de defeitos de mineralização, osso fibroso ou fibrose da medula. Resultados de histomorfometria no estudo de extensão em mulheres na pós‑menopausa com osteoporose demonstraram que os efeitos da terapêutica antirreabsortiva de denosumab, tal como avaliado pela frequência de ativação e pela taxa de reabsorção óssea, mantiveram‑se ao longo do tempo.

Eficácia e segurança clínica em doentes com perda óssea associada à privação de androgénios

A eficácia e segurança de denosumab, administrado uma vez a cada 6 meses durante 3 anos, foi investigada em homens com cancro da próstata não‑metastizado, histologicamente confirmado, a receberem TPA (1.468 homens com 48‑97 anos de idade) com um risco elevado de fratura (definido como > 70 anos ou < 70 anos com um índice T para a DMO < ‑1,0 ao nível da coluna lombar, anca total ou colo do fémur ou com antecedentes de fratura osteoporótica). Todos os homens receberam suplementos diários de cálcio (pelo menos 1.000 mg) e de vitamina D (pelo menos 400 UI).

Denosumab aumentou significativamente a DMO em todos os locais clínicos avaliados, em relação ao tratamento com placebo aos 3 anos: 7,9% na coluna lombar, 5,7% na anca total, 4,9% no colo do fémur, 6,9% no trocânter femoral, 6,9% no 1/3 distal do rádio e 4,7% no corpo total (todos p < 0,0001). Numa análise exploratória prospetivamente planeada, observaram‑se aumentos significativos da DMO ao nível da coluna lombar, anca total, colo do fémur e trocânter femoral 1 mês após a dose inicial.

Denosumab demonstrou uma redução significativa do risco relativo de novas fraturas vertebrais: 85% (1,6% redução do risco absoluto) ao final de 1 ano, 69% (2,2% redução do risco absoluto) aos 2 anos e 62% (2,4% redução do risco absoluto) aos 3 anos (todos p < 0,01).

Eficácia e segurança clínica em doentes com perda óssea associada à terapêutica adjuvante inibidora da aromatase

A eficácia e segurança de denosumab, uma vez de 6 em 6 meses durante 2 anos, foram investigadas em mulheres com cancro da mama não‑metastizado (252 mulheres com 35‑84 anos de idade) e com um índice T para a DMO no início do estudo entre -1,0 a -2,5 ao nível da coluna lombar, anca total ou colo do fémur. Todas as mulheres receberam suplementos diários de cálcio (pelo menos 1.000 mg) e de vitamina D (pelo menos 400 UI).

A variável de eficácia primária foi a alteração percentual da DMO na coluna lombar; a eficácia na fratura não foi avaliada. Denosumab aumentou significativamente a DMO em todos os locais clínicos avaliados em relação ao tratamento com placebo aos 2 anos: 7,6% na coluna lombar, 4,7% na anca total, 3,6% no colo do fémur, 5,9% no trocânter femoral, 6,1% no 1/3 distal do rádio e 4,2% no corpo total (todos p < 0,0001).

Tratamento da perda óssea associada à terapêutica adrenocorticosteroide sistémica

A eficácia e segurança de denosumab foram investigadas em 795 doentes (70% mulheres e 30% homens) com idades compreendidas entre os 20 e os 94 anos tratados com ≥ 7,5 mg de prednisona oral diariamente (ou equivalente).

Foram estudadas duas subpopulações: com continuação de glucocorticoide (≥ 7,5 mg de prednisona diariamente ou equivalente durante ≥ 3 meses antes da inclusão no estudo; n = 505) e com iniciação de glucocorticoide (≥ 7,5 mg de prednisona diariamente ou equivalente durante < 3 meses antes da inclusão no estudo; n = 290). Os doentes foram aleatorizados (1:1) para receber denosumab 60 mg por via subcutânea uma vez de 6 em 6 meses ou risedronato 5 mg oral uma vez por dia (controlo ativo) durante 2 anos. Os doentes receberam suplementos diários de cálcio (pelo menos 1.000 mg) e de vitamina D (pelo menos 800 UI).

*Efeito na Densidade Mineral Óssea (DMO)*

Na subpopulação com continuação de glucocorticoide, denosumab demonstrou um aumento maior da DMO na coluna lombar comparativamente com o risedronato ao final do ano 1 (denosumab 3,6%, risedronato 2,0%; p < 0,001) e de 2 anos (denosumab 4,5%, risedronato 2,2%; p < 0,001). Na subpopulação com iniciação de glucocorticoide, denosumab demonstrou um aumento maior da DMO na coluna lombar comparativamente com o risedronato ao final do ano 1 (denosumab 3,1%, risedronato 0,8%; p < 0,001) e de 2 anos (denosumab 4,6%, risedronato 1,5%; p < 0,001).

Além disso, denosumab demonstrou um aumento percentual médio significativamente superior na DMO em relação ao valor de base comparativamente com o risedronato na anca total, colo do fémur e trocânter femoral.

O estudo não foi concebido para mostrar diferenças nas fraturas. Ao final de 1 ano, a incidência de nova fratura vertebral com evidência radiológica nos doentes foi de 2,7% (denosumab) *versus* 3,2% (risedronato). A incidência de fratura não vertebral nos doentes foi de 4,3% (denosumab) *versus* 2,5% (risedronato). Ao final de 2 anos, os números correspondentes eram 4,1% *versus* 5,8% para novas fraturas vertebrais com evidência radiológica e 5,3% *versus* 3,8% para fraturas não vertebrais. A maioria das fraturas ocorreu na subpopulação com continuação de glucocorticoide.

População pediátrica

Foi realizado um estudo de fase 3 de braço único para avaliar a eficácia, a segurança e a farmacocinética em crianças com osteogénese imperfeita, com idades entre os 2 e os 17 anos, das quais 52,3% eram do sexo masculino e 88,2% eram caucasianas. Um total de 153 doentes receberam inicialmente 1 mg/kg de denosumab subcutâneo (SC) , até um máximo de 60 mg, de 6 em 6 meses durante 36 meses. Sessenta doentes transitaram para uma administração de 3 em 3 meses.

No mês 12 da administração de 3 em 3 meses, a alteração da média dos mínimos quadrados (MQ) (erro padrão, EP) na pontuação Z da DMO da coluna lombar em relação ao valor de base foi de 1,01 (0,12).

Os acontecimentos adversos mais frequentes notificados durante a administração de 6 em 6 meses foram artralgia (45,8%), dor nas extremidades (37,9%), dorsalgia (32,7%) e hipercalciúria (32,0%). Hipercalcemia foi notificada durante a administração de 6 em 6 meses (19%) e de 3 em 3 meses (36,7%). Foram notificados acontecimentos adversos graves de hipercalcemia (13,3%) durante a administração de 3 em 3 meses.

Num estudo de extensão (N = 75), observaram‑se acontecimentos adversos graves de hipercalcemia (18,5%) durante a administração de 3 em 3 meses.

Os estudos foram interrompidos precocemente devido à ocorrência de acontecimentos potencialmente fatais e hospitalizações resultantes de hipercalcemia (ver secção 4.2).

A Agência Europeia de Medicamentos dispensou a obrigação de apresentação dos resultados dos estudos com denosumab em todos os subgrupos da população pediátrica no tratamento da perda óssea associada à terapêutica de ablação hormonal, e nos subgrupos da população pediátrica com idade inferior a 2 anos no tratamento da osteoporose. Ver secção 4.2 para informação sobre utilização pediátrica.

**5.2 Propriedades farmacocinéticas**

Absorção

Após a administração subcutânea de uma dose de 1,0 mg/kg, que se aproxima da dose aprovada de 60 mg, a exposição com base na AUC foi de 78% em comparação com a administração intravenosa com o mesmo nível de dose. Para uma dose subcutânea de 60 mg, as concentrações séricas máximas de denosumab (Cmáx) de 6 mcg/ml (intervalo de 1‑17 mcg/ml) ocorreram em 10 dias (intervalo de 2‑28 dias).

Biotransformação

Denosumab é composto unicamente por aminoácidos e hidratos de carbono como imunoglobulina nativa e é improvável que seja eliminado através de mecanismos de metabolismo hepático. É esperado que o seu metabolismo e eliminação sigam as vias de depuração das imunoglobulinas, resultando na degradação em pequenos péptidos e aminoácidos individuais.

Eliminação

Após se ter atingido a Cmáx, os níveis séricos diminuíram com uma semivida de 26 dias (intervalo de 6‑52 dias) durante um período de 3 meses (intervalo de 1,5‑4,5 meses). Cinquenta e três por cento (53%) dos doentes não apresentaram quantidades mensuráveis de denosumab detetáveis 6 meses após a dose.

Não se observou uma acumulação ou alteração na farmacocinética de denosumab com o tempo, com a administração múltipla da dose de 60 mg, por via subcutânea, uma vez a cada 6 meses. A farmacocinética de denosumab não foi afetada pela formação de anticorpos de ligação ao denosumab e foi semelhante nos homens e nas mulheres. A idade (28‑87 anos), raça e estado da doença (massa óssea reduzida ou osteoporose; cancro da próstata ou da mama) não parecem afetar a farmacocinética de denosumab de forma significativa.

Observou‑se uma tendência entre um peso corporal mais elevado e uma exposição mais baixa com base na AUC e na Cmáx. Contudo, a tendência não é considerada clinicamente importante, já que os efeitos farmacodinâmicos com base nos marcadores de remodelação óssea e os aumentos da DMO foram consistentes num intervalo alargado de pesos corporais.

Linearidade/não linearidade

Em estudos de determinação da dose, denosumab exibiu uma farmacocinética não‑linear, dependente da dose, com uma depuração menor em doses ou concentrações mais elevadas, mas com aumentos aproximadamente proporcionais à dose com exposições a doses de 60 mg ou superiores.

Compromisso renal

Num estudo com 55 doentes com um grau variável da função renal, incluindo doentes em diálise, o grau de compromisso renal não teve efeito na farmacocinética de denosumab.

Compromisso hepático

Não se efetuou qualquer estudo específico em doentes com compromisso hepático. Em geral, os anticorpos monoclonais não são eliminados através de mecanismos de metabolismo hepático. Não é de esperar que a farmacocinética de denosumab seja afetada pelo compromisso hepático.

População pediátrica

Denosumab não deve ser utilizado em populações pediátricas (ver secções 4.2 e 5.1).

Num estudo de fase 3 de doentes pediátricos com osteogénese imperfeita (N = 153), as concentrações séricas máximas de denosumab foram observadas no dia 10 em todos os grupos etários. Nas administrações de 3 em 3 meses e de 6 em 6 meses, observou‑se que as concentrações séricas mínimas médias de denosumab eram mais elevadas em crianças com 11 a 17 anos de idade, enquanto as crianças com 2 a 6 anos de idade tinham as concentrações mínimas médias mais baixas.

**5.3 Dados de segurança pré‑clínica**

Em estudos de toxicidade de dose única e de dose repetida em macacos cinomolgos, as doses de denosumab que resultaram em exposições sistémicas 100 a 150 vezes superiores à dose humana recomendada não tiveram impacto na fisiologia cardiovascular, na fertilidade masculina ou feminina, nem produziram toxicidade específica de órgãos‑alvo.

Não foram avaliados testes padrão para investigar o potencial de genotoxicidade de denosumab já que os referidos testes não são relevantes para esta molécula. Contudo, dada a sua natureza, é improvável que denosumab possua potencial de genotoxicidade.

O potencial carcinogénico de denosumab não foi avaliado em estudos em animais a longo prazo.

Em estudos pré‑clínicos conduzidos em ratinhos *knockout* sem RANK ou RANKL, observou‑se uma alteração na formação de gânglios linfáticos no feto. Observou‑se ainda a ausência de lactação devido à inibição da maturação das glândulas mamárias (desenvolvimento lóbulo‑alveolar da glândula durante a gravidez) em ratinhos *knockout* com ausência de RANK ou RANKL.

Num estudo com macacos cinomolgos com administração de denosumab durante um período equivalente ao primeiro trimestre com exposições até 99 vezes superiores à AUC da dose humana (60 mg de 6 em 6 meses), não houve qualquer evidência de danos maternos ou fetais. Neste estudo, os gânglios linfáticos fetais não foram examinados.

Num outro estudo em macacos cinomolgos com exposição a doses de denosumab, durante a gravidez, 119 vezes maiores à AUC da dose em humanos (60 mg de 6 em 6 meses) houve um aumento do número de nados mortos e de mortalidade pós‑natal; um crescimento anormal do osso resultando na redução da força do osso, redução da hematopoiese e mau alinhamento da dentição; ausência de gânglios linfáticos periféricos; e redução do crescimento neonatal. Não foi estabelecido um grau de frequência de efeitos adversos para efeitos reprodutores. Depois de um período de 6 meses após o nascimento, as alterações relacionadas com o osso mostraram melhorias e não existiu qualquer efeito na erupção da dentição. No entanto, persistiram os efeitos nos gânglios linfáticos e o mau alinhamento dentário, e foi observada mineralização mínima a moderada em múltiplos tecidos de um animal (sem certeza de existir relação com o tratamento). Não houve evidência de danos maternos anteriores ao parto; efeitos adversos maternos ocorreram de uma forma não frequente durante o parto. O desenvolvimento da glândula mamária materna foi normal.

Em estudos pré‑clínicos sobre a qualidade do osso em macacos a fazerem tratamento a longo prazo com denosumab, as diminuições da remodelação óssea foram associadas a melhoria da resistência óssea e da histologia normal do osso. Os valores de cálcio diminuíram temporariamente e os valores de hormona paratiroide aumentaram temporariamente em macacos ovariectomizados tratados com denosumab.

Em ratinhos machos modificados por engenharia genética de modo a exprimirem o huRANKL (ratinhos *knock‑in*), os quais foram sujeitos a fratura transcortical, denosumab atrasou a remoção de cartilagem e a remodelação do calo da fratura em comparação com os controlos, mas a resistência biomecânica não foi adversamente afetada.

Os ratinhos *knockout* (ver secção 4.6) com ausência de RANK ou RANKL mostraram um peso corporal reduzido, redução de crescimento ósseo e ausência de erupção dentária. Nos ratinhos recém‑nascidos, a inibição do RANKL (alvo da terapêutica com denosumab) com doses elevadas de um composto de osteoprotegerina ligada ao Fc (OPG‑Fc) foi associada à inibição do crescimento ósseo e da erupção dentária. Estas alterações foram parcialmente reversíveis neste modelo quando a administração de inibidores do RANKL foi descontinuada. Os primatas adolescentes aos quais se administrou uma dose de denosumab 27 e 150 vezes (dose de 10 e 50 mg/kg) superior à exposição clínica apresentaram placas de crescimento anormais. Logo, o tratamento com denosumab pode comprometer o crescimento ósseo em crianças com placas de crescimento abertas e pode inibir a erupção dentária.

**6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS**

**6.1 Lista dos excipientes**

Ácido acético\*

Acetato de sódio tri-hidratado (para ajuste do pH)\*

Sorbitol (E420)

Polissorbato 20 (E432)

Água para preparações injetáveis

\* O tampão de acetato é formado pela mistura de ácido acético com acetato de sódio tri-hidratado

**6.2 Incompatibilidades**

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

**6.3 Prazo de validade**

4 anos.

Uma vez retirado do frigorífico, Stoboclo pode ser conservado à temperatura ambiente (até 25ºC) até 30 dias na embalagem de origem. Tem de ser utilizado no prazo de 1 mês.

**6.4 Precauções especiais de conservação**

Conservar no frigorífico (2°C – 8°C).

Não congelar.

Manter a seringa pré‑cheia dentro da embalagem exterior para proteger da luz.

**6.5 Natureza e conteúdo do recipiente**

Um ml de solução numa seringa pré‑cheia, de vidro de borossilicato do tipo I, para utilização única, rolha de borracha (bromobutilo) e agulha de aço inoxidável de calibre 27 com proteção de segurança.

Apresentação de uma seringa pré‑cheia com proteção de segurança.

**6.6 Precauções especiais de eliminação e manuseamento**

* A solução deve ser inspecionada antes da administração. Não injetar a solução se esta contiver partículas visíveis ou se estiver turva ou descolorada.
* Não agitar.
* Para evitar desconforto no local de injeção, deixe que a seringa pré‑cheia atinja a temperatura ambiente (até 25°C) antes de injetar e injete lentamente.
* Injete todo o conteúdo da seringa pré‑cheia.
* Incluem-se na embalagem instruções completas para a preparação e a administração de Stoboclo.

Qualquer medicamento não utilizado ou resíduos devem ser eliminados de acordo com as exigências locais.

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

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Hungria

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

EU/1/24/1905/001

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

Data da primeira autorização: 14 fevereiro 2025

**10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO**

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da Internet da Agência Europeia de Medicamentos: [https://www.ema.europa.eu](https://www.ema.europa.eu/%3c).

**ANEXO II**

A. FABRICANTES DA SUBSTÂNCIA ATIVA DE ORIGEM BIOLÓGICA E FABRICANTES RESPONSÁVEIS 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. FABRICANTES DA SUBSTÂNCIA ATIVA DE ORIGEM BIOLÓGICA E FABRICANTES RESPONSÁVEIS PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE

Nome e endereço do fabricante da substância ativa de origem biológica

CELLTRION, Inc.

20, Academy-ro 51 beon-gil,

Yeonsu-gu, Incheon, 22014

Coreia do Sul

Nome e endereço dos fabricantes responsáveis pela libertação do lote

Nuvisan France S.A.R.L

2400 Route des Colles,

Biot, 06410

França

Midas Pharma GmbH

Rheinstrasse 49, West,

Ingelheim Am Rhein,

Rhineland-Palatinate, 55218

Alemanha

Kymos S.L.

Ronda de Can Fatjó, 7B

Parc Tecnològic del Vallès,

Cerdanyola del Vallès,

Barcelona, 08290

Espanha

O folheto informativo que acompanha o medicamento tem de mencionar o nome e endereço do fabricante responsável pela libertação do lote em causa.

B. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO

Medicamento sujeito a receita médica.

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.º 7 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 Autorização de Introdução no Mercado (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**

O Titular da AIM deverá assegurar que o cartão lembrete relacionado com a osteonecrose da mandíbula está implementado.

**ANEXO III**

**ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO**

A. ROTULAGEM

**INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO**

**EMBALAGEM EXTERIOR PARA SERINGA PRÉ‑CHEIA COM PROTEÇÃO DE SEGURANÇA**

**1. NOME DO MEDICAMENTO**

Stoboclo 60 mg solução injetável em seringa pré‑cheia

denosumab

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

Seringa pré‑cheia de 1 ml contendo 60 mg de denosumab (60 mg/ml).

**3. LISTA DOS EXCIPIENTES**

Excipientes: Ácido acético, acetato de sódio tri-hidratado, sorbitol (E420), polissorbato 20 (E432), água para preparações injetáveis.

Consultar informações adicionais no folheto informativo.

**4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO**

Solução injetável

1 seringa pré‑cheia com proteção de segurança.

60 mg/1 ml

**5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

Via subcutânea.

**Importante:** leia o folheto informativo antes de manipular a seringa pré‑cheia.

Não agitar.

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. OUTRA(S) ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAI(S), SE NECESSÁRIO**

**8. PRAZO DE VALIDADE**

EXP

**9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO**

Conservar no frigorífico.

Não congelar.

Manter a seringa pré‑cheia dentro da embalagem 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**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Hungria

**12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

EU/1/24/1905/001 1 seringa pré-cheia

**13. NÚMERO DO LOTE**

Lot

**14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO**

**15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO**

**16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE**

Stoboclo 60 mg

**17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D**

Código de barras 2D com identificador único incluído.

**18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA**

PC

SN

NN

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

**RÓTULO PARA SERINGA PRÉ‑CHEIA COM PROTEÇÃO DE SEGURANÇA**

**1. NOME DO MEDICAMENTO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

Stoboclo 60 mg injetável

denosumab

SC

**2. MODO DE ADMINISTRAÇÃO**

3. PRAZO DE VALIDADE

EXP

4. NÚMERO DO LOTE

Lot

**5. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU UNIDADE**

60 mg/1 ml

**6. OUTROS**

**TEXTO DO CARTÃO LEMBRETE (incluído na embalagem)**

Stoboclo 60 mg injetável

denosumab

SC

Próxima injeção em 6 meses:

Utilize Stoboclo durante o período de tempo prescrito pelo seu médico

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

B. FOLHETO INFORMATIVO

**Folheto informativo: Informação para o utilizador**

**Stoboclo 60 mg solução injetável em seringa pré‑cheia**

denosumab

BT_1000x858pxEste 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 este folheto antes de começar a utilizar 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 ou farmacêutico.
* Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá‑lo a outros. O medicamento pode ser‑lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
* Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.
* O seu médico vai dar‑lhe um cartão lembrete que contém informações de segurança importantes que você deverá saber antes e durante o seu tratamento com Stoboclo.

**O que contém este folheto:**

1. O que é Stoboclo e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de utilizar Stoboclo
3. Como utilizar Stoboclo
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Stoboclo
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

**1. O que é Stoboclo e para que é utilizado**

**O que é Stoboclo e como funciona**

Stoboclo contém denosumab, uma proteína (anticorpo monoclonal) que interfere com a ação de outra proteína, de modo a tratar a perda óssea e a osteoporose. O tratamento com Stoboclo torna o osso mais forte e com menor probabilidade de partir.

O osso é um tecido vivo e está sempre a ser renovado. Os estrogénios ajudam a manter os ossos saudáveis. Depois da menopausa, os níveis de estrogénios diminuem o que pode fazer com que os ossos se tornem finos e frágeis. Isto pode levar eventualmente a uma doença chamada osteoporose. A osteoporose também pode ocorrer em homens devido a uma série de causas, incluindo o envelhecimento e/ou um nível baixo da hormona masculina testosterona. Também pode ocorrer em doentes que estejam a receber glucocorticoides. Muitos doentes com osteoporose não têm sintomas mas continuam a estar em risco de partir ossos, especialmente os da coluna, anca e punhos.

A cirurgia ou os medicamentos que impedem a produção de estrogénios ou de testosterona utilizados para tratar doentes com cancro da mama ou da próstata também podem levar a perda óssea. Os ossos tornam‑se mais fracos e partem com maior facilidade.

**Para que é utilizado Stoboclo**

Stoboclo é utilizado para tratar:

* a osteoporose em mulheres depois da menopausa (pós‑menopáusica) e homens que têm um risco acrescido de fratura (fratura de ossos) reduzindo o risco de fraturas da coluna, da anca e de outras fraturas que não estas.
* a perda óssea resultante da redução do nível hormonal (testosterona) causada por cirurgia ou pelo tratamento com medicamentos em doentes com cancro da próstata.
* a perda óssea resultante do tratamento de longa duração com glucocorticoides em doentes que têm um risco aumentado de fratura.

**2. O que precisa de saber antes de utilizar Stoboclo**

**Não utilize Stoboclo:**

* se tem valores de cálcio baixos no sangue (hipocalcemia).
* se tem alergia ao denosumab ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).

**Advertências e precauções**

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de utilizar Stoboclo.

Enquanto estiver em tratamento com Stoboclo pode desenvolver uma infeção na pele com sintomas tais como inchaço, vermelhidão na pele, mais frequentemente na parte inferior da perna, com uma sensação de calor e dolorosa ao toque (inflamação dos tecidos), e possivelmente com sintomas de febre. Por favor informe imediatamente o seu médico se desenvolver qualquer um destes sintomas.

Também deve tomar suplementos de cálcio e de vitamina D enquanto estiver em tratamento com Stoboclo. O seu médico discutirá isto consigo.

Pode ter valores de cálcio baixos no sangue enquanto está a ser tratado com Stoboclo. Por favor informe imediatamente o seu médico se notar algum dos seguintes sintomas: espasmos, contrações ou cãibras nos seus músculos, e/ou entorpecimento ou formigueiro nos seus dedos das mãos, dedos dos pés ou à volta da sua boca, e/ou convulsões, confusão ou perda de consciência.

Em casos raros, foram comunicados valores de cálcio extremamente baixos no sangue levando a hospitalizações e até a reações potencialmente fatais. Por isso, antes de cada dose e nos doentes com predisposição para a hipocalcemia nas duas semanas após a dose inicial, os valores de cálcio no sangue serão verificados (através de análises de sangue).

Informe o seu médico se tem ou teve problemas graves nos rins, insuficiência renal ou se já precisou de diálise ou se está a tomar medicamentos denominados glucocorticoides (tais como a prednisolona ou a dexametasona), uma vez que tal pode aumentar o seu risco de ter um valor de cálcio baixo no sangue se não tomar suplementos de cálcio.

Problemas na sua boca, dentes ou mandíbula

Um efeito indesejável denominado osteonecrose da mandíbula (ONM) (lesão óssea do maxilar) tem sido comunicado raramente (pode afetar até 1 em 1.000 pessoas) em doentes a receber denosumab para a osteoporose. O risco de ONM está aumentado em doentes tratados por um longo período de tempo (pode afetar até 1 em 200 pessoas se tratadas durante 10 anos). ONM também pode surgir após ter interrompido o tratamento. É importante que tente prevenir que a ONM se desenvolva uma vez que pode ser uma situação médica dolorosa e difícil de tratar. Por forma a reduzir o risco de desenvolver ONM, tome as seguintes precauções:

Antes de receber tratamento, informe o seu médico ou enfermeiro (profissional de saúde) se:

* tem algum problema na sua boca ou dentes tais como saúde oral deficiente, doença nas gengivas, ou se planeia uma extração dentária.
* não recebe cuidados orais de rotina ou não faz um *check‑up* oral há muito tempo.
* é fumador (uma vez que tal pode aumentar o risco de ter problemas orais).
* foi tratado anteriormente com um bifosfonato (utilizado para tratar ou prevenir doenças ósseas).
* está a tomar medicamentos denominados corticosteroides (tais como a prednisolona ou a dexametasona).
* tem cancro.

O seu médico pode pedir‑lhe que efetue uma avaliação dentária antes de iniciar o tratamento com Stoboclo.

Enquanto estiver a ser tratado, deve manter uma boa higiene oral e fazer *check‑ups* de rotina. Se usar próteses dentárias deve assegurar‑se de que estas estão ajustadas adequadamente. Se estiver em tratamento oral ou se vai realizar uma cirurgia oral (p. ex., extração dentária), informe o seu médico sobre o seu tratamento oral e diga ao seu dentista que está a ser tratado com Stoboclo.

Contacte imediatamente o seu médico ou dentista se sentir alguns problemas na sua boca ou dentes, tais como dentes a abanar, dor ou inchaço, ou ferida que não cicatriza ou supuração, uma vez que estes podem ser sinais de ONM.

Fraturas atípicas na coxa

Algumas pessoas podem desenvolver fraturas atípicas no osso da sua coxa enquanto estão a ser tratadas com denosumab. Contacte o seu médico se tem dores novas ou atípicas na coxa, anca ou virilha.

**Crianças e adolescentes**

Stoboclo não deve ser utilizado em crianças e adolescentes com menos de 18 anos de idade.

**Outros medicamentos e Stoboclo**

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente ou se vier a tomar outros medicamentos. É especialmente importante que informe o seu médico se estiver a ser tratado com outro medicamento contendo denosumab.

Não deve receber Stoboclo juntamente com outro medicamento contendo denosumab.

**Gravidez e aleitamento**

Stoboclo não foi testado em mulheres grávidas. É importante informar o seu médico se está grávida; pensa estar grávida; ou planeia engravidar. Não é recomendado utilizar Stoboclo se estiver grávida. As mulheres com potencial para engravidar têm de utilizar métodos de contracetivos eficazes enquanto estiverem em tratamento com Stoboclo e pelo menos até 5 meses após terem parado o tratamento com Stoboclo.

Se ficar grávida durante o tratamento com Stoboclo ou em menos de 5 meses após ter parado o tratamento com Stoboclo, por favor informe o seu médico.

Desconhece‑se se denosumab é excretado no leite materno. É importante informar o seu médico se estiver a amamentar ou se planear fazê‑lo. O seu médico ajudá‑la‑á a decidir se deverá parar de amamentar ou se deverá parar de utilizar Stoboclo, tendo em consideração o benefício da amamentação para o bebé e o benefício de Stoboclo para a mãe.

Se está a amamentar durante o tratamento com Stoboclo, por favor informe o seu médico.

Consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento.

**Condução de veículos e utilização de máquinas**

Os efeitos de Stoboclo sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas são nulos ou desprezáveis.

**Stoboclo contém sorbitol (E420)**

Este medicamento contém 47 mg de sorbitol em cada ml de solução.

**Stoboclo contém sódio**

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por 60 mg, ou seja, é praticamente “isento de sódio”.

**Stoboclo contém polissorbato 20 (E432)**

Este medicamento contém 0,1 mg de polissorbato 20 em cada seringa que é equivalente a 0,1 mg/ml. Os polissorbatos podem causar reações alérgicas. Informe o seu médico se tem alguma alergia.

**3. Como utilizar Stoboclo**

A dose recomendada é de uma seringa pré‑cheia de 60 mg administrada uma vez de 6 em 6 meses, na forma de uma injeção única sob a pele (subcutânea). As melhores zonas para injetar são a parte superior das coxas e o abdómen. O seu prestador de cuidados também pode utilizar a parte superior do seu braço. Consulte o seu médico sobre a data de uma possível próxima injeção. Cada embalagem de Stoboclo contém um cartão lembrete incluído na caixa e utilizado para manter um registo da data da sua próxima injeção.

Também deve tomar suplementos de cálcio e de vitamina D enquanto estiver em tratamento com Stoboclo. O seu médico discutirá isto consigo.

O seu médico pode decidir que é melhor ser você ou um prestador de cuidados a administrar Stoboclo. O seu médico ou prestador de cuidados de saúde mostrar‑lhe‑ão como utilizar Stoboclo. Para ver as instruções sobre como injetar Stoboclo, por favor leia a secção no fim deste folheto informativo.

Não agitar.

**Caso se tenha esquecido de utilizar Stoboclo**

Se se esquecer de receber uma dose de Stoboclo, a injeção deve ser administrada assim que possível. Daí em diante, as injeções devem ser cuidadosamente marcadas de 6 em 6 meses a partir da data da última injeção.

**Se parar de utilizar Stoboclo**

Para obter o maior benefício do seu tratamento na redução do risco de fraturas, é importante que utilize Stoboclo durante o período de tempo prescrito pelo seu médico. Não pare o seu tratamento sem contactar o seu médico.

**4. Efeitos indesejáveis possíveis**

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

Pouco frequentemente, os doentes a receber Stoboclo podem desenvolver infeções da pele (predominantemente inflamação dos tecidos). **Informe imediatamente o seu médico** se desenvolver algum destes sintomas enquanto estiver a receber Stoboclo: inchaço, vermelhidão na pele, mais frequentemente na parte inferior da perna, com uma sensação de calor e dolorosa ao toque, e possivelmente com sintomas de febre.

Raramente, os doentes a receber Stoboclo podem desenvolver dor na boca e/ou mandíbula, inchaço ou ferida na boca ou mandíbula que não cicatriza, supuração, dormência ou sensação de peso na mandíbula, ou dente a abanar. Estes podem ser sinais de lesão óssea no maxilar (osteonecrose). **Informe imediatamente o seu médico ou dentista** caso desenvolva algum destes sintomas enquanto está a ser tratado com Stoboclo ou após ter interrompido o tratamento.

Raramente, os doentes a receber Stoboclo podem ter valores de cálcio baixos no sangue (hipocalcemia); valores de cálcio extremamente baixos no sangue podem levar a hospitalizações e podem até ser potencialmente fatais. Os sintomas incluem espasmos, contrações ou cãibras dos músculos, e/ou dormência ou formigueiro nos dedos das mãos e dos pés ou à volta da sua boca e/ou convulsões, confusão ou perda de consciência. Se algum destes sintomas se aplica a si, **informe imediatamente o seu médico**. Valores de cálcio baixos no sangue podem também originar uma alteração no ritmo do seu coração denominada prolongamento do intervalo QT que pode ser visto através de um eletrocardiograma (ECG).

Podem ocorrer raramente fraturas do osso da coxa em doentes a receber Stoboclo. **Contacte o seu médico** se sentir dores novas ou raras na sua coxa, anca ou virilha uma vez que tal poderá ser uma indicação precoce de uma possível fratura da coxa.

Poderão ocorrer raramente reações alérgicas em doentes a receber Stoboclo. Os sintomas incluem inchaço da cara, lábios, língua, garganta ou outras partes do corpo; erupção na pele, comichão ou urticária na pele, pieira ou dificuldade em respirar. **Por favor informe o seu médico** se desenvolver algum destes sintomas enquanto está a ser tratado com Stoboclo.

**Efeitos indesejáveis muito frequentes** (podem afetar mais de 1 em cada 10 pessoas):

* dor no osso, articulação e/ou músculo que pode ser por vezes grave;
* dor no braço ou na perna (dor nas extremidades).

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

* dor ao urinar, urinar com frequência, sangue na urina, incapacidade para reter a urina;
* infeção do trato respiratório superior;
* dor, formigueiro ou dormência que se estende pela perna abaixo (ciática);
* prisão de ventre;
* desconforto abdominal;
* erupção na pele;
* afeção da pele com comichão, vermelhidão e/ou secura (eczema);
* perda de cabelo (alopecia).

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

* febre, vómitos e dor ou desconforto abdominal (diverticulite);
* infeção do ouvido;
* erupção que pode ocorrer na pele ou feridas na boca (erupções medicamentosas liquenoides).

**Efeitos indesejáveis muito raros** (podem afetar até 1 em cada 10 000 pessoas):

* reação alérgica que pode danificar os vasos sanguíneos, sobretudo na pele (p. ex., manchas de cor púrpura ou vermelha‑acastanhada, urticária ou úlceras cutâneas) (vasculite por hipersensibilidade).

**Desconhecido** (não pode ser calculado a partir dos dados disponíveis):

* fale com o seu médico se tiver dor de ouvido, corrimento do ouvido e/ou uma infeção do ouvido. Estes podem ser sinais de lesão óssea do ouvido.

**Comunicação de efeitos indesejáveis**

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente através do sistema nacional de notificação mencionado no [Apêndice V](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/qrd-appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.docx). Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

**5. Como conservar Stoboclo**

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso no rótulo e na embalagem exterior, após EXP. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Conservar no frigorífico (2°C – 8°C).

Não congelar.

Manter a seringa pré‑cheia dentro da embalagem exterior para proteger da luz.

A sua seringa pré‑cheia pode ficar fora do frigorífico até atingir a temperatura ambiente (até 25°C) antes de injetar. Assim tornará a injeção mais confortável. Uma vez fora do frigorífico para atingir a temperatura ambiente (até 25°C), a seringa tem de ser utilizada no prazo de 1 mês.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

**6. Conteúdo da embalagem e outras informações**

**Qual a composição de Stoboclo**

* A substância ativa é denosumab. Cada seringa pré‑cheia de 1 ml contém 60 mg de denosumab (60 mg/ml).
* Os outros componentes são ácido acético, acetato de sódio tri-hidratado, sorbitol (E420), polissorbato 20 (E432) e água para preparações injetáveis.

**Qual o aspeto de Stoboclo e conteúdo da embalagem**

Stoboclo é uma solução injetável límpida, incolor a amarelo-pálida fornecida numa seringa pré‑cheia pronta a utilizar.

Cada embalagem contém uma seringa pré‑cheia com uma proteção de segurança.

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Hungria

**Fabricante**

Nuvisan France S.A.R.L

2400 Route des Colles,

Biot, 06410

França

**Fabricante**

Midas Pharma GmbH

Rheinstrasse 49, West,

Ingelheim Am Rhein,

Rhineland-Palatinate, 55218

Alemanha

**Fabricante**

Kymos S.L.

Ronda de Can Fatjó, 7B

Parc Tecnològic del Vallès,

Cerdanyola del Vallès,

Barcelona, 08290

Espanha

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

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  Celltrion Healthcare Belgium BVBA  Tél/Tel: +32 1528 7418  [BEinfo@celltrionhc.com](mailto:BEinfo@celltrionhc.com) | **Lietuva**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: + 36 1 231 0493 |
| **България**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Teл.: +36 1 231 0493 | **Luxembourg/Luxemburg**  Celltrion Healthcare Belgium BVBA  Tél/Tel: +32 1528 7418  [BEinfo@celltrionhc.com](mailto:BEinfo@celltrionhc.com) |
| **Česká republika**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 | **Magyarország**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel.: +36 1 231 0493 |
| **Danmark**  Celltrion Healthcare Denmark ApS  Tlf.: +45 3535 2989  [contact\_dk@celltrionhc.com](mailto:contact_dk@celltrionhc.com) | **Malta**  Mint Health Ltd  Tel: +356 2093 9800 |
| **Deutschland**  Celltrion Healthcare Deutschland GmbH  Tel: +49 303 464 941 50  [infoDE@celltrionhc.com](mailto:infoDE@celltrionhc.com) | **Nederland**  Celltrion Healthcare Netherlands B.V.  Tel: +31 20 888 7300  [NLinfo@celltrionhc.com](mailto:NLinfo@celltrionhc.com) |
| **Eesti**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493  [contact\_fi@celltrionhc.com](mailto:contact_fi@celltrionhc.com) | **Norge**  Celltrion Healthcare Norway AS  [contact\_no@celltrionhc.com](mailto:contact_no@celltrionhc.com) |
| **Ελλάδα**  ΒΙΑΝΕΞ Α.Ε.  Τηλ: +30 210 8009111 | **Österreich**  Astro-Pharma GmbH  Tel: +43 1 97 99 860 |
| **España**  Kern Pharma, S.L.  Tel: +34 93 700 2525 | **Polska**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel.: +36 1 231 0493 |
| **France**  Celltrion Healthcare France SAS  Tél: +33 (0)1 71 25 27 00 | **Portugal**  CELLTRION PORTUGAL, UNIPESSOAL LDA  Tel: +351 21 936 8542  [contact\_pt@celltrion.com](mailto:contact_pt@celltrion.com) |
| **Hrvatska**  Oktal Pharma d.o.o.  Tel: +385 1 6595 777 | **România**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 |
| **Ireland**  Celltrion Healthcare Ireland Limited  Tel: +353 1 223 4026  [enquiry\_ie@celltrionhc.com](mailto:enquiry_ie@celltrionhc.com) | **Slovenija**  OPH Oktal Pharma d.o.o.  Tel: +386 1 519 29 22 |
| **Ísland**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Sími: +36 1 231 0493  [contact\_fi@celltrionhc.com](mailto:contact_fi@celltrionhc.com) | **Slovenská republika**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 |
| **Italia**  Celltrion Healthcare Italy S.R.L.  Tel: +39 0247927040  [celltrionhealthcare\_italy@legalmail.it](mailto:celltrionhealthcare_italy@legalmail.it) | **Suomi/Finland**  Celltrion Healthcare Finland Oy.  Puh/Tel: +358 29 170 7755  [contact\_fi@celltrionhc.com](mailto:contact_fi@celltrionhc.com) |
| **Κύπρος**  C.A. Papaellinas Ltd  Τηλ: +357 22741741 | **Sverige**  Celltrion Sweden AB  [contact\_se@celltrionhc.com](mailto:contact_se@celltrionhc.com) |
| **Latvija**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 |  |

**Este folheto informativo 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: [https://www.ema.europa.eu](https://www.ema.europa.eu/).

---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

**Instruções de utilização:**

Leia e siga as instruções de utilização incluídas com a sua seringa pré‑cheia Stoboclo antes de começar a utilizá-la e sempre que se reabastecer. Pode haver informações novas. Stoboclo pode ser administrado por profissionais de saúde, por prestadores de cuidados ou por doentes que tenham sido instruídos para a autoadministração. Fale com o seu médico se tiver quaisquer dúvidas sobre administrar uma autoinjeção.

|  |
| --- |
| **Informações importantes** |
| * Stoboclo é administrado através de uma injeção no tecido mesmo por baixo da pele (injeção subcutânea). * **Não** abra a embalagem exterior selada até estar pronto(a) para utilizar a seringa pré‑cheia. * **Não** retire a tampa da agulha da seringa pré‑cheia até imediatamente antes de administrar a injeção. * **Não** tente ativar a seringa pré‑cheia antes da injeção. * **Não** tente retirar a proteção de segurança transparente da seringa pré‑cheia. * **Não** utilize a seringa pré‑cheia se tiver sido deixada cair numa superfície dura. Utilize uma nova seringa pré‑cheia. * **Não** agite a seringa pré‑cheia. Uma agitação vigorosa pode danificar o medicamento. * A seringa pré‑cheia não pode ser reutilizada. Elimine a seringa pré‑cheia usada imediatamente após a utilização num recipiente para eliminação de objetos perfurocortantes (ver o **Passo 15. Eliminar Stoboclo**). |

|  |
| --- |
| **Conservar Stoboclo** |
| * **Manter a seringa pré‑cheia fora da vista e do alcance das crianças. Contém peças pequenas.** * Conservar a seringa pré‑cheia no frigorífico entre 2 °C e 8 °C. **Não** congelar. * Depois de ser retirado do frigorífico, Stoboclo não pode ser exposto a temperaturas superiores a 25 °C. Stoboclo tem de ser conservado na respetiva embalagem de origem e utilizado num prazo de 30 dias. Se não for utilizado no período de 1 mês, Stoboclo deve ser eliminado. * Conservar a seringa pré‑cheia selada dentro da respetiva embalagem exterior para a proteger da luz. |

|  |
| --- |
| **Peças da seringa pré‑cheia (ver a Figura A)** |
| **Depois de utilizar**  **Antes de utilizar**  **Tampa**  **Proteção de segurança**  **Janela de visualização**  **Apoio para os dedos**  **Haste do êmbolo**  **Agulha**  **Agulha**  **Medicamento** |
| **Figura A** |

| **Preparar para a injeção** | |
| --- | --- |
| ALCOHOL WIPE    Recipiente para eliminação de objetos perfurocortantes  Penso adesivo  Toalhete com álcool  Bola de algodão ou gaze  Embalagem exterior com a seringa pré cheia | **1. Reunir os materiais necessários para a injeção.**  1a. Prepare uma superfície limpa e plana, como uma mesa ou bancada, num local bem iluminado.  1b. Retire do frigorífico a embalagem exterior com a seringa pré‑cheia.  1c. Assegure-se de que tem os seguintes materiais (ver a **Figura B**):   * Embalagem exterior com a seringa pré‑cheia   **Não incluídos na embalagem exterior:**   * Toalhete com álcool * Bola de algodão ou gaze * Penso adesivo * Recipiente para eliminação de objetos perfurocortantes |
| **Figura B** |
| **VAL.: MM AAAA**  **VAL.: MM AAAA** | **2. Verificar o prazo de validade na embalagem exterior (ver a Figura C).**   * **Não** utilize após o prazo de validade. Se o prazo de validade já tiver passado, devolva toda a embalagem à farmácia. * O prazo de validade impresso corresponde ao último dia do mês indicado. |
| **Figura C** |
| 스케치, 그림, 클립아트, 만화 영화이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명 | **3. Retirar a seringa pré‑cheia** **da embalagem exterior.**  3a. Abra a embalagem exterior. Pegando na seringa pelo corpo, retire a seringa pré‑cheia da embalagem exterior (ver a **Figura D**).   * **Não** segure pela cabeça da haste do êmbolo, pela haste do êmbolo, pela proteção de segurança nem pelas aletas ou pela tampa da agulha. * **Não** puxe a haste do êmbolo para trás em nenhuma altura. |
| **Figura D** |
| **VAL.: MM AAAA** | **4. Inspecionar a seringa pré‑cheia.**  4a. Olhe para a seringa pré‑cheia e certifique-se de que tem o medicamento correto (Stoboclo).  4b. Olhe para a seringa pré‑cheia e certifique-se de que não está rachada ou danificada.  4c. Verifique o prazo de validade no rótulo da seringa pré‑cheia (ver a **Figura E**).   * **Não** utilize se a tampa da agulha não estiver presente ou não estiver bem fixa. * **Não** utilize após o prazo de validade. * **Não** agite a seringa pré‑cheia. |
| **Figura E** |
| 스케치, 그림, 일러스트레이션, 검이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명 | **5. Inspecionar o medicamento.**  5a. Olhe para o medicamento e confirme que o líquido é transparente, incolor a amarelo-pálido e não contém partículas ou flocos visíveis (ver a **Figura F**).   * **Não** utilize a seringa pré‑cheia se o líquido apresentar descoloração ou turvação ou contiver partículas ou flocos visíveis. * Poderá ver bolhas de ar no líquido. Isso é normal. |
| **Figura F** |
| **30 minutos** | **6. Aguardar 30 minutos.**  6a. Deixe a seringa pré‑cheia fora da caixa durante 30 minutos à temperatura ambiente (20 °C a 25 °C), para permitir que aqueça (ver a **Figura G**).   * **Não** aqueça a seringa pré‑cheia utilizando fontes de calor, como água quente ou um micro-ondas. * Se a seringa não atingir a temperatura ambiente, isso poderá tornar a injeção desconfortável. |
| **Figura G** |
| **Autoinjeção e prestador de cuidados**  **APENAS prestador de cuidados e profissional de saúde** | **7. Escolher um local de injeção adequado (ver a Figura H).**  7a. Pode injetar nos locais seguintes:   * parte superior das coxas; * abdómen, exceto nos 5 cm ao redor do umbigo; * parte externa dos braços (apenas se for prestador de cuidados ou profissional de saúde). * **Não** injete em sinais, cicatrizes, nódoas negras (equimoses) ou áreas nas quais a pele esteja sensível, vermelha ou dura, ou se houver fissuras na pele. * **Não** injete através da roupa.   7b. Escolha um local de injeção diferente para cada nova injeção a, pelo menos, 2,5 cm da área utilizada para a última injeção. |
| **Figura H** |
| 스케치, 그림, 라인 아트, 아동 미술이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명 | **8. Lavar as mãos.**  8a. Lave as mãos com sabonete e água e seque-as muito bem (ver a **Figura I**). |
| **Figura I** |
| 라인 아트, 스케치, 클립아트, 컬러링북이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명 | **9. Limpar o local da injeção.**  9a. Limpe o local da injeção com um toalhete com álcool, utilizando um movimento circular (ver a **Figura J**).  9b. Deixe que a pele seque antes de injetar.   * **Não** sopre nem volte a tocar no local da injeção antes de administrar a injeção. |
| **Figura J** |

| **Administrar a injeção** | |
| --- | --- |
| 스케치, 그림, 라인 아트, 클립아트이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명 | **10.** **Retirar a tampa.**  10a. Segure no corpo da seringa pré‑cheia com uma mão, entre o polegar e o indicador. Com a outra mão, puxe cuidadosamente a tampa da agulha para fora e a direito (ver a **Figura K**).   * **Não** segure na haste do êmbolo enquanto retira a tampa. * Poderá observar uma gota de líquido na ponta da agulha. Isso é normal.   10b. Elimine imediatamente a tampa num recipiente para eliminação de objetos perfurocortantes (ver o **Passo 15** e a **Figura K**).   * **Não** utilize a seringa pré‑cheia se tiver sido deixada cair sem a tampa da agulha colocada. Se isso acontecer, utilize uma seringa pré‑cheia nova. * Retire a tampa da agulha só quando estiver pronto(a) para injetar. * **Não** volte a colocar a tampa na seringa pré‑cheia. * **Não** toque na agulha. Se o fizer, isso poderá resultar numa lesão por picada de agulha. |
| **Figura K** |
| **45°**  **45°**  **OU** | **11. Introduzir a seringa pré‑cheia no local da injeção.**  11a. Segure no corpo da seringa pré‑cheia com uma mão, entre o polegar e o indicador.  11b. Utilize a outra mão para apertar suavemente a pele limpa entre o polegar e o indicador. **Não** aperte com força.  *Nota*: É importante manter a pele apertada ao introduzir a agulha, para assegurar que injeta sob a pele (na gordura), mas não mais profundamente (no músculo).  11c. Com um movimento rápido e súbito, introduza a agulha completamente na prega de pele a um ângulo de 45 graus (ver a **Figura L**).   * **Não puxe a haste do êmbolo para trás em nenhuma altura.** |
| **Figura L** |
| 스케치, 그림, 클립아트, 라인 아트이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명 | **12. Administrar a injeção.**  12a. Depois de a agulha estar introduzida, largue a pele apertada.  12b. Empurre lentamente a haste do êmbolo **completamente para baixo** até que a dose completa do medicamento seja injetada e a seringa fique vazia (ver a **Figura M**).   * **Não** altere a posição da seringa pré‑cheia depois de iniciar a injeção. * Se a haste do êmbolo não for completamente empurrada, a proteção de segurança não se irá alongar para cobrir a agulha quando for retirada. |
| **Figura M** |
| 스케치, 만화 영화, 그림, 디자인이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명 | **13. Retirar a seringa pré‑cheia do local da injeção.**  13a. Depois de a seringa pré‑cheia estar vazia, à medida que a agulha é removida, retire lentamente a agulha levantando o polegar da haste do êmbolo até que a agulha esteja completamente coberta pela proteção de segurança (ver a **Figura N**).   * Se a agulha não estiver coberta, prossiga com a eliminação cuidadosa da seringa (ver o **Passo 15. Eliminar Stoboclo**). * **Não** recoloque a tampa da agulha em seringas pré‑cheias usadas. * **Não** reutilize a seringa pré‑cheia. * **Não** esfregue o local da injeção. |
| **Figura N** |

| **Depois da injeção** | |
| --- | --- |
|  | **14. Cuidar do local da injeção.**  14a. Se ocorrer algum sangramento, trate o local da injeção pressionando suavemente — não esfregando — uma bola de algodão ou gaze sobre o local e aplicando um penso adesivo, se necessário. |
| 스케치, 그림, 클립아트, 라인 아트이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명 | **15. Eliminar a seringa pré‑cheia.**  15a. Imediatamente após a utilização, coloque a seringa pré‑cheia usada num recipiente para eliminação de objetos perfurocortantes (ver a **Figura O**).  15b. **Não** deite fora (não elimine) a seringa pré‑cheia no seu lixo doméstico.   * Mantenha a seringa e o recipiente para eliminação de objetos perfurocortantes fora da vista e do alcance das crianças. * Se não tiver um recipiente para eliminação de objetos perfurocortantes, pode utilizar um recipiente doméstico que possa fechar e seja resistente a perfurações. * Para a sua segurança e a sua saúde, bem como as de terceiros, as agulhas e as seringas usadas nunca podem ser reutilizadas. Qualquer medicamento não utilizado ou resíduos devem ser eliminados de acordo com as exigências locais. * **Não** deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente. |
| **Figura O** |