

SIMPONI[®]
(golimumabe)

Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.
solução injetável
50 mg / 4,0 mL

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

SIMPONI®

golimumabe

Solução para Diluição para Infusão

APRESENTAÇÃO

Solução para diluição para infusão de 50 mg/4,0 mL de golimumabe, em embalagem com 1 frasco-ampola.

USO INTRAVENOSO

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 ANOS

COMPOSIÇÃO

Cada frasco-ampola contém 50 mg de golimumabe em 4,0 mL de solução para diluição para infusão (12,5 mg/mL).

Excipientes: sorbitol, cloridrato de histidina monoidratado, histidina, polissorbato 80 e água para injetáveis. Não contém conservantes.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

ATENÇÃO: RISCO DE INFECÇÕES GRAVES

Veja o item “ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES” dessa bula para mais informações.

Infecções graves que levaram à hospitalização ou óbito, como a tuberculose, sepse bacteriana, fúngica invasiva e outras infecções oportunistas, ocorreram em pacientes recebendo **SIMPONI®**.

SIMPONI® deve ser descontinuado se o paciente desenvolver uma infecção grave ou sepse. Submeter o paciente a exames para identificação de tuberculose latente; se positivo, iniciar um tratamento para a tuberculose antes de começar a utilizar **SIMPONI®**.

Monitorar todos os pacientes quanto ao desenvolvimento de tuberculose ativa durante o tratamento com **SIMPONI®**, mesmo se o teste de tuberculose latente inicial for negativo.

1. INDICAÇÕES

Artrite reumatoide

SIMPONI®, em combinação com metotrexato (MTX), é indicado para:

- Reduzir os sinais e sintomas
- Inibir a progressão do dano estrutural
- Melhorar a função física
- Melhorar a qualidade de vida relacionada à saúde em pacientes adultos com artrite reumatoide moderada a grave, quando a resposta à terapia com medicamento antirreumático modificador da doença (DMARD), incluindo MTX, foi inadequada.

Artrite psoriásica:

SIMPONI®, isoladamente ou em combinação com MTX, é indicado para:

O tratamento de artrite psoriásica ativa em pacientes com 2 anos de idade ou mais, quando a resposta à terapia prévia com DMARD foi inadequada. **SIMPONI®** também demonstrou melhorar a função física e a qualidade de vida relacionada à saúde.

Espondilite anquilosante

SIMPONI® é indicado para:

O tratamento da espondilite anquilosante ativa em pacientes adultos que apresentaram resposta inadequada ou intolerância à terapia convencional. **SIMPONI®** também demonstrou melhorar a função física e a qualidade de vida relacionada à saúde.

Artrite Idiopática Juvenil Poliarticular (AIJp)

SIMPONI® isoladamente ou em associação com MTX, é indicado para o tratamento da artrite idiopática juvenil poliarticular ativa em crianças com 2 ou mais anos de idade, que apresentaram uma resposta inadequada a tratamento prévio com MTX.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

- Artrite reumatoide

A eficácia e a segurança de **SIMPONI®** foram avaliadas em 1 estudo de administração intravenosa (IV) multicêntrico, randomizado, duplo-cego e controlado por placebo em pacientes ≥ 18 anos de idade com AR (Artrite Reumatoide) moderada a gravemente ativa e diagnosticada segundo os critérios do “American College of Rheumatology” (ACR) há pelo menos 3 meses antes da triagem. Os pacientes apresentavam, pelo menos, 6 articulações edemaciadas e 6 articulações doloridas. **SIMPONI®** foi administrado através de uma infusão intravenosa na dose de 2 mg/kg com MTX nas Semanas 0 e 4 e, posteriormente, a cada 8 semanas. Os desfechos clínicos incluíram resposta ACR, DAS28, HAQ e avaliações da qualidade de vida relacionada à saúde.

O estudo GO-FURTHER avaliou 592 pacientes com AR ativa, apesar do tratamento concomitante com MTX. Os pacientes foram randomizados para receber 2 mg/kg de **SIMPONI®** IV (N=395) ou placebo IV (solução salina) (N=197) nas Semanas 0 e 4 e, posteriormente, a cada 8 semanas, em adição à sua dose de manutenção semanal de MTX. Todos os pacientes recebendo placebo IV + MTX receberam 2 mg/kg de **SIMPONI®** IV + MTX após a Semana 24, mas o estudo permaneceu duplo-cego até 52 semanas de tratamento. O desfecho primário foi a porcentagem de pacientes alcançando resposta ACR 20 na Semana 14. Os principais desfechos secundários incluíram resposta DAS28 (usando a PCR) e variação do valor basal em HAQ-DI na Semana 14, assim como a resposta ACR 50 e a variação do valor basal de vdH-S na Semana 24. Outros desfechos pré-especificados incluíram melhora nos componentes de ACR, resposta ACR ao longo do tempo, melhora na função física e qualidade de vida relacionada à saúde, assim como avaliações de economia em saúde.

Redução dos Sinais e sintomas

O tratamento com **SIMPONI®** IV em pacientes com AR ativa apesar do MTX resultou em melhora nos sinais e sintomas, conforme demonstrado pela porcentagem de pacientes que alcançaram uma resposta ACR 20 na Semana 14. Uma porcentagem significativamente maior de pacientes no grupo **SIMPONI®** IV + MTX comparada ao grupo placebo IV + MTX alcançou uma resposta ACR 20 ($p < 0,001$). No grupo **SIMPONI®** IV + MTX, 58,5% dos pacientes alcançaram uma resposta ACR 20 em comparação a 24,9% no grupo placebo IV + MTX na Semana 14. A porcentagem de pacientes que alcançaram uma resposta ACR 20 na Semana 24 também foi significativamente maior para os pacientes recebendo **SIMPONI®** IV + MTX em comparação com placebo IV + MTX (62,8% comparado com 31,5%, respectivamente) (Tabela 1). A porcentagem de pacientes que alcançaram respostas ACR 50 e ACR 70 também foi maior no grupo **SIMPONI®** IV + MTX em comparação com o grupo placebo IV + MTX (Tabela 1). A porcentagem de pacientes que alcançaram uma resposta ACR 50 nos grupos **SIMPONI®** IV + MTX e placebo IV + MTX foi, respectivamente, 29,9% e 8,6% na Semana 14 ($p < 0,001$) e 34,9% e 13,2%, respectivamente, na Semana 24 ($p < 0,001$). A

porcentagem de pacientes que alcançaram uma resposta ACR 70 nos grupos **SIMPONI® IV + MTX** e placebo IV + MTX foi, respectivamente, 12,4% e 3,0% na Semana 14 ($p<0,001$) e 17,5% e 4,1%, respectivamente, na Semana 24 ($p<0,001$).

As proporções de pacientes que alcançaram resposta ACR 20, 50 ou 70 foram mantidas após a Semana 24 até a Semana 52.

A porcentagem de pacientes que alcançaram resposta DAS28 (usando a PCR) foi significativamente maior para aqueles pacientes tratados com **SIMPONI® IV + MTX** em comparação com aqueles que receberam placebo IV + MTX na Semana 14 (81,3% comparado com 40,1%; $p<0,001$) e na Semana 24 (81,0% comparado com 44,7%; $p<0,001$). A porcentagem de pacientes que alcançaram remissão DAS28 $< 2,6$ (usando a PCR) foi significativamente maior para aqueles pacientes tratados com **SIMPONI® IV + MTX** em comparação com aqueles que receberam placebo IV + MTX na Semana 14 (15,4% comparado com 4,6%; $p<0,001$) e na Semana 24 (17,7% comparado com 5,1%; $p<0,001$). Entre os pacientes tratados com **SIMPONI® IV + MTX** que alcançaram remissão DAS28, 43% não apresentavam articulações ativas, 27% apresentavam uma articulação ativa, 23% apresentavam duas articulações ativas e 7% apresentavam três ou mais articulações ativas, em que uma articulação ativa era aquela que foi classificada como dolorida ou edemaciada ou ambas. As proporções de pacientes tratados com **SIMPONI® IV** que alcançaram resposta ou remissão DAS28 (usando a PCR) na Semana 24 foram mantidas até a Semana 52.

Tabela 1: Porcentagem de pacientes com AR com respostas ACR e respostas e remissão de DAS na Semana 14, Semana 24 e Semana 52			
	Placebo IV + MTX (N=197)^a	SIMPONI® IV + MTX (N=395)^a	Valor de p
ACR 20 (% de respondedores)			
Semana 14	24,9%	58,5%	$p<0,001$
Semana 24	31,5%	62,8%	$p<0,001$
Semana 52	N/A ^b	65,8%	
ACR 50 (% de respondedores)			
Semana 14	8,6%	29,9%	$p<0,001$
Semana 24	13,2%	34,9%	$p<0,001$
Semana 52	N/A ^b	38,7%	
ACR 70 (% de respondedores)			
Semana 14	3,0%	12,4%	$p<0,001$
Semana 24	4,1%	17,5%	$p<0,001$
Semana 52	N/A ^b	18,2%	
Resposta DAS28 (usando PCR) (% de respondedores)			
Semana 14	40,1%	81,3%	$p<0,001$
Semana 24	44,7%	81,0%	$p<0,001$
Semana 52	N/A ^b	81,3%	
Remissão de DAS28 (usando PCR) (% de pacientes)			
Semana 14	4,6%	15,4%	$p<0,001$
Semana 24	5,1%	17,7%	$p<0,001$
Semana 52	N/A ^b	20,3%	

^a N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis para cada desfecho pode variar por intervalo de tempo.

Uma resposta ACR 20 (Felson et al, 1995) foi definida como:

1. $\geq 20\%$ de melhora na contagem de articulações edemaciadas (66 articulações) e de articulações doloridas (68 articulações); e
2. $\geq 20\%$ de melhora em 3 das 5 avaliações seguintes:
 - Avaliação da dor pelo paciente em uma escala VAS de 0-10 cm (“sem dor” até a “pior dor possível”)
 - Avaliação global da atividade da doença pelo paciente em uma escala VAS de 0-10 cm (“muito bem” a “muito ruim”)
 - Avaliação global da atividade da doença pelo médico em uma escala VAS de 0-10 cm (“sem artrite ativa” até “artrite extremamente ativa”)
 - Avaliação da função física pelo paciente mensurada pelo HAQ em uma escala de 0 a 3 (“sem qualquer dificuldade” até “incapaz de fazer”)
 - PCR

Uma resposta ACR 50 ou ACR 70 foi definida como melhora $\geq 50\%$ ou $\geq 70\%$ nos itens 1 e 2 das avaliações acima.

DAS28 (usando PCR) foi calculada usando a contagem de 28 articulações para edema (edema 28) e dor/sensibilidade (sensibilidade 28), avaliação global da atividade da doença pelo paciente (GH) usando a fórmula a seguir, combinada com a PCR ou VHS: $DAS28 = 0,56 [\text{sqrt}(\text{dolorida } 28)] + 0,28 [\text{sqrt}(\text{edemaciada } 28)] + 0,36 [\text{Ln}(\text{PCR}+1)]$ [ou $0,70\text{Ln}(\text{VHS})] + 0,014 (\text{GH}) + 0,96$ (van der Linden, 2004; van Riel, 2000). A resposta DAS28 em uma visita foi baseada na pontuação DAS28 atual, assim como na melhora na pontuação DAS28 em relação ao valor basal. Os pacientes foram classificados como:

Melhora em DAS28 do valor basal

DAS28 Atual	>1,2	>0,6 a $\leq 1,2$	$\leq 0,6$
$\leq 3,2$	Boa	moderada	nenhuma
>3,2 a $\leq 5,1$	Moderada	moderada	nenhuma
>5,1	Moderada	nenhuma	nenhuma

Respondedores DAS28 incluem pacientes com resposta moderada ou boa.

Remitentes DAS28 incluem pacientes com um valor de DAS28 $< 2,6$ em uma visita.

O tratamento com **SIMPONI**[®] IV + MTX também resultou em melhora significativamente maior para cada componente de ACR em comparação com o tratamento com placebo IV + MTX (Tabela 2). A contagem de articulações edemaciadas para os grupos **SIMPONI**[®] IV + MTX e placebo IV + MTX melhorou em 68% e 25%, respectivamente, na Semana 14, e 75% e 27%, respectivamente, na Semana 24. A melhora na contagem de articulações doloridas foi de 62% comparada com 13% na Semana 14 e 64% comparada com 14% na Semana 24, para o grupo **SIMPONI**[®] IV + MTX e placebo IV + MTX, respectivamente. As avaliações do paciente e do médico e a pontuação de HAQ também apresentaram melhora significativa para **SIMPONI**[®] IV + MTX em comparação com o placebo IV + MTX nas Semanas 14 e 24. Para **SIMPONI**[®] IV + MTX houve uma melhora de 78% na PCR comparada com 29% de melhora para placebo IV + MTX na Semana 14, e 77% comparada com 21% na Semana 24. A melhora observada na Semana 24 em todos os componentes de ACR foi mantida em cada visita até a Semana 52.

Tabela 2: Porcentagem de melhora nos componentes de ACR na Semana 14, 24 e 52; pacientes randomizados

	Placebo IV + MTX (N=197) ^a	SIMPONI [®] IV + MTX (N=395) ^a	Valor-de p
Número de articulações edemaciadas			
Basal (mediana)	12,0	12,0	
Semana 14	25%	68%	$p \leq 0,001$
Semana 24	27%	75%	$p \leq 0,001$
Semana 52	N/A ^b	86%	
Número de articulações doloridas			
Basal (mediana)	22,0	24,0	

Tabela 2: Porcentagem de melhora nos componentes de ACR na Semana 14, 24 e 52; pacientes randomizados			
	Placebo IV + MTX (N=197) ^a	SIMPONI [®] IV + MTX (N=395) ^a	Valor-de p
Semana 14	13%	62%	p≤0,001
Semana 24	14%	64%	p≤0,001
Semana 52	N/A ^b	71%	
Avaliação da dor pelo paciente			
Basal (mediana)	6,9	6,5	
Semana 14	7%	38%	p≤0,001
Semana 24	11%	43%	p≤0,001
Semana 52	N/A ^b	41%	
Avaliação global da atividade da doença pelo paciente			
Basal (mediana)	6,9	6,6	
Semana 14	7%	37%	p≤0,001
Semana 24	14%	41%	p≤0,001
Semana 52	N/A ^b	42%	
Avaliação global da atividade da doença pelo médico			
Basal (mediana)	6,3	6,3	
Semana 14	15%	52%	p≤0,001
Semana 24	24%	55%	p≤0,001
Semana 52	N/A ^b	61%	
Pontuação de HAQ			
Basal (mediana)	1,6	1,6	
Semana 14	7%	29%	p≤0,001
Semana 24	9%	30%	p≤0,001
Semana 52	N/A ^b	30%	
PCR (mg/dL)			
Basal (mediana)	1,7	2,0	
Semana 14	29%	78%	p≤0,001
Semana 24	21%	77%	p≤0,001
Semana 52	N/A ^b	66%	

Tabela 2: Porcentagem de melhora nos componentes de ACR na Semana 14, 24 e 52; pacientes randomizados			
	Placebo IV + MTX (N=197) ^a	SIMPONI [®] IV + MTX (N=395) ^a	Valor-de p

^a N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis para cada desfecho pode variar por intervalo de tempo.

^b Estes resultados não são relatados pois todos os pacientes receberam SIMPONI[®] IV + MTX após a Semana 24 devido ao desenho do estudo.

Número de articulações edemaciadas: o número de articulações edemaciadas (0-66) foi contado.

Número de articulações doloridas: o número de articulações doloridas (0-68) foi contado.

Avaliação da dor pelo paciente: foi solicitado aos pacientes que avaliassem a dor média durante a semana anterior em uma VAS. A escala variou de 0 (sem dor) a 10 (pior dor possível) cm.

Avaliação global da atividade da doença pelo paciente: os pacientes avaliaram a atividade da doença em uma VAS de avaliação global da atividade da doença. A escala variou de 0 (muito bem) a 10 (muito ruim) cm.

Avaliação global da atividade da doença pelo médico: os médicos avaliaram a atividade da doença em uma VAS de avaliação global da atividade da doença. A escala variou de 0 (sem atividade da artrite) a 10 (artrite extremamente ativa) cm.

HAQ: Índice de Incapacidade do Questionário de Avaliação da Saúde avalia o grau de dificuldade em 8 áreas funcionais (vestir-se, levantar-se, comer, andar, higiene, alcançar, pegar e atividades da vida diária). A melhora nas pontuações de HAQ (intervalo de 0-3) foi calculada de forma que valores positivos indicassem melhora (isto é, menos incapacidade) e valores negativos indicassem piora.

PCR: (Intervalo normal de 0,0-0,60 mg/dL).

Resposta Radiográfica

No estudo GO-FURTHER em AR, o dano estrutural da articulação (erosão e estreitamento do espaço articular – JSN) foi avaliado radiograficamente e expresso como uma mudança na pontuação de Sharp modificada por van der Heijde (vdH-S), na Semana 24, em relação ao valor basal. O grupo de tratamento com SIMPONI[®] IV + MTX inibiu significativamente a progressão do dano estrutural em comparação ao grupo placebo IV + MTX, de acordo com a avaliação da pontuação total de vdH-S, conforme apresentado na Tabela 3. A inibição da progressão radiográfica continuou a ser observada na Semana 52 nos pacientes recebendo SIMPONI[®] IV + MTX.

Tabela 3: Alteração radiográfica nas Semanas 24 e 52 em relação ao valor basal		
	Placebo IV + MTX (N=197) ^a	SIMPONI [®] IV + MTX (N=395) ^a
	Média (DP)	Média (DP)
Pontuação Total de vdH-S		
Valor basal	50,3 (± 59,8)	47,6 (± 54,6)
Variação do valor basal na Semana 24	1,1 (± 3,2)	0,03 (± 1,9)*
Variação do valor basal na Semana 52	1,2 (± 4,0) ^b	0,13 (± 3,1)
Pontuação de Erosão		
Valor basal	25,6 (± 32,3)	23,9 (± 29,0)
Variação do valor basal na Semana 24	0,5 (± 2,1)	-0,1 (± 1,1)*
Variação do valor basal na Semana 52	0,4 (± 2,4) ^b	-0,2 (± 1,8)

Tabela 3: Alteração radiográfica nas Semanas 24 e 52 em relação ao valor basal		
	Placebo IV + MTX (N=197) ^a	SIMPONI® IV + MTX (N=395) ^a
Pontuação de JSN		
Valor basal	24,6 (± 29,5)	23,7 (± 28,3)
Variação do valor basal na Semana 24	0,6 (± 1,7)	0,1 (± 1,3)*
Variação do valor basal na Semana 52	0,8 (± 2,2) ^b	0,3 (± 2,0)

^a N reflete os pacientes randomizados.

^b Estes resultados são baseados em pacientes que receberam SIMPONI® IV+ MTX por pelo menos 6 meses.

^c JSN = estreitamento do espaço articular

* p≤0,002.

Na Semana 24, uma proporção significativamente maior de pacientes no grupo SIMPONI® IV + MTX (71%) não apresentou progressão do dano estrutural (variação na pontuação total de vdH-S ≤ 0), em comparação com 57% dos pacientes no grupo placebo IV + MTX (Tabela 4).

Tabela 4: Número de pacientes com variação ≤ 0 na pontuação total de vdH-S em relação ao valor basal (Semanas 24 e 52)			
	Placebo IV + MTX (N=197)	SIMPONI® IV + MTX (N=395)	Valor de p
Pacientes com variação ≤ 0 na pontuação total de vdH-S em relação ao valor basal na Semana 24	113 (57%)	279 (71%)	0,001
Pacientes com variação ≤ 0 na pontuação total de vdH-S em relação ao valor basal na Semana 52	117 (59%) ^a	278 (70%)	

^a Estes resultados são baseados nos pacientes que receberam SIMPONI® IV + MTX por pelo menos seis meses.

Os valores são número (%).

Melhora na Função Física e Qualidade de Vida Relacionada à Saúde

No estudo GO-FURTHER, a função física e a qualidade de vida relacionada à saúde foram avaliadas usando o índice de incapacidade do HAQ, a pesquisa de saúde SF-36 e a escala de Avaliação Funcional de Tratamento de Doença Crônica – Fadiga (FACIT-F). Os pacientes tratados com SIMPONI® IV + MTX mostraram melhoras medianas significativamente maiores no HAQ em comparação ao placebo IV + MTX na Semana 14 (mediana 0,50 versus 0,12; p<0,001) e na Semana 24 (mediana 0,50 versus 0,12; p<0,001). A melhora média (± DP) no HAQ em relação ao valor basal até a Semana 14 foi 0,50 ± 0,58 para o grupo SIMPONI® IV + MTX e 0,19 ± 0,56 para o grupo placebo IV + MTX. A melhora média do valor basal até a Semana 24 foi 0,53 ± 0,64 para o grupo SIMPONI® IV + MTX e 0,20 ± 0,55 para o grupo placebo (Tabela 5). A melhora média no HAQ foi mantida até a Semana 52. A proporção de pacientes que alcançou uma melhora clinicamente significativa ≥ 0,25 do HAQ do valor basal até a Semana 14 foi maior no grupo SIMPONI® IV + MTX do que no grupo placebo IV + MTX (68% comparado com 43%; p<0,001). Esta resposta foi mantida na Semana 24 (67% no grupo SIMPONI® IV + MTX versus 45% no grupo placebo IV + MTX; p<0,001) e até a Semana 52.

Tabela 5: Melhora na função física medida pelo HAQ		
	Placebo IV + MTX (N=197) ^a	SIMPONI® IV + MTX* (N=395) ^a
Pontuação basal do HAQ		
Média ± DP	1,57 ± 0,62	1,56 ± 0,67
Mediana	1,63	1,63
Melhora no HAQ		
Semana 14		
Média ± DP	0,19 ± 0,56	0,50 ± 0,58
Mediana	0,12	0,50
Semana 24		
Média ± DP	0,20 ± 0,55	0,53 ± 0,64
Mediana	0,12	0,50
Semana 52		
Média ± DP	N/A ^b	0,51 ± 0,65
Mediana	N/A ^b	0,38

* p<0,001 para todas as comparações; os cálculos do valor de p são baseados nas comparações dos valores medianos.

^a N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis para cada desfecho pode variar por intervalo de tempo.

As melhoras nas pontuações do HAQ (intervalo de 0-3) foram calculadas de forma que os valores positivos indicassem melhora (isto é, menos incapacidade) e os valores negativos indicassem piora.

^b Estes resultados não são relatados pois todos os pacientes receberam SIMPONI® IV + MTX após a Semana 24 devido ao desenho do estudo.

No estudo GO-FURTHER, as variações medianas em relação ao valor basal em ambas as pontuações do componente físico resumido e do componente mental resumido de SF-36 foram significativamente maiores com SIMPONI® IV + MTX comparadas com os pacientes tratados com placebo IV + MTX nas Semanas 12, 16 e 24 (p<0,001 para cada componente em todos os intervalos de tempo). As melhoras nas pontuações do componente físico e do componente mental do SF-36 foram mantidas até a Semana 52.

SIMPONI® IV + MTX mostrou melhora mediana significativamente maior em relação ao valor basal na pontuação do componente físico resumido (PCS) do SF-36 em comparação ao placebo IV + MTX na Semana 12 (5,6 versus 2,6; p<0,001), Semana 16 (7,1 versus 1,9; p<0,001) e Semana 24 (7,4 versus 3,3; p<0,001). No basal, as pontuações médias do PCS do SF-36 de 30,8 ± 6,8 no grupo SIMPONI® IV + MTX e 30,9 ± 7,3 no grupo placebo IV + MTX foram menores que o considerado normal de 50 ± 10, medido na população dos Estados Unidos. A melhora média em relação ao valor basal na pontuação do PCS do SF-36 na Semana 12 foi maior no grupo SIMPONI® IV + MTX do que no grupo placebo IV + MTX (5,9 ± 7,7 versus 3,2 ± 7,4, respectivamente). A melhora média na pontuação do PCS do SF-36 foi mantida até as Semanas 16, 24 e 52.

SIMPONI® IV + MTX mostrou melhora mediana significativamente maior na pontuação do componente mental resumido (MCS) do SF-36 em relação ao valor basal, em comparação com o placebo IV + MTX na Semana 12 (4,3 versus 0,6; p<0,001), Semana 16 (6,4 versus 1,9; p<0,001) e Semana 24 (6,4 versus 1,1; p<0,001). A variação média em relação ao valor basal na pontuação do MCS do SF-36 na Semana 12 foi maior no grupo SIMPONI® IV + MTX do que no grupo placebo IV + MTX (4,9 ± 10,3 versus 1,5 ± 9,9, respectivamente). A melhora média na pontuação do MCS do SF-36 foi mantida até as Semanas 16, 24 e 52.

Além disso, as oito escalas do SF-36 que abrangem as pontuações do PCS e MCS mostraram melhoras medianas maiores nas Semanas 12, 16 e 24 para o grupo SIMPONI® IV + MTX em comparação com o grupo placebo IV + MTX (p<0,001 para todas as semanas e todas as escalas). Em comparação com a Semana 24, as melhoras em cada uma das oito escalas do SF-36 foram mantidas na Semana 52.

Os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] IV + MTX apresentaram melhora mediana clinicamente significativa de fadiga, mensurada pela FACIT-F. A variação mediana em relação ao valor basal na pontuação da FACIT-F foi significativamente maior no grupo **SIMPONI**[®] IV + MTX em comparação com o grupo placebo IV + MTX na Semana 16 (7,0 versus 2,0; $p < 0,001$) e na Semana 24 (8,0 versus 2,0; $p < 0,001$). As melhoras na FACIT-F observadas na Semana 24 foram mantidas na Semana 52. A variação mediana nas pontuações da FACIT-F em relação ao valor basal até as Semanas 16 e 24 foi ≥ 4 pontos no grupo **SIMPONI**[®] IV + MTX, indicando melhora clinicamente significativa da fadiga. A variação média nas pontuações da FACIT-F em relação ao valor basal foi maior no grupo **SIMPONI**[®] IV + MTX do que no grupo placebo IV + MTX na Semana 16 ($7,54 \pm 10,546$ versus $2,16 \pm 9,700$, respectivamente). A melhora média na pontuação da FACIT-F foi mantida até a Semana 24 no grupo **SIMPONI**[®] IV + MTX quando comparada ao placebo ($7,96 \pm 10,793$ versus $2,54 \pm 10,219$, respectivamente; $p < 0,001$). Além disso, a proporção de pacientes que alcançaram melhora clinicamente significativa (≥ 4 pontos) para a FACIT-F na Semana 24 foi mantida na Semana 52.

Economia da Saúde

Os dados da economia da saúde na utilização dos recursos de assistência médica, tempo de trabalho perdido pelos pacientes e cuidadores, empregabilidade e produtividade do paciente no trabalho, escola ou em casa, foram coletados através de questionários no basal e, posteriormente, a cada 8 semanas. Os pacientes deveriam indicar quanto sua doença afetou a sua produtividade nas 4 semanas anteriores usando uma escala VAS de 0 a 10 cm (“não afetou de modo algum” até “afetou muito”). Apenas aquelas avaliações em que foram observadas diferenças estatisticamente significativas entre **SIMPONI**[®] IV + MTX e placebo IV + MTX são apresentadas a seguir.

A variação mediana na escala VAS do estado de saúde (EQ VAS) em relação ao valor basal foi significativamente maior no grupo **SIMPONI**[®] IV + MTX do que no grupo placebo IV + MTX nas Semanas 16 e 24. Na Semana 24, a melhora mediana na escala EQ VAS em relação ao valor basal foi 20,00 no grupo **SIMPONI**[®] IV + MTX comparada a 6,00 no grupo placebo IV + MTX ($p < 0,001$) e excedeu o limiar de alteração clinicamente significativa definido como $\frac{1}{2}$ desvio padrão do valor basal ($24,86/2 = 12,5$).

A redução mediana no impacto autorelatado da doença na produtividade foi significativamente maior no grupo **SIMPONI**[®] IV + MTX em comparação com o grupo placebo IV + MTX na Semana 24 (-2,9 versus -0,5; $p < 0,001$). A redução média $\pm$ DP do impacto autorelatado da doença na produtividade no grupo **SIMPONI**[®] IV + MTX e no grupo placebo IV + MTX foi $-2,78 \pm 2,92$ versus $-1,03 \pm 2,96$, respectivamente ($p < 0,001$) na Semana 24.

Imunogenicidade

Após a administração IV de **SIMPONI**[®] em combinação com MTX em pacientes com AR, foram detectados anticorpos para golimumabe em 4,2% (39/922) dos pacientes tratados com golimumabe por aproximadamente 1 ano. Todos os pacientes que foram positivos para anticorpos para golimumabe apresentavam anticorpos neutralizantes “in vitro”.

O pequeno número de pacientes positivos para anticorpos contra golimumabe limita a capacidade de tirar conclusões definitivas referentes à relação entre os anticorpos para golimumabe e as medições de eficácia clínica ou segurança.

Os dados refletem a porcentagem de pacientes para os quais os resultados dos testes foram considerados positivos para anticorpos para golimumabe em um teste por ELISA, e são altamente dependentes da sensibilidade e especificidade do teste. Adicionalmente, a incidência observada da positividade de anticorpo em um teste pode ser influenciada por inúmeros fatores, incluindo manuseio da amostra, tempo da coleta da amostra, medicações concomitantes e doença subjacente. Por essas razões, comparação da incidência de anticorpos para golimumabe com a incidência de anticorpos para outros produtos pode levar a erros.

Após administração IV em pacientes com AIJp, anticorpos para golimumabe foram detectados em 31% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®]. Quando testados, aproximadamente metade dos anticorpos para golimumabe foram neutralizantes. Pacientes com AIJp, que desenvolveram anticorpos para golimumabe, geralmente apresentavam concentrações séricas baixas de golimumabe no estado de equilíbrio.

- Artrite psoriásica

A eficácia e segurança de **SIMPONI® IV** foram avaliadas em um estudo multicêntrico, randomizado, duplo cego, controlado por placebo em 480 pacientes ≥ 18 anos com artrite psoriásica ativa, apesar do tratamento com um antiinflamatório não esteroide (AINE) ou terapia antirreumática modificadora da doença (DMARD) (estudo PsA). Não foi permitido tratamento prévio com um biológico. Os pacientes neste estudo tiveram diagnóstico de AP durante, pelo menos, seis meses e apresentaram sintomas da doença ativa (≥ 5 articulações edemaciadas, ≥ 5 articulações dolorosas e um nível de PCR $\geq 0,6$ mg/dL). Os pacientes foram randomizados para receber **SIMPONI® IV** 2 mg/kg (N = 241) ou placebo (N = 239) como uma infusão intravenosa de 30 minutos nas Semanas 0, 4, 12 e 20. Todos os pacientes com placebo receberam **SIMPONI® IV** na Semana 24, Semana 28 e de 8 em 8 semanas até a Semana 52. Pacientes no grupo tratado com **SIMPONI® IV** continuaram a receber infusões de **SIMPONI® IV** na Semana 28 e a cada 8 semanas até a Semana 52.

Os pacientes foram autorizados a continuar com doses estáveis de MTX, AINEs e corticosteroides orais de baixa dose (equivalente a ≤ 10 mg de prednisona por dia) durante o estudo. Foi proibido o uso de outros DMARDs, incluindo agentes citotóxicos ou outros produtos biológicos.

O desfecho primário foi a porcentagem de pacientes que alcançou uma resposta ACR 20 na Semana 14.

Os pacientes com cada subtipo de AP foram incluídos, englobando artrite poliarticular com ausência de nódulos reumatoides (44%), artrite periférica assimétrica (19%), envolvimento da articulação interfalangeana distal (8,1%), espondilite com artrite periférica (25%) e artrite mutilante (4,8%). A duração mediana da doença de AP foi de 3,5 anos, 86% dos pacientes já haviam utilizado MTX e 35% dos pacientes receberam pelo menos um outro DMARD no passado. No basal, 76% e 54% dos pacientes apresentavam entesite e dactilite, respectivamente. A mediana da pontuação vdH-S total modificada no início do estudo foi de 15,5. Durante o ensaio, o uso de medicamentos concomitantes foi: MTX (70%), corticosteroides orais (28%) e AINEs (71%).

Resposta clínica

No estudo AP, o tratamento com **SIMPONI® IV**, comparado com o placebo, resultou em uma melhoria significativa dos sinais e sintomas, conforme demonstrado pela porcentagem de pacientes com uma resposta ACR 20 na Semana 14 (vide Tabela 6). Respostas semelhantes de ACR 20 na Semana 24 foram observadas nos pacientes com diferentes subtipos de AP. As respostas ACR 20 observadas nos grupos tratados com **SIMPONI® IV** foram similares em pacientes que estavam recebendo MTX concomitantemente ou não.

Tabela 6: Estudo AP IV: Percentual de pacientes com respostas ACR nas Semanas 14 e 24

	Placebo N ^a =239	SIMPONI® IV N ^a =241	Diferença entre tratamento (IC 95%)
Resposta ACR 20			
Semana 14	22%	75%	53%* (46, 61)
Semana 24	24%	77%	53%* (45, 60)
Resposta ACR 50			
Semana 14	6,3%	44%	37%* (30, 44)
Semana 24	6,3%	54%	47%* (40, 54)
Resposta ACR 70			
Semana 14	2,1%	25%	22%* (17, 28)
Semana 24	3,3%	33%	29%* (23, 36)

Nota: A análise é baseada na população com intenção de tratar. A última observação levada a adiante foi realizada para dados perdidos parcialmente e imputação de não-respondedores para dados completamente ausentes. Os pacientes que descontinuaram o tratamento devido à falta de eficácia foram imputados como não-respondedores, assim como os pacientes que iniciaram medicação proibida, aumentaram os corticosteroides ou o MTX, ou não conseguiram uma melhora de pelo menos 5% nas contagens de articulações na Semana 16 e receberam intervenção medicamentosa concomitante (corticosteroides, MTX ou AINEs).

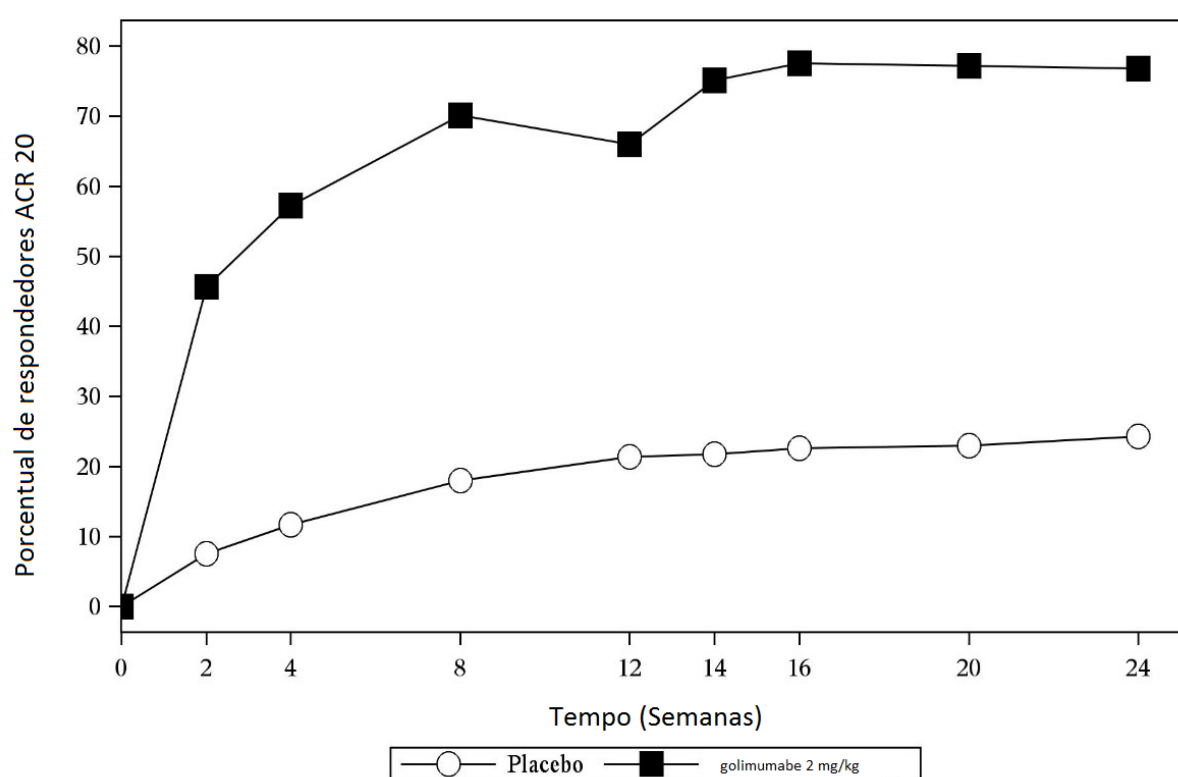
^a N reflete pacientes randomizados.

O texto em negrito indica o desfecho primário.

* $p < 0,001$

A porcentagem de pacientes que obteve respostas de ACR 20 em visita na Semana 24 para o Estudo AP IV é mostrada na Figura 1.

Figura 1: Estudo AP IV: Porcentagem de pacientes que obteve resposta ACR 20 até a Semana 24



A análise é baseada na população com intenção de tratar. A última observação levada a adiante foi realizada para dados perdidos parcialmente e imputação de não-respondedores para dados completamente ausentes. Os pacientes que descontinuaram o tratamento devido à falta de eficácia foram imputados como não-respondedores, assim como os pacientes que iniciaram medicação proibida, aumentaram os corticosteroides ou o MTX, ou não conseguiram uma melhora de pelo menos 5% nas contagens de articulações na Semana 16 e receberam intervenção medicamentosa concomitante (corticosteroides, MTX ou AINEs).

A Tabela 7 mostra a melhora dos componentes individuais de resposta ACR para os grupos **SIMPONI® IV** e placebo no estudo AP.

Tabela 7: Estudo AP IV: Mudança mediana do basal dos componentes ACR na Semana 14

	Placebo N ^a =239		SIMPONI [®] IV N ^a =241	
	Basal	Semana 14 Mudança do basal	Basal	Semana 14 Mudança do basal
Componentes ACR				
Número de articulações edemaciadas (0-66)	14	-2,9	14	-11
Número de articulações dolorosas (0-68)	26	-4,2	25	-15
Avaliação da dor pelo paciente (0-100 mm)	63	-11	65	-32
Avaliação global do médico (0-100 mm)	64	-13	62	-39
Índice de Incapacidade (HAQ) (0-3) ^b	1,2	-0,13	1,3	-0,60
PCR (mg/L) ^c	20	-2,9	19	-16

Nota: Todos os valores são medianas.

^a N reflete pacientes randomizados; O número real de pacientes avaliáveis para cada desfecho final pode variar.

^b Questionário de Avaliação de Saúde – Índice de Incapacidade.

Os pacientes com entesite no basal foram avaliados quanto à melhora mediana usando o Leeds Enthesitis Index (LEI) em uma escala de 0-6. Os pacientes tratados com **SIMPONI[®] IV** apresentaram melhora significativamente maior na entesite, com uma redução mediana de 1,8 em comparação com uma redução mediana nos pacientes tratado com placebo de 0,8 na Semana 14. Os pacientes com dactilite no basal foram avaliados quanto à melhora mediana em uma escala de 0-60. Os pacientes tratados com **SIMPONI[®] IV** apresentaram melhora significativamente maior, com uma redução mediana de 7,8 em comparação com a redução mediana de 2,8 nos pacientes tratados com placebo na Semana 14.

Resposta radiográfica

No estudo AP, o dano da articular estrutural foi avaliado radiograficamente e expressado como uma alteração em comparação com o basal na Semana 24 no Escore modificado vdH-S e seus componentes, o escore de erosão e o escore de estreitamento do espaço articular (JSN). **SIMPONI[®] IV** inibiu significativamente a progressão do dano estrutural em comparação com o placebo, conforme avaliado pelo escore vdH-S total modificado como mostrado na Tabela 8.

	Placebo N ^a =237	SIMPONI [®] IV N=237	Diferença do placebo (IC 95%)
	Basal	Basal	
Escore total do vdH-S modificado	2,0	-0,4	-2,3 (-2,9, -1,7)

Na Semana 24, uma maior proporção de pacientes no grupo tratado com **SIMPONI[®] IV** (72%) não apresentou progressão de dano estrutural (alteração no escore VdH-S total modificado ≤ 0), em comparação com 43% dos pacientes no grupo placebo.

Função física e Respostas

A melhoria da função física pelo índice de incapacidade do HAQ (HAQ-DI) demonstrou que a proporção de pacientes que alcançaram uma melhora clínica significativa de $\geq 0,3$ na pontuação do HAQ-DI foi maior no grupo tratado com **SIMPONI[®] IV** em comparação com placebo na Semana 14 (69% comparado a 32%).

Outros resultados relacionados à saúde

O estado geral de saúde foi avaliado pelo questionário Short Form Health Survey (SF-36) de 36 itens. No estudo AP IV, os pacientes que receberam **SIMPONI® IV** demonstraram uma melhora maior do basal em comparação com o placebo no resumo do componente físico, nos escores sumários do componente mental e nos oito domínios do SF-36.

- Espondilite anquilosante

A eficácia e a segurança de **SIMPONI® IV** foram avaliadas em um estudo multicêntrico, randomizado, duplo cego, controlado por placebo (Estudo EA) em 208 adultos ≥ 18 anos de idade com espondilite anquilosante (EA) ativa e resposta inadequada ou intolerância aos AINEs. Os pacientes tiveram um diagnóstico de EA definitivo por pelo menos 3 meses, de acordo com os critérios modificados de Nova York. Os pacientes apresentaram sintomas de doença ativa [Bath AS Disease Activity Index (BASDAI) ≥ 4 , VAS total para dor ≥ 4 , em escalas de 0 a 10 cm (0 a 100 mm) e um título de PCR $\geq 0,3$ mg/dL (3 mg/L)]. Os pacientes foram randomizados para receber **SIMPONI® IV** 2 mg/kg (N = 105) ou placebo (N = 103) em uma infusão intravenosa em 30 minutos nas Semanas 0, 4 e 12. Todos os pacientes com placebo receberam **SIMPONI® IV** na Semana 16, Semana 20 e após a cada 8 semanas até a Semana 52. Os pacientes do grupo de tratamento **SIMPONI® IV** continuaram recebendo infusões de **SIMPONI® IV** na Semana 20 e a cada 8 semanas até a Semana 52. Os pacientes foram autorizados a continuar com doses estáveis concomitantes de MTX, SSZ, hidroxiquina (HCQ), corticosteroides orais de baixa dose (equivalente a ≤ 10 mg de prednisona por dia) e/ou AINEs durante o estudo. No decorrer do estudo, foi proibido o uso de outros medicamentos antirreumáticos modificador da doença (DMARD), incluindo agentes citotóxicos ou outros produtos biológicos.

O desfecho primário foi a porcentagem de pacientes que obtiveram uma resposta ASAS (Assessment in Ankylosing Spondylitis) 20 na Semana 16.

No estudo EA, a duração mediana da doença EA foi de 2,8 anos, a duração mediana da dor lombar inflamatória foi de 8 anos, 90% foram positivos para HLA-B27, 8,2% tiveram cirurgia ou procedimento nas articulações, 5,8% tinham anquilose completa da coluna vertebral, 14% haviam recebido tratamento prévio com um bloqueador de TNF biológico (além do golimumabe) e descontinuado por outras razões que não a falta de eficácia nas primeiras 16 semanas de tratamento (insuficiência primária) e 76% receberam pelo menos um DMARD no passado. Durante o estudo, o uso de medicamentos concomitantes foi de AINES (88%), SSZ (38%), corticosteroides (26%), MTX (18%) e HCQ (0,5%).

Resposta clínica

No estudo EA, o tratamento com **SIMPONI® IV**, em comparação com o placebo, resultou em uma melhora significativa nos sinais e sintomas como demonstrado pela porcentagem de pacientes com resposta ASAS 20 na Semana 16 (vide Tabela 6).

Tabela 9: Estudo EA: Porcentagem de respondedores ASAS na Semana 16

	Placebo N ^a =103	SIMPONI® IV N ^a =105	Diferença de tratamento (95% IC)
Respondedores			
ASAS 20	26%	73%	47%* (35, 59)
ASAS 40	8,7%	48%	39% (28, 50)

Nota: A análise é baseada na população com intenção-de-tratar. A última observação realizada foi realizada para dados perdidos parcialmente e imputação de não-respondedores para dados completamente ausentes.

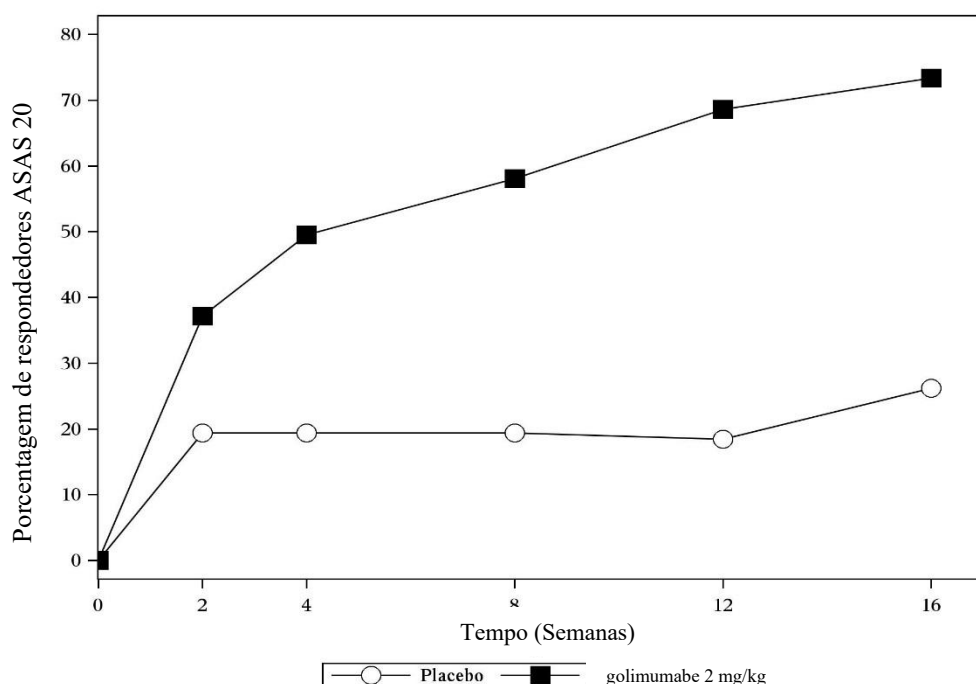
^a N reflete pacientes randomizados.

Texto em negrito indica o desfecho primário.

* p < 0,001

A porcentagem de pacientes que obteve resposta ASAS 20 à visita da Semana 16 no estudo EA é mostrada na Figura 2.

Figura 2: Estudo EA : Porcentagem de pacientes que atingiu resposta ASAS 20 até a Semana 16



A análise é baseada na população com intenção-de-tratar. A última observação realizada foi realizada para dados perdidos parcialmente e imputação de não-respondedores para dados completamente ausentes.

A Tabela 10 mostra as melhoras nos componentes do critério de resposta ASAS e outras medidas da atividade da doença para **SIMPONI® IV** e grupos placebo no estudo EA.

Tabela 10: Estudo EA - Mudança mediana em componentes do ASAS 20 e outras medidas de atividade de doença na Semana 16^a

	Placebo N ^a = 103		SIMPONI® IV N ^a = 105	
	Basal	Semana 16 Mudança do basal	Basal	Semana 16 Mudança do basal
Critério de respostas ASAS 20				
Avaliação Global do Paciente na Atividade da Doença (0-100 mm) ^b	71	-8,3	73	-34
Dor nas costas total (0-100 mm) ^c	73	-12	72	-32
BASFI (0-10) ^d	6,1	-0,5	6,3	-2,4
Inflamação (0-10) ^e	7,4	-1,1	7,3	-3,6
Escore BASDAI	7,1	-1,1	7,1	-3,1
BASMI ^f	5,0	-0,1	5,0	-0,4
CRP (mg/L)	19	-2,3	20	-17

Nota: Todos os valores são medianas.

^a N reflete pacientes randomizados; número real de pacientes avaliáveis para cada desfecho pode variar.

^b Medida com a Escala Visual Analógica (VAS) com 0 = muito bem, 100 = muito ruim

^c Medida com a Escala Visual Analógica (VAS) com 0 = sem dor, 100 = dor mais severa

^d BASFI é Bath Ankylosing Spondylitis Functional Index.

^e A inflamação é a mediana de 2 auto-avaliações da rigidez matinal no (escore) BASDAI.

^f Bath Ankylosing Spondylitis Metrology Index.

Na Semana 16, uma maior porcentagem de pacientes tratados com **SIMPONI® IV** atingiu um nível baixo de atividade da doença (<2 [em uma escala de 0 a 10 cm] nos quatro domínios de ASAS) comparado aos pacientes tratados com placebo (16,2% vs. 3,9%).

Outros resultados relacionados à saúde

O estado geral de saúde foi avaliado pelo questionário Short Form Health Survey (SF-36) de 36 itens. No estudo EA, os pacientes que receberam **SIMPONI® IV** demonstraram uma melhora maior do basal em comparação com o placebo no resumo do componente físico, nos escores sumários do componente mental e em todos os oito domínios do SF-36.

Os pacientes tratados com **SIMPONI® IV** apresentaram uma melhora significativa aos pacientes tratados com placebo na qualidade de vida relacionada com a saúde avaliado pelo Questionário de Qualidade de Vida Espondilite Anquilosante (ASQoL).

- Artrite psoriásica juvenil (APsj)

A eficácia de **SIMPONI®** em pacientes pediátricos com APsj é baseada na exposição farmacocinética e extrapolação da eficácia estabelecida de **SIMPONI®** em pacientes adultos com APs no estudo de APs IV (GO-VIBRANT).

- Artrite idiopática juvenil poliarticular

A eficácia de **SIMPONI®** em pacientes pediátricos com AIJp é baseada na exposição farmacocinética e na extrapolação da eficácia estabelecida de **SIMPONI®** em pacientes adultos com artrite reumatoide (AR). A eficácia de **SIMPONI®** também foi avaliada em um estudo multicêntrico, aberto, de braço único em 127 crianças (2 a <18 anos de idade) com AIJp, apesar do tratamento com MTX por pelo menos 2 meses (GO-VIVA). Todos os pacientes receberam **SIMPONI®** 80 mg/m² como uma infusão intravenosa nas Semanas 0, 4 e a cada 8 semanas até a Semana 52. Os pacientes continuaram com as doses estáveis de MTX semanalmente até a Semana 28; após a Semana 28, mudanças na dose de MTX foram permitidas. Os subtipos de pacientes com AIJp no início do estudo incluíram: fator reumatóide negativo (43%), fator reumatóide positivo (35%), artrite relacionada à entesite (9%), oligoarticular estendida (6%), artrite psoriática juvenil (4%) e AIJ sistêmica sem manifestações sistêmicas (3%). A mediana do número basal de articulações ativas foi de 14 e a mediana da PCR foi de 0,47 mg/dL.

Os pacientes neste estudo demonstraram respostas ACR AIJ 30, 50, 70 e 90 já na Semana 4.

Na Semana 52, 76% das crianças foram ACR AIJ 30 respondedores e 74%, 65% e 49% dos pacientes foram ACR AIJ 50, ACR AIJ 70 e ACR AIJ 90 respondedores, respectivamente. Na semana 52, 34% das crianças tinham doença inativa definida como tendo a presença de todos os seguintes: nenhuma articulação com artrite ativa; sem febre, erupção cutânea, serosite, esplenomegalia, hepatomegalia ou linfadenopatia generalizada atribuível à AIJ; sem uveíte ativa; PCR normal (<0,287 mg/dL sem doença inflamatória subjacente); avaliação global médica da atividade da doença (≤ 5 mm de VAS); duração da rigidez matinal <15 minutos.

As mudanças no ACR AIJ na Semana 52 estão incluídas na Tabela 11

Tabela 11: Estudo AIJp IV- Melhoras da linha basal de componentes ACR Ped na Semana 52 ^a		
	Percentual médio de melhora	
	n ^b =127	
	Semana 28	Semana 52
Avaliação global médica da doença (VAS ^c 0-10 cm)	92%	96%
Avaliação global do paciente/pai do bem-estar geral (VAS 0-10 cm)	63%	70%
Número de articulação ativa	94%	100%
Número de articulações com limitação de amplitude de movimento	89%	85%
Função física por CHAQ ^d	57%	63%
PCR (mg/dL)	53%	48%
^a linha basal = Semana 0		
^b “n” reflete pacientes recrutados, número atual avaliado pode mudar		

^c VAS: Escala Visual Analógica

^d CHAQ: Questionário de Avaliação de Saúde da Criança

Referências bibliográficas:

1. Weinblatt ME, Bingham CO, Mendelsohn AM, et al. A Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Trial of Golimumab, an Anti-TNF α Monoclonal Antibody, Administered Intravenously, in Subjects with Active Rheumatoid Arthritis Despite Methotrexate Therapy. *Annals of Rheumatic Diseases* 2012; 72(3): 381–9. [doi:10.1136/annrheumdis-2012-201411].
2. Kavanaugh 1, Husni ME, Harrison DD, Kim L, Lo KH, Leu JH, Hsia EC. Safety and Efficacy of Intravenous Golimumab in Patients With Active Psoriatic Arthritis: Results Through Week Twenty-Four of the GO-VIBRANT Study. *Arthritis Rheumatol.* 2017 Nov;69(11):2151-2161. [doi: 10.1002/art.40226.]
3. Deodhar A, Reveille JD, Harrison DD, Kim L, Lo KH, Leu JH, Hsia EC. Safety and Efficacy of Golimumab Administered Intravenously in Adults with Ankylosing Spondylitis: Results through Week 28 of the GO-ALIVE Study. *J Rheumatol.* 2018 Mar;45(3):341-348. [doi: 10.3899/jrheum.170487]
4. Ruerto N, Brunner HI, Pacheco-Tena C, et al. Open-label phase 3 study of intravenous golimumab in patients with polyarticular juvenile idiopathic arthritis. *Rheumatology (Oxford).* 2021 Oct 2;60(10):4495-4507. [doi: 10.1093/rheumatology/keab021.]

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

Propriedades farmacodinâmicas

Mecanismo de ação

O golimumabe é um anticorpo monoclonal humano que forma complexos de alta afinidade e estabilidade, com ambas as formas bioativas solúveis e transmembranas do fator de necrose tumoral humano (TNF), que impede a ligação do TNF a seus receptores. Não foi observada ligação a outros ligantes da superfamília de TNF; em particular, o golimumabe não se liga nem neutraliza linfotóxina humana. O TNF-alfa é sintetizado, principalmente, por monócitos ativados, macrófagos e células-T como uma proteína transmembrana que se autoassocia para formar o homotrímero bioativo e é rapidamente liberado da superfície celular por proteólise. A ligação do TNF a outros receptores p55 ou p75 de TNF leva ao agrupamento dos domínios citoplasmáticos do receptor e inicia a sinalização. O TNF foi identificado como uma citocina sentinela chave que é produzida em resposta a vários estímulos e, subsequentemente, promove a resposta inflamatória através da rota de apoptose dependente de caspase e dos fatores de transcrição fator nuclear (NF)-kappaB e proteína de ativação-1 (AP-1). O TNF também modula a resposta imunológica através do seu papel na organização das células imunológicas nos centros germinativos.

Uma expressão elevada de TNF foi associada a doenças inflamatórias crônicas, como artrite reumatoide (AR) e espondiloartrites, como artrite psoriásica (AP) e espondilite anquilosante (EA), e é um importante mediador da inflamação articular e do dano estrutural, que são característicos dessas doenças.

Efeitos farmacodinâmicos pré-clínicos

A ligação do TNF humano pelo golimumabe demonstrou neutralizar a expressão na superfície celular induzida por TNF das moléculas de adesão seletina-E, molécula de adesão celular vascular (VCAM)-1 e molécula de adesão intercelular (ICAM)-1 pelas células endoteliais humanas. A secreção induzida por TNF de interleucina (IL)-6, IL-8 e fator estimulante de colônia de granulócito e macrófago (GM-CSF) por células endoteliais humanas também foi inibida pelo golimumabe. De forma semelhante a outros anticorpos humanos IgG1, o golimumabe é capaz de se ligar a receptores Fc e ativar o complemento. Entretanto, não foi observada lise celular mediada por golimumabe com monócitos humanos estimulados por lipopolissacarídeo

(LPS) pela adição de complemento e células efetoras. Adicionalmente, não foi detectada apoptose induzida por golimumabe com células mononucleares humanas do sangue periférico estimuladas por LPS. O efeito de golimumabe “in vivo” foi testado em um modelo humano de TNF de camundongo transgênico de artrite experimental. O tratamento com golimumabe produziu um atraso estatisticamente significativo no início dos sintomas clínicos comparado com camundongos não tratados, assim como uma redução significativa na patologia articular.

Carcinogênese, Mutagênese, Comprometimento da Fertilidade

Não foram conduzidos estudos de golimumabe em longo prazo em animais para avaliar o potencial carcinogênico ou seus efeitos na fertilidade. Um estudo de fertilidade conduzido em camundongos usando o anticorpo anti-TNF α análogo de camundongo não mostrou comprometimento da fertilidade. Estudos de mutagenicidade não foram conduzidos com o golimumabe.

Propriedades farmacocinéticas

Absorção

Após uma administração IV única de 2 mg/kg de **SIMPONI**[®] foi observada uma C_{max} média de $44,4 \pm 11,3$ mcg/mL em pacientes com AR.

Distribuição

Após uma administração IV única, o volume médio de distribuição foi estimado em 115 ± 19 mL/kg em indivíduos saudáveis, e 151 ± 61 mL/kg em pacientes com AR. O volume de distribuição de golimumabe indica que a sua distribuição ocorre, principalmente, no sistema circulatório, com distribuição extravascular limitada.

Metabolismo

A via metabólica exata de golimumabe é desconhecida.

Eliminação

Após uma administração IV única, a depuração sistêmica de golimumabe foi estimada em $6,9 \pm 2,0$ mL/dia/kg em indivíduos saudáveis e $7,6 \pm 2,0$ mL/dia/kg em pacientes com AR.

A meia-vida terminal foi estimada em 12 ± 3 dias em indivíduos saudáveis e uma meia-vida similar foi observada em pacientes com AR, AP ou EA.

Após a administração IV, nenhum efeito apreciável do metotrexato foi observado sobre a depuração de golimumabe.

Em AR, AP e EA, a análise PK da população indicou que o uso concomitante de MTX, AINEs, corticosteroides orais ou sulfasalazina (SSZ) não influenciou significativamente a depuração do golimumabe após a administração IV.

O nível de proteína C-reativa não mostrou efeito na depuração de golimumabe após a administração IV de 2 mg/kg de golimumabe nas Semanas 0, 4 e, posteriormente, a cada 8 semanas.

Os pacientes que desenvolveram anticorpos contra golimumabe após a administração IV apresentavam, em geral, concentrações séricas mínimas baixas de golimumabe no estado de equilíbrio.

Linearidade de dose

Após a administração de uma dose IV única em pacientes com AR, golimumabe exibiu farmacocinética aproximadamente proporcional a um intervalo de dose de 0,1 a 10,0 mg/kg.

Dose única versus doses múltiplas

Os perfis de concentração sérica-tempo de golimumabe foram, em geral, previsíveis após administrações intravenosas únicas ou múltiplas.

Quando 2 mg/kg de **SIMPONI**[®] foram administrados por via intravenosa em pacientes com AR nas Semanas 0, 4 e, posteriormente, a cada 8 semanas, as concentrações séricas alcançaram o estado de equilíbrio na Semana 12. Em pacientes em tratamento concomitante com metotrexato, o tratamento com 2 mg/kg de **SIMPONI**[®] IV a cada 8 semanas resultou em concentração sérica média no estado de equilíbrio de aproximadamente $0,4 \pm 0,4$ mcg/mL em pacientes com AR ativa apesar do tratamento com metotrexato. A concentração sérica média de soro em estado de equilíbrio em pacientes com AP foi de $0,7 \pm 0,6$ mcg/mL. A concentração sérica média de soro em estado de equilíbrio em pacientes com EA foi de $0,8 \pm 0,6$ mcg/mL.

Efeito do peso na farmacocinética

Após a administração IV, os pacientes com peso corporal maior mostraram tendência para ter concentrações séricas ligeiramente maiores do golimumabe do que os pacientes com peso menor quando o golimumabe foi administrado com base em mg/kg (peso corporal). No entanto, com base na análise da farmacocinética da população, não foram observadas diferenças clinicamente relevantes na exposição ao golimumabe após a administração IV de 2 mg/kg de golimumabe em pacientes, em um intervalo de diferentes pesos corporais.

Populações especiais

População pediátrica

A farmacocinética do golimumabe foi determinada em 127 crianças com AIJp com uma faixa etária de 2 a <18 anos. Quando **SIMPONI**[®] 80 mg/m² foi administrado por via intravenosa a pacientes com AIJp nas Semanas 0, 4 e, então, a cada 8 semanas, as concentrações séricas atingiram o estado de equilíbrio na Semana 12. Com o uso concomitante de MTX, o tratamento com 80 mg/m² de **SIMPONI**[®] resultou em um estado de equilíbrio médio da concentração sérica de golimumabe de aproximadamente $0,5 \pm 0,4$ mcg/mL e um estado de equilíbrio médio AUC de 425 ± 125 mcg · dia/mL em pacientes com AIJp na Semana 28. No geral, as concentrações mínimas de golimumabe no estado de equilíbrio observadas em pacientes com AIJp estavam dentro da faixa observada para AR e APs em adultos após a administração de **SIMPONI**[®].

Consistente com os dados de infusão intravenosa em pacientes adultos com AR, as análises farmacocinéticas da população para **SIMPONI**[®] intravenoso em AIJp revelaram que não houveram diferenças clinicamente relevantes na exposição ao golimumabe após a administração intravenosa de **SIMPONI**[®] 80 mg/m² em pacientes pediátricos em uma faixa de idade e de diferentes pesos corporais.

Sexo

Não foram observadas diferenças relacionadas ao sexo na farmacocinética de **SIMPONI**[®] após a correção para os pesos corporais dos pacientes.

Idosos (≥ 65 anos)

Os parâmetros farmacocinéticos de golimumabe não foram influenciados pela idade em pacientes adultos. Pacientes com idade ≥ 65 anos tiveram depuração aparente de golimumabe semelhante a dos pacientes com idade < 65 anos.

Etnia

Não foram observadas diferenças farmacocinéticas relacionadas com a etnia entre caucasianos e asiáticos.

Insuficiência renal ou hepática

Não há dados farmacocinéticos disponíveis em pacientes com comprometimento da função renal ou hepática.

4. CONTRAINDICAÇÕES

Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes.

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Infecções

Houve relatos de infecções bacterianas (incluindo septicemia e pneumonia), micobacterianas (tuberculose), fúngicas invasivas e oportunistas, incluindo mortes, em pacientes recebendo agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®]. Pacientes têm apresentado frequentemente reações disseminadas ao invés de localizadas. Algumas dessas infecções graves ocorreram em pacientes recebendo terapia imunossupressora concomitante que, além de sua doença subjacente, podia predispor-los às infecções.

No caso de pacientes que residiram em regiões em que infecções fúngicas invasivas, como histoplasmose, coccidioidomicose ou blastomicose, são endêmicas (ou viajaram para essas regiões), os benefícios e os riscos do tratamento com **SIMPONI**[®] devem ser cuidadosamente considerados, antes de iniciar a terapia com **SIMPONI**[®]. Em pacientes de risco tratados com **SIMPONI**[®] deve-se suspeitar de uma infecção fúngica invasiva em caso do paciente se apresentar com uma doença sistêmica grave. Testes de antígenos e de anticorpos podem acusar resultado negativo em alguns pacientes com infecção ativa. Terapia antifúngica empírica apropriada deve ser considerada enquanto uma investigação diagnóstica for realizada. A decisão de administrar a terapia antifúngica empírica deve ser feita, se possível, em consulta com um médico com experiência no diagnóstico e tratamento de infecções fúngicas invasivas e deve ser levado em conta o risco de infecção fúngica grave e os riscos de terapia antifúngica.

SIMPONI[®] não deve ser administrado a pacientes com infecção ativa e clinicamente importante.

Recomenda-se cautela ao considerar o uso de **SIMPONI**[®] em pacientes com uma infecção crônica ou histórico de infecção recorrente. Os pacientes devem ser aconselhados a evitar a exposição a fatores de risco potenciais para infecção, quando apropriado.

- Tuberculose

Os pacientes devem ser avaliados quanto a fatores de risco para tuberculose (incluindo contato próximo com uma pessoa com tuberculose ativa) e testados quanto à tuberculose latente antes do tratamento com **SIMPONI**[®]. O tratamento da infecção de tuberculose latente deve ser iniciado antes da terapia com **SIMPONI**[®].

O tratamento contra tuberculose deve ser considerado antes de iniciar a administração de **SIMPONI**[®] em pacientes com histórico de tuberculose latente ou ativa, em que o tratamento adequado não pode ser confirmado.

Os testes para tuberculose latente podem gerar resultados falso-negativos, especialmente em pacientes imunocomprometidos ou gravemente doentes. Antes de iniciar a administração de **SIMPONI**[®], o tratamento para tuberculose latente deve ser considerado em pacientes que têm fatores de risco significantes para tuberculose, apesar do teste negativo para tuberculose latente. A decisão de iniciar o tratamento contra tuberculose nesses pacientes só deve ser tomada após consulta com um médico com experiência no tratamento de tuberculose e levando em conta tanto o risco da infecção de tuberculose latente quanto da terapia contra tuberculose.

Em pacientes que receberam **SIMPONI**[®], a tuberculose frequentemente foi detectada como doença disseminada ou extrapulmonar. Ocorreram casos de tuberculose ativa em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] durante e após o tratamento para tuberculose latente. Os pacientes recebendo **SIMPONI**[®] devem ser monitorados rigorosamente quanto aos sinais e sintomas de tuberculose ativa, incluindo pacientes que apresentaram resultado de teste negativo para tuberculose latente, pacientes que estão em tratamento para tuberculose latente, ou pacientes que foram previamente tratados para infecção de tuberculose.

Medicamentos imunossupressores podem ativar focos primários de tuberculose. Esteja alerta quanto à possibilidade de surgimento de doença ativa, tomando os cuidados para o diagnóstico precoce e tratamento.

Em caso de suspeita de dengue, ou quando associado a outros medicamentos que aumentem o efeito hemorrágico, a prescrição deste medicamento ou a manutenção do tratamento com ele deve ser reavaliada, devido a seu potencial hemorrágico.

Malignidades

Não é conhecido o papel potencial da terapia bloqueadora de TNF no desenvolvimento de malignidades. Deve-se tomar cuidado ao considerar a terapia bloqueadora de TNF para pacientes com histórico de malignidade, ou quando se considera a continuação do tratamento em pacientes que desenvolvem malignidade.

- Malignidade Pediátrica

Após a comercialização, foram descritos casos de malignidades, alguns deles fatais, entre crianças, adolescentes e adultos jovens (até 22 anos de idade) que receberam agentes bloqueadores do TNF (início do tratamento com idade ≤ 18 anos) para tratar artrite idiopática juvenil, doença de Crohn ou outras condições. Aproximadamente a metade dos relatos foi de linfomas. Os outros casos representaram uma variedade de diferentes malignidades e incluíram aquelas que geralmente não são observadas em crianças e adolescentes. A maioria desses pacientes estava recebendo concomitantemente medicamentos imunossupressores, tais como metotrexato, azatioprina ou 6-mercaptopurina. O papel dos bloqueadores do TNF no desenvolvimento de malignidades em crianças e adolescentes ainda não está claro.

- Linfoma

Nas porções controladas de estudos clínicos de todos os agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®], mais casos de linfoma foram observados entre os pacientes recebendo tratamento com anti-TNF em comparação aos pacientes do grupo controle. Durante os estudos clínicos Fase 2 e 3 de **SIMPONI**[®] em AR, AP e EA, a incidência de linfoma em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] foi maior do que a esperada na população em geral. Pacientes com artrite reumatoide e outras doenças inflamatórias crônicas, especialmente aqueles com doença altamente ativa e/ou exposição crônica a terapias imunossupressoras, podem estar sob risco maior (até várias vezes) do que a população em geral para o desenvolvimento de linfoma, mesmo na ausência de terapia bloqueadora de TNF.

Foram relatados casos raros de linfoma hepatoesplênico de células T em pacientes tratados com outros agentes bloqueadores de TNF (vide “Reações Adversas”). Este raro tipo de linfoma de células T possui uma evolução muito agressiva e é frequentemente fatal. Quase todos esses casos ocorreram em pacientes com doença de Crohn ou colite ulcerativa. A maioria dos casos ocorreu em adolescentes e jovens adultos do sexo masculino. Quase todos esses pacientes receberam tratamento com azatioprina ou 6-mercaptopurina concomitante a um bloqueador de TNF no momento ou antes do diagnóstico. O risco potencial com a combinação de azatioprina ou 6-mercaptopurina e **SIMPONI**[®] deve ser cuidadosamente considerado. Um risco de desenvolvimento de linfoma hepatoesplênico de células T em pacientes tratados com bloqueadores de TNF não pode ser excluído.

- Leucemia

Foram relatados casos de leucemia aguda e crônica com o uso de bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®], no tratamento da artrite reumatoide e outras indicações. Mesmo na ausência de tratamento com bloqueador de TNF, os pacientes com artrite reumatoide podem estar sob risco maior (aproximadamente 2 vezes) em comparação com a população em geral, para desenvolvimento de leucemia.

- Malignidades com exceção do linfoma

Nas porções controladas dos estudos clínicos Fase 2 e Fase 3 de **SIMPONI**[®] em AR, AP, EA e colite ulcerativa, a incidência de malignidades não-linfoma (excluindo câncer de pele não-melanoma) foi semelhante entre os grupos tratados com **SIMPONI**[®] e o grupo controle.

Em um estudo clínico exploratório que avaliou o uso de **SIMPONI**[®] em pacientes com asma persistente grave, houve mais relatos de malignidades em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] em comparação aos pacientes do grupo controle (vide “Reações adversas”). A significância desse achado é desconhecida.

- Displasia/carcinoma de cólon

Não se sabe se o tratamento com **SIMPONI®** influencia o risco de desenvolver displasia ou câncer de cólon. Todos os pacientes com colite ulcerativa que apresentam risco aumentado para displasia ou carcinoma de cólon (por exemplo, pacientes com colite ulcerativa de longa data ou colangite esclerosante primária), ou que apresentam um histórico de displasia ou carcinoma de cólon devem ser avaliados para displasia em intervalos regulares antes da terapia e durante todo o curso da doença. Esta avaliação deve incluir colonoscopia e biópsias de acordo com as recomendações locais. Em pacientes com displasia recentemente diagnosticada tratados com **SIMPONI®**. Os riscos e os benefícios para cada paciente devem ser cuidadosamente revistos e deve-se levar em consideração se a terapia deve ser continuada.

- Cânceres de pele

Foram relatados melanoma e carcinoma das células de Merkel em pacientes tratados com agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI®** (vide “Reações adversas”). Recomenda-se um exame periódico da pele para todos os pacientes, particularmente para aqueles com fatores de risco para câncer de pele.

Reativação do vírus da hepatite B

Conforme observado com o uso de outros medicamentos imunossupressores, o uso de agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI®**, foi associado com a reativação do vírus da hepatite B em pacientes portadores crônicos (ou seja, positivos para antígeno de superfície). Os pacientes devem ser submetidos a teste para infecção pelo vírus da hepatite B antes de iniciar o tratamento com imunossupressores, incluindo **SIMPONI®**. Para os pacientes com resultado positivo para antígeno de superfície para hepatite B, recomenda-se uma consulta com especialista no tratamento da hepatite B. Os portadores crônicos de hepatite B devem ser adequadamente avaliados e monitorados antes e durante o tratamento com **SIMPONI®**, assim como por vários meses após a sua descontinuação.

Este medicamento pode causar hepatotoxicidade. Por isso, requer uso cuidadoso, sob vigilância médica estrita e acompanhado por controles periódicos da função hepática, como descrito a cima.

Insuficiência cardíaca congestiva

Casos de agravamento da insuficiência cardíaca congestiva (ICC) e de seu aparecimento foram relatados com o uso de bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI®**. Alguns casos apresentaram desfechos fatais. **SIMPONI®** não foi estudado em pacientes com ICC e deve ser usado com cautela em pacientes com insuficiência cardíaca. Caso se tome a decisão de administrar **SIMPONI®** a pacientes com insuficiência cardíaca, eles devem ser monitorados rigorosamente durante a terapia e **SIMPONI®** deve ser descontinuado se houver novos sintomas ou agravamento da insuficiência cardíaca.

Distúrbios desmielinizantes

O uso de agentes bloqueadores de TNF foi associado a casos de novo início ou exacerbação de sintomas clínicos e/ou evidência radiográfica de distúrbios desmielinizantes do sistema nervoso central, incluindo esclerose múltipla e distúrbios desmielinizantes periféricos, incluindo síndrome de Guillain-Barré. Os médicos devem ter cautela ao considerar o uso de bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI®**, em pacientes com distúrbios desmielinizantes do sistema nervoso central ou periférico. A descontinuação de **SIMPONI®** deve ser considerada na presença destes distúrbios.

Processos autoimunes

O tratamento com bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI®**, pode resultar na formação de anticorpos antinucleares e, raramente, no desenvolvimento de uma síndrome semelhante ao lúpus (vide “Reações adversas”). Se um paciente apresentar sintomas sugestivos de uma síndrome semelhante ao lúpus após o tratamento com **SIMPONI®**, o tratamento deve ser descontinuado.

Administração concomitante de SIMPONI® com anacinra

Foram observadas infecções graves e neutropenia em estudos clínicos com uso concomitante de anacinra e outro agente bloqueador de TNF, etanercepte, sem benefício clínico adicional. Devido à natureza dos eventos adversos observados com essa terapia combinada, toxicidades semelhantes também podem resultar da combinação de anacinra e outros agentes bloqueadores de TNF. Portanto, a combinação de SIMPONI® e anacinra não é recomendada.

Administração concomitante de SIMPONI® com abatacepte

Nos estudos clínicos, a administração concomitante de agentes bloqueadores de TNF e abatacepte foi associada a um risco aumentado de infecções, incluindo infecções graves em comparação com a administração de agentes bloqueadores de TNF isoladamente, sem benefício clínico adicional. Devido à natureza dos eventos adversos observados com a combinação de agentes bloqueadores de TNF e a terapia com abatacepte, a combinação de SIMPONI® e abatacepte não é recomendada.

Administração concomitante de SIMPONI® com outros medicamentos biológicos

Não há informação suficiente sobre o uso concomitante de SIMPONI® com outros medicamentos biológicos usados para tratar as mesmas condições de SIMPONI®. O uso concomitante de SIMPONI® com estes medicamentos biológicos não é recomendado devido à possibilidade de aumento do risco de infecção.

Troca entre medicamentos biológicos

Ao trocar um medicamento biológico por outro, os pacientes devem continuar a ser monitorados uma vez que a sobreposição da atividade biológica pode aumentar ainda mais o risco de infecção.

Reações hematológicas

Foram relatadas pancitopenia, leucopenia, neutropenia, agranulocitose e trombocitopenia em pacientes tratados com agentes bloqueadores de TNF, incluindo SIMPONI®. Recomenda-se cautela em pacientes tratados com SIMPONI® que apresentam, ou apresentaram no passado, citopenias significativas.

Vacinas de vírus vivos/agentes terapêuticos infecciosos

Os pacientes tratados com SIMPONI® podem receber vacinas concomitantes, com exceção das vacinas de vírus vivos. Dados limitados estão disponíveis em pacientes recebendo terapia anti-TNF sobre a resposta à vacinação com vacinas de vírus vivos, ou sobre a transmissão secundária de infecção por vacinas de vírus vivos. O uso de vacinas de vírus vivos pode resultar em infecções clínicas, incluindo infecções generalizadas.

Outros usos de agentes terapêuticos infecciosos, tais como bactérias vivas atenuadas (por exemplo, instilação da bexiga com BCG para o tratamento de câncer) podem resultar em infecções clínicas, incluindo infecções generalizadas. Não é recomendado que agentes terapêuticos infecciosos sejam administrados com SIMPONI®.

Vacinas de vírus inativados

Os pacientes com artrite psoriásica tratados com SIMPONI® em um estudo Fase 3 em AP foram capazes de desenvolver respostas imunológicas eficazes de células B para a vacina polissacarídea pneumocócica. Números semelhantes de pacientes com artrite psoriásica recebendo ou não SIMPONI® tiveram, pelo menos, um aumento de 2 vezes nos títulos de anticorpos. As proporções de pacientes com resposta à vacina pneumocócica

foram menores entre os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e os pacientes do grupo controle recebendo MTX em comparação com aqueles que não receberam MTX. No geral, os dados indicam que **SIMPONI**[®] não suprime a resposta imunológica humoral a essa vacina.

Reações alérgicas

- Reações de hipersensibilidade

Na experiência pós-comercialização, reações sistêmicas graves de hipersensibilidade (incluindo reação anafilática) foram relatadas após a administração de **SIMPONI**[®]. Algumas dessas reações ocorreram após a primeira administração de **SIMPONI**[®]. Se ocorrerem reação anafilática ou outras reações alérgicas graves, a administração de **SIMPONI**[®] deve ser descontinuada imediatamente e um tratamento adequado deve ser instituído.

Populações especiais

- Uso pediátrico

Vacinação

Se possível, é recomendado que antes de iniciar a terapia com **SIMPONI**[®], os pacientes pediátricos sejam atualizados com todas as imunizações de acordo com as diretrizes de imunização atuais.

Informe a seu paciente que, durante tratamento, o uso de vacinas exige avaliação do profissional de saúde.

- Uso geriátrico

Nos estudos de Fase 3 SC para AR, AP e EA e nos estudos de Fase 3 IV para AR, não foram observadas diferenças gerais nos eventos adversos, eventos adversos graves e nas infecções graves em pacientes com 65 anos ou mais que receberam **SIMPONI**[®], em comparação com pacientes mais jovens. Nos estudos de Fase 3 IV em AP e EA, houve um número insuficiente de pacientes com 65 anos ou mais para determinar se eles respondem de maneira diferente de pacientes com idade entre 18 e 65 anos. Uma vez que existe uma maior incidência de infecções na população idosa em geral, recomenda-se cautela ao tratar idosos.

- Insuficiência hepática

Não foram conduzidos estudos específicos de **SIMPONI**[®] em pacientes com insuficiência hepática.

- Insuficiência renal

Não foram conduzidos estudos específicos de **SIMPONI**[®] em pacientes com insuficiência renal.

Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Não foram conduzidos estudos sobre os efeitos na capacidade de dirigir veículos e de operar máquinas.

Gravidez e lactação

Uso durante a gravidez (Categoria B)

Foi conduzido um estudo de toxicologia embriofetal, no qual macacas *cynomolgus* grávidas foram tratadas com golimumabe durante o primeiro trimestre com doses de até 50 mg/kg duas vezes por semana (mais de 500 vezes maior, em termos da relação entre dose/peso corporal, que a dose clínica proposta de 50 mg a cada 4 semanas). A média do pico de concentração sérica materna obtida neste estudo (1.576 mcg/mL) é mais de 900 vezes maior que a mediana da $C_{\max}$ no estado de equilíbrio (1,71 mcg/mL) após a administração de 50 mg a cada 4 semanas, por via subcutânea, em pacientes com AR, AP e EA. As amostras do sangue do cordão umbilical coletadas no final do segundo trimestre mostraram que os fetos foram expostos ao golimumabe durante a gestação. As concentrações séricas fetais foram iguais a aproximadamente 50% das concentrações séricas maternas. Neste estudo, a exposição ao golimumabe no útero não produziu defeitos no desenvolvimento dos fetos.

Um estudo do desenvolvimento pré-natal e pós-natal foi conduzido em macacas *cynomolgus* grávidas tratadas com golimumabe durante o segundo e o terceiro trimestres e durante a lactação. O golimumabe estava presente no soro do neonato a partir do nascimento e por até seis meses após o parto. A média do pico de concentração sérica materna obtida neste estudo (1.482 mcg/mL) é mais de 860 vezes maior que a mediana da $C_{\max}$ no estado de equilíbrio (1,71 mcg/mL) após a administração subcutânea de 50 mg a cada 4 semanas em pacientes com AR, AP e EA. A exposição ao golimumabe durante a gestação e durante o período pós-natal não causou defeitos de desenvolvimento nos bebês. No entanto, os estudos de reprodução e de desenvolvimento em animais nem sempre são preditivos da resposta em seres humanos.

O golimumabe atravessa a placenta. Após o tratamento com outro anticorpo monoclonal bloqueador de TNF durante a gravidez, o anticorpo foi detectado por até 6 meses no soro de bebês nascidos de pacientes tratadas. Consequentemente, estes bebês podem estar sob risco aumentado de infecção. A administração de vacinas vivas em bebês expostos ao golimumabe no útero não é recomendada durante os 6 meses posteriores à última injeção de golimumabe administrada na gestante (vide “Advertências e precauções” e “Interações medicamentosas”).

Há uma quantidade moderada de dados sobre a utilização de golimumabe em mulheres grávidas. Em um estudo prospectivo de base populacional no norte da Europa, incluindo 131 gestações expostas a **SIMPONI**[®] não houve risco aumentado de anomalia congênita importante após exposição *in utero* ao **SIMPONI**[®] versus terapia sistêmica não biológica (RP ajustada 0,79 [95% IC 0,35-1,81] ou vs a população geral (RP ajustada 0,95 [95% IC 0,42-2,16]).

Não se sabe se **SIMPONI**[®] pode causar dano ao feto quando administrado em mulheres grávidas ou se pode afetar a capacidade de reprodução. **SIMPONI**[®] só deve ser administrado em gestantes se for claramente necessário.

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

Uso durante a lactação

No estudo do desenvolvimento pré-natal e pós-natal em macacas *cynomolgus*, no qual o golimumabe foi administrado durante a gravidez e a lactação, golimumabe foi detectado no leite materno em concentrações que eram aproximadamente 350 vezes menores que as concentrações séricas maternas. Não se sabe se golimumabe é excretado no leite materno humano ou absorvido sistemicamente após a ingestão. Uma vez que muitos medicamentos e as imunoglobulinas são excretados no leite humano, e devido ao potencial de **SIMPONI**[®] para causar reações adversas em lactentes, deve-se decidir entre descontinuar a amamentação ou descontinuar o medicamento, levando em consideração a importância do medicamento para a mãe.

Uso criterioso no aleitamento ou na doação de leite humano: O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.

Excipientes:

Atenção: Contém sorbitol (edulcorante).

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não foram realizados estudos de interação medicamentosa específicos para **SIMPONI**[®].

Uso concomitante de SIMPONI® com outros medicamentos biológicos

A combinação de SIMPONI® com outros medicamentos biológicos usados para tratar as mesmas condições de SIMPONI®, incluindo anacinra e abatacepte, não é recomendada (vide “Advertências e Precauções”).

Vacinas de vírus vivos/agentes infecciosos terapêuticos

Vacinas de vírus vivos não devem ser administradas concomitantemente a SIMPONI® (vide “Advertências e Precauções”).

Agentes infecciosos terapêuticos não devem ser administrados concomitantemente a SIMPONI® (vide “Advertências e Precauções”).

Metotrexato

Não foi observado efeito significativo de metotrexato na depuração de SIMPONI® administrado por via intravenosa.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Armazenar em geladeira (de 2 °C a 8 °C). Não congelar. Não agitar. Manter na embalagem original até o final do uso para proteger da luz.

O prazo de validade do medicamento é de 36 meses a partir da data de fabricação.

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

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

Após preparo, manter a solução diluída em temperatura ambiente e protegida da luz por até 6 horas a partir da preparação.

Aspecto físico

SIMPONI® é uma solução incolor a levemente amarelada. A solução pode apresentar poucas partículas translúcidas finas, já que golimumabe é uma proteína.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

Instruções de uso, manuseio e descarte

Realizar o procedimento em condições assépticas.

1. Calcule a dosagem e o número de frascos-ampola de SIMPONI® necessários com base na dosagem recomendada para adultos de 2 mg/kg e o peso do paciente para artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante. Calcule a dosagem e o número de frascos-ampola de SIMPONI® necessários com base na dosagem pediátrica recomendada de 80 mg/m² e a área de superfície corporal (ASC) do paciente, para AIJp e pacientes pediátricos com artrite psoriásica. Cada frasco-ampola de 4 mL de SIMPONI® contém 50 mg de golimumabe.
2. Verifique se a solução é incolor a levemente amarelada. A solução pode apresentar poucas partículas translúcidas finas, já que golimumabe é uma proteína. Não use se partículas opacas, descoloração ou outras partículas estranhas estiverem presentes. **NÃO** é recomendado

retornar o frasco-ampola de **SIMPONI**[®] para o refrigerador, pois isso pode afetar a qualidade do produto. Não retire o frasco-ampola do refrigerador se o produto não for administrado.

3. Dilua o volume total da dose da solução de **SIMPONI**[®] para 100 mL com solução de cloreto de sódio 0,9% (p/v) para infusão. Esse procedimento pode ser realizado retirando-se um volume da solução de cloreto de sódio 0,9% (p/v) do frasco de vidro ou bolsa de infusão de 100 mL igual ao volume de **SIMPONI**[®] e descarte a solução retirada. Alternativamente, **SIMPONI**[®] pode ser diluído usando o mesmo método descrito acima mas com solução de cloreto de sódio 0,45% (p/v) para infusão.
4. Lentamente, adicione o volume total de **SIMPONI**[®] para o frasco ou bolsa de infusão de 100 mL. Misture cuidadosamente.
5. Visualmente inspecione, antes da administração, os medicamentos parenterais para verificar a presença de material particulado ou descoloração. Não use o medicamento se partículas opacas visíveis, descoloração ou partículas estranhas forem observadas.
6. Realize a infusão da solução diluída durante um período de 30 ± 10 minutos. A infusão da solução diluída deve ser realizada em até 6 horas após a preparação.
7. Use apenas um equipo para infusão com um filtro em linha, estéril, não-pirogênico, de baixa ligação de proteína (tamanho de poro de 0,22 µm ou menor). Não armazene qualquer porção da solução de infusão que não foi utilizada para reuso.
8. Não foram conduzidos estudos de compatibilidade física e bioquímica para avaliar a coadministração de **SIMPONI**[®] com outros agentes. Não realize a infusão de **SIMPONI**[®] concomitantemente na mesma linha intravenosa com outros agentes.
9. Qualquer produto não utilizado ou material residual deve ser descartado de acordo com os requisitos locais.

Posologia

SIMPONI[®] é administrado por infusão intravenosa.

A eficácia e a segurança da troca entre as formulações IV e SC não foram estabelecidas.

A infusão intravenosa de **SIMPONI**[®] deve ser administrado sob orientação e supervisão de um médico ou profissional de saúde.

A infusão intravenosa de **SIMPONI**[®] deve ser realizada por profissionais qualificados e treinados para detectar quaisquer problemas relacionadas à infusão.

Caso o paciente não compareça para realizar a administração da dose de **SIMPONI**[®] IV na data pré-determinada, uma nova consulta deve ser agendada o mais breve possível. Após a administração da dose perdida, o paciente deve retomar o intervalo de dose recomendado mantendo o esquema posológico recomendado.

Artrite reumatoide

2 mg/kg de **SIMPONI**[®] devem ser administrados através de uma infusão intravenosa de 30 minutos nas Semanas 0 e 4 e, posteriormente, a cada 8 semanas (vide “Instruções de uso, manuseio e descarte”).

Artrite psoriásica

2 mg/kg de **SIMPONI**[®] devem ser administrados através de uma infusão intravenosa de 30 minutos nas Semanas 0 e 4 e, posteriormente, a cada 8 semanas (vide “Instruções de uso, manuseio e descarte”).

Espondilite anquilosante

2 mg/kg de **SIMPONI®** devem ser administrados através de uma infusão intravenosa de 30 minutos nas Semanas 0 e 4 e, posteriormente, a cada 8 semanas (vide “Instruções de uso, manuseio e descarte”).

Artrite idiopática juvenil poliarticular e artrite psoriásica juvenil em crianças de 2 anos de idade ou mais

80 mg / m² de SIMPONI® devem ser administrados através de uma infusão intravenosa de 30 minutos nas Semanas 0 e 4 e, posteriormente, a cada 8 semanas. O volume necessário por dose deve ser determinado de acordo com a altura e o peso do paciente, conforme mostrado na Tabela 12.

Tabela 12: Volume de Dose de SIMPONI® em Pacientes Pediátricos com AIJp ou APSj Usando Frascos-ampola de 50 mg/4 mL (12,5 mg/mL)*

Peso Corporal Total (kg)	Altura (cm)													
	70 to <75 cm	75 to <85 cm	85 to <95 cm	95 to <105 cm	105 to <115 cm	115 to <125 cm	125 to <135 cm	135 to <145 cm	145 to <155 cm	155 to <165 cm	165 to <175 cm	175 to <185 cm	185 to <195 cm	195 to <200 cm
	Volume de Dose Total (mL)													
10 to <15 kg	3	3,5	3,5	3,5	4	4								
15 to <20 kg	3,5	4	4	4,5	4,5	5	5	5						
20 to <25 kg	4	4,5	4,5	5	5	5,5	5,5	6	6	6,5				
25 to <30 kg		5	5	5,5	6	6	6,5	6,5	7	7	7	7,5		
30 to <35 kg			5,5	6	6,5	6,5	7	7	7,5	7,5	8	8	8,5	
35 to <40 kg				6,5	7	7	7,5	7,5	8	8	8,5	8,5	9	9
40 to <45 kg					7	7,5	8	8	8,5	8,5	9	9,5	9,5	9,5
45 to <50 kg						8	8,5	8,5	9	9	9,5	10	10	10,5
50 to <55 kg						8,5	9	9	9,5	9,5	10	10,5	10,5	11
55 to <60 kg							9	9,5	10	10	10,5	11	11	11,5
60 to <65 kg							9,5	10	10,5	10,5	11	11	11,5	12
65 to <70 kg							10	10,5	10,5	11	11,5	11,5	12	12,5
70 to <75 kg								10,5	11	11,5	12	12	12,5	12,5
75 to <80 kg								11	11,5	12	12	12,5	13	13
80 to <85 kg								11,5	12	12	12,5	13	13,5	13,5
85 to <90 kg										12,5	13	13,5	13,5	14
90 to <95 kg										13	13,5	13,5	14	14,5
95 to <100 kg										13,5	13,5	14	14,5	14,5

*Volumes de dose total listados na tabela são baseados nos cálculos de área de superfície corporal com a fórmula Mosteller, multiplicando pela dose de 80 mg/m² baseada na ASC, e dividindo pela concentração do frasco-ampola de **SIMPONI®** de 50 mg/4 mL (12,5 mg/mL) para obter o volume total de dose por infusão intravenosa. O número de frascos-ampola necessários deve ser calculado.

Populações especiais

- Uso pediátrico (menores de 18 anos)

O uso de **SIMPONI®** para AIJp e APsj em pacientes pediátricos com 2 anos de idade ou mais é suportado por evidências de estudos adequados e bem controlados de **SIMPONI®** em adultos com artrite reumatoide e artrite psoriásica, dados farmacocinéticos em pacientes adultos com artrite reumatoide e artrite psoriásica e dados de farmacocinética, segurança e eficácia de um estudo clínico aberto em 127 pacientes pediátricos de 2 a <18 anos de idade com AIJp (vide “Propriedades farmacodinâmicas”).

A segurança e eficácia de **SIMPONI®** em pacientes pediátricos com 2 anos de idade ou menos não foram estabelecidas na AIJp ou APsj. A segurança e eficácia de **SIMPONI®** em pacientes pediátricos para outras indicações além de AIJp ou APsj não foram estabelecidas.

- Uso geriátrico (65 anos de idade e acima)

Não é necessário ajuste na dose para pacientes idosos (vide “Advertências e precauções”).

- Insuficiência hepática

Não foram conduzidos estudos específicos de **SIMPONI®** em pacientes com insuficiência hepática.

- Insuficiência renal

Não foram conduzidos estudos específicos de **SIMPONI®** em pacientes com insuficiência renal.

9. REAÇÕES ADVERSAS

Nesta seção são apresentados os eventos adversos. As reações adversas são eventos adversos que foram considerados razoavelmente associados com o uso de golimumabe com base na avaliação global das informações dos eventos adversos disponíveis. Uma relação causal com golimumabe não pode ser confiavelmente estabelecida em casos individuais. Além disso, pelo fato dos ensaios clínicos serem conduzidos sob condições muito variáveis, taxas de reações adversas observadas nos ensaios clínicos de um medicamento não podem ser diretamente comparados às taxas nos ensaios clínicos de um outro medicamento e podem não refletir as taxas observadas na prática clínica.

Os dados de segurança dos estudos clínicos Fases 2 e 3 estão disponíveis para 6161 pacientes tratados com golimumabe, incluindo 3090 com artrite reumatoide (estudos C0524T02, C0524T05, C0524T06, C0524T11, C0524T12, C0524T28 e CNT0148ART3001), 634 com artrite psoriásica (estudo C0524T08), 768 com espondilite anquilosante, 1245 com colite ulcerativa, 231 com asma persistente grave e 193 com espondiloartrite axial não radiográfica (nr-Axial SpA). As reações adversas ao medicamento, observadas com golimumabe, estão resumidas na Tabela 13.

Em geral, o perfil de segurança global foi semelhante para pacientes recebendo golimumabe pelas vias de administração subcutânea (SC) ou intravenosa (IV).

As reações adversas ao medicamento, nas classes de sistema/órgão, estão listadas de acordo com a frequência, usando a seguinte convenção: Muito comum ($\geq 1/10$); Comum ($\geq 1/100$, $< 1/10$); Incomum ($\geq 1/1.000$, $< 1/100$); Rara ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$), Desconhecida (não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis).

Tabela 13: Resumo de reações adversas a golimumabe em estudos clínicos	
Infecções e infestações	
Muito comum	Infecção do trato respiratório superior (nasofaringite, faringite, laringite e rinite)

Tabela 13: Resumo de reações adversas a golimumabe em estudos clínicos	
Comum	Infecções bacterianas (tais como celulite), infecção do trato respiratório inferior (pneumonia), infecções virais (tais como gripe e herpes), bronquite, sinusite e infecções fúngicas superficiais, abscesso
Incomum	Septicemia incluindo choque séptico, pielonefrite
Rara	Histoplasmose, coccidioidomicose, tuberculose, infecções oportunistas (infecções fúngicas invasivas, bacterianas, micobacterianas atípicas e protozoários), reativação de hepatite B, pneumocistose, artrite bacteriana, bursite infecciosa
Neoplasias benignas e malignas	
Rara	Linfoma, leucemia
Desconhecida	Malignidade pediátrica
Exames laboratoriais	
Comum	Aumento na alanina aminotransferase, aumento na aspartato aminotransferase
Incomum	Diminuição na contagem de neutrófilos
Distúrbios do sangue e sistema linfático	
Comum	Leucopenia (incluindo neutropenia), anemia
Incomum	Trombocitopenia, pancitopenia
Distúrbios do sistema imunológico	
Comum	Positividade de autoanticorpos, reações alérgicas não-graves
Distúrbios do sistema nervoso	
Comum	Tontura, parestesia
Rara	Distúrbios desmielinizantes (central e periférico)
Distúrbios cardíacos	
Rara	Insuficiência cardíaca congestiva (novo início ou piora)
Distúrbios vasculares	
Comum	Hipertensão
Rara	Vasculite (sistêmica)
Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino	
Incomum	Doença intersticial pulmonar
Distúrbios gastrintestinais	
Incomum	Constipação
Distúrbios da pele e do tecido subcutâneo	
Comum	Erupção cutânea, alopecia
Incomum	Psoríase: nova ou piora, palmar/plantar e pustular
Rara	Vasculite (cutânea)
Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conjuntivo	
Rara	Síndrome semelhante ao lúpus
Distúrbios gerais e condições no local de administração	
Comum	Pirexia, reação no local da aplicação (eritema no local da aplicação, urticária, induração, dor, hematoma, prurido, irritação, parestesia)

Os dados descritos a seguir refletem as reações adversas relatadas em estudos clínicos de Fase 2 e 3 administrado pela via subcutânea, exceto pelas “Reações infusionais” e elevação de enzimas hepáticas, as quais incluem dados da via subcutânea e intravenosa. Nesta seção, a duração mediana de acompanhamento (aproximadamente 4 anos) é geralmente apresentada por todas as utilizações de golimumabe. Onde a utilização de golimumabe é descrita por dose, a duração mediana de acompanhamento varia (aproximadamente 2 anos para 50 mg de dose, aproximadamente 3 anos para a dose de 100 mg) como os pacientes podem ter mudado entre as doses.

Infecções (vide “Advertências e Precauções”)

No período monitorado dos estudos pivotais, infecção do trato respiratório superior foi a reação adversa mais comum relatada em 12,6% dos pacientes tratados com golimumabe (incidência por paciente-ano: 0,61; IC 95%: 0,55 - 0,67) em comparação com 11% dos pacientes do grupo controle (incidência por paciente-ano: 0,55; IC 95%: 0,46 - 0,64). Em porções controladas e não controladas dos estudos com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 4 anos, a incidência por paciente-ano de infecções do trato respiratório superior foi de 0,35 eventos; IC 95%: 0,34 - 0,36, para os pacientes tratados com golimumabe.

No período monitorado dos estudos pivotais, foram observadas infecções em 23% dos pacientes tratados com golimumabe (incidência por paciente-ano: 1,32; IC 95%: 1,23 - 1,41) em comparação com 20,2% dos pacientes do grupo controle (incidência por paciente-ano: 1,22; IC 95%: 1,09 - 1,36). Em porções controladas e não controladas dos estudos com um acompanhamento médio de aproximadamente 4 anos, a incidência de infecções por paciente-ano foi de 0,81 eventos; IC 95%: 0,79 - 0,83, para os pacientes tratados com golimumabe.

Infecções graves observadas em pacientes tratados com golimumabe incluíram septicemia, pneumonia, celulite, abscesso, infecções oportunistas e tuberculose. No período controlado de AR, AP, colite ulcerativa, EA e estudos de espondiloartrite axial não radiográfica, foram observadas infecções graves em 1,2% dos pacientes tratados com golimumabe e 1,2% dos pacientes tratados com placebo. A incidência de infecções graves por paciente-ano de acompanhamento no período controlado de AR, AP, colite ulcerativa, EA e estudos de espondiloartrite axial não radiográfica foi de 0,07; IC 95%: 0,05 - 0,11 para o grupo golimumabe 100 mg, 0,03; IC 95%: 0,01, 0,06 para o grupo de 50 mg de golimumabe e 0,04; IC 95%: 0,02, 0,07 para o grupo placebo. No período controlado dos estudos de colite ulcerativa de indução de golimumabe, foram observadas infecções graves em 0,8% dos pacientes tratados com golimumabe em comparação com 1,5% dos pacientes tratados com placebo. Nas porções controladas e não controladas dos estudos pivotais, com uma mediana de acompanhamento de até 3 anos, houve uma maior incidência de infecções graves, incluindo infecções oportunistas e TB, em pacientes que receberam golimumabe 100 mg em comparação com pacientes que receberam golimumabe 50 mg. A incidência por paciente-ano de todas as infecções graves foi de 0,04; IC 95%: 0,04, 0,05, em pacientes que receberam 100 mg de golimumabe e 0,03; IC 95%: 0,02, 0,03, em pacientes que receberam golimumabe 50 mg. Estes resultados podem ser confundidos com os desenhos dos estudos pivotais e diferentes durações de acompanhamento em todos os grupos de tratamento.

Malignidades (vide “Advertências e Precauções”)

- Linfoma

A incidência de linfoma em pacientes tratados com golimumabe durante os estudos pivotais foi superior à esperada na população em geral. Nas porções controladas e não controladas destes estudos com uma mediana de acompanhamento de até 3 anos, uma maior incidência de linfoma foi observada em pacientes que receberam 100 mg golimumabe em comparação com pacientes que receberam golimumabe 50 mg. Estes resultados podem ser confundidos pelo pequeno número de eventos, desenhos dos estudos de Fase 3, e diferentes durações de acompanhamento em todos os grupos de tratamento. A maioria dos linfomas ocorreu no Estudo 2 de AR, que envolveu recrutamento de pacientes previamente expostos a agentes anti-TNF que tinham maior tempo de doença e doença refratária.

- Malignidades com exceção do linfoma

Nos períodos monitorados dos estudos pivotais, a incidência de neoplasias malignas não-linfoma (excluindo o câncer de pele não-melanoma) foi similar entre o golimumabe e os grupos controle. Após aproximadamente 4 anos de acompanhamento, a incidência de neoplasias malignas exceto linfoma (excluindo o câncer de pele não-melanoma) foi semelhante à da população em geral.

Em um estudo clínico investigatório envolvendo pacientes com asma persistente grave, mais pacientes tratados com golimumabe tiveram neoplasias em comparação aos pacientes do grupo controle. A importância deste achado na população asmática é desconhecida. O papel potencial da terapia de bloqueio de TNF no desenvolvimento de malignidades é desconhecido.

Distúrbios desmielinizantes (vide “Advertências e Precauções”)

Nos períodos controlados e não controlados dos estudos pivotais, com uma mediana de acompanhamento de até 3 anos, uma maior incidência de desmielinização foi observado em pacientes que receberam 100 mg de golimumabe em comparação com pacientes que receberam golimumabe 50 mg. Estes resultados podem ser confundidos pelo pequeno número de eventos, desenho do estudo pivotal e diferentes durações de acompanhamento em todos os grupos de tratamento.

Elevações nas enzimas hepáticas

No período controlado de AR e AP dos estudos pivotais, aumentos leves de ALT (> 1 e < 3 x LSN) ocorreram em proporções semelhantes de pacientes tratados com golimumabe e do grupo controle (22,1% a 27,4% dos pacientes); nos estudos EA e de espondiloartrite axial não radiográfica, mais pacientes tratados com golimumabe (26,9%) do que pacientes do grupo controle (10,6%) tiveram aumento leve de ALT. Nos períodos controlados e não controlados dos estudos pivotais AR e AP, com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 5 anos, a incidência de aumentos leves de ALT foi semelhante nos pacientes tratados com golimumabe e nos pacientes controle.

No período controlado dos estudos pivotais de colite ulcerativa na administração de golimumabe, pequenos aumentos de ALT (> 1 e < 3 x LSN) ocorreram em proporções semelhantes em pacientes tratados com golimumabe e pacientes do grupo controle (7,8% e 6,9%, respectivamente). Em períodos controlados e não controlados dos estudos pivotais de colite ulcerativa com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 2 anos, a proporção de pacientes com pequenos aumentos de ALT foi de 24,7% em pacientes que receberam golimumabe.

No período controlado de estudos pivotais de AR e EA, o aumento da ALT ≥ 5 x LSN foi pouco frequente e observado em pacientes tratados com golimumabe (0,4% a 0,9%) do que em pacientes do grupo controle (0,0%). Esta tendência não foi observada na população de AP. Nos períodos controlados e não controlados de AR, AP e do estudo pivotal EA, com uma mediana de acompanhamento de 5 anos, a incidência de aumentos da ALT ≥ 5 x LSN foi semelhante em ambos os pacientes tratados com golimumabe e do grupo controle. A maioria destes aumentos foi assintomática. Não há casos notificados nos períodos controlados e não controlados do estudo de espondiloartrite axial não radiográfica (até 1 ano).

Nos períodos controlados dos estudos pivotais para colite ulcerativa na indução de golimumabe, a elevação da ALT ≥ 5 x LSN ocorreu em proporções semelhantes nos pacientes tratados com golimumabe em comparação com os pacientes tratados com placebo (0,3% e 1,0%, respectivamente). Nos períodos controlados e não controlados dos estudos pivotais de colite ulcerativa com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 2 anos, a proporção de pacientes com elevações da ALT ≥ 5 x LSN foi de 0,8% nos pacientes que receberam golimumabe.

Nos estudos pivotais do IV, as elevações das enzimas hepáticas foram comparáveis às observadas nos estudos do SC, com exceção dos seguintes:

No período controlado dos estudos pivotais do IV, para artrite psoriásica, observaram-se elevações suaves da ALT (> 1 e < 3 x LSN) em mais pacientes tratados com golimumabe (34%) do que em pacientes do grupo controle (26%).

No período controlado dos estudos pivotais do IV, para artrite psoriásica, foram observadas elevações da ALT ≥ 3 e < 5 LSN em mais pacientes tratados com golimumabe (2,9%) do que em pacientes do grupo controle (0,4%).

No período controlado dos estudos pivotais do IV, para artrite psoriásica, foram observadas elevações da ALT ≥ 5 x LSN em mais pacientes tratados (1,7%) do que em pacientes do grupo controle (0,4%).

Reações infusionais

Nos períodos controlados dos estudos pivotais, 5,4% dos pacientes tratados com golimumabe tiveram reações no local da injeção em comparação com 2,0% nos pacientes do grupo controle. A maioria das reações no local da injeção foi leve e moderada e a manifestação mais frequente foi o eritema no local da injeção.

No período controlado dos estudos pivotais do IV, 0,2% dos pacientes tratados com placebo e 2,8% dos pacientes tratados com golimumabe tiveram reações infusionais. As reações infusionais mais comuns foram erupção cutânea e cefaleia. Não foram relatadas reações infusionais graves.

Na fase 2 e/ou 3 estudos controlados em AR, AP, EA, de espondiloartrite axial não radiográfica, asma persistente grave, e estudos de fase 2/3 em colite ulcerativa, nenhum dos pacientes tratados com golimumabe desenvolveu reações anafiláticas que estariam relacionadas ao golimumabe.

Anticorpos antinucleares (ANA)/anticorpos anti-DNA de dupla hélice (dsDNA)

Nos períodos controlados e não controlados dos estudos pivotais, acompanhados durante um ano, 3,5% dos pacientes tratados com golimumabe e 2,3% dos pacientes do grupo controle foram recentemente diagnosticados ANA positivo (em títulos de 1:160 ou mais). A frequência de anticorpos anti dsDNA em 1 ano de acompanhamento em pacientes anti dsDNA negativo no início do estudo foi de 1,1% (vide “Advertências e precauções”).

População pediátrica

Artrite idiopática juvenil poliarticular e artrite psoriásica juvenil

A segurança de golimumabe foi estudada em um estudo de Fase 3 com 127 pacientes de 2 a <18 anos de idade com vários subtipos de AIJ [incluindo APs juvenil (n = 5)]. Neste estudo, as reações adversas observadas foram consistentes com o perfil de segurança estabelecido de **SIMPONI**® em pacientes adultos com artrite reumatoide e artrite psoriásica (vide “Propriedades farmacocinéticas - Populações especiais”).

Experiência pós-comercialização

As frequências fornecidas a seguir refletem as taxas de relatos de reações adversas a medicamentos a partir da experiência pós-comercialização com **SIMPONI**® em todo o mundo, e estimativas precisas da incidência não podem ser realizadas devido aos relatos voluntários a partir de uma população de tamanho incerto. Essas reações adversas são classificadas de acordo com a frequência, utilizando-se a seguinte convenção: Muito comum ($\geq 1/10$); Comum ($\geq 1/100$, $< 1/10$); Incomum ($\geq 1/1.000$, $< 1/100$); Rara ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$), Muito Rara ($< 1/10.000$, incluindo relatos isolados); Desconhecida (não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis).

Tabela 14: Reações adversas de pós-comercialização de golimumabe.

Classe de Sistema/Órgão	Reação Adversa	Frequência
Distúrbios gerais e condição no local da administração	Reações relacionadas à infusão	Comum
Neoplasias benignas e malignas	Melanoma, carcinoma das células de Merkel	Rara
	Linfoma hepatoesplênico de células T*	Desconhecida
Distúrbios do sistema imunológico	Reações sistêmicas graves de hipersensibilidade** (incluindo reação anafilática), sarcoidose	Rara
Distúrbios da pele e do tecido subcutâneo	Reações cutâneas bolhosas	Incomum
	Reações liquenoides	Rara
	Esfoliação da pele	

* Observada com outros agentes bloqueadores de TNF.

** Foram relatados alguns casos de reações graves de hipersensibilidade em pacientes com histórico de alergia à galactose- α -1,3 galactose (síndrome alfa-gal), alergia à carne de mamíferos ou a produtos derivados de carne, ou com presença de IgE anti-alfa-gal. Na maioria desses casos, as reações ocorreram no momento da administração inicial.

Atenção: este produto é um medicamento que possui nova indicação terapêutica no país e, embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo que indicado e utilizado corretamente, podem ocorrer eventos adversos imprevisíveis ou desconhecidos. Nesse caso, notifique os eventos adversos pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.

10. SUPERDOSE

Doses intravenosas únicas de até 10 mg/kg foram administradas em um estudo clínico sem toxicidade dose-limitante. Em caso de superdose, recomenda-se que o paciente seja monitorado quanto a quaisquer sinais ou sintomas de efeitos adversos e o tratamento sintomático apropriado seja instituído imediatamente.

Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

DIZERES LEGAIS

Registro: 1.1236.3405

Farm. Resp.: Erika Diago Rufino - CRF/SP nº 57.310

Produzido por:

Cilag AG,

Schaffhausen - Suíça

Importado por:

Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.

São José dos Campos – Brasil

Registrado por:

JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA.

Avenida Presidente Juscelino Kubitschek, 2041, São Paulo – SP - CNPJ 51.780.468/0001-87



® Marca registrada.

USO RESTRITO A ESTABELECIMENTOS DE SAÚDE.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO.

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 07/08/2026.



CCDS 2607

VPS TV 10.0

	HISTÓRICO DE BULAS										Johnson&Johnson Innovative Medicine
	Dados da submissão eletrônica			Dados da petição que altera bula				Dados das alterações de bulas			
Produto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas	
Simponi (golimumabe) (IV)	12/07/2017	1437510/17-9	10463 - PRODUTO BIOLÓGICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	30/04/2013	0342675/13-1	1948 - PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão da Via de Administração	28/03/2016	VP: Bula Inicial VPS: Bula Inicial	VP02/VPS02	50 MG SOL INJ INFUS IV CT 1 FA VD TRANS X 4,0 ML	
Simponi (golimumabe) (IV)	19/07/2017	1004567/17-8	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/07/2017	1004567/17-8	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/07/2017	VP: 8 VPS: 3, 5 e 9	VP03/VPS03	50 MG SOL INJ INFUS IV CT 1 FA VD TRANS X 4,0 ML	
Simponi (golimumabe) (IV)	29/08/2017	1832868/17-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/08/2017	1832868/17-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/08/2017	VP: 8 VPS: 5 e 9	VP04/VPS04	50 MG SOL INJ INFUS IV CT 1 FA VD TRANS X 4,0 ML	
Simponi (golimumabe) (IV)	23/07/2018	0585408/18-3	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	31/08/2017	1848977/17-0 e 1848885/17-4	1922 - PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de Nova Indicação Terapêutica	23/07/2018	VP: 1 e 6 VPS: 1, 2, 3, 5 e 9	VP05/VPS05	50 MG SOL INJ INFUS IV CT 1 FA VD TRANS X 4,0 ML	
Simponi (golimumabe) (IV)	08/04/2019	0315205/19-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/04/2019	0315205/19-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/04/2019	VP: 8 VPS: 9	VP06/VPS06	50 MG SOL INJ INFUS IV CT 1 FA VD TRANS X 4,0 ML	
Simponi (golimumabe) (IV)	27/02/2020	0597745/20-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/02/2020	0597745/20-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/02/2020	VP: Dizeres Legais VPS: Dizeres Legais	VPS TV 2.0/VP TV 2.0	50 MG SOL INJ INFUS IV CT 1 FA VD TRANS X 4,0 ML	
Simponi (golimumabe) (IV)	09/04/2021	1362410/21-5	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	09/04/2021	1362410/21-5	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	09/04/2021	VP: Dizeres Legais VPS: 9, Dizeres Legais	VPS TV 3.0/VP TV 3.0	50 MG SOL INJ INFUS IV CT 1 FA VD TRANS X 4,0 ML	
Simponi (golimumabe) (IV)	31/01/2022	0399374/22-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	31/01/2022	0399374/22-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	31/01/2022	VP: Dizeres Legais VPS: 9, Dizeres Legais	VPS TV 4.0/VP TV 4.0	50 MG SOL INJ INFUS IV CT 1 FA VD TRANS X 4,0 ML	
Simponi (golimumabe) (IV)	19/09/2022	4711714/22-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	01/09/2021	3445414/21-4	11958 - PRODUTOS BIOLÓGICOS - 70. Alteração do prazo de validade do produto terminado – Moderada	22/08/2022	VP: - VPS: 7	VP TV 5.0/VPS TV 5.0	50 MG SOL INJ INFUS IV CT 1 FA VD TRANS X 4,0 ML	
Simponi (golimumabe) (IV)	14/12/2023	1425344/23-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	29/10/2021	434029521-0 e 434054521-2	11967- PRODUTOS BIOLÓGICOS - 77a. Inclusão ou modificação de Indicação Terapêutica	20/11/2023	VP: 1, 4, 6, 8 VPS: 1, 2, 3, 5, 8, 9	VP TV 6.0/VPS TV 6.0	50 MG SOL INJ INFUS IV CT 1 FA VD TRANS X 4,0 ML	
Simponi (golimumabe) (IV)	13/06/2024	0796071/24-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	13/06/2024	0796071/24-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	13/6/24	VPS: 3 e 5 VP: -	VP TV 7.0/VPS TV 7.0	50 MG SOL INJ INFUS IV CT 1 FA VD TRANS X 4,0 ML	
Simponi (golimumabe) (IV)	02/07/2025	0869069/25-0	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	02/07/2025	0869069/25-0	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	02/07/2025	VPS: 5, 7 e Dizeres Legais VP: 4, 5 e Dizeres Legais	VP TV 8.0/VPS TV 8.0	50 MG SOL INJ INFUS IV CT 1 FA VD TRANS X 4,0 ML	
Simponi (golimumabe) (IV)	16/10/2025	1385522/25-9	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	16/10/2025	1385522/25-9	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	16/10/2025	VPS: 5 VP: 4	VP TV 9.0/ VPS TV 9.0	50 MG SOL INJ INFUS IV CT 1 FA VD TRANS X 4,0 ML	
Simponi (golimumabe) (IV)	07/08/2026	xxxxxxx/xx-x	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	07/08/2026	xxxxxxx/xx-x	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	07/08/2026	VPS: 9 VP: 4	VP TV 10.0/ VPS TV 10.0	50 MG SOL INJ INFUS IV CT 1 FA VD TRANS X 4,0 ML	

SIMPONI[®]
(golimumabe)

Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.

solução injetável

50 mg / 0,5 mL

Versão para o Mercado Privado

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

SIMPONI®

golimumabe

Solução Injetável

APRESENTAÇÃO

Solução injetável de 50 mg/0,5 mL de golimumabe, em embalagem com 1 caneta aplicadora.

Solução injetável de 100 mg/1 mL de golimumabe, em embalagem com 1 caneta aplicadora.

USO SUBCUTÂNEO

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

SIMPONI® 50 mg/0,5 mL

Cada caneta aplicadora contém 50 mg de golimumabe em 0,5 mL de solução injetável.

Excipientes: sorbitol, histidina, polissorbato 80 e água para injetáveis. Não contém conservantes.

SIMPONI® 100 mg/1 mL

Cada caneta aplicadora contém 100 mg de golimumabe em 1 mL de solução injetável.

Excipientes: sorbitol, histidina, polissorbato 80 e água para injetáveis. Não contém conservantes.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

ATENÇÃO: RISCO DE INFECÇÕES GRAVES

Veja o item “ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES” dessa bula para mais informações.

Infecções graves que levaram à hospitalização ou óbito, como a tuberculose, septicemia bacteriana, fúngica invasiva e outras infecções oportunistas, ocorreram em pacientes recebendo **SIMPONI®**.

SIMPONI® deve ser descontinuado se o paciente desenvolver uma infecção grave ou septicemia.

Submeter o paciente a exames para identificação de tuberculose latente; se positivo, iniciar um tratamento para a tuberculose antes de começar a utilizar **SIMPONI®**.

Monitorar todos os pacientes quanto ao desenvolvimento de tuberculose ativa durante o tratamento com **SIMPONI®**, mesmo se o teste de tuberculose latente inicial for negativo.

1. INDICAÇÕES

Artrite reumatoide:

SIMPONI®, em combinação com metotrexato (MTX), é indicado para:

- o tratamento da artrite reumatoide ativa em pacientes adultos, quando a resposta à terapia com medicamento antirreumático modificador da doença (DMARD), incluindo MTX, foi inadequada;
- o tratamento da artrite reumatoide ativa em pacientes adultos não tratados previamente com MTX.

SIMPONI®, em combinação com metotrexato, também demonstrou reduzir a taxa de progressão do dano articular, conforme avaliação por raio-X, melhorar a função física e a qualidade de vida relacionada à saúde.

SIMPONI® pode ser usado em pacientes previamente tratados com um ou mais inibidor(es) de TNF.

Artrite psoriásica:

SIMPONI®, isoladamente ou em combinação com MTX, é indicado para:

O tratamento de artrite psoriásica ativa em pacientes adultos, quando a resposta à terapia prévia com DMARD foi inadequada. **SIMPONI®** também demonstrou melhorar a função física e a qualidade de vida relacionada à saúde.

Espondilite anquilosante:

SIMPONI® é indicado para:

O tratamento da espondilite anquilosante ativa em pacientes adultos quando a resposta à terapia convencional foi inadequada. **SIMPONI®** também demonstrou melhorar a função física e a qualidade de vida relacionada à saúde.

Espondiloartrite axial não radiográfica:

SIMPONI® é indicado para:

- Reduzir os sinais e sintomas;
- Melhorar a mobilidade da coluna vertebral;
- Melhorar a função física;
- Melhorar a saúde em relação à qualidade de vida;

em pacientes adultos com espondiloartrite axial não radiográfica ativa e grave com sinais objetivos de inflamação, conforme indicado pela elevação da proteína C-reativa (PCR) e/ou evidência por ressonância magnética (MRI), os quais apresentaram uma resposta inadequada ou intolerância a medicamentos anti-inflamatórios não-esteroidais (AINEs).

Colite ulcerativa:

SIMPONI® é indicado em pacientes adultos com colite ulcerativa ativa de moderada a grave, que sejam intolerantes ou que tenham tido uma resposta inadequada às terapias convencionais incluindo aminosalicilatos orais, corticosteroides orais, azatioprina ou 6-mercaptopurina para:

- Induzir e manter a resposta clínica;
- Melhorar a aparência endoscópica da mucosa durante a indução;
- Induzir a remissão clínica;
- Alcançar e manter a remissão clínica em pacientes que respondem à terapia de indução.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

Artrite reumatoide: A eficácia e segurança de **SIMPONI®** foram avaliadas em três estudos multicêntricos, randomizados, duplo-cegos e controlados por placebo em mais de 1.500 pacientes ≥ 18 anos de idade com AR moderada a gravemente ativa e diagnosticada segundo os critérios do American College of Rheumatology (ACR) pelo menos 3 meses antes da triagem. Os pacientes tinham, pelo menos, 4 articulações dolorosas e 4 edemaciadas. **SIMPONI®** foi administrado subcutaneamente nas doses de 50 mg ou 100 mg, com ou sem MTX, a cada 4 semanas. Dados de eficácia controlados por placebo foram coletados e analisados até a semana 24.

O estudo GO-FORWARD avaliou 444 pacientes com AR ativa apesar de receberem uma dose estável de, pelo menos, 15 mg/semana de MTX e que não haviam sido previamente tratados com um agente anti-TNF. Os pacientes foram randomizados para receber placebo + MTX (n = 133), **SIMPONI®** 50 mg + MTX (n = 89), **SIMPONI®** 100 mg + MTX (n = 89) ou monoterapia com 100 mg de **SIMPONI®** + placebo (n = 133).

O estudo GO-AFTER avaliou 445 pacientes que haviam sido previamente tratados com um ou mais agentes anti-TNF: adalimumabe, etanercepte ou infliximabe. Os pacientes foram randomizados para receber placebo (n = 150), **SIMPONI®** 50 mg (n = 147) ou **SIMPONI®** 100 mg (n = 148). Foi permitido que os pacientes continuassem a utilizar uma terapia concomitante com droga antirreumática modificadora da doença (DMARD), MTX, sulfasalazina e/ou hidroxiquina durante o estudo. A descontinuação de terapias anti-TNF anteriores pode ter ocorrido por motivos incluindo falta de eficácia (59%), intolerância (17%) e/ou outros motivos que não a segurança e a eficácia (39%).

O estudo GO-BEFORE avaliou 637 pacientes com AR ativa sem tratamento prévio com MTX e não tratados previamente com um agente anti-TNF. Os pacientes foram randomizados para receber placebo + MTX (n = 160), **SIMPONI®** 50 mg + MTX (n = 159), **SIMPONI®** 100 mg + MTX (n = 159) ou monoterapia com 100 mg de **SIMPONI®** + placebo (n = 159). No caso dos pacientes recebendo MTX, este foi administrado em uma dose de 10 mg/semana começando na Semana 0, que foi aumentada para 20 mg/semana na Semana 8.

O desfecho coprimário do estudo GO-FORWARD e o primário do GO-AFTER foram a porcentagem de pacientes que conseguiram resposta ACR 20 na Semana 14. O outro desfecho coprimário do estudo GO-FORWARD foi a melhora desde o período inicial na pontuação do Questionário de Avaliação de Saúde (HAQ) na Semana 24. O desfecho primário para o estudo GO-BEFORE foi a porcentagem de pacientes que conseguiram resposta ACR 50 na Semana 24. Além dos desfechos primários, foram realizadas avaliações adicionais sobre o impacto do tratamento de **SIMPONI**[®] nos sinais e sintomas de artrite, função física e qualidade de vida relacionada à saúde.

Os principais resultados para a dose de 50 mg são mostrados nas Tabelas 1, 2 e 3 a seguir. Em geral, não foi observada nenhuma diferença clinicamente significativa nas medidas de eficácia entre os esquemas de dosagem de 50 mg e 100 mg de **SIMPONI**[®].

Sinais e sintomas

Em todos os estudos Fase 3 com AR, uma porcentagem maior de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] conseguiu respostas ACR e Pontuação de Atividade de Doença 28 (DAS28) nas Semanas 14 e 24 do que aqueles dos grupos controle. Foram observadas respostas na primeira avaliação (Semana 4) após a administração inicial de **SIMPONI**[®], que se mantiveram até a Semana 24.

Tabela 1: Principais resultados de eficácia dos estudos GO-FORWARD, GO-AFTER e GO-BEFORE

	GO-FORWARD AR ativa apesar de MTX		GO-AFTER AR ativa, previamente tratada com um ou mais agente(s) anti-TNF		GO-BEFORE AR ativa, sem tratamento prévio com MTX	
	Placebo + MTX	SIMPONI [®] 50 mg + MTX	Placebo	SIMPONI [®] 50 mg	Placebo + MTX	SIMPONI [®] 50 mg + MTX
n ^a	133	89	150	147	160	159
Responsivos, % de pacientes						
ACR 20						
Semana 14	33%	55%*	18%	35%*	NA	NA
Semana 24	28%	60%*	16%	31%* p = 0,002	49%	62% p = 0,028
ACR 50						
Semana 14	10%	35%*	7%	15% p = 0,021	NA	NA
Semana 24	14%	37%*	4%	16%*	29%	40% p = 0,042 ^b
ACR 70						
Semana 14	4%	14% p = 0,008	2%	10% p = 0,005	NA	NA
Semana 24	5%	20%*	2%	9% p = 0,009	16%	24% p = 0,064
Resposta DAS28^c						
Semana 14	52%	74%*	29%	56%*	NA	NA
Semana 24	47%	74%*	22%	47%*	61%	76% p = 0,005
Remissão de DAS28^c						
Semana 14	13%	35%*	6%	14% p = 0,028	NA	NA
Semana 24	15%	37%*	5%	15% p = 0,006	28%	38% p = 0,05
^a : N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis para cada desfecho pode variar segundo o ponto no tempo. [*] : p ≤ 0,001 ^b : Esse valor de p (50 mg vs. placebo) não deve ser interpretado como tendo implicação de significância estatística, já que o valor de p para a análise primária (grupos combinados de SIMPONI [®] 50 e 100 mg vs. placebo) não foi estatisticamente significativo (p = 0,053) e uma abordagem hierárquica foi utilizada para as análises estatísticas. ^c : Usando PCR. NA: Não aplicável, já que os dados não foram coletados na Semana 14 nesse estudo.						

Nos estudos GO-FORWARD e GO-AFTER, todos os componentes individuais dos critérios de resposta ACR [número de articulações dolorosas e edemaciadas, avaliação da dor segundo o paciente, avaliação global da atividade da doença segundo o paciente e o médico, índice de incapacidade

(segundo medição por HAQ) e PCR] foram significativamente melhores nos pacientes tratados com **SIMPONI®** em comparação com os do controle ($p < 0,001$). Os resultados dos componentes dos critérios da resposta ACR são mostrados na Tabela 2.

Tabela 2: Melhora em % nos componentes da Resposta ACR nos estudos clínicos em AR GO-FORWARD, GO-AFTER e GO-BEFORE

	GO-FORWARD AR ativa apesar de MTX		GO-AFTER AR ativa, previamente tratada com um ou mais agente(s) anti-TNF		GO-BEFORE AR ativa, sem tratamento prévio com MTX	
	Placebo + MTX	SIMPONI® 50 mg + MTX*	Placebo	SIMPONI® 50 mg*	Placebo + MTX	SIMPONI® 50 mg + MTX
n ^a	133	89	150	147	160	159
Número de articulações edemaciadas						
Período Inicial	12,0	13,0	14	15	11	13
Semana 14	38%	62%	20%	44%	NA	NA
Semana 24	32%	72%	1%	33%	67%	76% (p = 0,127)
Número de articulações dolorosas						
Período Inicial	21,0	26,0	26	28	26	26
Semana 14	30%	60%	6%	34%	NA	NA
Semana 24	21%	62%	-7%	29%	57%	67% (p = 0,023)
Avaliação de dor segundo o paciente						
Período Inicial	5,7	6,1	7,1	7,0	7	7
Semana 14	18%	55%	12%	25%	NA	NA
Semana 24	15%	50%	4%	25%	44%	52% (p = 0,028)
Avaliação global da atividade da doença segundo o paciente						
Período Inicial	5,3	6,0	6,7	6,8	6	6
Semana 14	15%	45%	8%	29%	NA	NA
Semana 24	17%	48%	2%	22%	37%	50% (p = 0,042)
Avaliação global da atividade da doença segundo o médico						
Período Inicial	5,7	6,1	6,3	6,5	6	6
Semana 14	35%	55%	12%	38%	NA	NA
Semana 24	39%	62%	10%	35%	63%	67% (p = 0,206)
Pontuação HAQ						
Período Inicial	1,25	1,38	1,75	1,63	1,50	1,50
Semana 14	10%	29%	0%	13%	NA	NA
Semana 24	7%	31%	0%	11%	37%	44% (p = 0,141)
PCR (mg/dL)						
Período Inicial	0,8	1,0	1,0	0,9	1,4	1,3
Semana 14	2%	44%	0%	37%	NA	NA
Semana 24	0%	39%	0%	15%	43%	57% (p = 0,002)
*: $p \leq 0,001$ para todas as comparações.						
^a : N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis para cada desfecho pode variar segundo o ponto no tempo.						
NA: Não aplicável, já que não houve coleta de dados na Semana 14 nesse Estudo.						

No estudo GO-AFTER, a porcentagem de pacientes que conseguiu uma resposta ACR 20 foi maior para pacientes recebendo **SIMPONI®** 50 mg do que os tratados com placebo, independentemente do motivo relatado para a descontinuação de uma ou mais terapias anti-TNF prévias. Essa diferença foi estatisticamente significativa para pacientes que relataram descontinuação de uma ou mais terapias anti-TNF anteriores por falta de eficácia. Nesse grupo de pacientes, 35% dos tratados com **SIMPONI®** 50 mg versus 18% do grupo de controle conseguiram uma ACR 20 na Semana 14 ($p = 0,009$). Na Semana 24, as porcentagens foram de 29% em comparação com 16%, respectivamente ($p = 0,035$).

Função física e qualidade de vida relacionada à saúde

A função física e a incapacidade foram avaliadas como um desfecho distinto nos estudos GO-FORWARD e GO-AFTER, usando o índice de incapacidade HAQ. Nesses estudos, **SIMPONI®** demonstrou melhora clínica e estatisticamente significativas HAQ em comparação com o controle do Período Inicial até a Semana 24 (ver Tabela 3).

Tabela 3: Melhora em HAQ dos estudos GO-FORWARD e GO-AFTER

	GO-FORWARD AR ativa apesar de MTX		GO-AFTER AR ativa, previamente tratada com um ou mais agentes anti-TNF	
	Placebo + MTX	SIMPONI® 50 mg + MTX ^b	Placebo	SIMPONI® 50 mg ^b
n ^a	133	89	150	147
Pontuação inicial de HAQ				
Média ± DP	1,32 ± 0,70	1,41 ± 0,69	1,63 ± 0,63	1,58 ± 0,65
Mediana	1,25	1,38	1,75	1,63
Melhora no HAQ				
Semana 14 Média ± DP	0,16 ± 0,49	0,42 ± 0,38	NA	NA
Mediana	0,13	0,38 ^b	NA	NA
Semana 24 Média ± DP	0,13 ± 0,58	0,47 ± 0,55	0,03 ± 0,50	0,23 ± 0,50
Mediana	0,13	0,38	0,00	0,13
^a : N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis quanto a cada desfecho pode variar na linha do tempo. ^b : p < 0,001 NA: Não aplicável, já que esses dados não foram coletados na Semana 14 nesse estudo.				

No GO-FORWARD, foram demonstradas melhoras clínicas e estatisticamente significativas na qualidade de vida relacionada à saúde segundo a avaliação pela pontuação de componente físico do SF-36 em pacientes tratados com **SIMPONI®** versus placebo. No GO-FORWARD e GO-AFTER foram observadas melhoras estatisticamente significativas em produtividade autorrelatada e na fadiga pela avaliação funcional de escala de fadiga de terapia com doença crônica (FACIT-F).

Artrite psoriásica: A segurança e eficácia de **SIMPONI®** foram avaliadas em um estudo multicêntrico, randomizado, duplo-cego, controlado por placebo (GO-REVEAL) em 405 pacientes adultos com AP ativa (≥ 3 articulações edemaciadas e ≥ 3 articulações dolorosas) apesar de terapia com anti-inflamatório não-esteroidal (AINE) ou DMARD. Os pacientes desse estudo haviam sido diagnosticados com AP há pelo menos 6 meses, com uma lesão de pele psoriásica com diâmetro de pelo menos 2 cm. Foram inscritos pacientes de cada subtipo de artrite psoriásica, incluindo artrite poliarticular sem nódulos reumatóides (43%), artrite periférica assimétrica (30%), artrite na articulação interfalangeana distal (15%), espondilite com artrite periférica (11%) e artrite mutilante (1%). Não foi permitido tratamento prévio com agente anti-TNF. **SIMPONI®** foi administrado subcutaneamente em doses de 50 mg ou 100 mg, com ou sem MTX, a cada 4 semanas. Os pacientes foram designados aleatoriamente para receber placebo (n = 113), **SIMPONI®** 50 mg (n = 146) e **SIMPONI®** 100 mg (n = 146). O desfecho primário foi a porcentagem de pacientes conseguindo resposta ACR 20 na Semana 14. Os dados de eficácia controlados por placebo foram coletados e analisados até a Semana 24.

Os principais resultados para a dose de 50 mg são mostrados na Tabela 4 a seguir. Em geral, não foi observada nenhuma diferença clinicamente significativa nas medidas de eficácia entre os esquemas de dosagem de 50 mg e 100 mg do **SIMPONI®**.

Tabela 4: Principais resultados de eficácia do estudo GO-REVEAL

	Placebo	SIMPONI® 50 mg*
N ^a	113	146
Responsivos, % de pacientes		
ACR 20		
Semana 14	9%	51%

	Placebo	SIMPONI® 50 mg*
Semana 24	12%	52%
ACR 50		
Semana 14	2%	30%
Semana 24	4%	32%
ACR 70		
Semana 14	1%	12%
Semana 24	1%	19%
DAS28		
Semana 14	24%	66%
Semana 24	24%	64%
PASI 75^b		
Semana 14	3%	40%
Semana 24	1%	56%
Pontuação inicial de HAQ		
Média ± DP	1,03 ± 0,55	0,98 ± 0,65
Mediana	1,00	1,00
Melhora em HAQ		
Semana 14 Média ± DP	0,04 ± 0,44	0,31 ± 0,50
Mediana	0,00	0,25
Semana 24 Média ± DP	-0,01 ± 0,49	0,33 ± 0,55
Mediana	0,00	0,25
*: p < 0,05 para todas as comparações; os cálculos do valor de p são baseados em comparações dos valores medianos para variáveis contínuas.		
a: N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis quanto a cada desfecho pode variar na linha do tempo.		
b: Baseado no subconjunto de pacientes com ≥ 3% envolvimento de BSA no Período Inicial.		

Foram observadas melhoras nas principais medições de atividade de doença na primeira avaliação (Semana 4) após a administração inicial de **SIMPONI®** e foram mantidas até a Semana 24. Respostas semelhantes de ACR 20 na semana 14 foram observadas em pacientes com diferentes subtipos de AP, incluindo artrite poliarticular sem nódulos reumatóides, artrite periférica assimétrica, artrite na articulação interfalangeana distal e espondilite com artrite periférica. O número de pacientes com artrite mutilante foi pequeno demais para permitir uma avaliação significativa. As respostas observadas nos grupos tratados com **SIMPONI®** foram semelhantes em pacientes recebendo e não recebendo MTX concomitante.

Foram observadas melhoras nos parâmetros da atividade periférica característica da artrite psoriásica (por exemplo, número de articulações edemaciadas, número de articulações dolorosas, dactilite e entesite) nos pacientes tratados com **SIMPONI®**. De modo semelhante, os tratados com **SIMPONI®** também demonstraram melhora significativa na psoríase de pele e unhas, segundo a avaliação pelo Índice de Gravidade e Extensão da Psoríase (PASI), alteração percentual desde o período inicial no Índice de Gravidade da Psoríase nas Unhas (NAPSI) e melhora na Avaliação Global pelo Médico da unha (PGA).

O tratamento com **SIMPONI®** resultou em melhora significativa na função física segundo a avaliação do HAQ, assim como melhoras significativas na qualidade de vida relacionada à saúde, segundo a avaliação pelos escores resumidos de componentes físicos e mentais do SF-36. A produtividade autorrelatada teve uma melhora significativa e o tempo ausente do trabalho pelos cuidadores foi significativamente reduzido.

Espondilite anquilosante: A segurança e eficácia de **SIMPONI®** foram avaliadas em um estudo multicêntrico, randomizado, duplo-cego e controlado por placebo (GO-RAISE) em 356 pacientes adultos com espondilite anquilosante ativa (definida como um escore de Índice de Atividade de Espondilite Anquilosante de Bath (BASDAI) ≥ 4 e uma pontuação na escala visual analógica (VAS) para dor total nas costas de ≥ 4, em uma escala de 0 a 10 cm). Os pacientes recrutados nesse estudo tinham sintomas de doença ativa apesar de terapia atual ou prévia com AINE ou DMARD e não haviam recebido tratamento prévio com anti-TNF. Os pacientes com anquilose completa da coluna foram excluídos da participação do estudo. **SIMPONI®** foi administrado subcutaneamente em doses de 50 mg ou 100 mg a cada 4 semanas. Os pacientes foram randomizados aleatoriamente para receber

placebo (n = 78), **SIMPONI**[®] 50 mg (n = 138) e **SIMPONI**[®] 100 mg (n = 140). O desfecho primário foi a porcentagem de pacientes que conseguiram uma melhora de 20% nos critérios de resposta para Avaliação da Espondilite Anquilosante (ASAS 20) na Semana 14. Os dados de eficácia controlados por placebo foram coletados e analisados até a Semana 24.

Os principais resultados para a dose de 50 mg são mostrados na Tabela 5 a seguir. Em geral, não foi observada nenhuma diferença clinicamente significativa nas medidas de eficácia entre os esquemas de dosagem com 50 mg e 100 mg de **SIMPONI**[®].

Tabela 5: Principais resultados de eficácia do estudo GO-RAISE.

	Placebo	SIMPONI [®] 50 mg*
N ^a	78	138
Responsivos, % de pacientes		
ASAS 20		
Semana 14	22%	59%
Semana 24	23%	56%
ASAS 40		
Semana 14	15%	45%
Semana 24	15%	44%
ASAS 5/6		
Semana 14	8%	50%
Semana 24	13%	49%
BASDAI 50		
Semana 14	15%	46%
Semana 24	15%	51%
BASDAI 70		
Semana 14	5%	29%
Semana 24	8%	30%
BASDAI 90		
Semana 14	1%	10%
Semana 24	1%	15%
BASFI (0-10): alteração mediana desde o período inicial		
Período Inicial, (mediana)	4,9	5,0
Semana 14	0,1	-1,4
Semana 24	0,4	-1,6
*: p ≤ 0,001 para todas as comparações com exceção de BASDAI 90 na Semana 14, em que p = 0,017.		
a: N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis quanto a cada desfecho pode variar na linha do tempo.		

Comparado com o placebo, o tratamento com **SIMPONI**[®] resultou em uma melhora significativa nos sinais e sintomas, conforme demonstrado pelos escores ASAS e BASDAI nas Semanas 14 e 24. Os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] conseguiram uma melhora significativamente maior em todos os componentes de ASAS 20 em comparação ao placebo. Foram observadas melhoras nas principais medidas de atividade da doença na primeira avaliação (Semana 4) após a administração inicial de **SIMPONI**[®], mantidas até a Semana 24. Foi observada uma eficácia consistente em pacientes, independentemente do antígeno HLA-B27 ou níveis iniciais de PCR, segundo avaliação pelas respostas ASAS 20 na Semana 14. Uma porcentagem maior de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] atingiu um nível baixo de atividade da doença (definido como um valor < 2 em uma escala de 0-10 cm em cada um dos quatro parâmetros de resposta ASAS 20) na semana 14 (23%) em comparação com os pacientes tratados com placebo (5%, p < 0,001), mantida até a Semana 24.

O tratamento com **SIMPONI**[®] resultou em melhoras significativas na função física, conforme avaliado pelas alterações desde o período inicial no Índice Funcional de Espondilite Anquilosante de Bath (BASFI) nas Semanas 14 e 24. A melhora mediana em BASFI na Semana 14 foi de 1,4 no grupo que recebeu 50 mg de **SIMPONI**[®], em comparação com agravamento de 0,1 no grupo placebo (p < 0,001). A melhora na função física foi

mantida até a Semana 24 nos pacientes tratados com **SIMPONI**[®]. A qualidade de vida relacionada à saúde, conforme medição pela pontuação do componente físico do SF-36, também teve uma melhora significativa nas Semanas 14 e 24. Melhoras significativas também foram observadas no sono (segundo medição pelo Questionário de Avaliação do Sono de Jenkins) e produtividade autorrelatada.

Espondiloartrite axial não radiográfica: A segurança e eficácia de **SIMPONI**[®] 50 mg foram avaliadas em um estudo (GO AHEAD) multicêntrico, randomizado, duplo-cego, placebo controlado (até a Semana 16), avaliando o tratamento com **SIMPONI**[®] 50 mg administrado por via subcutânea a cada 4 semanas em 197 pacientes adultos com espondiloartrite axial não radiográfica ativa grave (definidos como aqueles pacientes que estavam de acordo com os critérios ASAS de classificação de espondiloartrite axial, mas não estavam de acordo com os critérios modificados de New York para espondilite anquilosante). Na Semana 16, os pacientes iniciaram um período aberto em que todos receberam **SIMPONI**[®] 50 mg administrado por via subcutânea a cada 4 semanas até a Semana 48 com avaliações de eficácia realizadas até a Semana 52 e acompanhamento de segurança até a Semana 60. Aproximadamente 93% dos pacientes que estavam recebendo **SIMPONI**[®] no início da fase de extensão aberta (Semana 16) permaneceram em tratamento até o final do estudo (Semana 52).

Os pacientes incluídos neste estudo apresentavam doença ativa, definida como um BASDAI ≥ 4 cm e uma VAS para dor nas costas total de ≥ 4 cm, cada um em uma escala de 0 a 10 cm, e que apresentaram uma resposta inadequada ao tratamento com AINE ou eram intolerantes ao tratamento com AINE.

Os pacientes que apresentavam sacroileíte bilateral Grau 2 ou sacroileíte unilateral Grau 3 ou Grau 4 nas radiografias convencionais, foram excluídos do estudo. Os pacientes que receberam previamente bloqueadores TNF-alfa ou quaisquer agentes biológicos, também foram excluídos do estudo.

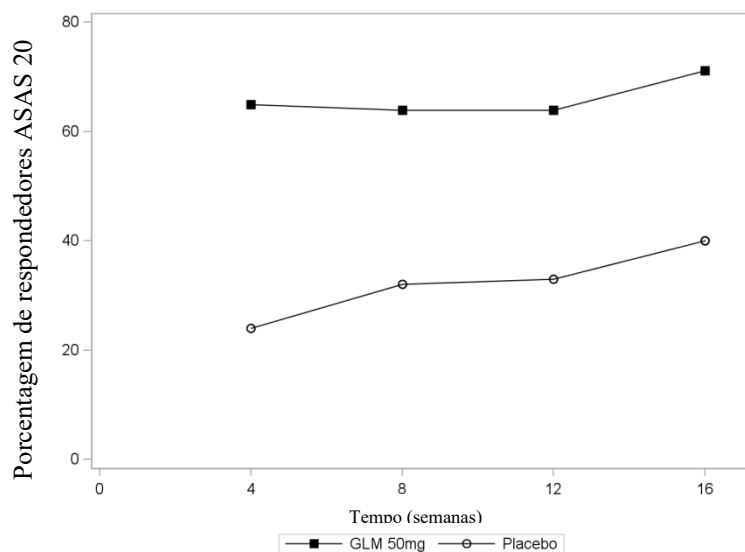
Os pacientes foram distribuídos randomicamente para placebo (n = 100) ou **SIMPONI**[®] 50 mg (n = 97). O desfecho primário foi a resposta ASAS 20 na Semana 16. Os principais desfechos secundários incluíram resposta ASAS 40 na Semana 16, resposta BASDAI 50 na Semana 16, remissão parcial ASAS na Semana 16, e mudança na pontuação MRI para articulações sacroilíacas no Spondyloarthritis Research Consortium of Canada (SPARCC) do basal até a Semana 16.

As análises foram realizadas em ambas as populações Todos Tratados (TT, N = 197) e Sinais Objetivos de Inflamação (SOI, N = 158). A população SOI foi definida por PCR elevado acima do limite superior da normalidade e/ou evidências atuais de sacroileíte na ressonância magnética basal.

Redução dos sinais e sintomas

O tratamento com **SIMPONI**[®] 50 mg resultou em melhora nos sinais e sintomas como demonstrada nos desfechos principais na Semana 16 (Tabela 6). Uma proporção significativamente maior dos pacientes atingiram ASAS 20, ASAS 40, ASAS 5/6 e BASDAI 50 no grupo **SIMPONI**[®] 50 mg, em comparação ao placebo (p < 0,0001). Além disso, uma proporção significativamente maior dos pacientes atingiram remissão parcial ASAS e ASDAS-C < 1,3 com **SIMPONI**[®] 50 mg em comparação ao placebo (p < 0,05). Melhora significativa em ASAS 20 foi observada desde a primeira avaliação (Semana 4, p < 0,0001) após a administração inicial de **SIMPONI**[®] 50 mg (Figura 1).

Figura 1: Porcentagem de indivíduos que atingiram ASAS 20 - Todos Tratados (TT)



Resultados significativos para esses mesmos desfechos também foram demonstrados na população SOI (Tabela 6). Melhoras semelhantes em todos os desfechos principais acima foram observadas na Semana de 16 a 52 entre os pacientes que permaneceram no estudo e estavam sendo tratados com **SIMPONI®** 50 mg nas populações TT e SOI.

Tabela 6: Porcentagem de pacientes com espondiloartrite axial não radiográfica com respostas ASAS, BASDAI e ASDAS-C; pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo (N=100)	SIMPONI® 50 mg (N=97)
ASAS 20 (% respondedores)		
Semana 16	40%	71%**
ASAS 40 (% respondedores)		
Semana 16	23%	57%**
ASAS remissão parcial (%respondedores)		
Semana 16	18%	33%*
ASAS 5/6^a (%respondedores)		
Semana 16	23%	54%**
BASDAI 50 (%respondedores)		
Semana 16	30%	58%**
ASDAS-C^{ab} < 1,3 (%respondedores)		
Semana 16	13%	33%*
SOI	Placebo (N=80)	SIMPONI® 50 mg* (N=78)
ASAS 20 (% respondedores)		
Semana 16	38%	77% **
ASAS 40 (% respondedores)		
Semana 16	23%	60%**
ASAS remissão parcial (% respondedores)		
Semana 16	19%	35%*
ASAS 5/6^a (% respondedores)		
Semana 16	23%	63%**
BASDAI 50 (% respondedores)		
Semana 16	29%	59%**
ASDAS-C^{ab} < 1,3 (% respondedores)		
Semana 16	16%	35%*

• p < 0,05 para comparação de **SIMPONI®** 50 mg versus placebo.

** p < 0,0001 para comparação de **SIMPONI®** 50 mg versus placebo.

^a Não controlado por erro de Tipo I.

^b Pontuação da atividade da doença espondilite anquilosante pela proteína C-reativa (TT Placebo, N = 90; TT **SIMPONI®** 50 mg, N = 88; SOI Placebo, N = 71; SOI **SIMPONI®** 50 mg, N = 71).

Resposta ASAS 20 (Anderson et al, 2001) foi definida como:

(1) Uma melhora de $\geq 20\%$ do basal e uma melhora absoluta do basal de pelo menos 1 em uma escala de 0 a 10 cm em pelo menos 3 dos 4 seguintes domínios: avaliação global do paciente, avaliação da dor (dor nas costas total), pontuação BASFI, ou inflamação (média de 2 questões do BASDAI relativa à rigidez matinal);

(2) Ausência de deterioração em relação ao basal (deterioração definida como $\geq 20\%$ de agravamento e agravamento absoluto de pelo menos 1 em uma escala de 0 a 10 cm) no potencial domínio restante.

ASAS 40: é definido como uma melhora $\geq 40\%$ de 3 de 4 domínios, com uma melhora absoluta de, pelo menos, 2 em uma escala de 0 a 10 cm, e ausência de agravamento no domínio restante.

ASAS Remissão Parcial: cada um dos 4 domínios de ASAS 20 tem uma pontuação inferior a 2

ASAS 5/6 que é definido como 20% ou mais de melhora em qualquer 5 dos 6 domínios de dor nas costas total (VAS), escore global do paciente (VAS), função (BASFI), rigidez matinal (média das 2 últimas questões de BASDAI), proteína C-reativa e medição de flexão lateral lombar;

BASDAI: auto-avaliação individual usando VAS (0 a 10 cm) com os seguintes critérios: fadiga, dor na coluna, dor nas articulações, entesite, rigidez matinal qualitativa e rigidez matinal quantitativa.

Pacientes tratados com **SIMPONI® 50 mg** alcançaram melhoras significativamente maiores em comparação ao placebo nas populações TT e SOI de Avaliação Global do Paciente, total de dor nas costas, inflamação, dor noturna nas costas, proteína C reativa, e ASDAS-PCR (Tabela 7). Melhoras semelhantes nestes desfechos foram observadas na Semana 52 entre os pacientes que permaneceram no estudo e foram tratados com **SIMPONI® 50 mg** nas populações TT e SOI.

Tabela 7: Estudo de espondiloartrite axial não radiográfica: melhora nos sinais e sintomas; pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
Avaliação Global do Paciente da atividade da doença^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	96	93	
Basal (mediana)	6,4	7,3	
Semana 16 (mediana)	-1,1	-4,2	
Semana16 (média $\pm$ EP)	-1,5 $\pm$ 0,3	-3,7 $\pm$ 0,3	p<0,0001
Dor nas costas total^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	97	93	
Basal (mediana)	6,4	7,2	
Semana 16 (mediana)	-1,5	-4,2	
Semana16 (média $\pm$ EP)	-2,0 $\pm$ 0,3	-4,1 $\pm$ 0,3	p<0,0001
Inflamação^{a,c} (cm): mudança a partir do basal na rigidez matinal			
N ^b	96	93	
Basal (mediana)	5,8	7,1	
Semana 16 (mediana)	-1,3	-4,0	
Semana16 (média $\pm$ EP)	-1,8 $\pm$ 0,2	-3,8 $\pm$ 0,2	p<0,0001
Dor noturna nas costas^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	97	93	
Basal (mediana)	6,5	7,8	
Semana 16 (mediana)	-0,7	-5,2	
Semana16 (média $\pm$ EP)	-1,7 $\pm$ 0,3	-4,4 $\pm$ 0,3	p<0,0001
Proteína C-reativa^d (mg/dL): mudança a partir do basal			
N ^b	91	88	
Basal (mediana)	0,5	0,4	
Semana 16 (mediana)	0,0	-0,0	
Semana16 (média $\pm$ EP)	-0,4 $\pm$ 0,2	-1,0 $\pm$ 0,2	p=0,0003
ASDAS-PCR pontuação: mudança a partir do basal			
N ^b	90	88	
Basal (mediana)	3,3	3,5	
Semana 16 (mediana)	-0,6	-1,7	
Semana16 (média $\pm$ EP)	-0,6 $\pm$ 0,1	-1,7 $\pm$ 0,1	p<0,0001
SOI			
Avaliação Global do Paciente da atividade da doença^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	77	76	
Basal (mediana)	6,6	7,4	
Semana 16 (mediana)	-0,8	-4,4	
Semana16 (média $\pm$ EP)	-1,4 $\pm$ 0,4	-3,9 $\pm$ 0,4	p<0,0001
Dor nas costas total^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	78	76	
Basal (mediana)	6,5	7,3	
Semana 16 (mediana)	-1,3	-4,4	
Semana16 (média $\pm$ EP)	-1,9 $\pm$ 0,3	-4,2 $\pm$ 0,3	p<0,0001
Inflamação^{a,c} (cm): mudança a partir do basal na rigidez matinal			
N ^b	77	76	
Basal (mediana)	5,9	6,9	
Semana 16 (mediana)	-1,3	-4,0	

Semana16 (média ± EP)	-1,7 ± 0,3	-4,0 ± 0,3	p<0,0001
Dor noturna nas costas ^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	78	76	
Basal (mediana)	6,8	7,9	
Semana 16 (mediana)	-0,8	-5,6	
Semana16 (média ± EP)	-1,8 ± 0,3	-4,7 ± 0,3	p<0,0001
Proteína C-reativa ^d (mg/dL): mudança a partir do basal			
N ^b	72	71	
Basal (mediana)	0,8	0,7	
Semana 16 (mediana)	0,0	-0,4	
Semana16 (média ± EP)	-0,50 ± 0,2	-1,2 ± 0,2	p=0,0004
ASDAS-PCR pontuação: mudança a partir do basal			
N ^b	71	71	
Basal (mediana)	3,4	3,6	
Semana 16 (mediana)	-0,5	-2,0	
Semana16 (média ± EP)	-0,6 ± 0,1	-1,8 ± 0,1	p<0,0001

^a Escala Visual Analógica (com 0 = “melhor” e 10 = “pior”). A diminuição/negativação da pontuação é indicativo de melhora.

^b N reflete a quantidade de pacientes no basal e dados na Semana 16.

^c Média das 2 últimas questões das 6 questões BASDAI.

^d Faixa normal 0-0,9 mg/dL.

EP = Erro Padrão

ASDAS-PCR: Índice da pontuação da atividade da doença espondilite anquilosante contendo PCR

A entesite foi avaliada pelo índice de pontuação MASES (Maastricht Ankylosing Spondylitis Enthesitis Score). A melhora média estatisticamente significativa em relação ao basal pelo índice de pontuação MASES na Semana 16 foi demonstrada na população TT (Tabela 8). Respostas similares de MASES foram observadas na Semana 24 e na Semana 52 entre os pacientes que permaneceram no estudo e tratados com **SIMPONI**® 50 mg nas populações TT e SOI.

Tabela 8: Estudo espondiloartrite axial não radiográfica: Pontuação Entesite: pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
Índice MASES (faixa 0-13): mudança a partir do basal			
N ^a	97	92	
Basal (mediana)	2,0	2,0	
Semana 16 (mediana)	0,0	-1,0	
Semana16 (média ± EP)	-0,7 ± 0,3	-1,4 ± 0,3	p=0,0302
SOI			
Índice MASES (faixa 0-13): mudança a partir do basal			
N ^a	77	75	
Basal (mediana)	2,0	2,0	
Semana 16 (mediana)	0,0	-1,0	
Semana16 (média ± EP)	-0,8 ± 0,3	-1,4 ± 0,3	NS

^a N reflete a quantidade de pacientes no basal e dados na Semana 16.

MASES: Maastricht Ankylosing Spondylitis Enthesitis Score: Há 13 locais que estão sendo medidos. Todos os locais são classificados como 0 ou 1 (0-não doloroso, 1-doloroso). MASES é a soma de todas as pontuações dos locais (de 0 a 13).

EP = Erro Padrão

NS = Não significativo

Melhora na variação de movimento

Variação de movimento e mobilidade da coluna vertebral foi avaliada por BASMI (Bath Ankylosing Spondylitis Metrology Index) e na expansão da parede torácica no início do estudo e na Semana 16. Melhora média estatisticamente significativa em BASMI foi observada na Semana 16 no grupo **SIMPONI**® 50 mg, comparado ao grupo placebo. Melhora estatisticamente significativa na BASMI também foi observada na população SOI no grupo **SIMPONI**® 50 mg em comparação ao grupo placebo (Tabela 9). Melhoras similares de BASMI foram observadas na Semana 24 e na Semana 52 entre os pacientes que permaneceram no estudo e tratados com **SIMPONI**® 50 mg nas populações TT e SOI.

Tabela 9: Estudo de espondiloartrite axial não radiográfica: Análise da mobilidade da coluna: pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
BASMI (0-10 cm): mudança a partir do basal			
N ^a	100	94	
Basal (mediana)	2,2	2,2	
Semana 16 (mediana)	0,0	-0,4	
Semana 16 média ± EP	-0,1 ± 0,1	-0,5 ± 0,1	p<0,0001
Expansão da parede torácica (cm): mudança a partir do basal			
N ^a	97	90	
Basal (mediana)	5,0	5,0	
Semana 16 (mediana)	0,0	0,5	
Semana 16 média ± EP	0,0 ± 0,2	0,3 ± 0,2	NS
SOI			
BASMI (0-10 cm): mudança a partir do basal			
N ^a	80	77	
Basal (mediana)	2,0	2,2	
Semana 16 (mediana)	0,0	-0,4	
Semana 16 média ± EP	-0,1 ± 0,1	-0,5 ± 0,1	p=0,0002
Expansão da parede do peito (cm): mudança a partir do basal			
N ^a	78	73	
Basal (mediana)	4,6	5,0	
Semana 16 (mediana)	0,0	0,3	
Semana 16 média ± EP	0,0 ± 0,2	0,3 ± 0,2	NS

^a N reflete a quantidade de pacientes no basal e dados na Semana 16.

Valores normais de mobilidade da coluna: expansão torácica: >6,5 cm em homens, >4,5 cm em mulheres, idade de 35-45 anos.

EP = Erro Padrão

NS = Não significativo

Inibição de inflamação em MRI

As análises na pontuação MRI para as articulações sacroilíacas no SPARCC do basal até a Semana 16 foram realizadas em indivíduos com medições de ressonância magnética no início do estudo e na Semana 16. No grupo de indivíduos que completaram a Semana 16, uma diminuição significativamente maior do valor basal foi observada para os indivíduos que receberam SIMPONI® 50 mg em comparação àqueles que receberam placebo (p <0,0001). Resultados estatisticamente significativos também foram observados na população SOI (Tabela 10).

Tabela 10: Inibição da inflamação em articulações sacroilíacas medida por MRI
Mudança média a partir do basal

TT	Placebo (N=87) ^a	SIMPONI® 50 mg (N=74) ^a
SPARCC ^b Pontuação MRI articulações sacroilíacas	-0,9	-5,3* ^c
SOI		
SPARCC Pontuação MRI articulações sacroilíacas	-1,2	-6,4* ^c

* p<0,0001 para SIMPONI® 50 mg em comparação ao placebo.

^a N reflete a quantidade de pacientes com dados do período basal e da Semana 16.

^b Spondyloarthritis Research Consortium of Canada.

^c Baseado no teste de Mann-Whitney.

Melhora na função física

A função física foi avaliada através do BASFI (Bath Ankylosing Spondylitis Functional Index) no início do estudo e na Semana 16. Pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg relataram melhoras estatisticamente significativas na função física em comparação ao placebo. Na população SOI, melhora na BASFI na Semana 16 também foi observada no grupo SIMPONI® 50 mg, em comparação ao grupo placebo (Tabela 11). Melhoras similares de BASFI foram observadas até a Semana 52, entre os pacientes que permaneceram no estudo e foram tratados com SIMPONI® 50 mg nas populações TT e SOI.

Tabela 11: Estudo de espondiloartrite axial não radiográfica: Análise de melhora em BASFI; pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo (N=97) ^a	SIMPONI® 50 mg (N=93) ^a	valor p
BASFI (0-10 cm): mudança a partir do basal			
Basal (mediana)	5,0	5,2	
Semana 16 (mediana)	-0,4	-2,6	
Semana 16 média ± EP	-0,9 ± 0,2	-2,6 ± 0,2	p<0,0001

SOI	Placebo (N=78) ^a	SIMPONI® 50 mg (N=76) ^a	valor p
BASFI (0-10 cm): mudança a partir do basal			
Basal (mediana)	5,1	5,2	
Semana 16 (mediana)	-0,4	-2,9	
Semana 16 média ± EP	-0,9 ± 0,2	-2,8 ± 0,3	p<0,0001

^a N reflete a quantidade de pacientes com dados do período basal e da Semana 16.

EP = Erro Padrão.

Média de 10 questões BASFI (Bath Ankylosing Spondylitis Functional Index). Uma pontuação decrescente/negativa é indicativa de melhora no BASFI.

Melhora na saúde relacionada à qualidade de vida

A qualidade de vida relacionada à saúde foi medida pelo SF-36 (Short Form Health Survey 36) Sumário de Componentes Físico e Mental, ASQoL (Ankylosing Spondylitis Quality of Life questionnaire), EQ-5D (EuroQoL 5 Dimensions questionnaire) Index Score, EQ-5D Health State Score e WPAI (Work Productivity and Impairment surveys) no início do estudo e na Semana 16 (Tabela 12) e na Semana 52.

Os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg apresentaram melhora média estatisticamente significativa a partir do basal na pontuação do sumário do componente físico SF-36 (PCS) em comparação ao placebo na Semana 16 (Tabela 12). A melhoria observada na Semana 16 entre os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg continuou nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Na pontuação SF-36 do sumário do componente mental (MCS), os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg apresentaram melhora média estatisticamente significativa a partir do basal em comparação ao placebo na Semana 16 (Tabela 12). A melhoria observada na Semana 16 entre os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg continuou nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Em ASQoL, os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg apresentaram melhora média estatisticamente significativa a partir do basal em comparação ao placebo na Semana 16 (Tabela 12). A melhoria observada na Semana 16 entre os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg continuou nos pacientes que permaneceram no estudo e na Semana 52.

Na pontuação índice EQ-5D, os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg apresentaram melhora média significativamente maior a partir do basal em comparação ao placebo na Semana 16. A melhoria observada na Semana 16 entre os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg continuou nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Na pontuação EQ-5D Health State Score, os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg apresentaram melhora média estatisticamente significativa a partir do basal em comparação ao placebo na Semana 16 (Tabela 12). A melhoria observada na Semana 16 entre os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg continuou nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Melhoras médias estatisticamente significativas também foram observadas na população SOI para todas as medidas de qualidade de vida relacionada à saúde acima (Tabela 12). As melhorias observadas na Semana 16 entre os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg na população SOI continuaram nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Produtividade no trabalho e na rotina do lar foi avaliada no início e na Semana 16, como relatado por pesquisas WPAI de medição de Percentual de Tempo de Trabalho Perdido devido à Saúde, Percentual de Incapacidade durante o Trabalho devido à Saúde, Percentual Total de Incapacidade devido à Saúde e Percentual de Incapacidade da Atividade devido à Saúde. Pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg relataram piores significativamente maiores na incapacidade total de trabalho e na incapacidade de atividade em comparação ao placebo. Na população SOI, piores estatisticamente significativas também foram observadas na incapacidade durante o trabalho, incapacidade de trabalho total e na incapacidade de atividade (Tabela 12). As piores observadas na Semana 16 entre os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg nas populações TT e SOI continuaram nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Tabela 12: Estudo de espondiloartrite axial não radiográfica: Análise da qualidade de vida relacionada à saúde: pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
SF-36 PCS			
N ^a	96	91	
Basal			
Média ± DP	35,0 ± 8,7	32,9 ± 8,1	
Mediana	35,6	33,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	3,7 ± 0,8	10,3 ± 0,8	p<0,0001
Mediana	2,5	9,7	
SF-36 MCS			
N ^a	96	91	
Basal			
Média ± DP	41,6 ± 11,1	41,1 ± 11,9	
Mediana	41,4	41,7	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	1,6 ± 1,1	5,9 ± 1,1	p=0,0034
Mediana	2,0	4,9	
ASQoL			
N ^a	100	94	
Basal			
Média ± DP	10,2 ± 4,6	11,1 ± 4,5	
Mediana	11,0	12,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	-1,8 ± 0,5	-5,2 ± 0,5	p<0,0001
Mediana	-1,0	-4,0	
Pontuação Índice EQ-5D			
N ^a	100	94	
Basal			
Média ± DP	0,4 ± 0,3	0,4 ± 0,3	
Mediana	0,5	0,6	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	0,1 ± 0,0	0,3 ± 0,0	p<0,0001
Mediana	0,1	0,2	
Pontuação EQ-5D Health State Score VAS (cm)			
N ^a	100	94	
Basal			
Média ± DP	5,1 ± 2,1	4,5 ± 2,2	
Mediana	5,0	4,5	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	0,6 ± 0,2	2,1 ± 0,2	p<0,0001
Mediana	0,0	2,0	
WPAI: Percentual de Trabalho Perdido devido à Saúde			
N ^a	58	58	
Basal			
Média ± DP	13,4 ± 25,8	11,3 ± 24,0	
Mediana	0	0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	0,9 ± 27,9	-5,8 ± 16,3	NS
Mediana	0	0	
WPAI: Percentual de Incapacidade durante o Trabalho devido à Saúde			
N ^a	58	63	
Basal			
Média ± DP	49,3 ± 26,4	43,7 ± 29,0	
Mediana	50,0	40,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-14,0 ± 28,7	-22,4 ± 25,8	NSE
Mediana	-10,0	-20,0	
WPAI: Percentual Total de Incapacidade de Trabalho devido à Saúde			
N ^a	57	57	
Basal			
Média ± DP	53,2 ± 27,1	43,0 ± 29,9	
Mediana	53,9	40,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-11,7 ± 28,2	-21,1 ± 24,7	p=0,0391 ^c
Mediana	-8,0	-20,0	
WPAI: Percentual de Comprometimento da Atividade devido à Saúde			
N ^a	100	93	

Basal			
Média ± DP	54,4 ± 24,7	55,1 ± 25,7	
Mediana	60,0	60,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-8,6 ± 27,6	-24,9 ± 29,5	p<0,0001 ^c
Mediana	-10,0	-20,0	
SOI	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
SF-36 PCS			
N ^a	78	74	
Basal			
Média ± DP	35,1 ± 8,9	33,0 ± 8,3	
Mediana	35,1	33,1	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	3,7 ± 0,9	10,4 ± 0,9	p<0,0001
Mediana	2,5	9,7	
SF-36 MCS			
N ^a	78	74	
Basal			
Média ± DP	42,2 ± 11,0	40,9 ± 11,4	
Mediana	42,1	41,1	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	1,0 ± 1,2	5,6 ± 1,3	p=0,0065
Mediana	0,7	4,9	
ASQoL			
N ^a	80	77	
Basal			
Média ± DP	10,2 ± 4,8	10,9 ± 4,4	
Mediana	11,0	12,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	-1,8 ± 0,5	-5,1 ± 0,5	p<0,0001
Mediana	-1,0	-5,0	
Pontuação Índice EQ-5D			
N ^a	80	77	
Basal			
Média ± DP	0,4 ± 0,3	0,4 ± 0,3	
Mediana	0,5	0,6	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	0,1 ± 0,0	0,3 ± 0,0	p=0,0004
Mediana	0,1	0,2	
Pontuação EQ-5D Health State Score VAS (cm)			
N ^a	80	77	
Basal			
Média ± DP	5,2 ± 2,1	4,6 ± 2,2	
Mediana	5,0	4,7	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	0,5 ± 0,3	2,0 ± 0,3	p<0,0001
Mediana	0,0	2,0	
WPAI: Percentual de Tempo de Trabalho Perdido devido à Saúde			
N ^a	46	47	
Basal			
Média ± DP	15,5 ± 28,2	12,8 ± 26,1	
Mediana	0	0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	2,1 ± 30,9	-6,0 ± 17,6	NSE
Mediana	0	0	
WPAI: Percentual de Incapacidade durante o Trabalho devido à Saúde			
N ^a	46	51	
Basal			
Média ± DP	50,4 ± 26,8	45,9 ± 28,4	
Mediana	50,0	50,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-11,7 ± 29,8	-23,3 ± 26,5	p=0,0194 ^c
Mediana	-10,0	-20,0	
WPAI: Percentual Total de Incapacidade do Trabalho devido à Saúde			
N ^a	45	46	
Basal			

Média ± DP	54,6 ± 27,6	45,5 ± 29,3	
Mediana	58,3	45,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-8,4 ± 28,5	-21,2 ± 24,7	p=0,0090 ^c
Mediana	-4,8	-20,0	
WPAI: Percentual de Incapacidade da Atividade devido à Saúde			
N ^a	80	76	
Basal			
Média ± DP	52,9 ± 24,6	57,5 ± 24,3	
Mediana	55,0	60,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-6,8 ± 28,9	-25,5 ± 28,7	p<0,0001 ^c
Mediana	-10,0	-20,0	

^a N reflete a quantidade de pacientes como dados do período basal e da Semana 16.

^b Derivado a partir de modelo estatístico.

^c Baseado no teste de Mann-Whitney.

DP = Desvio Padrão

EP = Erro Padrão

NS = Não significativo

O valor médio para as pontuações dos componentes físicos (PCS) e pontuações dos componentes mentais (MCS) do SF-36 é de 50 ± 10 cada para a população geral dos EUA. O intervalo é de 0 (pior) a 100 (melhor).

ASQoL: Ankylosing Spondylitis Quality of Life Questionnaire é um instrumento específico da doença usado para medir a QoL (Qualidade de Vida) na população de paciente em Espondilite Anquilosante. É composto por 18 itens que requerem uma resposta sim ou não às questões relacionadas ao impacto da dor sobre o sono, humor, motivação, capacidade de lidar, atividades da vida diária, independência, relacionamentos e vida social. EQ-5D: questionário EuroQoL-5D Health questionnaire compreendendo 5 dimensões: mobilidade, autocuidado, atividades usuais, dor/desconforto e ansiedade/depressão.

Índice EQ-5D: pontuação ponderada (5D + VAS):

WPAI: Índice de produtividade do trabalho e incapacidade: mede tempo perdido no trabalho, incapacidade do trabalho e incapacidade das atividades regulares devido à saúde total e sintomas. O WPAI é avaliado em relação à medidas de percepções gerais de saúde, papel físico, papel emocional, dor, gravidade dos sintomas, medidas globais de trabalho e interferência com a atividade regular.

Colite ulcerativa: A segurança e a eficácia de **SIMPONI**[®] foram avaliadas em dois estudos clínicos multicêntricos, randomizados, duplo-cegos, controlados com placebo em pacientes com ≥ 18 anos de idade.

O estudo de indução (PURSUIT 1) avaliou pacientes com colite ulcerativa moderada a gravemente ativa (escore Mayo 6 a 12; subescore de endoscopia ≥ 2) que haviam apresentado uma resposta inadequada a, ou falharam em tolerar, terapias convencionais, ou eram dependentes de corticosteroides. O estudo foi uma combinação de estudo de Fase 2 (determinação de dose) e de Fase 3 (confirmação de dose). Na parte de determinação de dose do estudo, os pacientes foram randomizados para um de 4 grupos de tratamento: 400 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea na Semana 0 e 200 mg na Semana 2 (400/200 mg), 200 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea na Semana 0 e 100 mg na Semana 2 (200/100 mg), 100 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea na Semana 0 e 50 mg na Semana 2 (100/50 mg) ou placebo por via subcutânea nas Semanas 0 e 2. Na parte de confirmação de dose do estudo, a eficácia foi avaliada em 761 pacientes que foram randomizados para receber 400 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea na Semana 0 e 200 mg na Semana 2, 200 mg de **SIMPONI**[®] via subcutânea na Semana 0 e 100 mg na Semana 2, ou placebo via subcutânea nas Semanas 0 e 2. A administração de doses estáveis concomitantes de aminossalicilatos orais, corticosteroides e/ou agentes imunomoduladores foi permitida. O desfecho primário foi a resposta clínica na Semana 6. Os principais desfechos secundários foram remissão clínica, cicatrização da mucosa e a melhora no escore IBDQ, todos na Semana 6.

Os resultados do estudo de manutenção (PURSUIT 2-Maintenance) foram baseados na avaliação de 456 pacientes que alcançaram resposta clínica a partir da indução prévia com **SIMPONI**[®]. Os pacientes foram randomizados para receber 50 mg de **SIMPONI**[®], 100 mg de **SIMPONI**[®] ou placebo, administrados por via subcutânea a cada 4 semanas. A administração de doses estáveis concomitantes de aminossalicilatos orais e/ou agentes imunomoduladores foi permitida. Os corticosteroides deveriam ter suas doses diminuídas no início do estudo de manutenção. Neste estudo, foi avaliada a eficácia de **SIMPONI**[®] até a Semana 54. Pacientes que completaram o estudo de manutenção até à Semana 54 continuaram o tratamento de extensão do estudo, para avaliação da eficácia até à Semana 216.

Em ambos os estudos, resposta clínica e remissão clínica foram definidas com base no escore Mayo, que consiste de quatro subescores: frequência de evacuações, sangramento retal, achados de endoscopia e avaliação global pelo médico. Cada subescore é classificado em uma escala de 0 a 3, indicando atividade normal (0) a grave (3). O escore Mayo é a soma dos 4 subescores. Resposta clínica foi definida como uma diminuição de $\geq 30\%$ e ≥ 3 pontos no escore Mayo a partir da Semana 0 de indução, acompanhada por uma diminuição no subescore de sangramento retal de ≥ 1 ou um subescore de sangramento retal de 0 ou 1. Remissão clínica foi definida como um escore Mayo ≤ 2 pontos, com nenhum subescore individual > 1 . Cicatrização da mucosa foi definida como um escore de endoscopia (do escore Mayo) de 0 ou 1.

A qualidade de vida relacionada à saúde foi avaliada usando-se o IBDQ, o SF-36 e o EQ-5D. O IBDQ é um questionário especificamente desenhado para pacientes com doença inflamatória intestinal. O SF-36 é um questionário de estado de saúde geral que tem sido amplamente utilizado em várias doenças e condições para avaliar o bem-estar físico e mental dos pacientes. O EQ-5D é um instrumento padronizado não específico de doença para descrever e avaliar a qualidade de vida relacionada à saúde.

A avaliação da eficácia na extensão do estudo baseou-se em mudanças no uso de corticosteroides, na Avaliação Global do Médico (PGA) da atividade da doença e na melhora da qualidade de vida, conforme medido pelo “Inflammatory Bowel Disease Questionnaire” - (IBDQ).

Tabela 13: Principais resultados de eficácia de PURSUIT-Induction e PURSUIT-Maintenance

PURSUIT-Induction			
	Placebo N = 251	SIMPONI® 200/100 mg N = 253	
Porcentagem de pacientes			
Pacientes em resposta clínica na semana 6 ^a	30%	51%**	
Pacientes em remissão clínica na semana 6 ^b	6%	18%**	
Pacientes com cicatrização da mucosa na semana 6 ^c	29%	42%*	
PURSUIT-Maintenance			
	Placebo ^d N = 154	SIMPONI® 50 mg N = 151	SIMPONI® 100 mg N = 151
Porcentagem de pacientes			
Manutenção da resposta (Pacientes em resposta clínica durante a semana 54) ^e	31%	47%*	50%**
Remissão sustentada (Pacientes em remissão clínica na semana 30 e semana 54) ^f	16%	23% ^g	28%*

N = número de pacientes

** $p \leq 0,001$

* $p \leq 0,01$

^a definido como uma diminuição do basal no escore Mayo em $\geq 30\%$ e ≥ 3 pontos, acompanhada por uma diminuição no subescore de sangramento retal de ≥ 1 ou subescore de sangramento retal de 0 ou 1.

^b Definido como escore de Mayo ≤ 2 pontos, sem subescore individual > 1

^c Definido como 0 ou 1 no subescore de endoscopia do escore de Mayo.

^d Somente indução com SIMPONI®.

^e Os pacientes foram avaliados para a atividade de doença em UC por escore de Mayo parcial a cada 4 semanas (a perda de resposta foi confirmada por endoscopia). Portanto, um paciente que manteve a resposta estava em um estado de resposta clínica contínua em cada avaliação até a semana 54.

^f O paciente tinha de estar em remissão tanto nas semanas 30 quanto 54 (sem demonstrar perda de resposta em qualquer momento até a semana 54) para alcançar uma remissão durável.

^g Em pacientes com peso inferior a 80 kg, uma maior proporção de pacientes que receberam terapia de manutenção de 50 mg apresentaram remissão clínica sustentada em comparação com aqueles que receberam placebo.

Mais pacientes tratados com **SIMPONI**[®] demonstraram cicatrização sustentada da mucosa (pacientes com cicatrização mucosa tanto na semana 30 quanto na semana 54) no grupo de 50 mg (42%, $p < 0,05$) e no grupo de 100 mg (42%, $p < 0,005$) em comparação com pacientes no grupo placebo (27%).

Entre os 54% dos pacientes (247/456) que receberam corticosteroides concomitantes no início da PURSUIT-Maintenance, a proporção de pacientes que mantiveram a resposta clínica até a semana 54 e não estavam recebendo corticosteroides concomitantes na semana 54 foi maior no grupo de 50 mg (38%, 30/78) e no grupo de 100 mg (30%, 25/82) em comparação com o grupo placebo (21%, 18/87). A proporção de pacientes que eliminaram os corticosteroides na semana 54 foi maior no grupo de 50 mg (41%, 32/78) e 100 mg (33%, 27/82) em comparação com o grupo placebo (22%, 19/87). Entre os pacientes que entraram na extensão do estudo, a proporção de indivíduos que permaneceram livres de corticosteroides foi geralmente mantida até a semana 216.

Os pacientes que não obtiveram resposta clínica na semana 6 nos estudos PURSUIT-Induction receberam dose de **SIMPONI**[®] 100 mg a cada 4 semanas no estudo PURSUIT-Maintenance. Na semana 14, 28% desses pacientes obtiveram resposta definida pelo escore parcial de Mayo (diminuído em ≥ 3 pontos em comparação com o início da indução). Na Semana 54, os desfechos clínicos observados nesses pacientes foram semelhantes aos desfechos clínicos relatados para os pacientes que obtiveram resposta clínica na Semana 6.

Na semana 6, **SIMPONI**[®] melhorou significativamente a qualidade de vida, conforme medido pela alteração do basal em uma medida específica da doença, IBDQ (questionário inflamatório da doença intestinal). Entre os pacientes que receberam o tratamento de manutenção de **SIMPONI**[®], a melhoria da qualidade de vida medida pelo IBDQ foi mantida até a semana 54.

Aproximadamente 63% dos pacientes que receberam **SIMPONI**[®] no início da extensão do estudo (semana 56) permaneceram em tratamento até o final do estudo (última administração de golimumabe na semana 212).

Desfechos clínicos durante o tratamento de indução

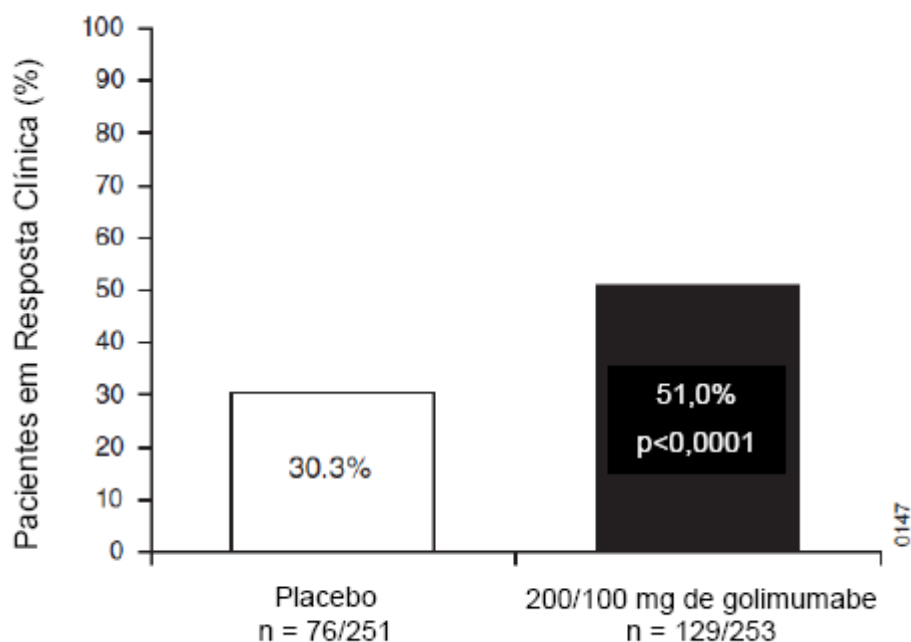
Os resultados desta seção são baseados nos pacientes randomizados durante a parte de confirmação de dose do PURSUIT 1.

Uma porcentagem significativamente maior de pacientes no grupo de **SIMPONI**[®] alcançou resposta clínica, remissão clínica e cicatrização da mucosa quando comparado com o placebo na Semana 6. Além disso, os pacientes no grupo de **SIMPONI**[®] demonstraram uma melhora significativamente maior no escore IBDQ quando comparados com o placebo.

Resposta clínica

No estudo PURSUIT 1, a proporção de pacientes que alcançaram resposta clínica até a Semana 6 foi significativamente maior no grupo de 200/100 mg de **SIMPONI**[®], 51,0%, comparado com o grupo placebo, 30,0%; $p < 0,0001$ (Figura 2; Tabela 13).

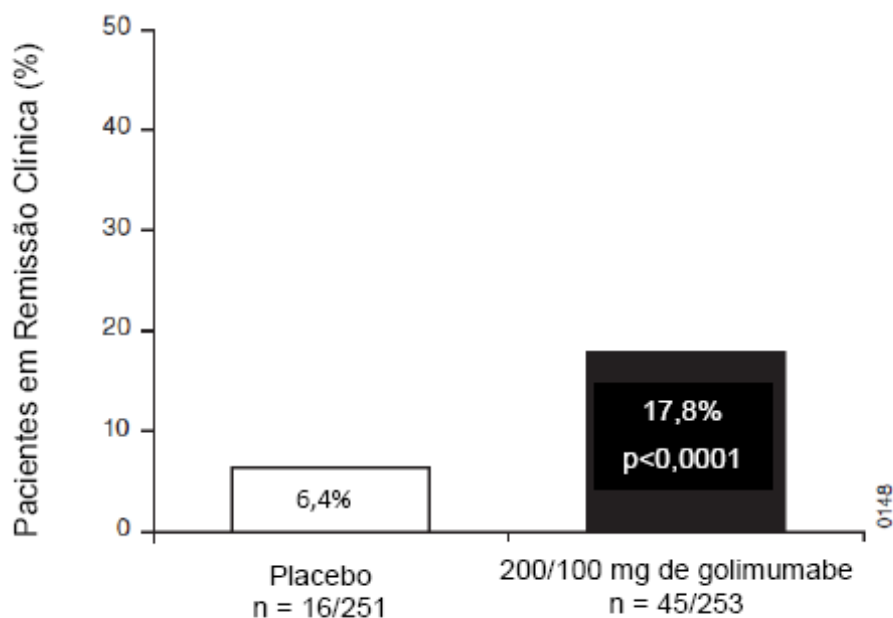
Figura 2: Porcentagem de pacientes com colite ulcerativa que alcançaram resposta clínica na Semana 6; pacientes randomizados.



Remissão clínica

No PURSUIT 1, uma proporção significativamente maior de pacientes no grupo de 200/100 mg de **SIMPONI**[®] estava em remissão clínica na Semana 6, 17,8%, comparado com o grupo placebo, 6,4%; p <0,0001 (Figura 3; Tabela 13).

Figura 3: Porcentagem de pacientes com colite ulcerativa em remissão clínica na Semana 6; pacientes randomizados.



Cicatrização da mucosa

No PURSUIT 1, uma proporção significativamente maior de pacientes no grupo de 200/100 mg de **SIMPONI**[®] alcançou cicatrização da mucosa na Semana 6, 42,3%, comparado com o grupo placebo, 28,7%; p = 0,0014 (Tabela 14).

Tabela 14 PURSUIT 1: Proporção de pacientes que alcançaram resposta clínica, remissão clínica e cicatrização da mucosa durante a indução			
	Placebo N = 251	SIMPONI® 200/100 mg N = 253	Valor de p
Pacientes em resposta clínica ^{a,d} na Semana 6	30,3%	51,0%	<0,0001
Pacientes em remissão clínica ^{b,d} na Semana 6	6,4%	17,8%	<0,0001
Pacientes com cicatrização da mucosa ^{c,d} na Semana 6	28,7%	42,3%	0,0014

^a Definida como uma diminuição em relação ao basal no escore Mayo de $\geq 30\%$ e ≥ 3 pontos, acompanhada por uma diminuição no subescore de sangramento retal de ≥ 1 ou um subescore de sangramento retal de 0 ou 1.

^b Definida como um escore Mayo ≤ 2 pontos, com nenhum subescore individual > 1 .

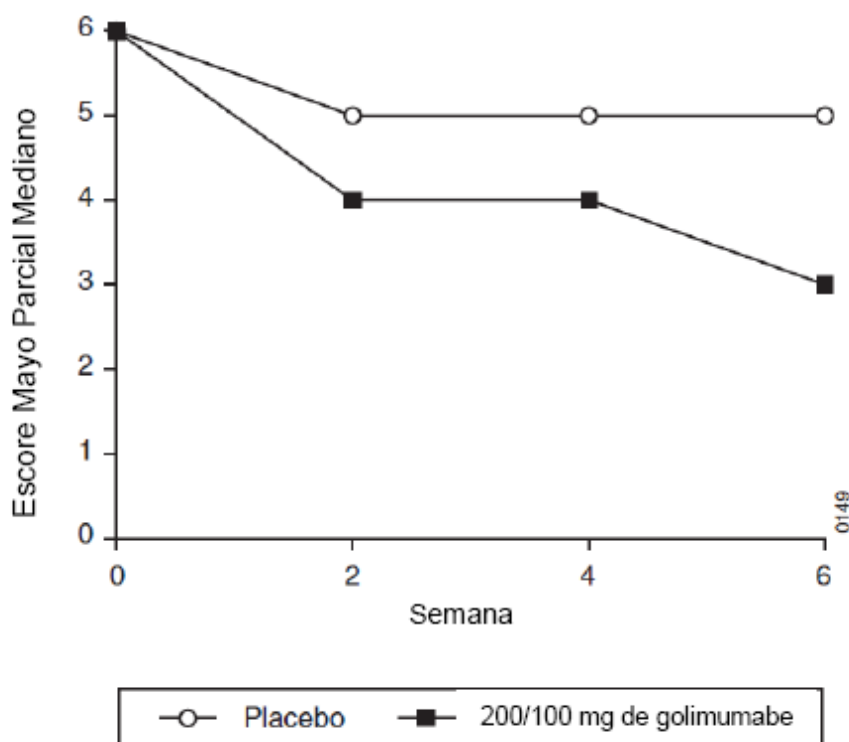
^c Definida como 0 ou 1 no subescore de endoscopia do escore Mayo.

^d Os pacientes que tiveram uma alteração proibida em medicações concomitantes para colite ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, ou que descontinuaram o agente em estudo devido a uma falta de efeito terapêutico, são considerados como não estando em resposta clínica, remissão clínica ou cicatrização da mucosa do momento do evento em diante.

Escore Mayo parcial

No PURSUIT 1, uma maior redução no escore Mayo parcial foi evidente já na Semana 2 no grupo de 200/100 mg de SIMPONI® comparado com o grupo placebo, e esta redução foi mantida até a Semana 6.

Figura 4: Escore Mayo parcial mediano até a Semana 6; pacientes randomizados.



Medidas de qualidade de vida relacionada à saúde

No estudo PURSUIT 1, a melhora média no escore IBDQ na Semana 6 foi significativamente maior no grupo de 200/100 mg de SIMPONI®, $27,0 \pm 33,72$, comparado com o grupo placebo, $14,8 \pm 31,25$; $p < 0,0001$ (Tabela 15). Melhoras similares também foram observadas em todos os 4 escores dimensionais (ou seja, intestinais, emocionais, sistêmicos e sociais) do IBDQ ($p \leq 0,0005$ para todas as comparações entre o grupo de 200/100 mg de SIMPONI® e o grupo placebo).

Tabela 15 PURSUIT 1: Melhora no Escore IBDQ			
	Placebo N = 250	SIMPONI® 200/100 mg N = 252	Valor de p
Alteração em relação ao basal no escore IBDQ ^{a,b} na Semana 6 (média ± DP)	14,8 ± 31,25	27,0 ± 33,72	< 0,0001

^a Questionário de doença inflamatória intestinal específico da doença.

^b Os pacientes que tiveram uma alteração proibida em medicações concomitantes para colite ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, ou que descontinuaram o agente em estudo devido a uma falta de efeito terapêutico antes da visita na Semana 6 tiveram seus valores basais replicados até a Semana 6.

Na Semana 6 do PURSUIT 1, uma proporção significativamente maior de pacientes no grupo de 200/100 mg apresentou: uma melhora maior do que 20 pontos em relação ao basal no IBDQ comparado com o grupo placebo na Semana 6 (50,6% vs. 35,5%, $p = 0,0006$) e uma melhora na dimensão de dor/desconforto do EQ-5D comparado com o grupo placebo (30,0% vs. 15,1%, $p < 0,0001$). Além disso, o aumento médio no escore resumido do componente físico do SF-36 e no escore resumido do componente mental do SF-36 foi significativamente maior no grupo de 200/100 mg de SIMPONI® comparado com o grupo placebo (4,51 vs. 2,51, $p = 0,0009$ e 4,57 vs. 1,60, $p = 0,0017$, respectivamente).

Desfechos clínicos durante o tratamento de manutenção

Os resultados descritos nesta seção são baseados nos pacientes que alcançaram resposta clínica com SIMPONI® a partir da indução prévia com golimumabe ($n = 456$).

A proporção de pacientes que mantiveram resposta clínica até a Semana 54 foi significativamente maior no grupo de 100 mg de SIMPONI® comparado com o grupo placebo. Adicionalmente, a proporção de pacientes em resposta clínica que alcançaram remissão clínica e cicatrização da mucosa tanto na Semana 30 quanto na Semana 54 foi significativamente maior no grupo de 100 mg de SIMPONI® comparado com o grupo placebo.

Manutenção de resposta clínica até a Semana 54

Os pacientes foram avaliados para atividade da doença colite ulcerativa pelo escore Mayo parcial a cada 4 semanas (perda de resposta foi confirmada por endoscopia). Dessa forma, um paciente que manteve resposta estava em um estado de resposta clínica contínua em cada avaliação até a Semana 54. No estudo PURSUIT 2, a proporção de pacientes que mantiveram resposta clínica até a Semana 54 foi significativamente maior no grupo de 100 mg de SIMPONI®, 49,7%, comparado com o grupo placebo, 31,2%; $p < 0,001$ (Figura 5; Tabela 16).

Figura 5: Porcentagem de pacientes com colite ulcerativa que mantiveram resposta clínica até a Semana 54; pacientes randomizados.

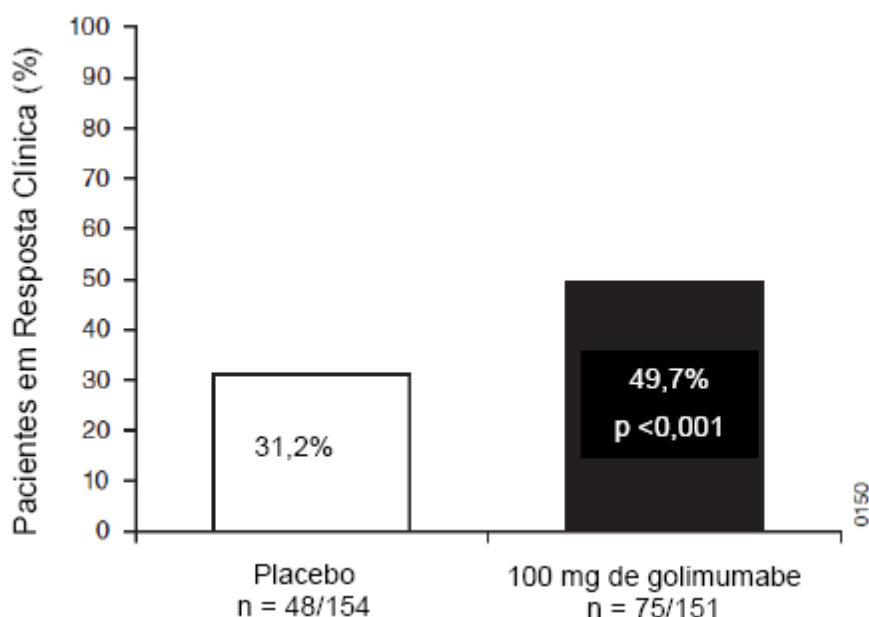


Tabela 16 PURSUIT 2: Resposta Clínica durante o Tratamento de Manutenção			
	Placebo N = 154	SIMPONI® 100 mg N = 151	Valor de p
Pacientes em resposta clínica ^{a,b} até a Semana 54	31,2%	49,7%	< 0,001

^a Definida como uma diminuição no escore Mayo a partir da Semana 0 de indução de $\geq 30\%$ e ≥ 3 pontos, acompanhada por uma diminuição no subescore de sangramento retal de ≥ 1 ou um subescore de sangramento retal de 0 ou 1.

^b Os pacientes que tiveram uma alteração proibida em medicações concomitantes para colite ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, um ajuste de dose ou que descontinuaram o agente em estudo devido a uma falta de efeito terapêutico são considerados como não estando em resposta clínica do momento do evento em diante.

Remissão clínica

Um paciente deveria estar em remissão tanto na Semana 30 quanto na Semana 54 (sem demonstrar uma perda de resposta em qualquer momento até a Semana 54) para alcançar remissão duradoura. No PURSUIT 2, a proporção de pacientes em remissão clínica tanto na Semana 30 quanto na Semana 54 foi significativamente maior no grupo de 100 mg de SIMPONI®, 27,8%, comparado com o grupo placebo, 15,6%, $p = 0,004$ (Figura 6; Tabela 17).

Figura 6: Porcentagem de pacientes com colite ulcerativa em remissão clínica tanto na Semana 30 quanto na Semana 54; pacientes randomizados.

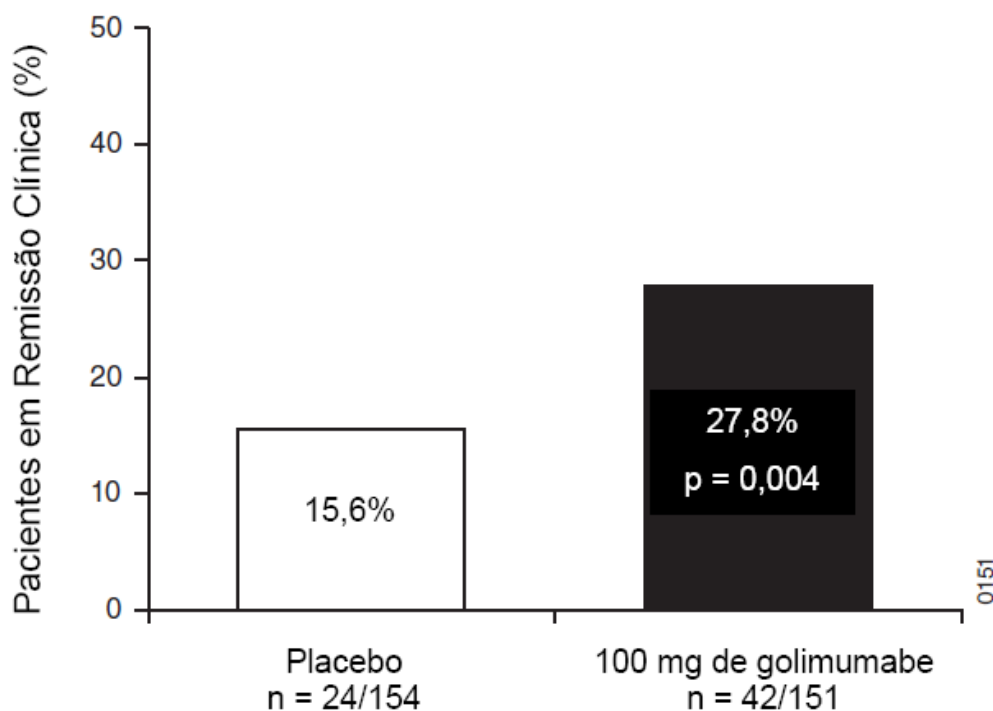


Tabela 17 PURSUIT 2: Remissão Clínica durante o Tratamento de Manutenção			
	Placebo N = 154	SIMPONI® 100 mg N = 151	Valor de p
Pacientes em remissão clínica ^{a,b} tanto na Semana 30 quanto na Semana 54	15,6%	27,8%	= 0,004

^a Definida como um escore Mayo ≤ 2 pontos, com nenhum subescore individual > 1 .

^b Os pacientes que tiveram uma alteração proibida em medicações concomitantes para colite ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, um ajuste de dose ou que descontinuaram o agente em estudo devido a uma falta de efeito terapêutico, são considerados como não estando em remissão clínica do momento do evento em diante.

No PURSUIT 2, a proporção de pacientes em remissão clínica na Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg de SIMPONI® (33,8%) comparado com o grupo placebo, (22,1%).

- Cicatrização da mucosa

No estudo PURSUIT 2, a proporção de pacientes com cicatrização da mucosa tanto na Semana 30 quanto na Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®], 42,4%, comparado com o grupo placebo, 26,6%; $p = 0,002$ (Tabela 18).

Tabela 18 PURSUIT 2: Cicatrização da Mucosa durante o Tratamento de Manutenção			
	Placebo (N = 154)	SIMPONI[®] 100 mg (N = 151)	Valor de p
Pacientes com cicatrização da mucosa ^{a,b} tanto na Semana 30 quanto na Semana 54	26,6%	42,4%	0,002

^a Definida como 0 ou 1 no subescore de endoscopia do escore Mayo.

^b Os pacientes que tiveram uma alteração proibida em medicações concomitantes para colite ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, um ajuste de dose ou que descontinuaram o agente em estudo devido a uma falta de efeito terapêutico são considerados como não apresentando cicatrização da mucosa do momento do evento em diante.

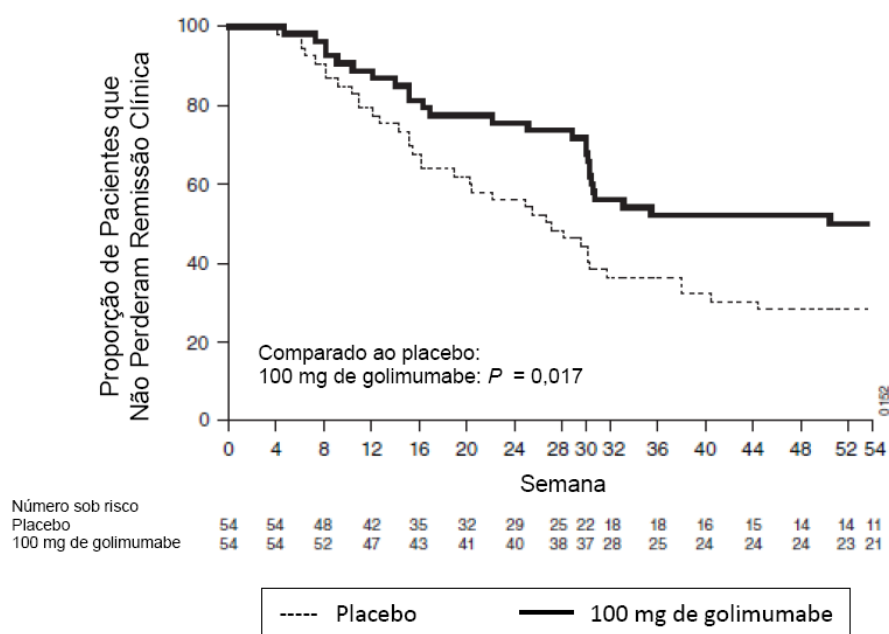
Entre os pacientes que entraram no estudo PURSUIT 2 com cicatrização da mucosa, a proporção de pacientes que mantiveram cicatrização da mucosa tanto na Semana 30 quanto na Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] (44,6%) comparado com o grupo placebo (31,1%).

No PURSUIT 2, a proporção de pacientes com cicatrização da mucosa na Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] (46,4%) comparado com o grupo placebo (28,6%).

- Manutenção de remissão clínica

Entre os pacientes que entraram para o estudo PURSUIT 2 em remissão clínica (35%, 160/456), a proporção de pacientes que mantiveram remissão clínica até a Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] (38,9%, 21/54) comparado com o grupo placebo (24,1%, 13/54; $p = 0,098$). Uma análise post-hoc demonstrou que o tempo até a perda de remissão clínica foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] comparado com o placebo (tempo mediano foi de 50 semanas comparado com 27 semanas, respectivamente).

Figura 7: Curva de Kaplan-Meier para o tempo até perda de remissão clínica; pacientes randomizados que estavam em remissão clínica na Semana 0 do PURSUIT 2.



No estudo PURSUIT 2, a proporção de pacientes que mantiveram remissão clínica até a Semana 30 foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] (53,7%) comparado com o grupo placebo (33,3%).

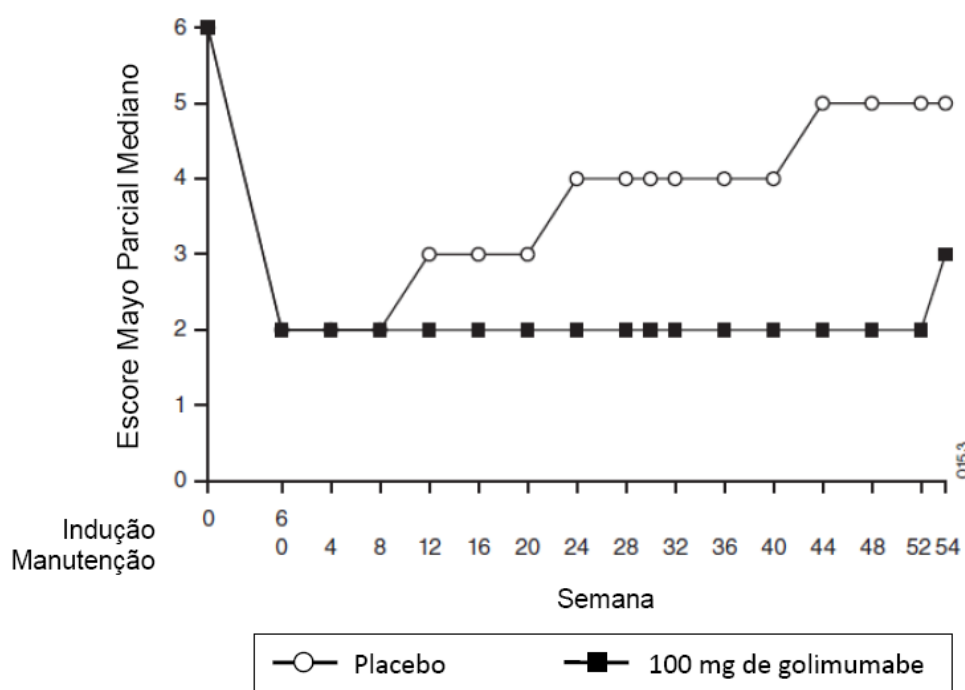
- Eliminação de corticosteroides

No estudo PURSUIT 2, entre os pacientes que estavam recebendo corticosteroides concomitantes no basal (54%, 247/456), a proporção de pacientes em remissão clínica e não recebendo corticosteroides concomitantes na Semana 54 foi similar no grupo de 100 mg (23,2%, 19/82) comparado com o grupo placebo (18,4%, 16/87). Entretanto, análises post-hoc mostraram que a proporção de pacientes que mantiveram resposta clínica até a Semana 54 e que não estavam recebendo corticosteroides concomitantes na Semana 54 foi numericamente maior no grupo de 100 mg (30,5%, 25/82) comparado com o grupo placebo (20,7%, 18/87). Além disso, a proporção de pacientes que haviam eliminado corticosteroides na Semana 54 foi numericamente maior no grupo de 100 mg (32,9%, 27/82) comparado com o grupo placebo (21,8%, 19/87).

- Escores Mayo parciais até a Semana 54

Os escores Mayo parciais medianos na Semana 0 (do estudo PURSUIT 2) foram mantidos no grupo de 100 mg de **SIMPONI®** até a Semana 52 (com um pequeno aumento na Semana 54); o escore Mayo parcial mediano no grupo placebo aumentou após a Semana 8 e continuou a aumentar ao longo do tempo até um valor na Semana 54 se aproximando do valor antes da indução com golimumabe (Figura 8).

Figura 8: Escore Mayo parcial mediano até a Semana 54; pacientes randomizados.



- Subescores Mayo

A proporção de pacientes no estudo PURSUIT 2 que mantiveram melhora em cada subescore Mayo da Semana 0 até a Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg comparado com o grupo placebo (Tabela 19). Entre os pacientes que entraram no estudo de extensão, a proporção de indivíduos com atividade da doença inativa ou leve como avaliado pelo médico através do subescore de avaliação global da pontuação Mayo foi mantida na maior parte dos pacientes até a Semana 216.

Tabela 19 Proporção de pacientes com subescores Mayo indicando doença inativa ou leve na Semana 0 de indução até a Semana 54 do estudo de manutenção; pacientes randomizados no estudo PURSUIT 2.		
	Placebo N = 154	SIMPONI® 100 mg N = 151
Frequência de Evacuações		
Semana 0 de indução	11,7%	15,9%
Estudo de manutenção		
Semana 0	85,1%	80,1%
Semana 30	46,1%	66,2%

Tabela 19 Proporção de pacientes com subescores Mayo indicando doença inativa ou leve na Semana 0 de indução até a Semana 54 do estudo de manutenção; pacientes randomizados no estudo PURSUIT 2.		
	Placebo N = 154	SIMPONI® 100 mg N = 151
Semana 54	40,3%	62,9%
Sangramento Retal		
Semana 0 de indução	44,8%	37,7%
Estudo de manutenção		
Semana 0	98,7%	100,0%
Semana 30	71,4%	78,1%
Semana 54	66,2%	74,8%
Avaliação Global pelo Médico		
Semana 0 de indução	1,3%	1,3%
Estudo de manutenção		
Semana 0	83,1%	83,4%
Semana 30	44,2%	65,6%
Semana 54	39,0%	57,6%
Achados de Endoscopia		
Semana 0 de indução	0%	0%
Estudo de manutenção		
Semana 0	70,1%	74,2%
Semana 30	38,3%	60,3%
Semana 54	34,4%	55,0%

- Qualidade de vida relacionada à saúde

Entre os pacientes com uma melhora maior do que 20 pontos no IBDQ no início do PURSUIT 2 a partir da Semana 0 de um estudo de indução, uma proporção maior de pacientes no grupo de 100 mg de **SIMPONI®** manteve melhora no IBDQ até a Semana 54, 40,0%, comparado com o grupo placebo, 27,8%; p = 0,051.

Análises de eficácia por Categoria Peso Corporal

Os resultados de eficácia foram analisados em subpopulações de indivíduos com base em um corte de peso corporal de 80kg. Usando o peso corporal de 80 kg como ponto de corte, o desfecho primário e os principais desfechos secundários selecionados do estudo C0524T18 foram analisados para avaliar a eficácia de 50 mg a cada 4 semanas em comparação com a dose de manutenção de 100 mg a cada 4 semanas em indivíduos com menor e maior peso corporal. Estes desfechos incluíram:

- Resposta clínica até a Semana 54
- Remissão clínica na Semana 30 e na Semana 54
- Cicatrização da mucosa na Semana 30 e na Semana 54

Para as análises “post-hoc” destes subgrupos pelo peso corporal, valores *p* nominais são apresentados sem ajuste para multiplicidade. Deve notar-se que o estudo não foi desenhado para detectar diferenças de tratamento para estes subgrupos. Portanto, a interpretação dos resultados é baseada na significância clínica em oposição a valores *p* nominais.

Na Tabela 20 são apresentados os resultados de eficácia para a dose de 50 mg a cada 4 semanas e as doses de manutenção de 100 mg a cada 4 semanas em indivíduos com base em um peso corporal de corte de 80 kg. Indivíduos com um peso corporal <80 kg demonstraram taxas semelhantes de resposta clínica, remissão clínica e cicatrização de mucosa entre os grupos recebendo doses de 50 mg e 100 mg de golimumabe no estudo de manutenção C0524T18.

Entre os indivíduos com um peso corporal ≥ 80 kg, a eficácia da dose de 100 mg de golimumabe a cada 4 semanas pareceu ser notavelmente maior do que a dose de 50 mg a cada 4 semanas para cada desfecho avaliado.

Tabela 20: Número de indivíduos que alcançaram o desfecho primário e os principais desfechos secundários selecionados por peso corporal (< 80 kg vs ≥ 80 kg) na Semana 0 no estudo de indução; análise populacional primária no estudo C0524T18

	Peso corporal < 80 kg			Peso corporal ≥ 80 kg		
	Placebo	golimumabe		Placebo	golimumabe	
		50 mg	100 mg		50 mg	100 mg
Análise primária da população do estudo C0524T18	107	109	101	49	44	53
Indivíduos com resposta clínica na semana 54 ^{a,b}	32 (2,9%)	54 (49,5%)	50 (49,5%)	17 (34,7%)	18 (4,9%)	28 (52,8%)
p-valor		0,011	0,002		0,317	0,066
Indivíduos com resposta clínica em ambas semanas 30 e 54 ^{a,b}	15 (14,0%)	29 (26,6%)	29 (28,7%)	9 (18,4%)	7 (15,9%)	15 (28,3%)
p-valor		0,042	0,004		0,973	0,290
Indivíduos com cicatrização da mucosa em ambas semanas 30 e 54 ^{a,b}	28 (26,2%)	48 (44,0%)	42 (41,6%)	14 (28,6%)	16 (36,4%)	25 (47,2%)
p-valor		0,017	0,006		0,279	0,074

^a Para indivíduos que tiveram uma mudança proibida de acordo com o protocolo na medicação para Colite Ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, um ajuste de dose, ou que deixaram o agente em estudo devido à ausência de efeito terapêutico antes da visita da semana 54, considerou-se que os respectivos desfechos não foram atingidos.

^b Para indivíduos que não apresentaram todos os 4 subescores de Mayo na semana 30 ou na semana 54, considerou-se que não atingiram a resposta clínica ou remissão clínica; para os indivíduos que apresentaram um subescore endoscópico ausente na semana 30 ou na semana 54, considerou-se que não obtiveram cicatrização da mucosa

Imunogenicidade

Após a administração subcutânea em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica ou espondilite anquilosante, anticorpos contra golimumabe, quase todos neutralizantes *in vitro*, foram detectados em 5% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] até a Semana 52. Taxas similares foram mostradas entre indicações reumatológicas. O tratamento concomitante com metotrexato resultou em uma proporção menor de pacientes com anticorpos contra golimumabe do que nos pacientes recebendo **SIMPONI**[®] sem metotrexato (aproximadamente 3% versus 8%, respectivamente).

Após a administração subcutânea em pacientes com espondiloartrite axial não radiográfica, anticorpos contra golimumabe, todos neutralizantes *in vitro*, foram detectados em 4% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] até a Semana 16. Após a administração subcutânea em pacientes com colite ulcerativa, anticorpos contra golimumabe foram detectados em 2,7% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] até a Semana 54. Sessenta e oito por cento (68%) dos pacientes positivos para anticorpos apresentaram anticorpos neutralizantes *in vitro*. O tratamento concomitante com imunomoduladores (azatioprina ou 6-mercaptopurina ou metotrexato) resultou em uma proporção menor de pacientes com anticorpos contra golimumabe do que os pacientes recebendo **SIMPONI**[®] sem imunomoduladores (1,3% versus 3,4%, respectivamente).

O pequeno número de pacientes positivos para anticorpos contra golimumabe limita a capacidade de se traçar conclusões definitivas a respeito da relação entre anticorpos contra golimumabe e eficácia clínica ou medidas de segurança.

Os dados refletem a porcentagem de pacientes cujos resultados de testes foram considerados positivos para anticorpos contra golimumabe em um ensaio ELISA, e são altamente dependentes da sensibilidade e especificidade do ensaio. Adicionalmente, a incidência observada de positividade para anticorpos em um ensaio pode ser influenciada por vários fatores, incluindo manuseio da amostra, momento de coleta da amostra, medicações concomitantes e doença subjacente. Por essas razões, a comparação da incidência de anticorpos contra golimumabe com a incidência de anticorpos contra outros produtos pode ser enganosa.

Referências bibliográficas:

1. Kavanaugh A, McInnes A, Mease P, et al. Golimumab, a New Human Tumor Necrosis Factor α Antibody, Administered Every Four Weeks as a Subcutaneous Injection in Psoriatic Arthritis Twenty-Four-Week Efficacy and Safety Results of a Randomized, Placebo-Controlled Study. *Arthritis & Rheumatism*, 60 (4):976–986 DOI 10.1002/art.24403.
2. Smolen JS, Kay J, Doyle MK, Landewé L, et al, for the GO-AFTER Study Investigators. Golimumab in patients with active rheumatoid arthritis after treatment with tumour necrosis factor α inhibitors (GO-AFTER study): a multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, phase III trial. *Lancet* 2009; 374: 210–221.
3. Inman RD, Davis, Jr.JC, van der Heijde D, Diekmann L, et al. Efficacy and Safety of Golimumab in Patients With Ankylosing Spondylitis Results of a Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Phase III Trial. *Arthritis & Rheumatism*, 2008; 58(11): 3402–3412 [DOI 10.1002/art.23969]
4. Emery P, Fleischmann RM, Moreland LW et al. Golimumab, a Human Anti-Tumor Necrosis Factor Monoclonal Antibody, Injected Subcutaneously Every Four Weeks in Methotrexate-Naive Patients With Active Rheumatoid Arthritis Twenty-Four-Week Results of a Phase III, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of Golimumab Before Methotrexate as First-Line Therapy for Early-Onset Rheumatoid Arthritis. *Arthritis & Rheumatism*. 2009; 60(8):2272–2283. [DOI 10.1002/art.24638]
5. Keystone EC, Genovese MC, Klareskog L, et al. Golimumab, a human antibody to tumour necrosis factor α given by monthly subcutaneous injections, in active rheumatoid arthritis despite methotrexate therapy: the GO-FORWARD Study. *Ann Rheum Dis* 2009; 68:789–796. [doi:10.1136/ard.2008.099010]
6. Keystone EC, Genovese MC, Klareskog L, et al Golimumab in patients with active rheumatoid arthritis despite methotrexate therapy: 52-week results of the *GO-FORWARD* study.
7. William J. Sandborn, Brian G. Feagan, Colleen Marano, et al., for the PURSUIT-SC study group. Subcutaneous Golimumab Induces Clinical Response and Remission in Patients With Moderate to Severe Ulcerative Colitis. *Gastroenterology*, 2013; DOI:PII: S0016-5085(13)00846-9. 10.1053/j.gastro.2013.05.048.
8. William J. Sandborn, Brian G. Feagan, Colleen Marano, et al., for the PURSUIT-Maintenance study group. Subcutaneous Golimumab Maintains Clinical Response in Patients with Moderate-To-Severe Ulcerative Colitis. *Gastroenterology*, 2013; DOI:PII: S0016-5085(13)00886-X. 10.1053/j.gastro.2013.06.010.

Informamos que não foram realizados estudos comparativos entre golimumabe e outros anti-TNF, inviabilizando assim comparações de eficácia e segurança entre eles.

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

O golimumabe é um anticorpo monoclonal humano IgG1kappa produzido por uma linhagem celular de hibridoma murino com tecnologia de DNA recombinante.

Mecanismo de ação

O golimumabe é um anticorpo monoclonal humano que forma complexos de alta afinidade e estabilidade com formas bioativas solúveis e transmembranaais do fator de necrose tumoral humano (TNF), que impede a ligação do TNF com seus receptores. Nenhuma ligação a outros ligantes da superfamília TNF foi observada; em particular, o golimumabe não se liga à linfotóxina humana nem a neutraliza. O TNF-alfa é sintetizado principalmente por monócitos ativados, macrófagos e células T como uma proteína transmembrana que se autoassocia para formar um homotrímero bioativo e é rapidamente liberado da superfície celular por proteólise. A ligação do TNF aos receptores p55 ou p75 de TNF leva ao agrupamento dos domínios citoplasmáticos do receptor e inicia a sinalização. O TNF foi identificado como uma citocina sentinela chave que é produzida em resposta a vários estímulos e, subsequentemente, promove a resposta inflamatória através da ativação das vias de apoptose dependentes de caspases e dos fatores de transcrição fator nuclear (NF)-kappaB e proteína ativadora-1 (AP-1). O TNF também modula a resposta imunológica através de seu papel na organização de células imunológicas em centros germinativos.

Uma expressão elevada de TNF foi associada a doenças inflamatórias crônicas, como artrite reumatoide, e espondiloartrites, como artrite psoriásica e espondilite anquilosante, e é um importante mediador da inflamação articular e do dano estrutural, que são característicos dessas doenças.

Propriedades farmacodinâmicas

Pré-clínicas:

A ligação do golimumabe ao TNF humano neutralizou a expressão das moléculas de adesão de superfície celular induzidas por TNF, em especial das células endoteliais humanas, tais como: E-selectina, molécula de adesão das células vasculares (VCAM)-1 e molécula de adesão intracelular (ICAM)-1. A secreção de interleucina (IL)-6, IL-8 e fator estimulador de colônias de granulócitos-macrófagos (GM-CSF) induzida pelo TNF a partir das células endoteliais humanas também foi inibida pelo golimumabe. De forma semelhante outros anticorpos IgG1 humanos, o golimumabe é capaz de se ligar a receptores Fc e ativar o complemento. Entretanto, nenhuma lise celular mediada pelo golimumabe foi observada com monócitos humanos estimulados por lipopolissacarídeos (LPS) com a adição de células do complemento ou efetoras. Além disso, não foi detectada nenhuma apoptose induzida pelo golimumabe em células mononucleares do sangue humano periférico estimuladas por LPS. O efeito de golimumabe *in vivo* foi testado em um modelo de artrite experimental de camundongo transgênico para TNF humano. O tratamento com golimumabe produziu um retardo estatisticamente significativo no início de sintomas clínicos comparado aos camundongos não tratados, assim como uma redução significativa na doença articular.

Clínicos:

- Biomarcadores na artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante e espondilite axial não radiográfica:

Em estudos clínicos de Fase 3 com administração subcutânea, marcadores de inflamação e metabolismo ósseo e cartilaginoso foram avaliados nos soros de pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante antes e após o início do tratamento com **SIMPONI**[®]. No estudo GO-AHEAD, apenas os níveis de PCR foram avaliados. São relatados a seguir apenas aqueles marcadores onde foram observadas diferenças significativas (valores de $p < 0,05$) no grupo de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] combinado (50 mg e 100 mg com ou sem metotrexato) comparado com pacientes tratados com placebo/placebo + metotrexato. A relação entre os dados relatados dos biomarcadores e os mecanismos pelos quais golimumabe exerce seus efeitos clínicos não foi estabelecida.

- Artrite reumatoide

Na primeira avaliação (Semana 4) após a primeira administração de **SIMPONI**[®], **SIMPONI**[®] foi eficaz em modular marcadores selecionados de inflamação e metabolismo ósseo em pacientes com artrite reumatoide ativa. Em pacientes com artrite reumatoide (artrite reumatoide ativa apesar de terapia com metotrexato, pacientes previamente tratados com outras terapias anti-TNF-alfa e pacientes sem tratamento prévio com metotrexato), o tratamento com **SIMPONI**[®]/**SIMPONI**[®] + metotrexato resultou em reduções significativas nos níveis de marcadores inflamatórios selecionados (tais como IL-6, TNF-alfa, MMP-3, ICAM-1 e VEGF) já na Semana 4 comparado ao grupo tratado com placebo/placebo + metotrexato, e essas alterações geralmente se mantiveram nas Semanas 14/24. Nos grupos de tratamento com **SIMPONI**[®]/**SIMPONI**[®] + metotrexato, também foram observadas melhoras nos níveis de PCR (proteína-C reativa) em relação aos grupos de

tratamento com placebo/placebo + metotrexato. O tratamento com **SIMPONI®/SIMPONI®** + metotrexato também resultou em diminuições significativas nos níveis de Fator Reumatoide (FR) nas Semanas 14/24 comparado com o tratamento com placebo/placebo + metotrexato. Em pacientes com artrite reumatoide ativa apesar de terapia com metotrexato, o tratamento com **SIMPONI®** + metotrexato resultou em alterações significativas nos níveis de marcadores selecionados de metabolismo ósseo (aumento nos níveis de osteocalcina e PINP e diminuições nos níveis de DPD) na Semana 4 em comparação com placebo + metotrexato. Essas alterações em biomarcadores são consistentes com uma melhora nos processos da doença, com redução da inflamação, aumento do crescimento ósseo e diminuição da reabsorção óssea.

- Artrite psoriásica, espondilite anquilosante e espondiloartrite axial não radiográfica

Nos estudos de Fase 3 de artrite psoriásica e espondilite anquilosante, na primeira avaliação (Semana 4) após a primeira administração de **SIMPONI®**, ocorreram reduções significativas em marcadores selecionados de inflamação [IL-6, MMP-3, ICAM-1, VEGF, IL-8 (artrite psoriásica), TNF-alfa (espondilite anquilosante)], e alterações significativas em marcadores selecionados de metabolismo ósseo (aumentos em osteocalcina e PINP e diminuições nos níveis de DPD) em comparação com o placebo. A redução nos níveis de IL-6, VEGF, IL-8 e ICAM-1 se mantiveram na Semana 24 em pacientes tratados com **SIMPONI®** com artrite psoriásica e espondilite anquilosante, e isso não ocorreu com o TNF-alfa. Nos estudos de artrite psoriásica, espondilite anquilosante e espondiloartrite axial não radiográfica, nos grupos de tratamento com **SIMPONI®**, também foi observada melhora nos níveis de PCR em relação ao grupo de tratamento com placebo. Essas alterações em biomarcadores são consistentes com uma melhora nos processos de doença, com redução da inflamação, aumento do crescimento ósseo e diminuição da reabsorção óssea.

Propriedades farmacocinéticas

Absorção:

Após a administração subcutânea de **SIMPONI®** em indivíduos saudáveis ou pacientes com artrite reumatoide, o tempo para alcançar concentrações séricas máximas (T_{max}) variou de 2 a 6 dias. Uma injeção subcutânea de 50 mg de **SIMPONI®** em indivíduos saudáveis produziu uma concentração sérica máxima média $\pm$ desvio padrão (C_{max}) de $3,1 \pm 1,4$ mcg/mL. Tanto a C_{max} quanto a área sob a curva da concentração-tempo (AUC) aumentou proporcionalmente com doses na faixa de 50 a 400 mg após uma única administração subcutânea.

Após uma única injeção subcutânea de 100 mg em indivíduos saudáveis, a absorção de golimumabe foi similar no antebraço, abdômen, e coxa, com uma biodisponibilidade média absoluta de 51%. Como golimumabe exibiu, aproximadamente, uma farmacocinética proporcional à dose após administração subcutânea, espera-se que a biodisponibilidade absoluta de uma dose de 50 mg ou 200 mg de **SIMPONI®** seja semelhante à da dose de 100 mg.

Após uma administração intravenosa única de 2 mg/kg de **SIMPONI®**, foi observada uma C_{max} média de $44,4 \pm 11,3$ mcg/mL em pacientes com artrite reumatoide.

Distribuição:

Após uma administração intravenosa única, o volume de distribuição médio foi estimado em 115 ± 19 mL/kg em indivíduos saudáveis, e 151 ± 61 mL/kg em pacientes com artrite reumatoide. O volume de distribuição para golimumabe indica que golimumabe é distribuído principalmente no sistema circulatório com distribuição extravascular limitada.

Metabolismo:

A exata via metabólica de golimumabe é desconhecida.

Eliminação:

Após uma única administração intravenosa, estima-se que a depuração sistêmica de golimumabe seja de $6,9 \pm 2,0$ mL/dia/kg em indivíduos saudáveis e $7,6 \pm 2,0$ mL/dia/kg em pacientes com artrite reumatoide.

A meia-vida terminal foi consistente entre as vias de administração subcutânea e intravenosa de **SIMPONI®**. A meia-vida terminal foi estimada como sendo de 12 ± 3 dias em indivíduos saudáveis e foi observada uma meia-vida semelhante em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante ou colite ulcerativa.

Após um tratamento de 6 meses com **SIMPONI®** pela via de administração subcutânea em pacientes com artrite reumatoide, o uso concomitante de metotrexato reduziu a depuração aparente de golimumabe em 36%; entretanto, após administração intravenosa, não foi observado efeito apreciável de metotrexato sobre a depuração de golimumabe. A análise de farmacocinética da população indicou que o uso concomitante de medicamentos anti-

inflamatórios não esteroidais, corticosteroides orais ou sulfassalazina não influenciou a depuração aparente de golimumabe após administração subcutânea.

A análise de farmacocinética da população mostrou que, após a administração subcutânea de **SIMPONI**[®], os pacientes com maiores níveis de proteína-C reativa tendiam a apresentar uma depuração aparente maior de golimumabe. Pacientes com maiores níveis de proteína-C reativa eram mais propensos a terem menores concentrações séricas de golimumabe após a sua administração por via subcutânea. Por outro lado, o nível de proteína-C reativa não demonstrou qualquer efeito sobre a depuração de golimumabe após administrações intravenosas de 2 mg/mL de **SIMPONI**[®] na Semana 0, Semana 4 e a cada 8 semanas, consecutivamente.

Pacientes que desenvolveram anticorpos contra golimumabe após administração subcutânea ou intravenosa geralmente apresentaram baixas concentrações séricas de golimumabe no estado de equilíbrio.

Linearidade de dose

Após administração intravenosa única em pacientes com artrite reumatoide, golimumabe exibiu farmacocinética aproximadamente proporcional à dose ao longo de um intervalo de dose de 0,1 a 10,0 mg/kg. Após uma dose subcutânea única em pacientes saudáveis, também foi observada farmacocinética proporcional à dose em um intervalo de dose de 50 mg a 400 mg.

Dose única versus doses múltiplas

Os perfis de concentrações séricas-tempo de golimumabe foram geralmente previsíveis após administrações únicas ou múltiplas por via subcutâneas ou intravenosas.

Quando 50 mg de **SIMPONI**[®] foi administrado por via intravenosa em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica ou espondilite anquilosante a cada 4 semanas, as concentrações séricas alcançaram o estado de equilíbrio na Semana 12. Com o uso concomitante de metotrexato, o tratamento com 50 mg de **SIMPONI**[®] a cada 4 semanas resultou em uma concentração sérica média no estado de equilíbrio de aproximadamente $0,4 \pm 0,3$ mcg/mL em pacientes virgens de tratamento com artrite reumatoide ativa, aproximadamente $0,6 \pm 0,4$ mcg/mL em pacientes com artrite reumatoide ativa apesar de terapia com metotrexato, aproximadamente $0,5 \pm 0,5$ mcg/mL em pacientes com artrite reumatoide ativa previamente tratados com biológicos anti-TNF, aproximadamente $0,5 \pm 0,4$ mcg/mL em pacientes com artrite psoriásica ativa e aproximadamente $0,8 \pm 0,4$ mcg/mL em pacientes com espondilite anquilosante. Pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica ou espondilite anquilosante que não receberam metotrexato concomitante apresentaram concentrações séricas 30% menores de golimumabe do que aqueles que receberam **SIMPONI**[®] com metotrexato.

Quando 2 mg/kg de **SIMPONI**[®] foram administrados por via intravenosa em pacientes com artrite reumatoide na Semana 0, Semana 4 e a cada 8 semanas consecutivamente, as concentrações séricas alcançaram o estado de equilíbrio na Semana 12. Em pacientes usando metotrexato concomitante, o tratamento com 2 mg/kg de **SIMPONI**[®] por via intravenosa a cada 8 semanas resultou em concentração sérica média no estado de equilíbrio de aproximadamente $0,4 \pm 0,4$ mcg/mL em pacientes com artrite reumatoide ativa apesar de terapia com metotrexato.

A média do estado de equilíbrio das concentrações séricas de golimumabe em pacientes com espondiloartrite axial não radiográfica foram semelhantes à observada em pacientes com espondilite anquilosante após a administração subcutânea de 50 mg de golimumabe a cada 4 semanas.

Após doses de indução de 200 mg e 100 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea na Semana 0 e Semana 2, respectivamente, e doses de manutenção de 100 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea a cada 4 semanas consecutivamente em pacientes com colite ulcerativa, as concentrações séricas de golimumabe alcançaram o estado de equilíbrio em aproximadamente 14 semanas após o início da terapia. O tratamento com 100 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea a cada 4 semanas durante a manutenção resultou em uma concentração sérica média no estado de equilíbrio de aproximadamente $1,8 \pm 1,1$ mcg/mL. O uso concomitante de imunomoduladores não teve qualquer efeito aparente sobre os níveis de golimumabe no estado de equilíbrio quando 100 mg de **SIMPONI**[®] foram administrados por via subcutânea a cada 4 semanas em pacientes com colite ulcerativa.

Efeito do peso sobre a farmacocinética

As análises de farmacocinética da população mostraram que há uma tendência em relação a uma maior depuração aparente de golimumabe com o aumento do peso. Como resultado, pacientes com peso maior tendem a apresentar menores concentrações séricas no estado de equilíbrio de golimumabe após administração subcutânea de uma dose de 50 mg ou 100 mg; entretanto, entre as populações de artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante, um benefício de tratamento com 50 mg de **SIMPONI**[®] foi observado para todos os subgrupos por quartis de peso sem diferenças significativas na eficácia clínica entre esses subgrupos.

Após a administração intravenosa, pacientes com maior peso corporal tendiam a apresentar concentrações plasmáticas maiores do que em pacientes com pesos corporais menores quando golimumabe foi administrado com base em mg/kg (peso corporal). Entretanto, com base na análise de

farmacocinética da população, não houve diferenças clinicamente relevantes sobre a exposição de golimumabe após a administração por via intravenosa de 2 mg/kg de golimumabe em pacientes ao longo de um intervalo de diferentes pesos corporais.

Populações especiais

Gênero

Não foram observadas diferenças farmacocinéticas relacionadas ao gênero com **SIMPONI**[®] após a correção para os pesos corporais dos pacientes.

Idosos (≥ 65 anos)

Os parâmetros farmacocinéticos de golimumabe não foram influenciados pela idade em pacientes adultos. Pacientes com idade ≥ 65 anos apresentaram depuração aparente de golimumabe semelhante à de pacientes com idade < 65 anos.

Etnia

Não foram observadas diferenças farmacocinéticas relacionadas à etnia entre pacientes caucasianos e asiáticos.

Insuficiência renal ou hepática

Não existem dados farmacocinéticos disponíveis em pacientes com função renal ou hepática comprometidas.

Doses mensais

Os 5 estudos de Fase 3 de administração por via subcutânea avaliaram a segurança e a eficácia de **SIMPONI**[®] no esquema de dose a cada 4 semanas, entretanto, uma janela de 3 a 7 dias foi prospectivamente permitida. Os pacientes deveriam receber um total de 13 doses ao longo de 1 ano quando **SIMPONI**[®] é administrado a cada 4 semanas ao invés de 12 doses quando administradas mensalmente. Isso resulta em uma dose mensal calculada de 54 mg versus 50 mg, respectivamente, e equivale a uma diferença aproximada de 8% na exposição de golimumabe.

4. CONTRAINDICAÇÕES

Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes.

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Infecções

Houve relatos de infecções bacterianas (incluindo septicemia e pneumonia), micobacterianas (tuberculose), fúngicas invasivas e oportunistas, incluindo mortes, em pacientes recebendo agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®]. Os pacientes frequentemente apresentaram doença disseminada ao invés de doença localizada. Algumas dessas infecções graves ocorreram em pacientes recebendo terapia imunossupressora concomitante que, além de sua doença subjacente, podia predispor-los às infecções. No caso de pacientes que residiram em regiões em que infecções fúngicas invasivas, como histoplasmose, coccidioidomicose ou blastomicose, são endêmicas (ou viajaram para essas regiões), os benefícios e os riscos do tratamento com **SIMPONI**[®] devem ser cuidadosamente considerados antes de iniciar ou continuar a terapia com **SIMPONI**[®]. Nos pacientes de risco tratados com **SIMPONI**[®] deve-se suspeitar de infecção fúngica invasiva caso desenvolvam doença sistêmica grave. Os testes de antígeno e anticorpo podem ser negativos em alguns pacientes com infecção ativa. Deve ser considerada terapia antifúngica empírica apropriada, enquanto o diagnóstico minucioso é realizado. A decisão para a terapia antifúngica empírica deve ser feita, se possível, em consulta com um médico com experiência em diagnóstico e tratamento de infecções fúngicas invasivas e devem ser considerados tanto o risco de infecção fúngica severa, como os riscos da terapia antifúngica. **SIMPONI**[®] não deve ser administrado a pacientes com infecção ativa e clinicamente importante. Recomenda-se cautela ao considerar o uso de **SIMPONI**[®] em pacientes com uma infecção crônica ou histórico de infecção recorrente. Os pacientes devem ser aconselhados a evitar a exposição a fatores de risco potenciais para infecção, quando apropriado.

- Tuberculose

Os pacientes devem ser avaliados quanto a fatores de risco para tuberculose (incluindo contato próximo com uma pessoa com tuberculose ativa) e testados quanto à infecção de tuberculose latente antes do tratamento com **SIMPONI**[®]. O tratamento das infecções de tuberculose latente deve ser iniciado antes da terapia com **SIMPONI**[®].

O tratamento contra tuberculose deve ser considerado antes de iniciar a administração de **SIMPONI**[®] em pacientes com histórico de tuberculose latente ou ativa, em que o tratamento adequado não pode ser confirmado.

Os testes para tuberculose latente podem gerar resultados falso-negativos, especialmente em pacientes imunocomprometidos ou gravemente doentes. Antes de iniciar a administração de **SIMPONI**[®], o tratamento para tuberculose latente deve ser considerado em pacientes que têm fatores de risco significativos para tuberculose, apesar do teste negativo para tuberculose latente. A decisão de iniciar o tratamento contra tuberculose nesses pacientes só deve ser tomada após consulta com um médico com experiência no tratamento de tuberculose e levando em consideração tanto o risco da infecção de tuberculose latente quanto da terapia contra tuberculose.

Nos pacientes recebendo **SIMPONI**[®], a tuberculose foi frequentemente apresentada como uma doença disseminada ou extrapulmonar. Ocorreram casos de tuberculose ativa em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] durante e após o tratamento para tuberculose latente.

Os pacientes recebendo **SIMPONI**[®] devem ser monitorados rigorosamente quanto aos sinais e sintomas de tuberculose ativa, incluindo pacientes que apresentaram resultado de teste negativo para tuberculose latente, pacientes que estão em tratamento para tuberculose latente, ou pacientes que foram previamente tratados para infecção de tuberculose.

Medicamentos imunossupressores podem ativar focos primários de tuberculose. Esteja alerta quanto à possibilidade de surgimento de doença ativa, tomando os cuidados para o diagnóstico precoce e tratamento.

Em caso de suspeita de dengue, ou quando associado a outros medicamentos que aumentem o efeito hemorrágico, a prescrição deste medicamento ou a manutenção do tratamento com ele deve ser reavaliada, devido a seu potencial hemorrágico.

Malignidades

Não é conhecido o papel potencial da terapia bloqueadora de TNF no desenvolvimento de malignidades. Deve-se tomar cuidado ao considerar a terapia bloqueadora de TNF para pacientes com histórico de malignidade, ou quando se considera a continuação do tratamento em pacientes que desenvolvem malignidade.

- Malignidade Pediátrica

Após a comercialização, foram descritos casos de malignidades, alguns deles fatais, entre crianças, adolescentes e adultos jovens (até 22 anos de idade) que receberam agentes bloqueadores de TNF (início do tratamento com idade ≤ 18 anos) para tratar artrite idiopática juvenil, doença de Crohn ou outras condições. Aproximadamente a metade dos relatos foi de linfomas. Os outros casos representaram uma variedade de diferentes malignidades e incluíram aquelas que geralmente não são observadas em crianças e adolescentes. A maioria desses pacientes estava recebendo concomitantemente medicamentos imunossupressores, tais como metotrexato, azatioprina ou 6-mercaptopurina. O papel dos bloqueadores do TNF no desenvolvimento de malignidades em crianças e adolescentes ainda não está claro.

- Linfoma

Nos períodos controlados de estudos clínicos de todos os agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®], mais casos de linfoma foram observados entre os pacientes recebendo tratamento com anti-TNF em comparação aos pacientes do grupo controle. Durante os estudos clínicos de Fase 2 e 3 de **SIMPONI**[®] em artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante, a incidência de linfoma em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] foi maior do que a esperada na população em geral. Pacientes com artrite reumatoide e outras doenças inflamatórias crônicas, especialmente aqueles com doença altamente ativa e/ou exposição crônica a terapias imunossupressoras, podem estar sob risco maior (até várias vezes) do que a população em geral para o desenvolvimento de linfoma, mesmo na ausência de terapia bloqueadora de TNF.

Foram relatados casos raros de linfoma hepatoesplênico de células T em pacientes tratados com outros agentes bloqueadores de TNF. Este raro tipo de linfoma de células T possui uma evolução muito agressiva e é frequentemente fatal. Quase todos esses casos ocorreram em pacientes com doença de Crohn ou colite ulcerativa. A maioria dos casos ocorreu em adolescentes e jovens adultos do sexo masculino. Quase todos esses pacientes receberam tratamento com azatioprina ou 6-mercaptopurina concomitante a um bloqueador de TNF no momento ou antes do diagnóstico. O risco potencial com a combinação de azatioprina ou 6-mercaptopurina e **SIMPONI**[®] deve ser cuidadosamente considerado. Um risco de desenvolvimento de linfoma hepatoesplênico de células T em pacientes tratados com bloqueadores de TNF não pode ser excluído.

- Leucemia

Foram relatados casos de leucemia aguda e crônica com o uso de bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®], no tratamento da artrite reumatoide e outras indicações. Mesmo na ausência de tratamento com bloqueador de TNF, os pacientes com artrite reumatoide podem estar sob risco maior (aproximadamente 2 vezes), em comparação com a população em geral, para o desenvolvimento de leucemia.

- Malignidades com exceção do linfoma

Nos períodos controlados dos estudos clínicos de Fase 2 e Fase 3 de **SIMPONI**[®] em artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante e colite ulcerativa, a incidência de malignidades não-linfoma (excluindo câncer de pele não-melanoma) foi semelhante entre os grupos tratados com **SIMPONI**[®] e o grupo controle.

Em um estudo clínico exploratório que avaliou o uso de **SIMPONI**[®] em pacientes com asma persistente grave, houve mais relatos de malignidades em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] em comparação aos pacientes do grupo controle. A significância desse achado é desconhecida.

- Displasia/carcinoma de cólon

Não se sabe se o tratamento com **SIMPONI**[®] influencia o risco de desenvolver displasia ou câncer de cólon. Todos os pacientes com colite ulcerativa que apresentam risco aumentado para displasia ou carcinoma de cólon (por exemplo, pacientes com colite ulcerativa de longa data ou colangite esclerosante primária), ou que apresentam um histórico de displasia ou carcinoma de cólon devem ser avaliados para displasia em intervalos regulares antes da terapia e durante todo o curso da doença. Esta avaliação deve incluir colonoscopia e biópsias de acordo com as recomendações locais. Em pacientes com displasia recentemente diagnosticada tratados com **SIMPONI**[®]. Os riscos e os benefícios para cada paciente devem ser cuidadosamente revistos e deve-se levar em consideração se a terapia deve ser continuada.

- Cânceres de pele

Foram relatados melanoma e carcinoma das células de Merkel em pacientes tratados com agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®] (vide “Reações adversas”).

Recomenda-se um exame periódico da pele para todos os pacientes, particularmente para aqueles com fatores de risco para câncer de pele.

Reativação do vírus da hepatite B

Conforme observado com o uso de outros medicamentos imunossupressores, o uso de agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®], foi associado à reativação do vírus da hepatite B (HBV) em pacientes portadores crônicos do vírus (ou seja, positivos para antígeno de superfície). Os pacientes devem ser submetidos a teste para infecção pelo vírus da hepatite B antes de iniciar o tratamento com imunossupressores, incluindo **SIMPONI**[®]. Para os pacientes com resultado positivo para antígeno de superfície para hepatite B, recomenda-se uma consulta com um médico com experiência no tratamento da hepatite B. Os portadores crônicos de hepatite B devem ser adequadamente avaliados e monitorados antes e durante o tratamento com **SIMPONI**[®], assim como por vários meses após a sua descontinuação.

Este medicamento pode causar hepatotoxicidade. Por isso, requer uso cuidadoso, sob vigilância médica estrita e acompanhado por controles periódicos da função hepática, como descrito acima.

Insuficiência cardíaca congestiva

Casos de agravamento da insuficiência cardíaca congestiva e de seu aparecimento foram relatados com o uso de bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®]. Alguns casos tiveram desfechos fatais. **SIMPONI**[®] não foi estudado em pacientes com insuficiência cardíaca congestiva e deve ser usado com cautela nesses pacientes. Caso se tome a decisão de administrar **SIMPONI**[®] a pacientes com insuficiência cardíaca, eles devem ser monitorados rigorosamente durante a terapia e **SIMPONI**[®] deve ser descontinuado se houver novos sintomas ou agravamento da insuficiência cardíaca.

Distúrbios desmielinizantes

O uso de agentes bloqueadores de TNF foi associado a casos de novo início ou exacerbação de sintomas clínicos e/ou evidência radiográfica de distúrbios desmielinizantes do sistema nervoso central, incluindo esclerose múltipla e distúrbios desmielinizantes periféricos, incluindo síndrome de Guillain-Barré. Os médicos devem ter cautela ao considerar o uso de bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®], em pacientes com distúrbios desmielinizantes do sistema nervoso central ou periférico. A descontinuação de **SIMPONI**[®] deve ser considerada na presença destes distúrbios.

Processos autoimunes

O tratamento com bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®], pode resultar na formação de anticorpos antinucleares (ANA) e, raramente, no desenvolvimento de uma síndrome semelhante ao Lúpus. Se o paciente desenvolver sintomas sugestivos de síndrome semelhante ao Lúpus após o tratamento com **SIMPONI**[®], o tratamento deve ser descontinuado.

Administração concomitante de **SIMPONI[®] com anacinra**

Foram observadas infecções graves e neutropenia em estudos clínicos com uso concomitante de anacinra e outro agente bloqueador de TNF, etanercepte, sem benefício clínico adicional. Devido à natureza dos eventos adversos observados com essa terapia combinada, toxicidades semelhantes também podem resultar da combinação de anacinra e outros agentes bloqueadores de TNF. Portanto, a combinação de **SIMPONI**[®] e anacinra não é recomendada.

Administração concomitante de **SIMPONI[®] com abatacepte**

Nos estudos clínicos, a administração concomitante de agentes bloqueadores de TNF e abatacepte foi associada a um risco aumentado de infecções, incluindo infecções graves em comparação com a administração de agentes bloqueadores de TNF isoladamente, sem benefício clínico adicional. Devido à natureza dos eventos adversos observados com a combinação de agentes bloqueadores de TNF e a terapia com abatacepte, a combinação de **SIMPONI**[®] e abatacepte não é recomendada.

Administração concomitante de **SIMPONI[®] com outros medicamentos biológicos**

Não há informação suficiente sobre o uso concomitante de **SIMPONI**[®] com outros medicamentos biológicos usados para tratar as mesmas condições de **SIMPONI**[®]. O uso concomitante de **SIMPONI**[®] com estes medicamentos biológicos não é recomendado devido à possibilidade de aumento do risco de infecção.

Troca entre medicamentos biológicos

Ao trocar um medicamento biológico por outro, os pacientes devem continuar a ser monitorados, uma vez que a sobreposição da atividade biológica pode aumentar ainda mais o risco de infecção.

Reações hematológicas

Foram relatadas pancitopenia, leucopenia, neutropenia, agranulocitose e trombocitopenia em pacientes tratados com agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®]. Recomenda-se cautela em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] que apresentam, ou apresentaram no passado, citopenias significativas.

Vacinas de vírus vivos/Agentes terapêuticos infecciosos

Os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] podem receber vacinas concomitantes, com exceção das vacinas de vírus vivos. Os dados disponíveis sobre a resposta à vacinação com vacinas de vírus vivos, ou sobre a transmissão secundária de infecção por vacinas de vírus vivos, são limitados em pacientes recebendo terapia anti-TNF. O uso de vacinas de vírus vivos pode resultar em infecções clínicas, incluindo infecções generalizadas.

O uso de outros agentes terapêuticos infecciosos, tais como bactérias vivas atenuadas (por exemplo, instilação da bexiga com BCG para o tratamento de câncer) pode resultar em infecções clínicas, incluindo infecções generalizadas. Não é recomendado que agentes terapêuticos infecciosos sejam administrados com **SIMPONI**[®].

Vacinas de vírus inativados

Os pacientes com artrite psoriásica tratados com **SIMPONI**[®] em um estudo de Fase 3 em artrite psoriásica foram capazes de desenvolver respostas imunológicas eficazes de células B para a vacina polissacarídea pneumocócica. Números semelhantes de pacientes com artrite psoriásica recebendo ou não **SIMPONI**[®] tiveram, pelo menos, um aumento de 2 vezes nos títulos de anticorpos. As proporções de pacientes com resposta à vacina pneumocócica foram menores entre os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e os pacientes do grupo controle recebendo metotrexato em comparação com aqueles que não receberam metotrexato. No geral, os dados indicam que **SIMPONI**[®] não suprime a resposta imunológica humoral a essa vacina.

Reações alérgicas

- Sensibilidade ao látex

A tampa da agulha na caneta aplicadora contém borracha natural seca (um derivado do látex), que pode causar reações alérgicas em indivíduos sensíveis ao látex.

- Reações de hipersensibilidade

Na experiência pós-comercialização, reações sistêmicas graves de hipersensibilidade (incluindo reação anafilática) foram relatadas após a administração de **SIMPONI**[®]. Algumas dessas reações ocorreram após a primeira administração de **SIMPONI**[®]. Se ocorrerem reação anafilática ou outras reações alérgicas graves, a administração de **SIMPONI**[®] deve ser descontinuada imediatamente e um tratamento adequado deve ser instituído.

Populações especiais

- Uso geriátrico

Nos estudos de Fase 3 em artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante, não foram observadas diferenças gerais nos eventos adversos, eventos adversos graves e nas infecções graves em pacientes com 65 anos ou mais que receberam **SIMPONI**[®], em comparação com pacientes mais jovens. Em colite ulcerativa, o número de pacientes com 65 anos de idade ou mais não foi suficiente para determinar se estes pacientes respondem de forma diferente de outros pacientes com idades de 18 a 65 anos. Uma vez que existe uma maior incidência de infecções na população idosa em geral, recomenda-se cautela ao se tratar idosos. No estudo de espondiloartrite axial não radiográfica não havia pacientes com 65 anos ou mais.

Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Não foram conduzidos estudos sobre os efeitos na capacidade de dirigir veículos e de operar máquinas.

Carcinogênese, mutagênese, diminuição da fertilidade

Estudos de longo prazo com golimumabe em animais não conduziram à avaliação de potencial carcinogênico ou de seus efeitos sobre a fertilidade. Um estudo de fertilidade conduzido em ratos usando anticorpo análogo de rato anti-TNF não demonstrou impacto sobre a fertilidade. Não foram conduzidos estudos de mutagenicidade com golimumabe.

Informe a seu paciente que, durante tratamento, o uso de vacinas exige avaliação do profissional de saúde.

Gravidez e Lactação

Uso durante a gravidez (Categoria B)

Foi conduzido um estudo de toxicologia embriofetal, no qual macacas *cynomolgus* grávidas foram tratadas com golimumabe durante o primeiro trimestre com doses de até 50 mg/kg duas vezes por semana (mais de 500 vezes maior, em termos da relação entre dose/peso corporal, que a dose clínica proposta de 50 mg a cada 4 semanas). A média do pico de concentração sérica materna obtida neste estudo (1576 mcg/mL) é mais de 900 vezes maior que o valor mediano da $C_{\text{máx}}$ no estado de equilíbrio (1,71 mcg/mL) após a administração de 50 mg a cada 4 semanas, por via subcutânea, em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante. As amostras do sangue do cordão umbilical coletadas no final do segundo trimestre mostraram que os fetos foram expostos ao golimumabe durante a gestação. As concentrações séricas fetais foram iguais a aproximadamente 50% das concentrações séricas maternas. Neste estudo, a exposição ao golimumabe *in utero* não produziu defeitos no desenvolvimento dos fetos.

Um estudo do desenvolvimento pré-natal e pós-natal foi conduzido em macacas *cynomolgus* grávidas tratadas com golimumabe durante o segundo e o terceiro trimestres e durante a lactação. O golimumabe estava presente no soro do neonato a partir do nascimento e por até seis meses após o parto. A média do pico de concentração sérica materna obtida neste estudo (1482 mcg/mL) é mais de 860 vezes maior que o valor mediano da $C_{\text{máx}}$ no estado de equilíbrio (1,71 mcg/mL) após a administração subcutânea de 50 mg a cada 4 semanas em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante. A exposição ao golimumabe durante a gestação e durante o período pós-natal não causou defeitos de desenvolvimento nos bebês. No entanto, os estudos de reprodução e de desenvolvimento em animais nem sempre são preditivos da resposta em seres humanos.

O golimumabe atravessa a placenta. Após o tratamento com outro anticorpo monoclonal bloqueador de TNF durante a gravidez, o anticorpo foi detectado por até seis meses no soro de bebês nascidos de pacientes tratadas. Consequentemente, estes bebês podem estar sob risco aumentado

de infecção. A administração de vacinas vivas em bebês expostos ao golimumabe *in utero* não é recomendada durante os seis meses posteriores à última injeção de golimumabe administrada na gestante.

Há uma quantidade moderada de dados sobre a utilização de golimumabe em mulheres grávidas. Em um estudo prospectivo de base populacional no norte da Europa, incluindo 131 gestações expostas a **SIMPONI**[®] não houve risco aumentado de anomalia congênita importante após exposição *in utero* ao **SIMPONI**[®] versus terapia sistêmica não biológica (RP ajustada 0,79 [95% IC 0,35-1,81] ou vs a população geral (RP ajustada 0,95 [95% IC 0,42-2,16])).

Não se sabe se **SIMPONI**[®] pode causar dano ao feto quando administrado em mulheres grávidas ou se pode afetar a capacidade de reprodução. **SIMPONI**[®] só deve ser administrado em gestantes se for claramente necessário.

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

Uso durante a lactação

No estudo do desenvolvimento pré-natal e pós-natal em macacas *cynomolgus*, no qual o golimumabe foi administrado durante a gravidez e a lactação, golimumabe foi detectado no leite materno em concentrações que eram aproximadamente 350 vezes menores que as concentrações séricas maternas. Não se sabe se golimumabe é excretado no leite materno humano ou absorvido sistemicamente após a ingestão. Uma vez que muitos medicamentos e as imunoglobulinas são excretados no leite humano, e devido ao potencial de **SIMPONI**[®] para causar reações adversas em lactentes, deve-se decidir entre descontinuar a amamentação ou descontinuar o medicamento, levando em consideração a importância do medicamento para a mãe.

Uso criterioso no aleitamento ou na doação de leite humano: O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.

Excipientes:

Atenção: Contém sorbitol (edulcorante).

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não foram realizados estudos de interação medicamentosa específicos com **SIMPONI**[®].

Uso concomitante de **SIMPONI[®] com outros medicamentos biológicos**

A combinação de **SIMPONI**[®] com outros medicamentos biológicos usados para tratar as mesmas condições de **SIMPONI**[®], incluindo anacina e abatacepte, não é recomendada.

Vacinas de vírus vivos/Agentes terapêuticos infecciosos

Vacinas de vírus vivos não devem ser administradas concomitantemente a **SIMPONI**[®].

Agentes terapêuticos infecciosos não devem ser administrados concomitantemente a **SIMPONI**[®].

O metotrexato

Não foi observado efeito significativo do metotrexato na depuração de **SIMPONI**[®] administrado por via intravenosa. Após a administração subcutânea, o uso concomitante de metotrexato resultou em concentrações maiores de **SIMPONI**[®] no estado de equilíbrio em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica ou espondilite anquilosante. No entanto, os dados não sugerem uma necessidade de ajuste de dose de **SIMPONI**[®] ou metotrexato.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Armazenar em geladeira (de 2 °C a 8 °C). Não congelar. Não agitar. Manter na embalagem original até o final do uso para proteger da luz.

O prazo de validade do medicamento é de 36 meses a partir da data de fabricação.

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

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

Aspecto físico

SIMPONI® é uma solução límpida a ligeiramente opaca e incolor a levemente amarelada. Essa aparência não é incomum nas soluções que contêm proteína.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

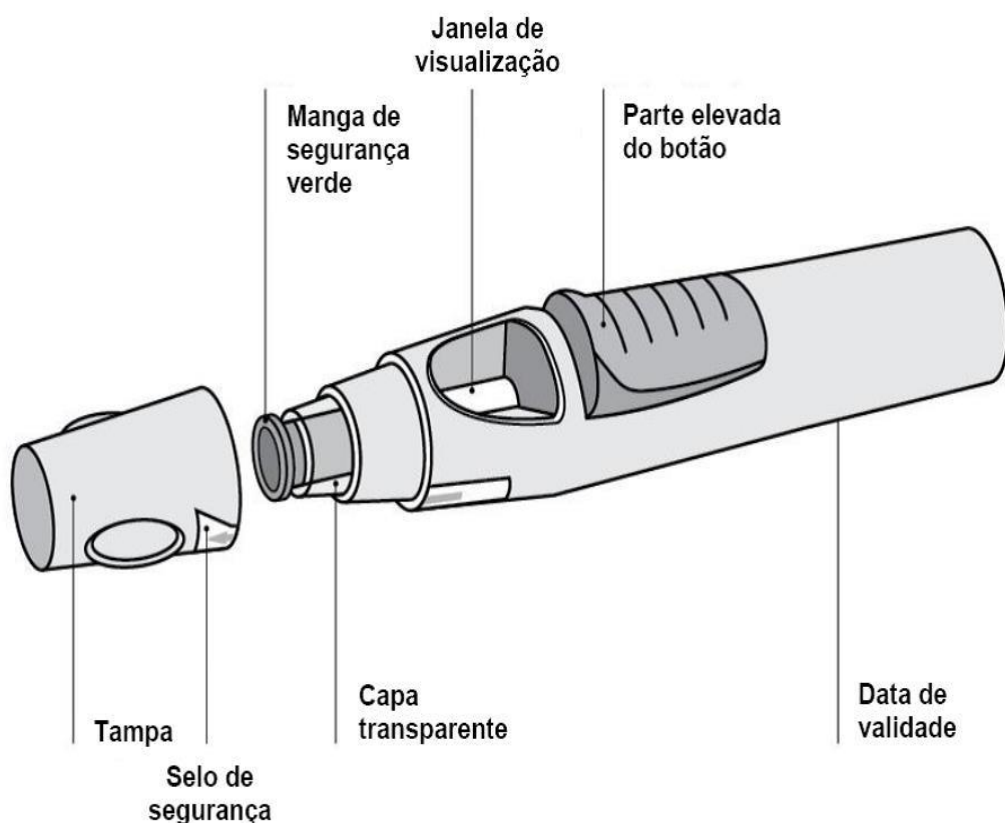
8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

Modo de usar

Para aplicar a caneta aplicadora de **SIMPONI®** é necessário que você seja instruído sobre a forma correta de aplicação. Tenha certeza de ter recebido todas as instruções necessárias antes de aplicar **SIMPONI®**. Antes de aplicar, leia atentamente as instruções do modo de usar.

Etapa 1: Preparando-se para utilizar a caneta aplicadora

A figura a seguir mostra como é a caneta aplicadora:



NÃO agitar a caneta aplicadora em nenhum momento.

NÃO remover a tampa da caneta aplicadora até o momento da aplicação.

NÃO volte a colocar a tampa da caneta aplicadora se for removida para evitar dobrar a agulha.

Verificar o prazo de validade

Verificar a data de validade (indicada por “VAL”) na caneta aplicadora.

Você também pode verificar o prazo de validade impresso na embalagem externa do produto e nessa bula.

Se o prazo de validade estiver vencido, **não** utilizar o produto.

Verificar o selo de segurança

Verificar o selo de segurança ao redor da tampa da caneta aplicadora. Se o selo estiver rompido, **não** utilize o produto.

Aguardar 30 minutos

Para garantir uma aplicação apropriada, deixar a caneta aplicadora atingir a temperatura ambiente, ficando fora da embalagem externa por 30 minutos antes do uso. Manter longe do alcance de crianças.

NÃO aquecer a caneta aplicadora de nenhuma outra maneira (por exemplo, **NÃO** colocar em um aparelho de micro-ondas ou em água quente).



NÃO retirar a tampa da caneta aplicadora enquanto estiver deixando o produto atingir a temperatura ambiente.

NÃO é recomendado retornar a caneta aplicadora para o refrigerador, pois isso pode afetar a qualidade do produto. **NÃO** retirar a caneta aplicadora do refrigerador se o produto não for administrado.

Preparar o material adicional

Preparar o material adicional necessário para a aplicação. Este inclui uma compressa com álcool, bola de algodão ou gaze e um recipiente adequado para descartar objetos pontiagudos cortantes.

Verificar a solução injetável na caneta aplicadora

Olhar pela janela de visualização da caneta aplicadora. Certificar-se de que o líquido é claro e incolor a levemente amarelado.

Você também poderá notar uma bolha de ar – isto é normal.

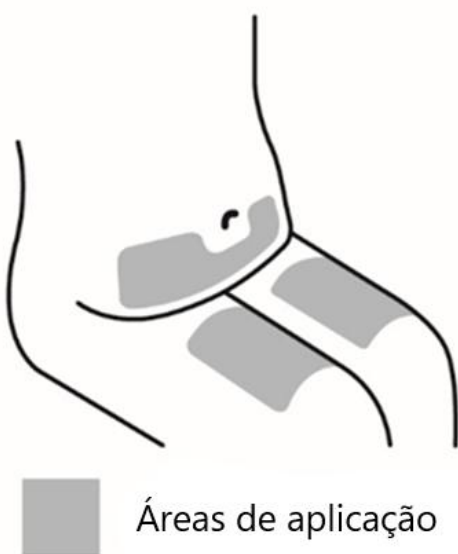
NÃO usar se o líquido estiver com a coloração alterada, turvo ou se contiver partículas.

Etapa 2: Escolher e preparar o local da aplicação

Escolher o local da aplicação

Selecione uma das seguintes áreas para a sua injeção:

Parte da frente no meio da coxa (ver figura):



Áreas de aplicação

Parte baixa do abdome abaixo do umbigo. Não utilizar a área circular próxima ao umbigo.

NÃO aplicar nos braços.



NÃO injete no braço para evitar falha do dispositivo e/ou lesões não intencionais.

NÃO aplicar nas áreas em que a pele estiver sensível, contundida, vermelha, escamosa ou dura. Evitar áreas com cicatrizes ou estrias

Lave as mãos e limpe o local da aplicação

Lavar bem as mãos com sabão e água morna.

Limpar o local da aplicação com um algodão com álcool.

NÃO tocar novamente a área antes da aplicação. Deixar a pele secar antes de aplicar.

NÃO abanar ou soprar a área limpa.

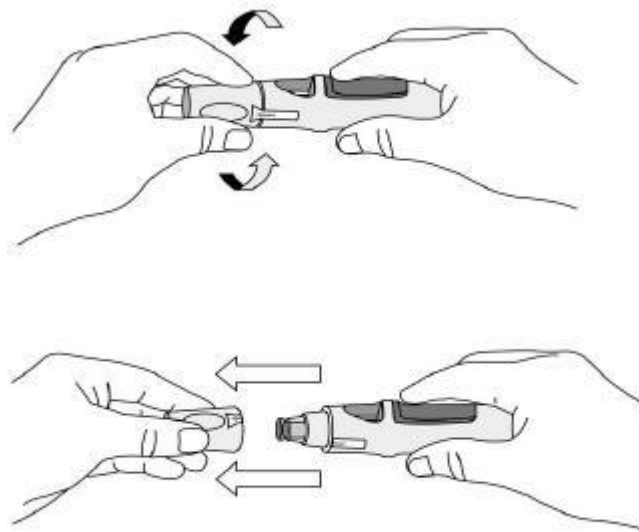
Etapa 3: Aplicando SIMPONI®

Retirar a tampa

NÃO retirar a tampa até que esteja tudo pronto para a aplicação de **SIMPONI®** caneta aplicadora. A solução deverá ser aplicada dentro de 5 minutos após a tampa ter sido retirada.

Quando estiver pronto para aplicar, girar levemente a tampa para romper o selo de segurança.

Retirar a tampa e jogá-la imediatamente no lixo.



NÃO recolocar a tampa, pois isso pode causar dano à agulha no interior da caneta aplicadora.

Observação: Não usar a caneta aplicadora se ela cair sem a tampa em sua posição.

Pressionar a caneta aplicadora contra a pele sem pinçar a pele

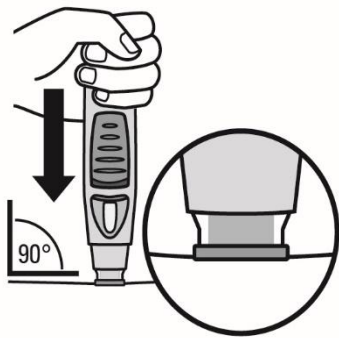


Segurar a caneta aplicadora confortavelmente com uma das mãos acima do botão azul.

Certifique-se de que a manga de segurança verde é estável e está o mais plano possível contra a sua pele. Se o dispositivo não for estável durante a injeção, corre o risco de dobrar a agulha.

NÃO aperte a pele para evitar ferimentos não intencionais causados por agulhas.

NÃO toque ou pressione o botão azul enquanto posiciona a caneta aplicadora sobre a pele.



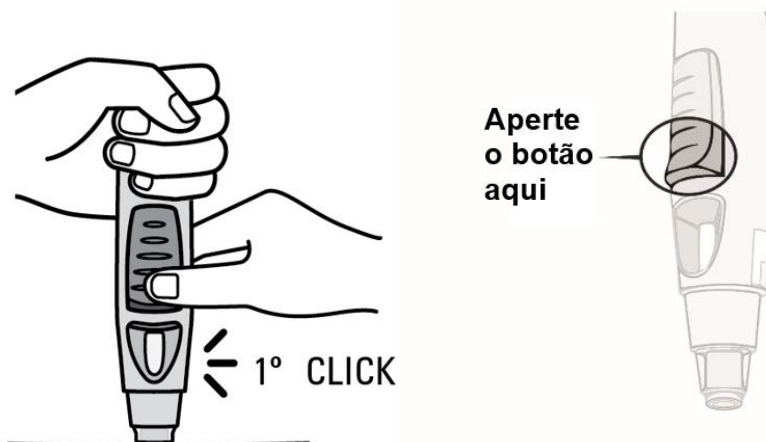
Empurrar a extremidade aberta da caneta aplicadora contra a pele em um ângulo de 90 graus.

Aplique pressão suficiente para deslizar a manga de segurança verde para cima e mantê-la dentro da tampa transparente. Apenas a parte mais larga da manga de segurança verde permanece fora da tampa transparente.

NÃO pressione o botão até que a manga de segurança tiver deslizado completamente sob a capa transparente. Pressionar o botão azul antes que a manga de segurança seja pressionada pode levar à falha do dispositivo.

Aplique sem pinçar a pele.

Apertar o botão para aplicar



Continuar segurando a caneta aplicadora contra a pele. Use sua outra mão para apertar a parte frontal em relevo do botão para iniciar sua aplicação. Não pressione o botão a menos que a caneta aplicadora esteja pressionada contra a pele e a manga de segurança tiver deslizado sob a capa transparente.

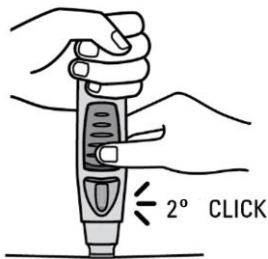
Quando o botão for pressionado ele permanecerá ativado, não sendo necessário manter a pressão sobre ele.

Dica: se o botão parecer difícil de pressionar, não pressione o botão com mais força. Solte o botão, levante a caneta aplicadora e comece novamente. Certifique-se de que não há pressão no botão até que a manga de segurança verde esteja totalmente pressionada contra a pele e, em seguida, pressione o botão.

Você ouvirá o som alto de um “click” - não se assuste. O primeiro “click” indica que a agulha foi inserida e a aplicação teve início.

NÃO retirar a caneta aplicadora da pele. Se você retirar a caneta da pele, você pode não aplicar toda a dose de medicamento necessária.

Aguardar o segundo “click”, geralmente leva cerca de 3 a 6 segundos, mas pode levar até 15 segundos para você ouvir o segundo som 'Click'



Continuar segurando a caneta aplicadora contra a pele até que ouça o segundo "click" (indicando que a injeção terminou e a agulha se retraiu na caneta aplicadora).

Levantar a caneta aplicadora do local da aplicação.

Nota: Se você não ouvir o segundo “click”, aguarde 15 segundos a partir do momento em que pressionou o botão pela primeira vez e, em seguida, levante a caneta aplicadora do local de injeção.

Etapas 4: Verificar a janela de visualização

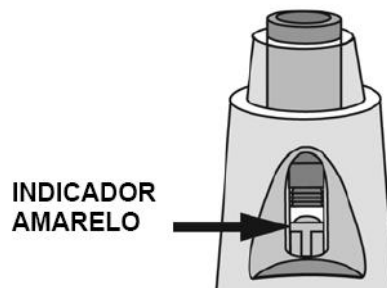
Após a aplicação, verificar a janela de visualização para se certificar de que o indicador amarelo está visível.

O indicador amarelo pode não preencher a janela de visualização inteira. Isso é normal. Isso indica que a caneta aplicadora funcionou da maneira correta.

Se você acha que o paciente não recebeu a aplicação, verificar o indicador amarelo novamente para confirmar que a dose foi liberada.

Se o indicador amarelo não estiver visível na janela de visualização, o paciente deverá ser orientado a procurar orientação médica. O paciente

NÃO deverá administrar a segunda dose sem conversar previamente com seu médico.



Descarte da caneta aplicadora utilizada

Descartar imediatamente a caneta aplicadora em recipiente adequado para objetos pontiagudos cortantes. Não a jogue em lixo comum.

Descartar o recipiente de acordo com as legislações locais quando o recipiente estiver completo.



Usar bola de algodão ou gaze

Pode haver uma pequena quantidade de sangue ou líquido no local da aplicação, o que é normal.

Pressionar uma bola de algodão ou gaze no local da aplicação e segurar por 10 segundos.

NÃO esfregar o local da aplicação.

Cobrir o local da aplicação com um pequeno curativo adesivo, se necessário.

Posologia

SIMPONI® caneta aplicadora é fornecido na forma de uma solução estéril em uma seringa de vidro com uma agulha de aço fixa. Essa seringa preenchida está contida em uma caneta aplicadora de uso único. A tampa da agulha é feita de borracha natural seca contendo látex.

O tratamento com **SIMPONI®** deve ser iniciado e supervisionado por profissionais qualificados, com experiência no diagnóstico e no tratamento de artrite reumatoide, artrite psoriásica ou espondilite anquilosante.

Adultos (≥ 18 anos)

Artrite reumatoide

SIMPONI® 50 mg é administrado na forma de uma injeção subcutânea uma vez ao mês, sempre no mesmo dia de cada mês.

Artrite psoriásica

SIMPONI® 50 mg é administrado na forma de uma injeção subcutânea uma vez ao mês, sempre no mesmo dia de cada mês.

Espondilite anquilosante

SIMPONI® 50 mg é administrado na forma de uma injeção subcutânea uma vez ao mês, sempre no mesmo dia de cada mês.

Espondiloartrite axial não radiográfica

SIMPONI® 50 mg administrado na forma de uma injeção subcutânea uma vez ao mês, sempre no mesmo dia de cada mês.

Colite ulcerativa

Para pacientes com peso corporal maior ou igual a 80 kg, 200 mg de **SIMPONI®** são administrados na forma de uma injeção subcutânea na Semana 0, seguidos de 100 mg na Semana 2 e então, 100 mg a cada 4 semanas, consecutivamente.

Para pacientes com peso corporal menor que 80 kg, 200 mg de **SIMPONI**[®] são administrados na forma de uma injeção subcutânea na Semana 0, seguidos de 100 mg na Semana 2. Pacientes que tiveram uma resposta adequada devem receber 50 mg na Semana 6 e a cada 4 semanas, consecutivamente. Pacientes que tiveram uma resposta inadequada podem se beneficiar continuando com 100 mg na Semana 6 e a cada 4 semanas, consecutivamente.

Durante o tratamento de manutenção, o uso de corticosteroides pode ser diminuído de acordo com os guias de práticas clínicas. Os dados disponíveis sugerem que a resposta clínica é geralmente atingida dentro de 12-14 semanas de tratamento (depois de 4 doses). A continuação da terapêutica deve ser reconsiderada nos pacientes que não apresentarem evidência de benefício terapêutico durante este período de tempo.

Pacientes idosos (≥ 65 anos)

Não requer nenhum ajuste de dose nos idosos.

Pacientes pediátricos (< 18 anos)

A segurança e a eficácia de **SIMPONI**[®] não foram estabelecidas em pacientes pediátricos com menos de 18 anos, portanto, não há recomendação de dose.

Pacientes com função renal comprometida

Não foram conduzidos estudos específicos em pacientes com comprometimento da função renal.

Pacientes com função hepática comprometida

Não foram conduzidos estudos específicos em pacientes com comprometimento da função hepática.

Instruções de administração e descarte do material: São fornecidas instruções completas para a administração de **SIMPONI**[®] no item **Modo de usar**. Os pacientes devem ser instruídos a aplicar a quantidade total de **SIMPONI**[®] de acordo com as diretrizes providenciadas no item **Modo de usar**. Na ausência de estudos de compatibilidade, **SIMPONI**[®] não deve ser misturado com outros medicamentos. Todo o produto remanescente ou material utilizado deve ser descartado de modo seguro em recipientes de descarte adequados.

Conduta em caso de esquecimento de dose: Se o paciente não aplicar a dose de **SIMPONI**[®] na data planejada, a dose omitida deve ser aplicada assim que possível. Os pacientes devem ser orientados a não aplicar dose dobrada para compensar a dose omitida.

Após aplicar a dose omitida; a próxima dose deve ser administrada com base na orientação a seguir:

- Se a dose omitida tiver **menos** de 2 semanas de atraso, o paciente deve aplicar a dose omitida e realizar a próxima dose mantendo a programação de data original.
- Se a dose omitida tiver **mais** de 2 semanas de atraso, o paciente deve aplicar a dose omitida e realizar a próxima dose em uma nova programação mensal, a partir da data desta última aplicação.

9. REAÇÕES ADVERSAS

Nesta seção, as reações adversas são apresentadas. As reações adversas são eventos adversos que foram considerados razoavelmente associados ao uso de golimumabe com base em uma avaliação abrangente das informações de eventos adversos. Uma relação causal com o golimumabe não pode ser estabelecida com confiança para casos individuais. Além disso, devido aos estudos clínicos serem conduzidos sob condições amplamente variadas, as taxas de reações adversas observadas nos estudos clínicos de um medicamento não podem ser comparadas diretamente com as taxas de estudos clínicos de outro medicamento e podem não refletir as taxas observadas na prática clínica.

Os dados de segurança dos estudos clínicos Fase 2 e 3 estão disponíveis para 6161 pacientes tratados com **SIMPONI**[®], incluindo 3090 com artrite reumatoide, 634 com artrite psoriásica, 768 com espondilite anquilosante, 1245 com colite ulcerativa, 231 com asma persistente grave e 193 com espondiloartrite axial não radiográfica ativa. As reações adversas, observadas com **SIMPONI**[®], estão resumidas na Tabela 21.

As reações adversas, nas classes de sistema/órgão, estão listadas de acordo com a frequência, usando a seguinte convenção: Muito comum ($\geq 1/10$); Comum ($\geq 1/100$, $< 1/10$); Incomum ($\geq 1/1.000$, $< 1/100$); Rara ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$, incluindo relatos isolados); Desconhecida (não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis).

Tabela 21: Resumo de reações adversas a golimumabe em estudos clínicos

Infecções e infestações	
Muito comum	Infecção do trato respiratório superior (nasofaringite, faringite, laringite e rinite)
Comum	Infecções bacterianas (tais como celulite), infecção do trato respiratório inferior (pneumonia), infecções virais (tais como gripe e herpes), bronquite, sinusite, infecções fúngicas superficiais, abscesso
Incomum	Septicemia (incluindo choque séptico), pielonefrite
Rara	Histoplasmose, coccidioidomicose, tuberculose, infecções oportunistas (infecções invasivas fúngicas, bacterianas, micobacterianas atípicas e protozoárias), reativação de hepatite B, pneumocistose, artrite bacteriana, bursite infecciosa
Neoplasias benignas e malignas	
Rara	Linfoma, leucemia
Desconhecida	Malignidade pediátrica
Exames laboratoriais	
Comum	Aumento na alanina aminotransferase, aumento na aspartato aminotransferase
Incomum	Diminuição na contagem de neutrófilos
Distúrbios do sangue e sistema linfático	
Comum	Leucopenia (incluindo neutropenia), anemia
Incomum	Trombocitopenia, pancitopenia
Distúrbios do sistema imunológico	
Comum	Autoanticorpos positivos, reações alérgicas não-graves
Distúrbios do sistema nervoso	
Comum	Tontura, parestesia
Rara	Distúrbios desmielinizantes (central e periférico)
Distúrbios cardíacos	
Rara	Insuficiência cardíaca congestiva (novo início ou piora)
Distúrbios vasculares	
Comum	Hipertensão
Rara	Vasculite (sistêmica)
Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino	
Incomum	Doença intersticial pulmonar
Distúrbios gastrointestinais	
Incomum	Constipação
Distúrbios da pele e do tecido subcutâneo	
Comum	Erupção cutânea, alopecia
Incomum	Psoríase: nova ou piora; palmar/plantar e pustular
Rara	Vasculite (cutânea)
Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conjuntivo	
Rara	Síndrome semelhante ao lúpus
Distúrbios gerais e condições no local de administração	
Comum	Pirexia, reação no local da aplicação (eritema no local da aplicação, urticária, endurecimento, dor, hematoma, prurido, irritação, parestesia)

Infecções

No período controlado dos estudos pivotais, a infecção do trato respiratório superior foi a reação adversa mais comum relatada em 12,6% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] (incidência por pacientes-ano: 0,61; IC de 95%: 0,55, 0,67) em comparação com 11,0% dos pacientes do grupo controle (incidência por paciente-ano: 0,55; IC de 95%: 0,46, 0,64). Nos períodos controlados e não controlados dos estudos, com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 4 anos, a incidência de infecções no trato respiratório superior por pacientes-ano foi de 0,35 eventos; IC de 95%: 0,34, 0,36, para os pacientes tratados com **SIMPONI**[®].

No período controlado dos estudos clínicos pivotais, foram observadas infecções em 23,0% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] (incidência por pacientes-ano: 1,32; IC de 95%: 1,23, 1,41) em comparação com 20,2% dos pacientes do grupo controle (incidência por pacientes-ano: 1,22; IC de 95%: 1,09, 1,36). Nos períodos controlados e não controlados dos estudos, com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 4 anos, a incidência de infecções por paciente-ano foi de 0,81 eventos; IC de 95%: 0,79, 0,83, para os pacientes tratados com **SIMPONI**[®].

Infecções graves observadas em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] incluíram septicemia, pneumonia, celulite, abscesso, infecções oportunistas e tuberculose. No período controlado dos estudos de artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante, colite ulcerativa e espondiloartrite axial não radiográfica, foram observadas infecções graves em 1,2% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e 1, 2% dos pacientes do grupo controle. A incidência de infecções graves por paciente-ano de acompanhamento no período controlado dos estudos de artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante e espondiloartrite axial não radiográfica foi de 0,07; IC de 95%: 0,05, 0,11 para o grupo tratado com **SIMPONI**[®] 100 mg, 0,03; IC de 95%: 0,01, 0,06 para o grupo tratado com 50 mg de **SIMPONI**[®] e 0,04; IC de 95%: 0,02, 0,07 para o grupo placebo. No período controlado dos estudos de indução de **SIMPONI**[®] em colite ulcerativa, foram observadas infecções graves em 0,8% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] em comparação com 1,5% dos pacientes do grupo placebo. Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais, com uma mediana de acompanhamento de até 3 anos, houve uma maior incidência de infecções graves, incluindo infecções oportunistas e tuberculose em pacientes recebendo 100 mg de **SIMPONI**[®], comparado com pacientes recebendo 50 mg de **SIMPONI**[®]. A incidência por paciente-ano de todas as infecções graves foi de 0,04; IC de 95%: 0,04, 0,05, em pacientes recebendo 100 mg de **SIMPONI**[®] e 0,03; IC de 95%: 0,02, 0,03, em pacientes recebendo 50 mg de **SIMPONI**[®]. Estes resultados podem ser confundidos pelo desenho dos estudos clínicos pivotais e diferentes durações de acompanhamento entre os grupos de tratamento.

Malignidades

- Linfoma

A incidência de linfoma em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] durante os estudos clínicos pivotais foi maior do que a esperada na população geral. Nos períodos controlados e não controlados desses estudos clínicos, com uma mediana de acompanhamento de até 3 anos, uma maior incidência de linfoma foi observada em pacientes recebendo 100 mg de **SIMPONI**[®] comparado com pacientes recebendo 50 mg de **SIMPONI**[®]. Estes resultados podem ser confundidos pelo reduzido número de eventos, desenhos dos estudos clínicos de Fase 3, e diferentes durações de acompanhamento entre os grupos de tratamento. A maioria dos linfomas ocorreu no Estudo 2 de artrite reumatoide, que envolveu pacientes previamente expostos a agentes anti-TNF que tinham doença de maior duração e mais refratária.

- Malignidades com exceção do linfoma

Nos períodos controlados dos estudos clínicos pivotais, a incidência de malignidades não-linfoma (excluindo câncer de pele não melanoma) foi semelhante entre os grupos tratados com **SIMPONI**[®] e controle. Em aproximadamente 4 anos de acompanhamento, a incidência de malignidades não-linfoma (excluindo câncer de pele não melanoma) foi semelhante à população em geral.

Em um estudo clínico exploratório envolvendo pacientes com asma persistente grave, um número maior de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] apresentou malignidades em comparação com os pacientes do grupo controle. Não se conhece a significância desse achado na população asmática.

Não se sabe o papel em potencial da terapia bloqueadora de TNF sobre o desenvolvimento de malignidades.

Distúrbios desmielinizantes

Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais com uma mediana de acompanhamento de até 3 anos, uma maior incidência de desmielinização foi observada em pacientes recebendo 100 mg de **SIMPONI**[®], comparado com pacientes recebendo 50 mg de **SIMPONI**[®]. Estes resultados podem ser confundidos pelo reduzido número de eventos, desenhos dos estudos pivotais, e diferentes durações de acompanhamento entre os grupos de tratamento.

Elevações nas enzimas hepáticas

No período controlado dos estudos clínicos pivotais de artrite reumatoide e espondilite anquilosante, ocorreram elevações leves de ALT [> 1 e < 3 x ULN (limite superior do normal)] em proporções semelhantes de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e pacientes do grupo controle (22,1% a 27,4% dos pacientes); nos estudos em espondilite anquilosante e espondiloartrite axial não radiográfica, mais pacientes tratados com **SIMPONI**[®] (26,9%) do que pacientes do grupo controle (10,6%) tiveram elevações leves de ALT. Nos períodos controlados e não controlados dos estudos pivotais de artrite reumatoide e artrite psoriásica, com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 5 anos, a incidência de elevações leves de ALT foi semelhante nos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e nos pacientes do grupo controle.

Nos períodos controlados dos estudos clínicos pivotais de indução com **SIMPONI**[®] em colite ulcerativa, elevações leves de ALT (> 1 e < 3 x ULN) ocorreram em proporções semelhantes de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e pacientes do grupo controle (7,8% e 6,9%, respectivamente). Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais de colite ulcerativa com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 2 anos, a proporção de pacientes com elevações leves de ALT foi de 24,7% em pacientes recebendo **SIMPONI**[®].

Nos períodos controlados dos estudos pivotais em artrite reumatoide e espondilite anquilosante, elevações de ALT ≥ 5 x ULN foram incomuns e observadas em um número maior de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] (0,4% a 0,9%) do que naqueles do grupo controle (0,0%). Essa tendência não foi observada na população com artrite psoriásica. Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais em artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante, com uma mediana de acompanhamento de 5 anos, a incidência de elevações de ALT ≥ 5 x ULN foi similar tanto em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] quanto nos pacientes do grupo controle. A maioria dessas elevações foi assintomática. Não foram notificados casos nos períodos controlado e não controlado do estudo de espondiloartrite axial não radiográfica (até 1 ano).

Nos períodos controlados dos estudos clínicos pivotais de indução com **SIMPONI**[®] em colite ulcerativa, elevações de ALT ≥ 5 x ULN ocorreram em proporções similares de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e pacientes tratados com placebo (0,3% e 1,0%, respectivamente). Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais em colite ulcerativa, com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 2 anos, a proporção de pacientes com elevações de ALT ≥ 5 x ULN foi de 0,8% em pacientes recebendo **SIMPONI**[®].

Reações no local da aplicação

Nos períodos controlados dos estudos clínicos pivotais, 5,4% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] tiveram reações no local da aplicação em comparação com 2,0% dos pacientes do grupo controle. A maioria das reações no local da aplicação foi de leve a moderada e a manifestação mais frequente foi eritema no local da aplicação.

Em estudos clínicos controlados de Fase 2 e/ou 3 em artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante, espondiloartrite axial não radiográfica, asma persistente grave, e estudos clínicos de Fase 2/3 em colite ulcerativa, nenhum dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] desenvolveu reações anafiláticas consideradas relacionadas a **SIMPONI**[®].

Anticorpos antinucleares (ANA)/anticorpos anti-DNA de dupla hélice (dsDNA)

Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais, com 1 ano de acompanhamento, 3,5% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e 2,3% daqueles do grupo controle eram recém-ANA-positivos (em títulos de 1:160 ou mais). A frequência de anticorpos anti-dsDNA com 1 ano de acompanhamento nos pacientes anti-dsDNA negativos no período inicial foi 1,1%.

Experiência pós-comercialização

As frequências fornecidas a seguir refletem as taxas de relatos de reações adversas a medicamentos a partir da experiência pós-comercialização com **SIMPONI**[®] em todo o mundo, e estimativas precisas da incidência não podem ser realizadas devido aos relatos voluntários a partir de uma população de tamanho incerto. Essas reações adversas são classificadas de acordo com a frequência, utilizando-se a seguinte convenção: Muito comum ($\geq 1/10$); Comum ($\geq 1/100$, $< 1/10$); Incomum ($\geq 1/1.000$, $< 1/100$); Rara ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$), Muito Rara ($< 1/10.000$, incluindo relatos isolados); Desconhecida (não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis).

Tabela 22: Reações adversas de pós-comercialização de golimumabe.

Classe de Sistema/Órgão	Reação Adversa	Frequência
Neoplasias benignas e malignas	Melanoma, carcinoma das células de Merkel	Rara
	Linfoma hepatoesplênico de células T*	

		Desconhecida
Distúrbios do Sistema Imunológico	Reações sistêmicas graves de hipersensibilidade** (incluindo reação anafilática), sarcoidose	Rara
Distúrbios da pele e do tecido subcutâneo	Reações cutâneas bolhosas	Incomum
	Reações liquenoides	Rara
	Esfoliação da pele	

* Observada com outros agentes bloqueadores de TNF.

** Foram relatados alguns casos de reações graves de hipersensibilidade em pacientes com histórico de alergia à galactose- α -1,3 galactose (síndrome alfa-gal), alergia à carne de mamíferos ou a produtos derivados de carne, ou com presença de IgE anti-alfa-gal. Na maioria desses casos, as reações ocorreram no momento da administração inicial.

Atenção: este produto é um medicamento que possui nova indicação terapêutica no país e nova via de administração e, embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo que indicado e utilizado corretamente, podem ocorrer eventos adversos imprevisíveis ou desconhecidos. Nesse caso, notifique os eventos adversos pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.

10. SUPERDOSE

Doses intravenosas únicas de até 10 mg/kg foram administradas em um estudo clínico sem toxicidade dose-limitante. Em caso de superdose, recomenda-se que o paciente seja monitorado quanto a quaisquer sinais ou sintomas de efeitos adversos e o tratamento sintomático apropriado seja instituído imediatamente.

Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

DIZERES LEGAIS

Registro: 1.1236.3405

Farm. Resp.: Erika Diago Rufino - CRF/SP nº 57.310

Produzido por:

Simtra US LLC– Indiana, EUA

OU

Cilag AG – Schaffhausen, Suíça

Embalado (emb. primária) por:

Simtra US LLC– Indiana, EUA

OU

Cilag AG – Schaffhausen, Suíça

Embalado (emb. secundária) por:

Cilag AG – Schaffhausen, Suíça

Importado por:

Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. – São José dos Campos – Brasil

OU

Simponi 50 mg

Produzido por:

Simtra US LLC– Indiana, EUA

OU

Cilag AG – Schaffhausen, Suíça

Importado e embalado (emb. secundária) por:

Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. - São José dos Campos – Brasil

Indústria Brasileira

Registrado por:

JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA.

Avenida Presidente Juscelino Kubitschek, 2041, São Paulo – SP – CNPJ 51.780.468/0001-87



®Marca registrada.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO.

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 07/08/2026.



CCDS 2607

VPS TV 12.0

	HISTÓRICO DE BULAS										Johnson & Johnson Innovative Medicine
	Dados da submissão eletrônica			Dados da petição que altera bula				Dados das alterações de bula			
Produto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	10/04/2013	0272906/13-7	10463 - PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	10/04/2013	0272906/13-7	10463 - PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	10/04/2013	VP: Todos VPS: Todos	VP/VPS	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	07/10/2013	0841641/13-9	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/09/2013	0764889/13-8	10279-PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração de Texto de Bula	04/10/2013	VP: 6 VPS: 8	VP/VPS	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	06/03/2014	0164115/14-8	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	06/03/2014	0164115/14-8	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	06/03/2014	VP: 8 VPS: 5, 9	VP/VPS	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	16/05/2014	0382162/14-5	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/05/2014	0382162/14-5	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/05/2014	VP: 6 e 8 VPS: 2, 3, 5, 8 e 9	VP02/VP02	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	12/06/2015	0520057/15-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	12/06/2015	0520057/15-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	12/06/2015	VP: 6 e 8 VPS: 8 e 9	VP03/VP03	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	16/03/2016	1365828/16-0	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/03/2016	1365828/16-0	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/03/2016	VP: 8 VPS: 9	VP04/VP04	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	16/09/2016	2293348/16-4	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2016	2293348/16-4	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2016	VP: 8 VPS: 3 e 9	VP05/VP05	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	28/10/2016	2434517/16-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/05/2014	0390893/14-3	1519 – PRODUTO BIOLÓGICO – Inclusão de Nova Apresentação Comercial	20/06/2014	VP: 8 e Dizeres Legais VPS: 5, 9 e Dizeres Legais	VP06/VP06	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	24/01/2017	0127279/17-9	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	24/01/2017	0127279/17-9	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	24/01/2017	VP: - VPS: 8	VP006.1/VP006.1	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	26/05/2017	1004567/17-8	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	26/05/2017	1004567/17-8	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	26/05/2017	VP: Composição, 5 e Dizeres Legais VPS: Composição e Dizeres Legais	VP07/VP07	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	19/07/2017	1004567/17-8	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	24/03/2016	1415855/16-8	1615 – PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de Nova Indicação	19/06/2017	VP: 1, 4, 6 e 8 VPS: 1, 2, 3, 5, 8 e 9	VP08/VP08	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	29/08/2017	1832868/17-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/08/2017	1832868/17-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/08/2017	VP: 8 VPS: 3 e 9	VP09/VP09	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	28/03/2018	0243389/18-3	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	02/10/2013	0833741/13-1	1615 – PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de Nova Indicação Terapêutica no País	26/03/2018	VP: 1, 2, 4 e 6 VPS: 1, 2, 8 e 9	VP10/VP10	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	08/04/2019	0315205/19-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/04/2019	0315205/19-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/04/2019	VP: 8 VPS: 9	VP11/VP11	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	14/08/2019	1984158/19-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	30/07/2018 27/09/2018	0766274/18-2 0962599/18-2	1921 - PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão do Local de Fabricação do Produto a Granel 1532 - PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração de Posologia	05/08/2019 12/08/2019	VP: 2, 8 e Dizeres Legais VPS: 6 e Dizeres Legais	VP12/VP12	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	27/02/2020	0597745/20-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	27/02/2020	0597745/20-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	27/02/2020	VPS: Dizeres Legais VP: Dizeres Legais	VPS TV 2.0/VP TV 2.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	19/02/2021	0677017/21-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	05/02/2021	0477952/21-5	11979 - PRODUTOS BIOLÓGICOS - 41. Alteração de instalação de fabricação do produto terminado	05/02/2021	VP: Dizeres Legais VPS: 9, Dizeres Legais	VP TV 3.0/VPS TV 3.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/MANGA SEG	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	09/04/2021	1362410/21-5	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	09/04/2021	1362410/21-5	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	09/04/2021	VP: Apresentação, Composição, 6, Dizeres Legais VPS: Apresentação, Composição, Dizeres Legais	VP TV 4.0/VPS TV 4.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/MANGA SEG 100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1.0 ML ACOPLADA EM CAN APLIC C/ MANGA SEG	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	19/09/2022	4711714/22-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	01/09/2021	3445414/21-4	11958 - PRODUTOS BIOLÓGICOS - 70. Alteração do prazo de validade do produto terminado – Moderada	22/08/2022	VPS 7	VP TV 5.0/VPS TV 5.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/MANGA SEG 100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1.0 ML ACOPLADA EM CAN APLIC C/ MANGA SEG	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	28/10/2022	4878557/22-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	28/10/2022	4878557/22-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	28/10/2022	VPS: 8 e Dizeres Legais VP: 6 e Dizeres Legais	VP TV 6.0/VPS TV 6.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/MANGA SEG 100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1.0 ML ACOPLADA EM CAN APLIC C/ MANGA SEG	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	10/11/2022	4927775/22-4	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	28/10/2022	4878557/22-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	28/10/2022	VPS: 8 e Dizeres Legais VP: 6 e Dizeres Legais	VP TV 7.0/VPS TV 7.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/MANGA SEG 100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1.0 ML ACOPLADA EM CAN APLIC C/ MANGA SEG	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	13/06/2024	0796071/24-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	13/06/2024	0796071/24-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	13/6/24	VPS: 3 e 5 VP: -	VP TV 8.0/VPS TV 8.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/MANGA SEG 100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1.0 ML ACOPLADA EM CAN APLIC C/ MANGA SEG	

Simponi (golimumabe) (Caneta)	02/07/2025	0869069/25-0	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	02/07/2025	0869069/25-0	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	02/07/2025	VPS: 5,7 e Dizeres Legais VP: 4, 5 e Dizeres Legais	VP TV 9.0/VPS TV 9.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/MANGA SEG 100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1.0 ML ACOPLADA EM CAN APLIC C/ MANGA SEG
Simponi (golimumabe) (Caneta)	16/10/2025	1385522/25-9	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	16/10/2025	1385522/25-9	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	16/10/2025	VPS: 5, 8 e Dizeres Legais VP: 4, 6 e Dizeres Legais	VP TV 10.0/ VPS TV 10.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/MANGA SEG 100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1.0 ML ACOPLADA EM CAN APLIC C/ MANGA SEG
Simponi (golimumabe) (Caneta)	13/11/2025	1492475/25-4	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	13/11/2025	1492475/25-4	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	13/11/2025	VPS: 8 VP: 6	VP TV 11.0/ VPS TV 11.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/MANGA SEG 100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1.0 ML ACOPLADA EM CAN APLIC C/ MANGA SEG
Simponi (golimumabe) (Caneta)	07/08/2026	xxxxxxx/xx-x	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	07/08/2026	xxxxxxx/xx-x	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	07/08/2026	VPS: 9 VP: 4	VP TV 12.0/ VPS TV 12.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/MANGA SEG 100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1.0 ML ACOPLADA EM CAN APLIC C/ MANGA SEG

Versão para o Mercado Público

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

SIMPONI®

golimumabe

Solução Injetável

APRESENTAÇÃO

Solução injetável de 50 mg/0,5 mL de golimumabe, em embalagem com 1 caneta aplicadora.

Solução injetável de 100 mg/1 mL de golimumabe, em embalagem com 1 caneta aplicadora.

USO SUBCUTÂNEO

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

SIMPONI® 50 mg/0,5 mL

Cada caneta aplicadora contém 50 mg de golimumabe em 0,5 mL de solução injetável.

Excipientes: sorbitol, histidina, polissorbato 80 e água para injetáveis. Não contém conservantes.

SIMPONI® 100 mg/1 mL

Cada caneta aplicadora contém 100 mg de golimumabe em 1 mL de solução injetável.

Excipientes: sorbitol, histidina, polissorbato 80 e água para injetáveis. Não contém conservantes.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

ATENÇÃO: RISCO DE INFECÇÕES GRAVES

Veja o item “ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES” dessa bula para mais informações.

Infecções graves que levaram à hospitalização ou óbito, como a tuberculose, septicemia bacteriana, fúngica invasiva e outras infecções oportunistas, ocorreram em pacientes recebendo **SIMPONI®**.

SIMPONI® deve ser descontinuado se o paciente desenvolver uma infecção grave ou septicemia.

Submeter o paciente a exames para identificação de tuberculose latente; se positivo, iniciar um tratamento para a tuberculose antes de começar a utilizar **SIMPONI®**.

Monitorar todos os pacientes quanto ao desenvolvimento de tuberculose ativa durante o tratamento com **SIMPONI®**, mesmo se o teste de tuberculose latente inicial for negativo.

1. INDICAÇÕES

Artrite reumatoide:

SIMPONI®, em combinação com metotrexato (MTX), é indicado para:

- o tratamento da artrite reumatoide ativa em pacientes adultos, quando a resposta à terapia com medicamento antirreumático modificador da doença (DMARD), incluindo MTX, foi inadequada;
- o tratamento da artrite reumatoide ativa em pacientes adultos não tratados previamente com MTX.

SIMPONI®, em combinação com metotrexato, também demonstrou reduzir a taxa de progressão do dano articular, conforme avaliação por raio-X, melhorar a função física e a qualidade de vida relacionada à saúde.

SIMPONI® pode ser usado em pacientes previamente tratados com um ou mais inibidor(es) de TNF.

Artrite psoriásica:

SIMPONI®, isoladamente ou em combinação com MTX, é indicado para:

O tratamento de artrite psoriásica ativa em pacientes adultos, quando a resposta à terapia prévia com DMARD foi inadequada. **SIMPONI®** também demonstrou melhorar a função física e a qualidade de vida relacionada à saúde.

Espondilite anquilosante:

SIMPONI® é indicado para:

O tratamento da espondilite anquilosante ativa em pacientes adultos quando a resposta à terapia convencional foi inadequada. **SIMPONI®** também demonstrou melhorar a função física e a qualidade de vida relacionada à saúde.

Espondiloartrite axial não radiográfica:

SIMPONI® é indicado para:

- Reduzir os sinais e sintomas;
- Melhorar a mobilidade da coluna vertebral;
- Melhorar a função física;
- Melhorar a saúde em relação à qualidade de vida;

em pacientes adultos com espondiloartrite axial não radiográfica ativa e grave com sinais objetivos de inflamação, conforme indicado pela elevação da proteína C-reativa (PCR) e/ou evidência por ressonância magnética (MRI), os quais apresentaram uma resposta inadequada ou intolerância a medicamentos anti-inflamatórios não-esteroidais (AINEs).

Colite ulcerativa:

SIMPONI® é indicado em pacientes adultos com colite ulcerativa ativa de moderada a grave, que sejam intolerantes ou que tenham tido uma resposta inadequada às terapias convencionais incluindo aminosalicilatos orais, corticosteroides orais, azatioprina ou 6-mercaptopurina para:

- Induzir e manter a resposta clínica;
- Melhorar a aparência endoscópica da mucosa durante a indução;
- Induzir a remissão clínica;
- Alcançar e manter a remissão clínica em pacientes que respondem à terapia de indução.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

Artrite reumatoide: A eficácia e segurança de **SIMPONI®** foram avaliadas em três estudos multicêntricos, randomizados, duplo-cegos e controlados por placebo em mais de 1.500 pacientes ≥ 18 anos de idade com AR moderada a gravemente ativa e diagnosticada segundo os critérios do American College of Rheumatology (ACR) pelo menos 3 meses antes da triagem. Os pacientes tinham, pelo menos, 4 articulações dolorosas e 4 edemaciadas. **SIMPONI®** foi administrado subcutaneamente nas doses de 50 mg ou 100 mg, com ou sem MTX, a cada 4 semanas. Dados de eficácia controlados por placebo foram coletados e analisados até a semana 24.

O estudo GO-FORWARD avaliou 444 pacientes com AR ativa apesar de receberem uma dose estável de, pelo menos, 15 mg/semana de MTX e que não haviam sido previamente tratados com um agente anti-TNF. Os pacientes foram randomizados para receber placebo + MTX (n = 133), **SIMPONI®** 50 mg + MTX (n = 89), **SIMPONI®** 100 mg + MTX (n = 89) ou monoterapia com 100 mg de **SIMPONI®** + placebo (n = 133).

O estudo GO-AFTER avaliou 445 pacientes que haviam sido previamente tratados com um ou mais agentes anti-TNF: adalimumabe, etanercepte ou infliximabe. Os pacientes foram randomizados para receber placebo (n = 150), **SIMPONI®** 50 mg (n = 147) ou **SIMPONI®** 100 mg (n = 148). Foi permitido que os pacientes continuassem a utilizar uma terapia concomitante com droga antirreumática modificadora da doença (DMARD), MTX, sulfassalazina e/ou hidroxicloroquina durante o estudo. A descontinuação de terapias anti-TNF anteriores pode ter ocorrido por motivos incluindo falta de eficácia (59%), intolerância (17%) e/ou outros motivos que não a segurança e a eficácia (39%).

O estudo GO-BEFORE avaliou 637 pacientes com AR ativa sem tratamento prévio com MTX e não tratados previamente com um agente anti-TNF. Os pacientes foram randomizados para receber placebo + MTX (n = 160), **SIMPONI®** 50 mg + MTX (n = 159), **SIMPONI®** 100 mg + MTX (n = 159) ou monoterapia com 100 mg de **SIMPONI®** + placebo (n = 159). No caso dos pacientes recebendo MTX, este foi administrado em uma dose de 10 mg/semana começando na Semana 0, que foi aumentada para 20 mg/semana na Semana 8.

O desfecho coprimário do estudo GO-FORWARD e o primário do GO-AFTER foram a porcentagem de pacientes que conseguiram resposta ACR 20 na Semana 14. O outro desfecho coprimário do estudo GO-FORWARD foi a melhora desde o período inicial na pontuação do Questionário de Avaliação de Saúde (HAQ) na Semana 24. O desfecho primário para o estudo GO-BEFORE foi a porcentagem de pacientes que conseguiram resposta ACR 50 na Semana 24. Além dos desfechos primários, foram realizadas avaliações adicionais sobre o impacto do tratamento de **SIMPONI®** nos sinais e sintomas de artrite, função física e qualidade de vida relacionada à saúde.

Os principais resultados para a dose de 50 mg são mostrados nas Tabelas 1, 2 e 3 a seguir. Em geral, não foi observada nenhuma diferença clinicamente significativa nas medidas de eficácia entre os esquemas de dosagem de 50 mg e 100 mg de **SIMPONI®**.

Sinais e sintomas

Em todos os estudos Fase 3 com AR, uma porcentagem maior de pacientes tratados com **SIMPONI®** conseguiu respostas ACR e Pontuação de Atividade de Doença 28 (DAS28) nas Semanas 14 e 24 do que aqueles dos grupos controle. Foram observadas respostas na primeira avaliação (Semana 4) após a administração inicial de **SIMPONI®**, que se mantiveram até a Semana 24.

Tabela 1: Principais resultados de eficácia dos estudos GO-FORWARD, GO-AFTER e GO-BEFORE

	GO-FORWARD AR ativa apesar de MTX		GO-AFTER AR ativa, previamente tratada com um ou mais agente(s) anti-TNF		GO-BEFORE AR ativa, sem tratamento prévio com MTX	
	Placebo + MTX	SIMPONI® 50 mg + MTX	Placebo	SIMPONI® 50 mg	Placebo + MTX	SIMPONI® 50 mg + MTX
n ^a	133	89	150	147	160	159
Responsivos, % de pacientes						
ACR 20						
Semana 14	33%	55%*	18%	35%*	NA	NA
Semana 24	28%	60%*	16%	31%* p = 0,002	49%	62% p = 0,028
ACR 50						
Semana 14	10%	35%*	7%	15% p = 0,021	NA	NA
Semana 24	14%	37%*	4%	16%*	29%	40% p = 0,042 ^b
ACR 70						
Semana 14	4%	14% p = 0,008	2%	10% p = 0,005	NA	NA
Semana 24	5%	20%*	2%	9% p = 0,009	16%	24% p = 0,064
Resposta DAS28^c						
Semana 14	52%	74%*	29%	56%*	NA	NA
Semana 24	47%	74%*	22%	47%*	61%	76% p = 0,005
Remissão de DAS28^c						
Semana 14	13%	35%*	6%	14% p = 0,028	NA	NA
Semana 24	15%	37%*	5%	15% p = 0,006	28%	38% p = 0,05
^a : N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis para cada desfecho pode variar segundo o ponto no tempo. [*] : p ≤ 0,001 ^b : Esse valor de p (50 mg vs. placebo) não deve ser interpretado como tendo implicação de significância estatística, já que o valor de p para a análise primária (grupos combinados de SIMPONI® 50 e 100 mg vs. placebo) não foi estatisticamente significativo (p = 0,053) e uma abordagem hierárquica foi utilizada para as análises estatísticas. ^c : Usando PCR. NA: Não aplicável, já que os dados não foram coletados na Semana 14 nesse estudo.						

Nos estudos GO-FORWARD e GO-AFTER, todos os componentes individuais dos critérios de resposta ACR [número de articulações dolorosas e edemaciadas, avaliação da dor segundo o paciente, avaliação global da atividade da doença segundo o paciente e o médico, índice de incapacidade

(segundo medição por HAQ) e PCR] foram significativamente melhores nos pacientes tratados com **SIMPONI®** em comparação com os do controle ($p < 0,001$). Os resultados dos componentes dos critérios da resposta ACR são mostrados na Tabela 2.

Tabela 2: Melhora em % nos componentes da Resposta ACR nos estudos clínicos em AR GO-FORWARD, GO-AFTER e GO-BEFORE

	GO-FORWARD AR ativa apesar de MTX		GO-AFTER AR ativa, previamente tratada com um ou mais agente(s) anti-TNF		GO-BEFORE AR ativa, sem tratamento prévio com MTX	
	Placebo + MTX	SIMPONI® 50 mg + MTX*	Placebo	SIMPONI® 50 mg*	Placebo + MTX	SIMPONI® 50 mg + MTX
n ^a	133	89	150	147	160	159
Número de articulações edemaciadas						
Período Inicial	12,0	13,0	14	15	11	13
Semana 14	38%	62%	20%	44%	NA	NA
Semana 24	32%	72%	1%	33%	67%	76% (p = 0,127)
Número de articulações dolorosas						
Período Inicial	21,0	26,0	26	28	26	26
Semana 14	30%	60%	6%	34%	NA	NA
Semana 24	21%	62%	-7%	29%	57%	67% (p = 0,023)
Avaliação de dor segundo o paciente						
Período Inicial	5,7	6,1	7,1	7,0	7	7
Semana 14	18%	55%	12%	25%	NA	NA
Semana 24	15%	50%	4%	25%	44%	52% (p = 0,028)
Avaliação global da atividade da doença segundo o paciente						
Período Inicial	5,3	6,0	6,7	6,8	6	6
Semana 14	15%	45%	8%	29%	NA	NA
Semana 24	17%	48%	2%	22%	37%	50% (p = 0,042)
Avaliação global da atividade da doença segundo o médico						
Período Inicial	5,7	6,1	6,3	6,5	6	6
Semana 14	35%	55%	12%	38%	NA	NA
Semana 24	39%	62%	10%	35%	63%	67% (p = 0,206)
Pontuação HAQ						
Período Inicial	1,25	1,38	1,75	1,63	1,50	1,50
Semana 14	10%	29%	0%	13%	NA	NA
Semana 24	7%	31%	0%	11%	37%	44% (p = 0,141)
PCR (mg/dL)						
Período Inicial	0,8	1,0	1,0	0,9	1,4	1,3
Semana 14	2%	44%	0%	37%	NA	NA
Semana 24	0%	39%	0%	15%	43%	57% (p = 0,002)
*: $p \leq 0,001$ para todas as comparações.						
^a : N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis para cada desfecho pode variar segundo o ponto no tempo.						
NA: Não aplicável, já que não houve coleta de dados na Semana 14 nesse Estudo.						

No estudo GO-AFTER, a porcentagem de pacientes que conseguiu uma resposta ACR 20 foi maior para pacientes recebendo **SIMPONI®** 50 mg do que os tratados com placebo, independentemente do motivo relatado para a descontinuação de uma ou mais terapias anti-TNF prévias. Essa diferença foi estatisticamente significativa para pacientes que relataram descontinuação de uma ou mais terapias anti-TNF anteriores por falta de eficácia. Nesse grupo de pacientes, 35% dos tratados com **SIMPONI®** 50 mg versus 18% do grupo de controle conseguiram uma ACR 20 na Semana 14 ($p = 0,009$). Na Semana 24, as porcentagens foram de 29% em comparação com 16%, respectivamente ($p = 0,035$).

Função física e qualidade de vida relacionada à saúde

A função física e a incapacidade foram avaliadas como um desfecho distinto nos estudos GO-FORWARD e GO-AFTER, usando o índice de incapacidade HAQ. Nesses estudos, **SIMPONI®** demonstrou melhora clínica e estatisticamente significativas HAQ em comparação com o controle do Período Inicial até a Semana 24 (ver Tabela 3).

Tabela 3: Melhora em HAQ dos estudos GO-FORWARD e GO-AFTER

	GO-FORWARD AR ativa apesar de MTX		GO-AFTER AR ativa, previamente tratada com um ou mais agentes anti-TNF	
	Placebo + MTX	SIMPONI® 50 mg + MTX ^b	Placebo	SIMPONI® 50 mg ^b
n ^a	133	89	150	147
Pontuação inicial de HAQ				
Média ± DP	1,32 ± 0,70	1,41 ± 0,69	1,63 ± 0,63	1,58 ± 0,65
Mediana	1,25	1,38	1,75	1,63
Melhora no HAQ				
Semana 14 Média ± DP	0,16 ± 0,49	0,42 ± 0,38	NA	NA
Mediana	0,13	0,38 ^b	NA	NA
Semana 24 Média ± DP	0,13 ± 0,58	0,47 ± 0,55	0,03 ± 0,50	0,23 ± 0,50
Mediana	0,13	0,38	0,00	0,13
^a : N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis quanto a cada desfecho pode variar na linha do tempo. ^b : p < 0,001 NA: Não aplicável, já que esses dados não foram coletados na Semana 14 nesse estudo.				

No GO-FORWARD, foram demonstradas melhoras clínicas e estatisticamente significativas na qualidade de vida relacionada à saúde segundo a avaliação pela pontuação de componente físico do SF-36 em pacientes tratados com **SIMPONI®** versus placebo. No GO-FORWARD e GO-AFTER foram observadas melhoras estatisticamente significativas em produtividade autorrelatada e na fadiga pela avaliação funcional de escala de fadiga de terapia com doença crônica (FACIT-F).

Artrite psoriásica: A segurança e eficácia de **SIMPONI®** foram avaliadas em um estudo multicêntrico, randomizado, duplo-cego, controlado por placebo (GO-REVEAL) em 405 pacientes adultos com AP ativa (≥ 3 articulações edemaciadas e ≥ 3 articulações dolorosas) apesar de terapia com anti-inflamatório não-esteroidal (AINE) ou DMARD. Os pacientes desse estudo haviam sido diagnosticados com AP há pelo menos 6 meses, com uma lesão de pele psoriásica com diâmetro de pelo menos 2 cm. Foram inscritos pacientes de cada subtipo de artrite psoriásica, incluindo artrite poliarticular sem nódulos reumatóides (43%), artrite periférica assimétrica (30%), artrite na articulação interfalangeana distal (15%), espondilite com artrite periférica (11%) e artrite mutilante (1%). Não foi permitido tratamento prévio com agente anti-TNF. **SIMPONI®** foi administrado subcutaneamente em doses de 50 mg ou 100 mg, com ou sem MTX, a cada 4 semanas. Os pacientes foram designados aleatoriamente para receber placebo (n = 113), **SIMPONI®** 50 mg (n = 146) e **SIMPONI®** 100 mg (n = 146). O desfecho primário foi a porcentagem de pacientes conseguindo resposta ACR 20 na Semana 14. Os dados de eficácia controlados por placebo foram coletados e analisados até a Semana 24.

Os principais resultados para a dose de 50 mg são mostrados na Tabela 4 a seguir. Em geral, não foi observada nenhuma diferença clinicamente significativa nas medidas de eficácia entre os esquemas de dosagem de 50 mg e 100 mg do **SIMPONI®**.

Tabela 4: Principais resultados de eficácia do estudo GO-REVEAL

	Placebo	SIMPONI® 50 mg*
N ^a	113	146
Responsivos, % de pacientes		
ACR 20		
Semana 14	9%	51%

	Placebo	SIMPONI® 50 mg*
Semana 24	12%	52%
ACR 50		
Semana 14	2%	30%
Semana 24	4%	32%
ACR 70		
Semana 14	1%	12%
Semana 24	1%	19%
DAS28		
Semana 14	24%	66%
Semana 24	24%	64%
PASI 75^b		
Semana 14	3%	40%
Semana 24	1%	56%
Pontuação inicial de HAQ		
Média ± DP	1,03 ± 0,55	0,98 ± 0,65
Mediana	1,00	1,00
Melhora em HAQ		
Semana 14 Média ± DP	0,04 ± 0,44	0,31 ± 0,50
Mediana	0,00	0,25
Semana 24 Média ± DP	-0,01 ± 0,49	0,33 ± 0,55
Mediana	0,00	0,25
*: p < 0,05 para todas as comparações; os cálculos do valor de p são baseados em comparações dos valores medianos para variáveis contínuas.		
a: N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis quanto a cada desfecho pode variar na linha do tempo.		
b: Baseado no subconjunto de pacientes com ≥ 3% envolvimento de BSA no Período Inicial.		

Foram observadas melhoras nas principais medições de atividade de doença na primeira avaliação (Semana 4) após a administração inicial de **SIMPONI®** e foram mantidas até a Semana 24. Respostas semelhantes de ACR 20 na semana 14 foram observadas em pacientes com diferentes subtipos de AP, incluindo artrite poliarticular sem nódulos reumatóides, artrite periférica assimétrica, artrite na articulação interfalangeana distal e espondilite com artrite periférica. O número de pacientes com artrite mutilante foi pequeno demais para permitir uma avaliação significativa. As respostas observadas nos grupos tratados com **SIMPONI®** foram semelhantes em pacientes recebendo e não recebendo MTX concomitante.

Foram observadas melhoras nos parâmetros da atividade periférica característica da artrite psoriásica (por exemplo, número de articulações edemaciadas, número de articulações dolorosas, dactilite e entesite) nos pacientes tratados com **SIMPONI®**. De modo semelhante, os tratados com **SIMPONI®** também demonstraram melhora significativa na psoríase de pele e unhas, segundo a avaliação pelo Índice de Gravidade e Extensão da Psoríase (PASI), alteração percentual desde o período inicial no Índice de Gravidade da Psoríase nas Unhas (NAPSI) e melhora na Avaliação Global pelo Médico da unha (PGA).

O tratamento com **SIMPONI®** resultou em melhora significativa na função física segundo a avaliação do HAQ, assim como melhoras significativas na qualidade de vida relacionada à saúde, segundo a avaliação pelos escores resumidos de componentes físicos e mentais do SF-36. A produtividade autorrelatada teve uma melhora significativa e o tempo ausente do trabalho pelos cuidadores foi significativamente reduzido.

Espondilite anquilosante: A segurança e eficácia de **SIMPONI®** foram avaliadas em um estudo multicêntrico, randomizado, duplo-cego e controlado por placebo (GO-RAISE) em 356 pacientes adultos com espondilite anquilosante ativa (definida como um escore de Índice de Atividade de Espondilite Anquilosante de Bath (BASDAI) ≥ 4 e uma pontuação na escala visual analógica (VAS) para dor total nas costas de ≥ 4, em uma escala de 0 a 10 cm). Os pacientes recrutados nesse estudo tinham sintomas de doença ativa apesar de terapia atual ou prévia com AINE ou DMARD e não haviam recebido tratamento prévio com anti-TNF. Os pacientes com anquilose completa da coluna foram excluídos da participação do estudo. **SIMPONI®** foi administrado subcutaneamente em doses de 50 mg ou 100 mg a cada 4 semanas. Os pacientes foram randomizados aleatoriamente para receber

placebo (n = 78), **SIMPONI**[®] 50 mg (n = 138) e **SIMPONI**[®] 100 mg (n = 140). O desfecho primário foi a porcentagem de pacientes que conseguiram uma melhora de 20% nos critérios de resposta para Avaliação da Espondilite Anquilosante (ASAS 20) na Semana 14. Os dados de eficácia controlados por placebo foram coletados e analisados até a Semana 24.

Os principais resultados para a dose de 50 mg são mostrados na Tabela 5 a seguir. Em geral, não foi observada nenhuma diferença clinicamente significativa nas medidas de eficácia entre os esquemas de dosagem com 50 mg e 100 mg de **SIMPONI**[®].

Tabela 5: Principais resultados de eficácia do estudo GO-RAISE.

	Placebo	SIMPONI [®] 50 mg*
N ^a	78	138
Responsivos, % de pacientes		
ASAS 20		
Semana 14	22%	59%
Semana 24	23%	56%
ASAS 40		
Semana 14	15%	45%
Semana 24	15%	44%
ASAS 5/6		
Semana 14	8%	50%
Semana 24	13%	49%
BASDAI 50		
Semana 14	15%	46%
Semana 24	15%	51%
BASDAI 70		
Semana 14	5%	29%
Semana 24	8%	30%
BASDAI 90		
Semana 14	1%	10%
Semana 24	1%	15%
BASFI (0-10): alteração mediana desde o período inicial		
Período Inicial, (mediana)	4,9	5,0
Semana 14	0,1	-1,4
Semana 24	0,4	-1,6
*: p ≤ 0,001 para todas as comparações com exceção de BASDAI 90 na Semana 14, em que p = 0,017.		
a: N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis quanto a cada desfecho pode variar na linha do tempo.		

Comparado com o placebo, o tratamento com **SIMPONI**[®] resultou em uma melhora significativa nos sinais e sintomas, conforme demonstrado pelos escores ASAS e BASDAI nas Semanas 14 e 24. Os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] conseguiram uma melhora significativamente maior em todos os componentes de ASAS 20 em comparação ao placebo. Foram observadas melhoras nas principais medidas de atividade da doença na primeira avaliação (Semana 4) após a administração inicial de **SIMPONI**[®], mantidas até a Semana 24. Foi observada uma eficácia consistente em pacientes, independentemente do antígeno HLA-B27 ou níveis iniciais de PCR, segundo avaliação pelas respostas ASAS 20 na Semana 14. Uma porcentagem maior de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] atingiu um nível baixo de atividade da doença (definido como um valor < 2 em uma escala de 0-10 cm em cada um dos quatro parâmetros de resposta ASAS 20) na semana 14 (23%) em comparação com os pacientes tratados com placebo (5%, p < 0,001), mantida até a Semana 24.

O tratamento com **SIMPONI**[®] resultou em melhoras significativas na função física, conforme avaliado pelas alterações desde o período inicial no Índice Funcional de Espondilite Anquilosante de Bath (BASFI) nas Semanas 14 e 24. A melhora mediana em BASFI na Semana 14 foi de 1,4 no grupo que recebeu 50 mg de **SIMPONI**[®], em comparação com agravamento de 0,1 no grupo placebo (p < 0,001). A melhora na função física foi

mantida até a Semana 24 nos pacientes tratados com **SIMPONI**[®]. A qualidade de vida relacionada à saúde, conforme medição pela pontuação do componente físico do SF-36, também teve uma melhora significativa nas Semanas 14 e 24. Melhoras significativas também foram observadas no sono (segundo medição pelo Questionário de Avaliação do Sono de Jenkins) e produtividade autorrelatada.

Espondiloartrite axial não radiográfica: A segurança e eficácia de **SIMPONI**[®] 50 mg foram avaliadas em um estudo (GO AHEAD) multicêntrico, randomizado, duplo-cego, placebo controlado (até a Semana 16), avaliando o tratamento com **SIMPONI**[®] 50 mg administrado por via subcutânea a cada 4 semanas em 197 pacientes adultos com espondiloartrite axial não radiográfica ativa grave (definidos como aqueles pacientes que estavam de acordo com os critérios ASAS de classificação de espondiloartrite axial, mas não estavam de acordo com os critérios modificados de New York para espondilite anquilosante). Na Semana 16, os pacientes iniciaram um período aberto em que todos receberam **SIMPONI**[®] 50 mg administrado por via subcutânea a cada 4 semanas até a Semana 48 com avaliações de eficácia realizadas até a Semana 52 e acompanhamento de segurança até a Semana 60. Aproximadamente 93% dos pacientes que estavam recebendo **SIMPONI**[®] no início da fase de extensão aberta (Semana 16) permaneceram em tratamento até o final do estudo (Semana 52).

Os pacientes incluídos neste estudo apresentavam doença ativa, definida como um BASDAI ≥ 4 cm e uma VAS para dor nas costas total de ≥ 4 cm, cada um em uma escala de 0 a 10 cm, e que apresentaram uma resposta inadequada ao tratamento com AINE ou eram intolerantes ao tratamento com AINE.

Os pacientes que apresentavam sacroileíte bilateral Grau 2 ou sacroileíte unilateral Grau 3 ou Grau 4 nas radiografias convencionais, foram excluídos do estudo. Os pacientes que receberam previamente bloqueadores TNF-alfa ou quaisquer agentes biológicos, também foram excluídos do estudo.

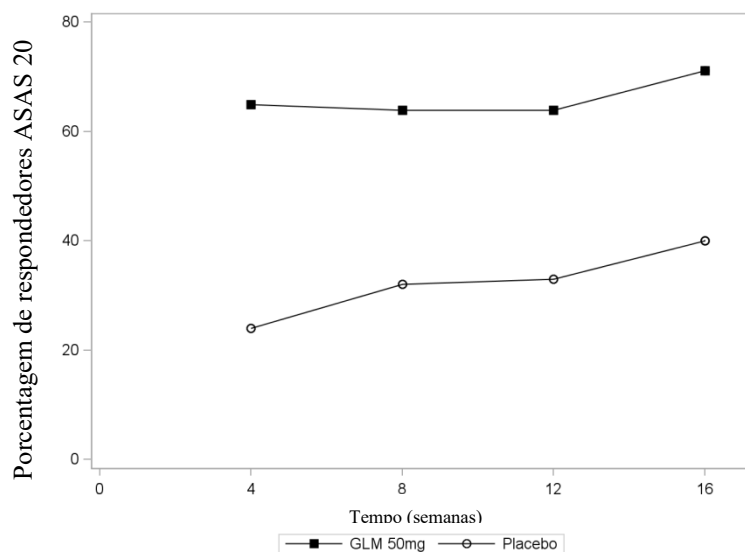
Os pacientes foram distribuídos randomicamente para placebo (n = 100) ou **SIMPONI**[®] 50 mg (n = 97). O desfecho primário foi a resposta ASAS 20 na Semana 16. Os principais desfechos secundários incluíram resposta ASAS 40 na Semana 16, resposta BASDAI 50 na Semana 16, remissão parcial ASAS na Semana 16, e mudança na pontuação MRI para articulações sacroilíacas no Spondyloarthritis Research Consortium of Canada (SPARCC) do basal até a Semana 16.

As análises foram realizadas em ambas as populações Todos Tratados (TT, N = 197) e Sinais Objetivos de Inflamação (SOI, N = 158). A população SOI foi definida por PCR elevado acima do limite superior da normalidade e/ou evidências atuais de sacroileíte na ressonância magnética basal.

Redução dos sinais e sintomas

O tratamento com **SIMPONI**[®] 50 mg resultou em melhora nos sinais e sintomas como demonstrada nos desfechos principais na Semana 16 (Tabela 6). Uma proporção significativamente maior dos pacientes atingiram ASAS 20, ASAS 40, ASAS 5/6 e BASDAI 50 no grupo **SIMPONI**[®] 50 mg, em comparação ao placebo (p < 0,0001). Além disso, uma proporção significativamente maior dos pacientes atingiram remissão parcial ASAS e ASDAS-C < 1,3 com **SIMPONI**[®] 50 mg em comparação ao placebo (p < 0,05). Melhora significativa em ASAS 20 foi observada desde a primeira avaliação (Semana 4, p < 0,0001) após a administração inicial de **SIMPONI**[®] 50 mg (Figura 1).

Figura 1: Porcentagem de indivíduos que atingiram ASAS 20 - Todos Tratados (TT)



Resultados significativos para esses mesmos desfechos também foram demonstrados na população SOI (Tabela 6). Melhoras semelhantes em todos os desfechos principais acima foram observadas na Semana de 16 a 52 entre os pacientes que permaneceram no estudo e estavam sendo tratados com **SIMPONI®** 50 mg nas populações TT e SOI.

Tabela 6: Porcentagem de pacientes com espondiloartrite axial não radiográfica com respostas ASAS, BASDAI e ASDAS-C; pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo (N=100)	SIMPONI® 50 mg (N=97)
ASAS 20 (% respondedores)		
Semana 16	40%	71%**
ASAS 40 (% respondedores)		
Semana 16	23%	57%**
ASAS remissão parcial (%respondedores)		
Semana 16	18%	33%*
ASAS 5/6^a (%respondedores)		
Semana 16	23%	54%**
BASDAI 50 (%respondedores)		
Semana 16	30%	58%**
ASDAS-C^{ab} < 1,3 (%respondedores)		
Semana 16	13%	33%*
SOI	Placebo (N=80)	SIMPONI® 50 mg* (N=78)
ASAS 20 (% respondedores)		
Semana 16	38%	77% **
ASAS 40 (% respondedores)		
Semana 16	23%	60%**
ASAS remissão parcial (% respondedores)		
Semana 16	19%	35%*
ASAS 5/6^a (% respondedores)		
Semana 16	23%	63%**
BASDAI 50 (% respondedores)		
Semana 16	29%	59%**
ASDAS-C^{ab} < 1,3 (% respondedores)		
Semana 16	16%	35%*

• p < 0,05 para comparação de **SIMPONI®** 50 mg versus placebo.

** p < 0,0001 para comparação de **SIMPONI®** 50 mg versus placebo.

^a Não controlado por erro de Tipo I.

^b Pontuação da atividade da doença espondilite anquilosante pela proteína C-reativa (TT Placebo, N = 90; TT **SIMPONI®** 50 mg, N = 88; SOI Placebo, N = 71; SOI **SIMPONI®** 50 mg, N = 71).

Resposta ASAS 20 (Anderson et al, 2001) foi definida como:

(1) Uma melhora de $\geq 20\%$ do basal e uma melhora absoluta do basal de pelo menos 1 em uma escala de 0 a 10 cm em pelo menos 3 dos 4 seguintes domínios: avaliação global do paciente, avaliação da dor (dor nas costas total), pontuação BASFI, ou inflamação (média de 2 questões do BASDAI relativa à rigidez matinal);

(2) Ausência de deterioração em relação ao basal (deterioração definida como $\geq 20\%$ de agravamento e agravamento absoluto de pelo menos 1 em uma escala de 0 a 10 cm) no potencial domínio restante.

ASAS 40: é definido como uma melhora $\geq 40\%$ de 3 de 4 domínios, com uma melhora absoluta de, pelo menos, 2 em uma escala de 0 a 10 cm, e ausência de agravamento no domínio restante.

ASAS Remissão Parcial: cada um dos 4 domínios de ASAS 20 tem uma pontuação inferior a 2

ASAS 5/6 que é definido como 20% ou mais de melhora em qualquer 5 dos 6 domínios de dor nas costas total (VAS), escore global do paciente (VAS), função (BASFI), rigidez matinal (média das 2 últimas questões de BASDAI), proteína C-reativa e medição de flexão lateral lombar;

BASDAI: auto-avaliação individual usando VAS (0 a 10 cm) com os seguintes critérios: fadiga, dor na coluna, dor nas articulações, entesite, rigidez matinal qualitativa e rigidez matinal quantitativa.

Pacientes tratados com **SIMPONI® 50 mg** alcançaram melhoras significativamente maiores em comparação ao placebo nas populações TT e SOI de Avaliação Global do Paciente, total de dor nas costas, inflamação, dor noturna nas costas, proteína C reativa, e ASDAS-PCR (Tabela 7). Melhoras semelhantes nestes desfechos foram observadas na Semana 52 entre os pacientes que permaneceram no estudo e foram tratados com **SIMPONI® 50 mg** nas populações TT e SOI.

Tabela 7: Estudo de espondiloartrite axial não radiográfica: melhora nos sinais e sintomas; pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
Avaliação Global do Paciente da atividade da doença^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	96	93	
Basal (mediana)	6,4	7,3	
Semana 16 (mediana)	-1,1	-4,2	
Semana 16 (média $\pm$ EP)	-1,5 $\pm$ 0,3	-3,7 $\pm$ 0,3	p<0,0001
Dor nas costas total^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	97	93	
Basal (mediana)	6,4	7,2	
Semana 16 (mediana)	-1,5	-4,2	
Semana 16 (média $\pm$ EP)	-2,0 $\pm$ 0,3	-4,1 $\pm$ 0,3	p<0,0001
Inflamação^{a,c} (cm): mudança a partir do basal na rigidez matinal			
N ^b	96	93	
Basal (mediana)	5,8	7,1	
Semana 16 (mediana)	-1,3	-4,0	
Semana 16 (média $\pm$ EP)	-1,8 $\pm$ 0,2	-3,8 $\pm$ 0,2	p<0,0001
Dor noturna nas costas^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	97	93	
Basal (mediana)	6,5	7,8	
Semana 16 (mediana)	-0,7	-5,2	
Semana 16 (média $\pm$ EP)	-1,7 $\pm$ 0,3	-4,4 $\pm$ 0,3	p<0,0001
Proteína C-reativa^d (mg/dL): mudança a partir do basal			
N ^b	91	88	
Basal (mediana)	0,5	0,4	
Semana 16 (mediana)	0,0	-0,0	
Semana 16 (média $\pm$ EP)	-0,4 $\pm$ 0,2	-1,0 $\pm$ 0,2	p=0,0003
ASDAS-PCR pontuação: mudança a partir do basal			
N ^b	90	88	
Basal (mediana)	3,3	3,5	
Semana 16 (mediana)	-0,6	-1,7	
Semana 16 (média $\pm$ EP)	-0,6 $\pm$ 0,1	-1,7 $\pm$ 0,1	p<0,0001
SOI			
Avaliação Global do Paciente da atividade da doença^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	77	76	
Basal (mediana)	6,6	7,4	
Semana 16 (mediana)	-0,8	-4,4	
Semana 16 (média $\pm$ EP)	-1,4 $\pm$ 0,4	-3,9 $\pm$ 0,4	p<0,0001
Dor nas costas total^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	78	76	
Basal (mediana)	6,5	7,3	
Semana 16 (mediana)	-1,3	-4,4	
Semana 16 (média $\pm$ EP)	-1,9 $\pm$ 0,3	-4,2 $\pm$ 0,3	p<0,0001
Inflamação^{a,c} (cm): mudança a partir do basal na rigidez matinal			
N ^b	77	76	
Basal (mediana)	5,9	6,9	
Semana 16 (mediana)	-1,3	-4,0	

Semana16 (média ± EP)	-1,7 ± 0,3	-4,0 ± 0,3	p<0,0001
Dor noturna nas costas ^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	78	76	
Basal (mediana)	6,8	7,9	
Semana 16 (mediana)	-0,8	-5,6	
Semana16 (média ± EP)	-1,8 ± 0,3	-4,7 ± 0,3	p<0,0001
Proteína C-reativa ^d (mg/dL): mudança a partir do basal			
N ^b	72	71	
Basal (mediana)	0,8	0,7	
Semana 16 (mediana)	0,0	-0,4	
Semana16 (média ± EP)	-0,50 ± 0,2	-1,2 ± 0,2	p=0,0004
ASDAS-PCR pontuação: mudança a partir do basal			
N ^b	71	71	
Basal (mediana)	3,4	3,6	
Semana 16 (mediana)	-0,5	-2,0	
Semana16 (média ± EP)	-0,6 ± 0,1	-1,8 ± 0,1	p<0,0001

^a Escala Visual Analógica (com 0 = “melhor” e 10 = “pior”). A diminuição/negativação da pontuação é indicativo de melhora.

^b N reflete a quantidade de pacientes no basal e dados na Semana 16.

^c Média das 2 últimas questões das 6 questões BASDAI.

^d Faixa normal 0-0,9 mg/dL.

EP = Erro Padrão

ASDAS-PCR: Índice da pontuação da atividade da doença espondilite anquilosante contendo PCR

A entesite foi avaliada pelo índice de pontuação MASES (Maastricht Ankylosing Spondylitis Enthesitis Score). A melhora média estatisticamente significativa em relação ao basal pelo índice de pontuação MASES na Semana 16 foi demonstrada na população TT (Tabela 8). Respostas similares de MASES foram observadas na Semana 24 e na Semana 52 entre os pacientes que permaneceram no estudo e tratados com **SIMPONI®** 50 mg nas populações TT e SOI.

Tabela 8: Estudo espondiloartrite axial não radiográfica: Pontuação Entesite: pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
Índice MASES (faixa 0-13): mudança a partir do basal			
N ^a	97	92	
Basal (mediana)	2,0	2,0	
Semana 16 (mediana)	0,0	-1,0	
Semana16 (média ± EP)	-0,7 ± 0,3	-1,4 ± 0,3	p=0,0302
SOI			
Índice MASES (faixa 0-13): mudança a partir do basal			
N ^a	77	75	
Basal (mediana)	2,0	2,0	
Semana 16 (mediana)	0,0	-1,0	
Semana16 (média ± EP)	-0,8 ± 0,3	-1,4 ± 0,3	NS

^a N reflete a quantidade de pacientes no basal e dados na Semana 16.

MASES: Maastricht Ankylosing Spondylitis Enthesitis Score: Há 13 locais que estão sendo medidos. Todos os locais são classificados como 0 ou 1 (0-não doloroso, 1-doloroso). MASES é a soma de todas as pontuações dos locais (de 0 a 13).

EP = Erro Padrão

NS = Não significativo

Melhora na variação de movimento

Variação de movimento e mobilidade da coluna vertebral foi avaliada por BASMI (Bath Ankylosing Spondylitis Metrology Index) e na expansão da parede torácica no início do estudo e na Semana 16. Melhora média estatisticamente significativa em BASMI foi observada na Semana 16 no grupo **SIMPONI®** 50 mg, comparado ao grupo placebo. Melhora estatisticamente significativa na BASMI também foi observada na população SOI no grupo **SIMPONI®** 50 mg em comparação ao grupo placebo (Tabela 9). Melhoras similares de BASMI foram observadas na Semana 24 e na Semana 52 entre os pacientes que permaneceram no estudo e tratados com **SIMPONI®** 50 mg nas populações TT e SOI.

Tabela 9: Estudo de espondiloartrite axial não radiográfica: Análise da mobilidade da coluna: pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
BASMI (0-10 cm): mudança a partir do basal			
N ^a	100	94	
Basal (mediana)	2,2	2,2	
Semana 16 (mediana)	0,0	-0,4	
Semana16 (média ± EP)	-0,1 ± 0,1	-0,5 ± 0,1	p<0,0001
Expansão da parede torácica (cm): mudança a partir do basal			
N ^a	97	90	
Basal (mediana)	5,0	5,0	
Semana 16 (mediana)	0,0	0,5	
Semana16 (média ± EP)	0,0 ± 0,2	0,3 ± 0,2	NS
SOI			
BASMI (0-10 cm): mudança a partir do basal			
N ^a	80	77	
Basal (mediana)	2,0	2,2	
Semana 16 (mediana)	0,0	-0,4	
Semana16 (média ± EP)	-0,1 ± 0,1	-0,5 ± 0,1	p=0,0002
Expansão da parede do peito (cm): mudança a partir do basal			
N ^a	78	73	
Basal (mediana)	4,6	5,0	
Semana 16 (mediana)	0,0	0,3	
Semana16 (média ± EP)	0,0 ± 0,2	0,3 ± 0,2	NS

^a N reflete a quantidade de pacientes no basal e dados na Semana 16.

Valores normais de mobilidade da coluna: expansão torácica: >6,5 cm em homens, >4,5 cm em mulheres, idade de 35-45 anos.

EP = Erro Padrão

NS = Não significativo

Inibição de inflamação em MRI

As análises na pontuação MRI para as articulações sacroilíacas no SPARCC do basal até a Semana 16 foram realizadas em indivíduos com medições de ressonância magnética no início do estudo e na Semana 16. No grupo de indivíduos que completaram a Semana 16, uma diminuição significativamente maior do valor basal foi observada para os indivíduos que receberam SIMPONI® 50 mg em comparação àqueles que receberam placebo (p <0,0001). Resultados estatisticamente significativos também foram observados na população SOI (Tabela 10).

Tabela 10: Inibição da inflamação em articulações sacroilíacas medida por MRI
Mudança média a partir do basal

TT	Placebo (N=87) ^a	SIMPONI® 50 mg (N=74) ^a
SPARCC ^b Pontuação MRI articulações sacroilíacas	-0,9	-5,3* ^c
SOI	Placebo (N=69) ^a	SIMPONI® 50 mg (N=61) ^a
SPARCC Pontuação MRI articulações sacroilíacas	-1,2	-6,4* ^c

* p<0,0001 para SIMPONI® 50 mg em comparação ao placebo.

^a N reflete a quantidade de pacientes com dados do período basal e da Semana 16.

^b Spondyloarthritis Research Consortium of Canada.

^c Baseado no teste de Mann-Whitney.

Melhora na função física

A função física foi avaliada através do BASFI (Bath Ankylosing Spondylitis Functional Index) no início do estudo e na Semana 16. Pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg relataram melhoras estatisticamente significativas na função física em comparação ao placebo. Na população SOI, melhora na BASFI na Semana 16 também foi observada no grupo SIMPONI® 50 mg, em comparação ao grupo placebo (Tabela 11). Melhoras similares de BASFI foram observadas até a Semana 52, entre os pacientes que permaneceram no estudo e foram tratados com SIMPONI® 50 mg nas populações TT e SOI.

Tabela 11: Estudo de espondiloartrite axial não radiográfica: Análise de melhora em BASFI; pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo (N=97) ^a	SIMPONI® 50 mg (N=93) ^a	valor p
BASFI (0-10 cm): mudança a partir do basal			
Basal (mediana)	5,0	5,2	
Semana 16 (mediana)	-0,4	-2,6	
Semana16 (média ± EP)	-0,9 ± 0,2	-2,6 ± 0,2	p<0,0001

SOI	Placebo (N=78) ^a	SIMPONI® 50 mg (N=76) ^a	valor p
BASFI (0-10 cm): mudança a partir do basal			
Basal (mediana)	5,1	5,2	
Semana 16 (mediana)	-0,4	-2,9	
Semana 16 média ± EP	-0,9 ± 0,2	-2,8 ± 0,3	p<0,0001

^a N reflete a quantidade de pacientes com dados do período basal e da Semana 16.

EP = Erro Padrão.

Média de 10 questões BASFI (Bath Ankylosing Spondylitis Functional Index). Uma pontuação decrescente/negativa é indicativa de melhora no BASFI.

Melhora na saúde relacionada à qualidade de vida

A qualidade de vida relacionada à saúde foi medida pelo SF-36 (Short Form Health Survey 36) Sumário de Componentes Físico e Mental, ASQoL (Ankylosing Spondylitis Quality of Life questionnaire), EQ-5D (EuroQoL 5 Dimensions questionnaire) Index Score, EQ-5D Health State Score e WPAI (Work Productivity and Impairment surveys) no início do estudo e na Semana 16 (Tabela 12) e na Semana 52.

Os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg apresentaram melhora média estatisticamente significativa a partir do basal na pontuação do sumário do componente físico SF-36 (PCS) em comparação ao placebo na Semana 16 (Tabela 12). A melhoria observada na Semana 16 entre os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg continuou nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Na pontuação SF-36 do sumário do componente mental (MCS), os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg apresentaram melhora média estatisticamente significativa a partir do basal em comparação ao placebo na Semana 16 (Tabela 12). A melhoria observada na Semana 16 entre os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg continuou nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Em ASQoL, os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg apresentaram melhora média estatisticamente significativa a partir do basal em comparação ao placebo na Semana 16 (Tabela 12). A melhoria observada na Semana 16 entre os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg continuou nos pacientes que permaneceram no estudo e na Semana 52.

Na pontuação índice EQ-5D, os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg apresentaram melhora média significativamente maior a partir do basal em comparação ao placebo na Semana 16. A melhoria observada na Semana 16 entre os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg continuou nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Na pontuação EQ-5D Health State Score, os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg apresentaram melhora média estatisticamente significativa a partir do basal em comparação ao placebo na Semana 16 (Tabela 12). A melhoria observada na Semana 16 entre os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg continuou nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Melhoras médias estatisticamente significativas também foram observadas na população SOI para todas as medidas de qualidade de vida relacionada à saúde acima (Tabela 12). As melhorias observadas na Semana 16 entre os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg na população SOI continuaram nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Produtividade no trabalho e na rotina do lar foi avaliada no início e na Semana 16, como relatado por pesquisas WPAI de medição de Percentual de Tempo de Trabalho Perdido devido à Saúde, Percentual de Incapacidade durante o Trabalho devido à Saúde, Percentual Total de Incapacidade devido à Saúde e Percentual de Incapacidade da Atividade devido à Saúde. Pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg relataram piores significativamente maiores na incapacidade total de trabalho e na incapacidade de atividade em comparação ao placebo. Na população SOI, piores estatisticamente significativas também foram observadas na incapacidade durante o trabalho, incapacidade de trabalho total e na incapacidade de atividade (Tabela 12). As piores observadas na Semana 16 entre os pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg nas populações TT e SOI continuaram nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Tabela 12: Estudo de espondiloartrite axial não radiográfica: Análise da qualidade de vida relacionada à saúde: pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
SF-36 PCS			
N ^a	96	91	
Basal			
Média ± DP	35,0 ± 8,7	32,9 ± 8,1	
Mediana	35,6	33,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	3,7 ± 0,8	10,3 ± 0,8	p<0,0001
Mediana	2,5	9,7	
SF-36 MCS			
N ^a	96	91	
Basal			
Média ± DP	41,6 ± 11,1	41,1 ± 11,9	
Mediana	41,4	41,7	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	1,6 ± 1,1	5,9 ± 1,1	p=0,0034
Mediana	2,0	4,9	
ASQoL			
N ^a	100	94	
Basal			
Média ± DP	10,2 ± 4,6	11,1 ± 4,5	
Mediana	11,0	12,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	-1,8 ± 0,5	-5,2 ± 0,5	p<0,0001
Mediana	-1,0	-4,0	
Pontuação Índice EQ-5D			
N ^a	100	94	
Basal			
Média ± DP	0,4 ± 0,3	0,4 ± 0,3	
Mediana	0,5	0,6	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	0,1 ± 0,0	0,3 ± 0,0	p<0,0001
Mediana	0,1	0,2	
Pontuação EQ-5D Health State Score VAS (cm)			
N ^a	100	94	
Basal			
Média ± DP	5,1 ± 2,1	4,5 ± 2,2	
Mediana	5,0	4,5	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	0,6 ± 0,2	2,1 ± 0,2	p<0,0001
Mediana	0,0	2,0	
WPAI: Percentual de Trabalho Perdido devido à Saúde			
N ^a	58	58	
Basal			
Média ± DP	13,4 ± 25,8	11,3 ± 24,0	
Mediana	0	0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	0,9 ± 27,9	-5,8 ± 16,3	NS
Mediana	0	0	
WPAI: Percentual de Incapacidade durante o Trabalho devido à Saúde			
N ^a	58	63	
Basal			
Média ± DP	49,3 ± 26,4	43,7 ± 29,0	
Mediana	50,0	40,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-14,0 ± 28,7	-22,4 ± 25,8	NSE
Mediana	-10,0	-20,0	
WPAI: Percentual Total de Incapacidade de Trabalho devido à Saúde			
N ^a	57	57	
Basal			
Média ± DP	53,2 ± 27,1	43,0 ± 29,9	
Mediana	53,9	40,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-11,7 ± 28,2	-21,1 ± 24,7	p=0,0391 ^c
Mediana	-8,0	-20,0	
WPAI: Percentual de Comprometimento da Atividade devido à Saúde			
N ^a	100	93	

Basal			
Média ± DP	54,4 ± 24,7	55,1 ± 25,7	
Mediana	60,0	60,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-8,6 ± 27,6	-24,9 ± 29,5	p<0,0001 ^c
Mediana	-10,0	-20,0	
SOI	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
SF-36 PCS			
N ^a	78	74	
Basal			
Média ± DP	35,1 ± 8,9	33,0 ± 8,3	
Mediana	35,1	33,1	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	3,7 ± 0,9	10,4 ± 0,9	p<0,0001
Mediana	2,5	9,7	
SF-36 MCS			
N ^a	78	74	
Basal			
Média ± DP	42,2 ± 11,0	40,9 ± 11,4	
Mediana	42,1	41,1	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	1,0 ± 1,2	5,6 ± 1,3	p=0,0065
Mediana	0,7	4,9	
ASQoL			
N ^a	80	77	
Basal			
Média ± DP	10,2 ± 4,8	10,9 ± 4,4	
Mediana	11,0	12,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	-1,8 ± 0,5	-5,1 ± 0,5	p<0,0001
Mediana	-1,0	-5,0	
Pontuação Índice EQ-5D			
N ^a	80	77	
Basal			
Média ± DP	0,4 ± 0,3	0,4 ± 0,3	
Mediana	0,5	0,6	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	0,1 ± 0,0	0,3 ± 0,0	p=0,0004
Mediana	0,1	0,2	
Pontuação EQ-5D Health State Score VAS (cm)			
N ^a	80	77	
Basal			
Média ± DP	5,2 ± 2,1	4,6 ± 2,2	
Mediana	5,0	4,7	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	0,5 ± 0,3	2,0 ± 0,3	p<0,0001
Mediana	0,0	2,0	
WPAI: Percentual de Tempo de Trabalho Perdido devido à Saúde			
N ^a	46	47	
Basal			
Média ± DP	15,5 ± 28,2	12,8 ± 26,1	
Mediana	0	0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	2,1 ± 30,9	-6,0 ± 17,6	NSE
Mediana	0	0	
WPAI: Percentual de Incapacidade durante o Trabalho devido à Saúde			
N ^a	46	51	
Basal			
Média ± DP	50,4 ± 26,8	45,9 ± 28,4	
Mediana	50,0	50,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-11,7 ± 29,8	-23,3 ± 26,5	p=0,0194 ^c
Mediana	-10,0	-20,0	
WPAI: Percentual Total de Incapacidade do Trabalho devido à Saúde			
N ^a	45	46	
Basal			

Média ± DP	54,6 ± 27,6	45,5 ± 29,3	
Mediana	58,3	45,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-8,4 ± 28,5	-21,2 ± 24,7	p=0,0090 ^c
Mediana	-4,8	-20,0	
WPAI: Percentual de Incapacidade da Atividade devido à Saúde			
N ^a	80	76	
Basal			
Média ± DP	52,9 ± 24,6	57,5 ± 24,3	
Mediana	55,0	60,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-6,8 ± 28,9	-25,5 ± 28,7	p<0,0001 ^c
Mediana	-10,0	-20,0	

^a N reflete a quantidade de pacientes como dados do período basal e da Semana 16.

^b Derivado a partir de modelo estatístico.

^c Baseado no teste de Mann-Whitney.

DP = Desvio Padrão

EP = Erro Padrão

NS = Não significativo

O valor médio para as pontuações dos componentes físicos (PCS) e pontuações dos componentes mentais (MCS) do SF-36 é de 50 ± 10 cada para a população geral dos EUA. O intervalo é de 0 (pior) a 100 (melhor).

ASQoL: Ankylosing Spondylitis Quality of Life Questionnaire é um instrumento específico da doença usado para medir a QoL (Qualidade de Vida) na população de paciente em Espondilite Anquilosante. É composto por 18 itens que requerem uma resposta sim ou não às questões relacionadas ao impacto da dor sobre o sono, humor, motivação, capacidade de lidar, atividades da vida diária, independência, relacionamentos e vida social. EQ-5D: questionário EuroQoL-5D Health questionnaire compreendendo 5 dimensões: mobilidade, autocuidado, atividades usuais, dor/desconforto e ansiedade/depressão.

Índice EQ-5D: pontuação ponderada (5D + VAS):

WPAI: Índice de produtividade do trabalho e incapacidade: mede tempo perdido no trabalho, incapacidade do trabalho e incapacidade das atividades regulares devido à saúde total e sintomas. O WPAI é avaliado em relação à medidas de percepções gerais de saúde, papel físico, papel emocional, dor, gravidade dos sintomas, medidas globais de trabalho e interferência com a atividade regular.

Colite ulcerativa: A segurança e a eficácia de **SIMPONI**[®] foram avaliadas em dois estudos clínicos multicêntricos, randomizados, duplo-cegos, controlados com placebo em pacientes com ≥ 18 anos de idade.

O estudo de indução (PURSUIT 1) avaliou pacientes com colite ulcerativa moderada a gravemente ativa (escore Mayo 6 a 12; subescore de endoscopia ≥ 2) que haviam apresentado uma resposta inadequada a, ou falharam em tolerar, terapias convencionais, ou eram dependentes de corticosteroides. O estudo foi uma combinação de estudo de Fase 2 (determinação de dose) e de Fase 3 (confirmação de dose). Na parte de determinação de dose do estudo, os pacientes foram randomizados para um de 4 grupos de tratamento: 400 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea na Semana 0 e 200 mg na Semana 2 (400/200 mg), 200 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea na Semana 0 e 100 mg na Semana 2 (200/100 mg), 100 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea na Semana 0 e 50 mg na Semana 2 (100/50 mg) ou placebo por via subcutânea nas Semanas 0 e 2. Na parte de confirmação de dose do estudo, a eficácia foi avaliada em 761 pacientes que foram randomizados para receber 400 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea na Semana 0 e 200 mg na Semana 2, 200 mg de **SIMPONI**[®] via subcutânea na Semana 0 e 100 mg na Semana 2, ou placebo via subcutânea nas Semanas 0 e 2. A administração de doses estáveis concomitantes de aminossalicilatos orais, corticosteroides e/ou agentes imunomoduladores foi permitida. O desfecho primário foi a resposta clínica na Semana 6. Os principais desfechos secundários foram remissão clínica, cicatrização da mucosa e a melhora no escore IBDQ, todos na Semana 6.

Os resultados do estudo de manutenção (PURSUIT 2-Maintenance) foram baseados na avaliação de 456 pacientes que alcançaram resposta clínica a partir da indução prévia com **SIMPONI**[®]. Os pacientes foram randomizados para receber 50 mg de **SIMPONI**[®], 100 mg de **SIMPONI**[®] ou placebo, administrados por via subcutânea a cada 4 semanas. A administração de doses estáveis concomitantes de aminossalicilatos orais e/ou agentes imunomoduladores foi permitida. Os corticosteroides deveriam ter suas doses diminuídas no início do estudo de manutenção. Neste estudo, foi avaliada a eficácia de **SIMPONI**[®] até a Semana 54. Pacientes que completaram o estudo de manutenção até à Semana 54 continuaram o tratamento de extensão do estudo, para avaliação da eficácia até à Semana 216.

Em ambos os estudos, resposta clínica e remissão clínica foram definidas com base no escore Mayo, que consiste de quatro subescores: frequência de evacuações, sangramento retal, achados de endoscopia e avaliação global pelo médico. Cada subescore é classificado em uma escala de 0 a 3, indicando atividade normal (0) a grave (3). O escore Mayo é a soma dos 4 subescores. Resposta clínica foi definida como uma diminuição de $\geq 30\%$ e ≥ 3 pontos no escore Mayo a partir da Semana 0 de indução, acompanhada por uma diminuição no subescore de sangramento retal de ≥ 1 ou um subescore de sangramento retal de 0 ou 1. Remissão clínica foi definida como um escore Mayo ≤ 2 pontos, com nenhum subescore individual > 1 . Cicatrização da mucosa foi definida como um escore de endoscopia (do escore Mayo) de 0 ou 1.

A qualidade de vida relacionada à saúde foi avaliada usando-se o IBDQ, o SF-36 e o EQ-5D. O IBDQ é um questionário especificamente desenhado para pacientes com doença inflamatória intestinal. O SF-36 é um questionário de estado de saúde geral que tem sido amplamente utilizado em várias doenças e condições para avaliar o bem-estar físico e mental dos pacientes. O EQ-5D é um instrumento padronizado não específico de doença para descrever e avaliar a qualidade de vida relacionada à saúde.

A avaliação da eficácia na extensão do estudo baseou-se em mudanças no uso de corticosteroides, na Avaliação Global do Médico (PGA) da atividade da doença e na melhora da qualidade de vida, conforme medido pelo “Inflammatory Bowel Disease Questionnaire” - (IBDQ).

Tabela 13: Principais resultados de eficácia de PURSUIT-Induction e PURSUIT-Maintenance

PURSUIT-Induction			
	Placebo N = 251	SIMPONI® 200/100 mg N = 253	
Porcentagem de pacientes			
Pacientes em resposta clínica na semana 6 ^a	30%	51%**	
Pacientes em remissão clínica na semana 6 ^b	6%	18%**	
Pacientes com cicatrização da mucosa na semana 6 ^c	29%	42%*	
PURSUIT-Maintenance			
	Placebo ^d N = 154	SIMPONI® 50 mg N = 151	SIMPONI® 100 mg N = 151
Porcentagem de pacientes			
Manutenção da resposta (Pacientes em resposta clínica durante a semana 54) ^e	31%	47%*	50%**
Remissão sustentada (Pacientes em remissão clínica na semana 30 e semana 54) ^f	16%	23% ^g	28%*

N = número de pacientes

** $p \leq 0,001$

* $p \leq 0,01$

^a Definido como uma diminuição do basal no escore Mayo em $\geq 30\%$ e ≥ 3 pontos, acompanhada por uma diminuição no subescore de sangramento retal de ≥ 1 ou subescore de sangramento retal de 0 ou 1.

^b Definido como escore de Mayo ≤ 2 pontos, sem subescore individual > 1

^c Definido como 0 ou 1 no subescore de endoscopia do escore de Mayo.

^d Somente indução com SIMPONI®.

^e Os pacientes foram avaliados para a atividade de doença em UC por escore de Mayo parcial a cada 4 semanas (a perda de resposta foi confirmada por endoscopia). Portanto, um paciente que manteve a resposta estava em um estado de resposta clínica contínua em cada avaliação até a semana 54.

^f O paciente tinha de estar em remissão tanto nas semanas 30 quanto 54 (sem demonstrar perda de resposta em qualquer momento até a semana 54) para alcançar uma remissão durável.

^g Em pacientes com peso inferior a 80 kg, uma maior proporção de pacientes que receberam terapia de manutenção de 50 mg apresentaram remissão clínica sustentada em comparação com aqueles que receberam placebo.

Mais pacientes tratados com **SIMPONI**[®] demonstraram cicatrização sustentada da mucosa (pacientes com cicatrização mucosa tanto na semana 30 quanto na semana 54) no grupo de 50 mg (42%, $p < 0,05$) e no grupo de 100 mg (42%, $p < 0,005$) em comparação com pacientes no grupo placebo (27%).

Entre os 54% dos pacientes (247/456) que receberam corticosteroides concomitantes no início da PURSUIT-Maintenance, a proporção de pacientes que mantiveram a resposta clínica até a semana 54 e não estavam recebendo corticosteroides concomitantes na semana 54 foi maior no grupo de 50 mg (38%, 30/78) e no grupo de 100 mg (30%, 25/82) em comparação com o grupo placebo (21%, 18/87). A proporção de pacientes que eliminaram os corticosteroides na semana 54 foi maior no grupo de 50 mg (41%, 32/78) e 100 mg (33%, 27/82) em comparação com o grupo placebo (22%, 19/87). Entre os pacientes que entraram na extensão do estudo, a proporção de indivíduos que permaneceram livres de corticosteroides foi geralmente mantida até a semana 216.

Os pacientes que não obtiveram resposta clínica na semana 6 nos estudos PURSUIT-Induction receberam dose de **SIMPONI**[®] 100 mg a cada 4 semanas no estudo PURSUIT-Maintenance. Na semana 14, 28% desses pacientes obtiveram resposta definida pelo escore parcial de Mayo (diminuído em ≥ 3 pontos em comparação com o início da indução). Na Semana 54, os desfechos clínicos observados nesses pacientes foram semelhantes aos desfechos clínicos relatados para os pacientes que obtiveram resposta clínica na Semana 6.

Na semana 6, **SIMPONI**[®] melhorou significativamente a qualidade de vida, conforme medido pela alteração do basal em uma medida específica da doença, IBDQ (questionário inflamatório da doença intestinal). Entre os pacientes que receberam o tratamento de manutenção de **SIMPONI**[®], a melhoria da qualidade de vida medida pelo IBDQ foi mantida até a semana 54.

Aproximadamente 63% dos pacientes que receberam **SIMPONI**[®] no início da extensão do estudo (semana 56) permaneceram em tratamento até o final do estudo (última administração de golimumabe na semana 212).

Desfechos clínicos durante o tratamento de indução

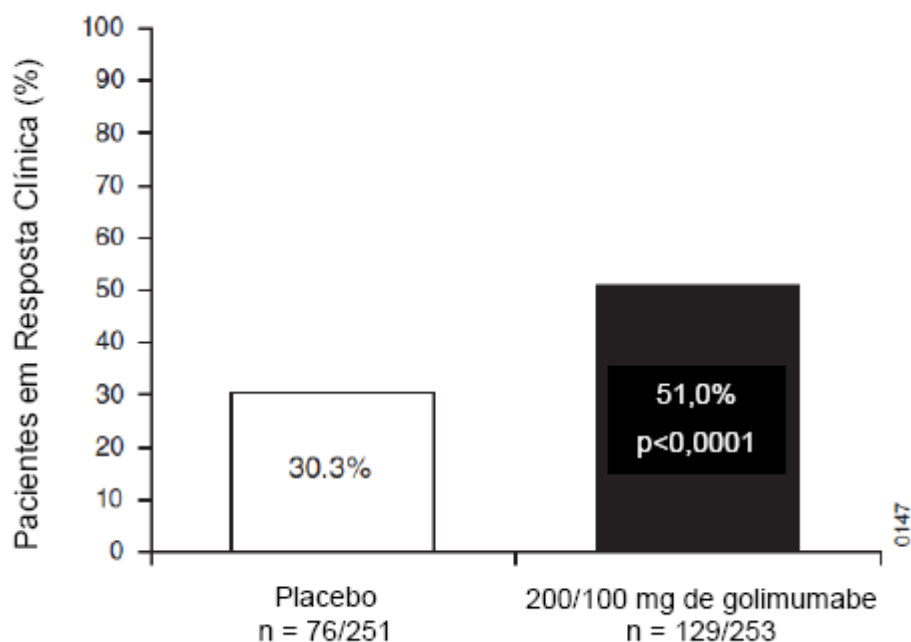
Os resultados desta seção são baseados nos pacientes randomizados durante a parte de confirmação de dose do PURSUIT 1.

Uma porcentagem significativamente maior de pacientes no grupo de **SIMPONI**[®] alcançou resposta clínica, remissão clínica e cicatrização da mucosa quando comparado com o placebo na Semana 6. Além disso, os pacientes no grupo de **SIMPONI**[®] demonstraram uma melhora significativamente maior no escore IBDQ quando comparados com o placebo.

Resposta clínica

No estudo PURSUIT 1, a proporção de pacientes que alcançaram resposta clínica até a Semana 6 foi significativamente maior no grupo de 200/100 mg de **SIMPONI**[®], 51,0%, comparado com o grupo placebo, 30,0%; $p < 0,0001$ (Figura 2; Tabela 13).

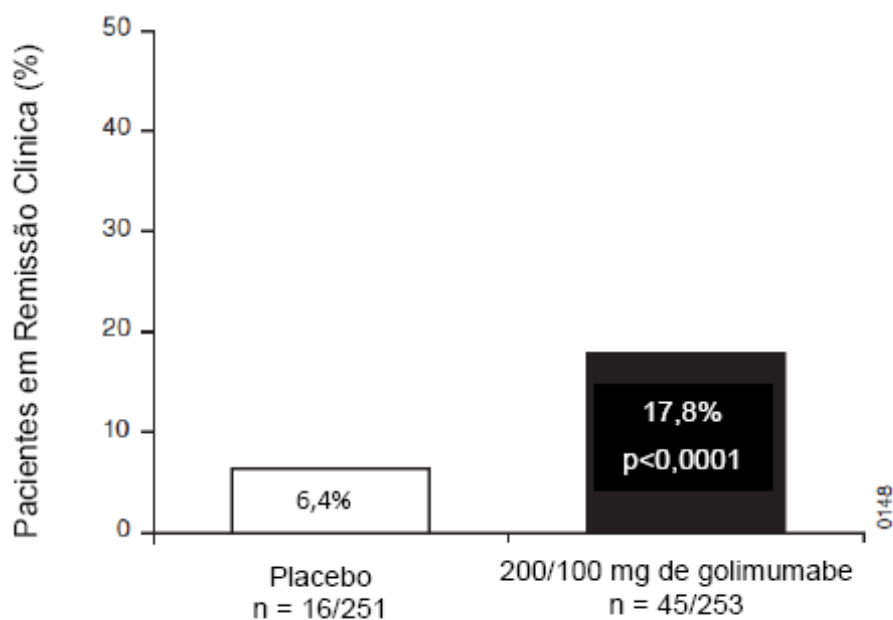
Figura 2: Porcentagem de pacientes com colite ulcerativa que alcançaram resposta clínica na Semana 6; pacientes randomizados.



Remissão clínica

No PURSUIT 1, uma proporção significativamente maior de pacientes no grupo de 200/100 mg de **SIMPONI**® estava em remissão clínica na Semana 6, 17,8%, comparado com o grupo placebo, 6,4%; p <0,0001 (Figura 3; Tabela 13).

Figura 3: Porcentagem de pacientes com colite ulcerativa em remissão clínica na Semana 6; pacientes randomizados.



Cicatrização da mucosa

No PURSUIT 1, uma proporção significativamente maior de pacientes no grupo de 200/100 mg de **SIMPONI**® alcançou cicatrização da mucosa na Semana 6, 42,3%, comparado com o grupo placebo, 28,7%; p = 0,0014 (Tabela 14).

Tabela 14 PURSUIT 1: Proporção de pacientes que alcançaram resposta clínica, remissão clínica e cicatrização da mucosa durante a indução			
	Placebo N = 251	SIMPONI® 200/100 mg N = 253	Valor de p
Pacientes em resposta clínica ^{a,d} na Semana 6	30,3%	51,0%	<0,0001
Pacientes em remissão clínica ^{b,d} na Semana 6	6,4%	17,8%	<0,0001
Pacientes com cicatrização da mucosa ^{c,d} na Semana 6	28,7%	42,3%	0,0014

^a Definida como uma diminuição em relação ao basal no escore Mayo de $\geq 30\%$ e ≥ 3 pontos, acompanhada por uma diminuição no subescore de sangramento retal de ≥ 1 ou um subescore de sangramento retal de 0 ou 1.

^b Definida como um escore Mayo ≤ 2 pontos, com nenhum subescore individual > 1 .

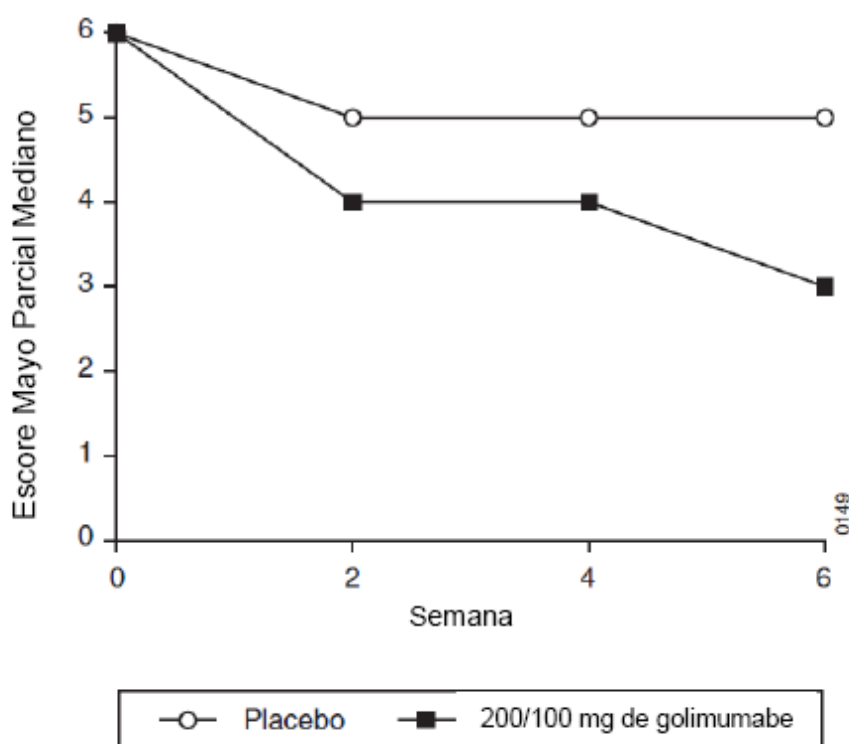
^c Definida como 0 ou 1 no subescore de endoscopia do escore Mayo.

^d Os pacientes que tiveram uma alteração proibida em medicações concomitantes para colite ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, ou que descontinuaram o agente em estudo devido a uma falta de efeito terapêutico, são considerados como não estando em resposta clínica, remissão clínica ou cicatrização da mucosa do momento do evento em diante.

Escore Mayo parcial

No PURSUIT 1, uma maior redução no escore Mayo parcial foi evidente já na Semana 2 no grupo de 200/100 mg de SIMPONI® comparado com o grupo placebo, e esta redução foi mantida até a Semana 6.

Figura 4: Escore Mayo parcial mediano até a Semana 6; pacientes randomizados.



Medidas de qualidade de vida relacionada à saúde

No estudo PURSUIT 1, a melhora média no escore IBDQ na Semana 6 foi significativamente maior no grupo de 200/100 mg de SIMPONI®, $27,0 \pm 33,72$, comparado com o grupo placebo, $14,8 \pm 31,25$; $p < 0,0001$ (Tabela 15). Melhoras similares também foram observadas em todos os 4 escores dimensionais (ou seja, intestinais, emocionais, sistêmicos e sociais) do IBDQ ($p \leq 0,0005$ para todas as comparações entre o grupo de 200/100 mg de SIMPONI® e o grupo placebo).

Tabela 15 PURSUIT 1: Melhora no Escore IBDQ			
	Placebo N = 250	SIMPONI® 200/100 mg N = 252	Valor de p
Alteração em relação ao basal no escore IBDQ ^{a,b} na Semana 6 (média ± DP)	14,8 ± 31,25	27,0 ± 33,72	< 0,0001

^a Questionário de doença inflamatória intestinal específico da doença.

^b Os pacientes que tiveram uma alteração proibida em medicações concomitantes para colite ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, ou que descontinuaram o agente em estudo devido a uma falta de efeito terapêutico antes da visita na Semana 6 tiveram seus valores basais replicados até a Semana 6.

Na Semana 6 do PURSUIT 1, uma proporção significativamente maior de pacientes no grupo de 200/100 mg apresentou: uma melhora maior do que 20 pontos em relação ao basal no IBDQ comparado com o grupo placebo na Semana 6 (50,6% vs. 35,5%, $p = 0,0006$) e uma melhora na dimensão de dor/desconforto do EQ-5D comparado com o grupo placebo (30,0% vs. 15,1%, $p < 0,0001$). Além disso, o aumento médio no escore resumido do componente físico do SF-36 e no escore resumido do componente mental do SF-36 foi significativamente maior no grupo de 200/100 mg de SIMPONI® comparado com o grupo placebo (4,51 vs. 2,51, $p = 0,0009$ e 4,57 vs. 1,60, $p = 0,0017$, respectivamente).

Desfechos clínicos durante o tratamento de manutenção

Os resultados descritos nesta seção são baseados nos pacientes que alcançaram resposta clínica com SIMPONI® a partir da indução prévia com golimumabe ($n = 456$).

A proporção de pacientes que mantiveram resposta clínica até a Semana 54 foi significativamente maior no grupo de 100 mg de SIMPONI® comparado com o grupo placebo. Adicionalmente, a proporção de pacientes em resposta clínica que alcançaram remissão clínica e cicatrização da mucosa tanto na Semana 30 quanto na Semana 54 foi significativamente maior no grupo de 100 mg de SIMPONI® comparado com o grupo placebo.

Manutenção de resposta clínica até a Semana 54

Os pacientes foram avaliados para atividade da doença colite ulcerativa pelo escore Mayo parcial a cada 4 semanas (perda de resposta foi confirmada por endoscopia). Dessa forma, um paciente que manteve resposta estava em um estado de resposta clínica contínua em cada avaliação até a Semana 54. No estudo PURSUIT 2, a proporção de pacientes que mantiveram resposta clínica até a Semana 54 foi significativamente maior no grupo de 100 mg de SIMPONI®, 49,7%, comparado com o grupo placebo, 31,2%; $p < 0,001$ (Figura 5; Tabela 16).

Figura 5: Porcentagem de pacientes com colite ulcerativa que mantiveram resposta clínica até a Semana 54; pacientes randomizados.

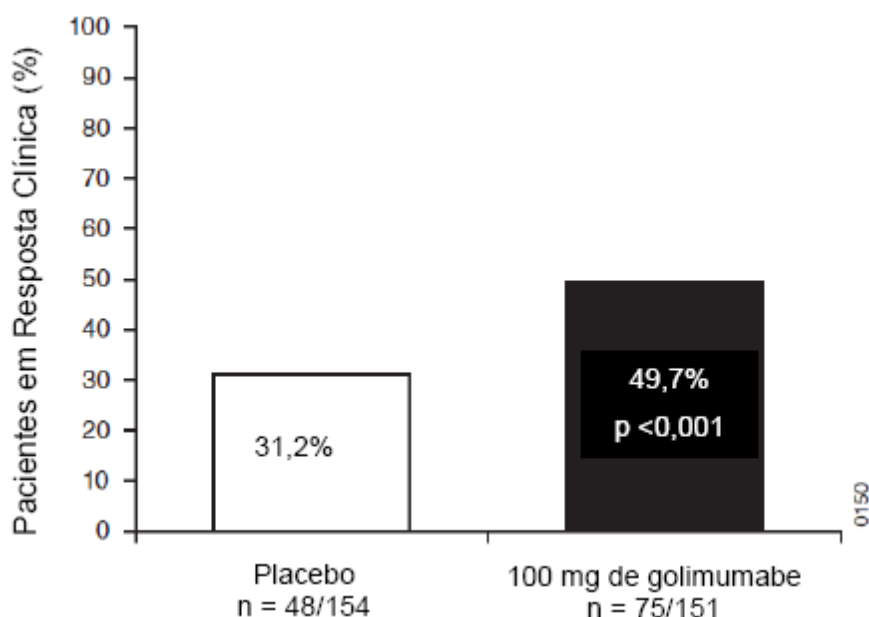


Tabela 16 PURSUIT 2: Resposta Clínica durante o Tratamento de Manutenção			
	Placebo N = 154	SIMPONI® 100 mg N = 151	Valor de p
Pacientes em resposta clínica ^{a,b} até a Semana 54	31,2%	49,7%	< 0,001

^a Definida como uma diminuição no escore Mayo a partir da Semana 0 de indução de $\geq 30\%$ e ≥ 3 pontos, acompanhada por uma diminuição no subescore de sangramento retal de ≥ 1 ou um subescore de sangramento retal de 0 ou 1.

^b Os pacientes que tiveram uma alteração proibida em medicações concomitantes para colite ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, um ajuste de dose ou que descontinuaram o agente em estudo devido a uma falta de efeito terapêutico são considerados como não estando em resposta clínica do momento do evento em diante.

Remissão clínica

Um paciente deveria estar em remissão tanto na Semana 30 quanto na Semana 54 (sem demonstrar uma perda de resposta em qualquer momento até a Semana 54) para alcançar remissão duradoura. No PURSUIT 2, a proporção de pacientes em remissão clínica tanto na Semana 30 quanto na Semana 54 foi significativamente maior no grupo de 100 mg de SIMPONI®, 27,8%, comparado com o grupo placebo, 15,6%, $p = 0,004$ (Figura 6; Tabela 17).

Figura 6: Porcentagem de pacientes com colite ulcerativa em remissão clínica tanto na Semana 30 quanto na Semana 54; pacientes randomizados.

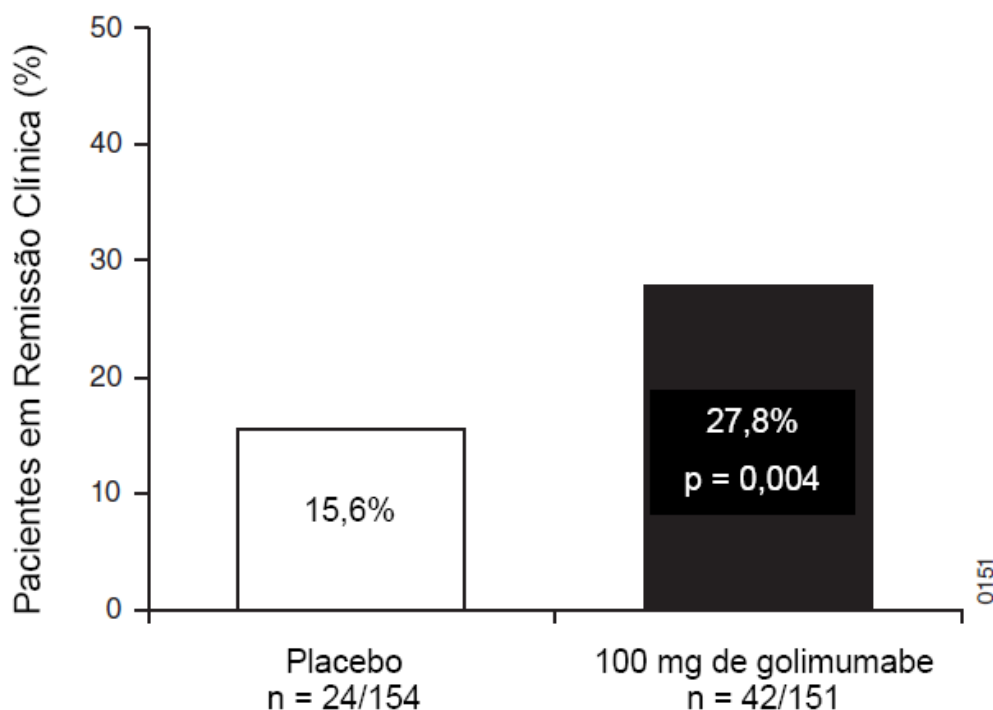


Tabela 17 PURSUIT 2: Remissão Clínica durante o Tratamento de Manutenção			
	Placebo N = 154	SIMPONI® 100 mg N = 151	Valor de p
Pacientes em remissão clínica ^{a,b} tanto na Semana 30 quanto na Semana 54	15,6%	27,8%	= 0,004

^a Definida como um escore Mayo ≤ 2 pontos, com nenhum subescore individual > 1 .

^b Os pacientes que tiveram uma alteração proibida em medicações concomitantes para colite ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, um ajuste de dose ou que descontinuaram o agente em estudo devido a uma falta de efeito terapêutico, são considerados como não estando em remissão clínica do momento do evento em diante.

No PURSUIT 2, a proporção de pacientes em remissão clínica na Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg de SIMPONI® (33,8%) comparado com o grupo placebo, (22,1%).

- Cicatrização da mucosa

No estudo PURSUIT 2, a proporção de pacientes com cicatrização da mucosa tanto na Semana 30 quanto na Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®], 42,4%, comparado com o grupo placebo, 26,6%; $p = 0,002$ (Tabela 18).

Tabela 18 PURSUIT 2: Cicatrização da Mucosa durante o Tratamento de Manutenção			
	Placebo (N = 154)	SIMPONI[®] 100 mg (N = 151)	Valor de p
Pacientes com cicatrização da mucosa ^{a,b} tanto na Semana 30 quanto na Semana 54	26,6%	42,4%	0,002

^a Definida como 0 ou 1 no subescore de endoscopia do escore Mayo.

^b Os pacientes que tiveram uma alteração proibida em medicações concomitantes para colite ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, um ajuste de dose ou que descontinuaram o agente em estudo devido a uma falta de efeito terapêutico são considerados como não apresentando cicatrização da mucosa do momento do evento em diante.

Entre os pacientes que entraram no estudo PURSUIT 2 com cicatrização da mucosa, a proporção de pacientes que mantiveram cicatrização da mucosa tanto na Semana 30 quanto na Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] (44,6%) comparado com o grupo placebo (31,1%).

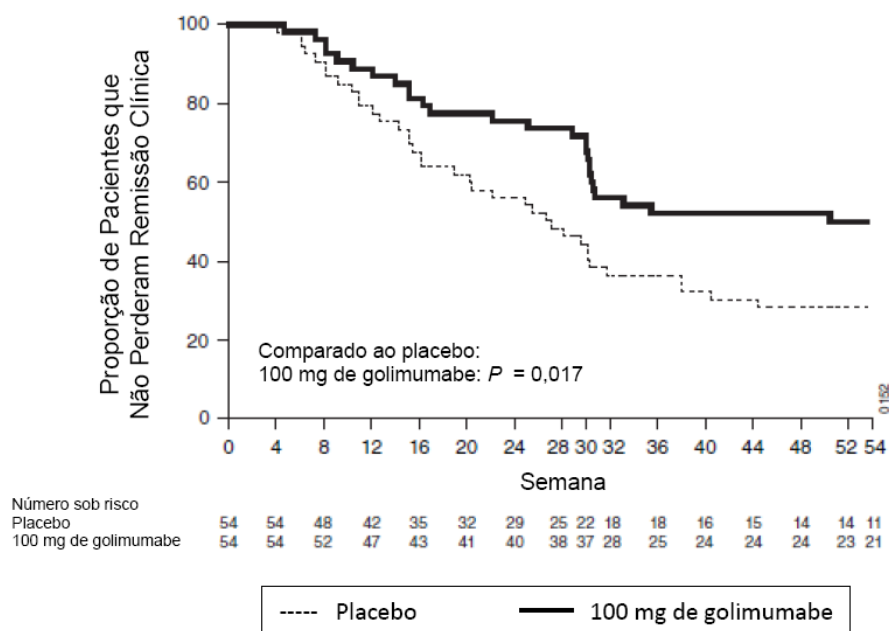
No PURSUIT 2, a proporção de pacientes com cicatrização da mucosa na Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] (46,4%) comparado com o grupo placebo (28,6%).

- Manutenção de remissão clínica

Entre os pacientes que entraram para o estudo PURSUIT 2 em remissão clínica (35%, 160/456), a proporção de pacientes que mantiveram remissão clínica até a Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] (38,9%, 21/54) comparado com o grupo placebo (24,1%, 13/54; $p = 0,098$).

Uma análise post-hoc demonstrou que o tempo até a perda de remissão clínica foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] comparado com o placebo (tempo mediano foi de 50 semanas comparado com 27 semanas, respectivamente).

Figura 7: Curva de Kaplan-Meier para o tempo até perda de remissão clínica; pacientes randomizados que estavam em remissão clínica na Semana 0 do PURSUIT 2.



No estudo PURSUIT 2, a proporção de pacientes que mantiveram remissão clínica até a Semana 30 foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] (53,7%) comparado com o grupo placebo (33,3%).

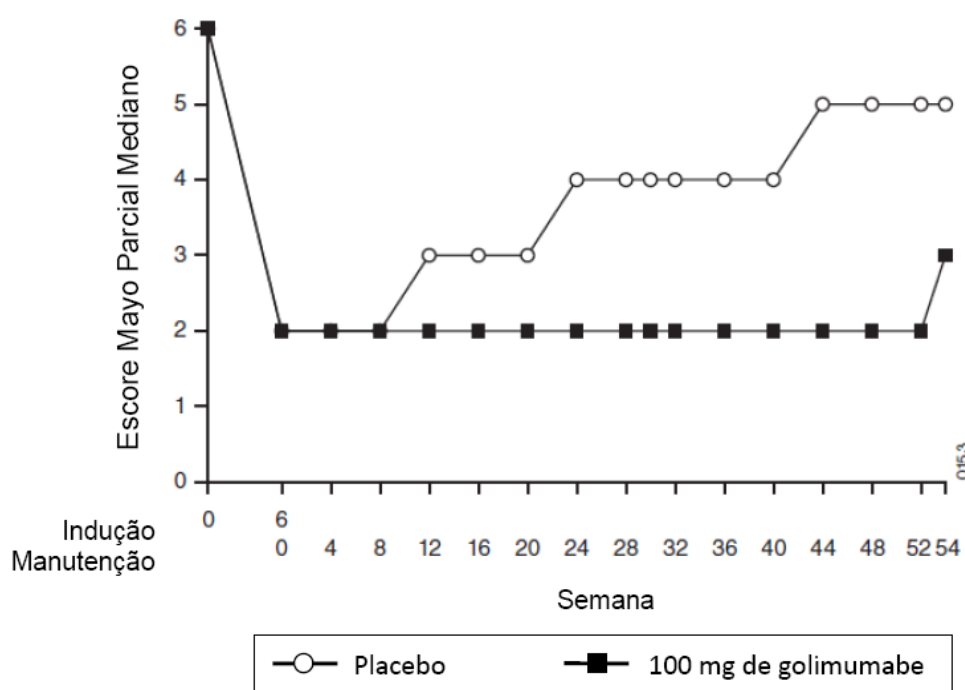
- Eliminação de corticosteroides

No estudo PURSUIT 2, entre os pacientes que estavam recebendo corticosteroides concomitantes no basal (54%, 247/456), a proporção de pacientes em remissão clínica e não recebendo corticosteroides concomitantes na Semana 54 foi similar no grupo de 100 mg (23,2%, 19/82) comparado com o grupo placebo (18,4%, 16/87). Entretanto, análises post-hoc mostraram que a proporção de pacientes que mantiveram resposta clínica até a Semana 54 e que não estavam recebendo corticosteroides concomitantes na Semana 54 foi numericamente maior no grupo de 100 mg (30,5%, 25/82) comparado com o grupo placebo (20,7%, 18/87). Além disso, a proporção de pacientes que haviam eliminado corticosteroides na Semana 54 foi numericamente maior no grupo de 100 mg (32,9%, 27/82) comparado com o grupo placebo (21,8%, 19/87).

- Escores Mayo parciais até a Semana 54

Os escores Mayo parciais medianos na Semana 0 (do estudo PURSUIT 2) foram mantidos no grupo de 100 mg de SIMPONI® até a Semana 52 (com um pequeno aumento na Semana 54); o escore Mayo parcial mediano no grupo placebo aumentou após a Semana 8 e continuou a aumentar ao longo do tempo até um valor na Semana 54 se aproximando do valor antes da indução com golimumabe (Figura 8).

Figura 8: Escore Mayo parcial mediano até a Semana 54; pacientes randomizados.



- Subescores Mayo

A proporção de pacientes no estudo PURSUIT 2 que mantiveram melhora em cada subescore Mayo da Semana 0 até a Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg comparado com o grupo placebo (Tabela 19). Entre os pacientes que entraram no estudo de extensão, a proporção de indivíduos com atividade da doença inativa ou leve como avaliado pelo médico através do subescore de avaliação global da pontuação Mayo foi mantida na maior parte dos pacientes até a Semana 216.

Tabela 19 Proporção de pacientes com subescores Mayo indicando doença inativa ou leve na Semana 0 de indução até a Semana 54 do estudo de manutenção; pacientes randomizados no estudo PURSUIT 2.		
	Placebo N = 154	SIMPONI® 100 mg N = 151
Frequência de Evacuações		
Semana 0 de indução	11,7%	15,9%
Estudo de manutenção		
Semana 0	85,1%	80,1%
Semana 30	46,1%	66,2%

Tabela 19 Proporção de pacientes com subescores Mayo indicando doença inativa ou leve na Semana 0 de indução até a Semana 54 do estudo de manutenção; pacientes randomizados no estudo PURSUIT 2.		
	Placebo N = 154	SIMPONI® 100 mg N = 151
Semana 54	40,3%	62,9%
Sangramento Retal		
Semana 0 de indução	44,8%	37,7%
Estudo de manutenção		
Semana 0	98,7%	100,0%
Semana 30	71,4%	78,1%
Semana 54	66,2%	74,8%
Avaliação Global pelo Médico		
Semana 0 de indução	1,3%	1,3%
Estudo de manutenção		
Semana 0	83,1%	83,4%
Semana 30	44,2%	65,6%
Semana 54	39,0%	57,6%
Achados de Endoscopia		
Semana 0 de indução	0%	0%
Estudo de manutenção		
Semana 0	70,1%	74,2%
Semana 30	38,3%	60,3%
Semana 54	34,4%	55,0%

- Qualidade de vida relacionada à saúde

Entre os pacientes com uma melhora maior do que 20 pontos no IBDQ no início do PURSUIT 2 a partir da Semana 0 de um estudo de indução, uma proporção maior de pacientes no grupo de 100 mg de **SIMPONI®** manteve melhora no IBDQ até a Semana 54, 40,0%, comparado com o grupo placebo, 27,8%; p = 0,051.

Análises de eficácia por Categoria Peso Corporal

Os resultados de eficácia foram analisados em subpopulações de indivíduos com base em um corte de peso corporal de 80kg. Usando o peso corporal de 80 kg como ponto de corte, o desfecho primário e os principais desfechos secundários selecionados do estudo C0524T18 foram analisados para avaliar a eficácia de 50 mg a cada 4 semanas em comparação com a dose de manutenção de 100 mg a cada 4 semanas em indivíduos com menor e maior peso corporal. Estes desfechos incluíram:

- Resposta clínica até a Semana 54
- Remissão clínica na Semana 30 e na Semana 54
- Cicatrização da mucosa na Semana 30 e na Semana 54

Para as análises “post-hoc” destes subgrupos pelo peso corporal, valores *p* nominais são apresentados sem ajuste para multiplicidade. Deve notar-se que o estudo não foi desenhado para detectar diferenças de tratamento para estes subgrupos. Portanto, a interpretação dos resultados é baseada na significância clínica em oposição a valores *p* nominais.

Na Tabela 20 são apresentados os resultados de eficácia para a dose de 50 mg a cada 4 semanas e as doses de manutenção de 100 mg a cada 4 semanas em indivíduos com base em um peso corporal de corte de 80 kg. Indivíduos com um peso corporal <80 kg demonstraram taxas semelhantes de resposta clínica, remissão clínica e cicatrização de mucosa entre os grupos recebendo doses de 50 mg e 100 mg de golimumabe no estudo de manutenção C0524T18.

Entre os indivíduos com um peso corporal ≥ 80 kg, a eficácia da dose de 100 mg de golimumabe a cada 4 semanas pareceu ser notavelmente maior do que a dose de 50 mg a cada 4 semanas para cada desfecho avaliado.

Tabela 20: Número de indivíduos que alcançaram o desfecho primário e os principais desfechos secundários selecionados por peso corporal (< 80 kg vs ≥ 80 kg) na Semana 0 no estudo de indução; análise populacional primária no estudo C0524T18

	Peso corporal < 80 kg			Peso corporal ≥ 80 kg		
	Placebo	golimumabe		Placebo	golimumabe	
		50 mg	100 mg		50 mg	100 mg
Análise primária da população do estudo C0524T18	107	109	101	49	44	53
Indivíduos com resposta clínica na semana 54 ^{a,b}	32 (2,9%)	54 (49,5%)	50 (49,5%)	17 (34,7%)	18 (4,9%)	28 (52,8%)
p-valor		0,011	0,002		0,317	0,066
Indivíduos com resposta clínica em ambas semanas 30 e 54 ^{a,b}	15 (14,0%)	29 (26,6%)	29 (28,7%)	9 (18,4%)	7 (15,9%)	15 (28,3%)
p-valor		0,042	0,004		0,973	0,290
Indivíduos com cicatrização da mucosa em ambas semanas 30 e 54 ^{a,b}	28 (26,2%)	48 (44,0%)	42 (41,6%)	14 (28,6%)	16 (36,4%)	25 (47,2%)
p-valor		0,017	0,006		0,279	0,074

^a Para indivíduos que tiveram uma mudança proibida de acordo com o protocolo na medicação para Colite Ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, um ajuste de dose, ou que deixaram o agente em estudo devido à ausência de efeito terapêutico antes da visita da semana 54, considerou-se que os respectivos desfechos não foram atingidos.

^b Para indivíduos que não apresentaram todos os 4 subescores de Mayo na semana 30 ou na semana 54, considerou-se que não atingiram a resposta clínica ou remissão clínica; para os indivíduos que apresentaram um subescore endoscópico ausente na semana 30 ou na semana 54, considerou-se que não obtiveram cicatrização da mucosa

Imunogenicidade

Após a administração subcutânea em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica ou espondilite anquilosante, anticorpos contra golimumabe, quase todos neutralizantes *in vitro*, foram detectados em 5% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] até a Semana 52. Taxas similares foram mostradas entre indicações reumatológicas. O tratamento concomitante com metotrexato resultou em uma proporção menor de pacientes com anticorpos contra golimumabe do que nos pacientes recebendo **SIMPONI**[®] sem metotrexato (aproximadamente 3% versus 8%, respectivamente).

Após a administração subcutânea em pacientes com espondiloartrite axial não radiográfica, anticorpos contra golimumabe, todos neutralizantes *in vitro*, foram detectados em 4% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] até a Semana 16. Após a administração subcutânea em pacientes com colite ulcerativa, anticorpos contra golimumabe foram detectados em 2,7% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] até a Semana 54. Sessenta e oito por cento (68%) dos pacientes positivos para anticorpos apresentaram anticorpos neutralizantes *in vitro*. O tratamento concomitante com imunomoduladores (azatioprina ou 6-mercaptopurina ou metotrexato) resultou em uma proporção menor de pacientes com anticorpos contra golimumabe do que os pacientes recebendo **SIMPONI**[®] sem imunomoduladores (1,3% versus 3,4%, respectivamente).

O pequeno número de pacientes positivos para anticorpos contra golimumabe limita a capacidade de se traçar conclusões definitivas a respeito da relação entre anticorpos contra golimumabe e eficácia clínica ou medidas de segurança.

Os dados refletem a porcentagem de pacientes cujos resultados de testes foram considerados positivos para anticorpos contra golimumabe em um ensaio ELISA, e são altamente dependentes da sensibilidade e especificidade do ensaio. Adicionalmente, a incidência observada de positividade para anticorpos em um ensaio pode ser influenciada por vários fatores, incluindo manuseio da amostra, momento de coleta da amostra, medicações concomitantes e doença subjacente. Por essas razões, a comparação da incidência de anticorpos contra golimumabe com a incidência de anticorpos contra outros produtos pode ser enganosa.

Referências bibliográficas:

1. Kavanaugh A, McInnes A, Mease P, et al. Golimumab, a New Human Tumor Necrosis Factor α Antibody, Administered Every Four Weeks as a Subcutaneous Injection in Psoriatic Arthritis Twenty-Four-Week Efficacy and Safety Results of a Randomized, Placebo-Controlled Study. *Arthritis & Rheumatism*, 60 (4):976–986 DOI 10.1002/art.24403.
2. Smolen JS, Kay J, Doyle MK, Landewé L, et al, for the GO-AFTER Study Investigators. Golimumab in patients with active rheumatoid arthritis after treatment with tumour necrosis factor α inhibitors (GO-AFTER study): a multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, phase III trial. *Lancet* 2009; 374: 210–221.
3. Inman RD, Davis, Jr.JC, van der Heijde D, Diekmann L, et al. Efficacy and Safety of Golimumab in Patients With Ankylosing Spondylitis Results of a Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Phase III Trial. *Arthritis & Rheumatism*, 2008; 58(11): 3402–3412 [DOI 10.1002/art.23969]
4. Emery P, Fleischmann RM, Moreland LW et al. Golimumab, a Human Anti-Tumor Necrosis Factor Monoclonal Antibody, Injected Subcutaneously Every Four Weeks in Methotrexate-Naive Patients With Active Rheumatoid Arthritis Twenty-Four-Week Results of a Phase III, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of Golimumab Before Methotrexate as First-Line Therapy for Early-Onset Rheumatoid Arthritis. *Arthritis & Rheumatism*. 2009; 60(8):2272–2283. [DOI 10.1002/art.24638]
5. Keystone EC, Genovese MC, Klareskog L, et al. Golimumab, a human antibody to tumour necrosis factor α given by monthly subcutaneous injections, in active rheumatoid arthritis despite methotrexate therapy: the GO-FORWARD Study. *Ann Rheum Dis* 2009; 68:789–796. [doi:10.1136/ard.2008.099010]
6. Keystone EC, Genovese MC, Klareskog L, et al Golimumab in patients with active rheumatoid arthritis despite methotrexate therapy: 52-week results of the *GO-FORWARD* study.
7. William J. Sandborn, Brian G. Feagan, Colleen Marano, et al., for the PURSUIT-SC study group. Subcutaneous Golimumab Induces Clinical Response and Remission in Patients With Moderate to Severe Ulcerative Colitis. *Gastroenterology*, 2013; DOI:PII: S0016-5085(13)00846-9. 10.1053/j.gastro.2013.05.048.
8. William J. Sandborn, Brian G. Feagan, Colleen Marano, et al., for the PURSUIT-Maintenance study group. Subcutaneous Golimumab Maintains Clinical Response in Patients with Moderate-To-Severe Ulcerative Colitis. *Gastroenterology*, 2013; DOI:PII: S0016-5085(13)00886-X. 10.1053/j.gastro.2013.06.010.

Informamos que não foram realizados estudos comparativos entre golimumabe e outros anti-TNF, inviabilizando assim comparações de eficácia e segurança entre eles.

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

O golimumabe é um anticorpo monoclonal humano IgG1kappa produzido por uma linhagem celular de hibridoma murino com tecnologia de DNA recombinante.

Mecanismo de ação

O golimumabe é um anticorpo monoclonal humano que forma complexos de alta afinidade e estabilidade com formas bioativas solúveis e transmembranais do fator de necrose tumoral humano (TNF), que impede a ligação do TNF com seus receptores. Nenhuma ligação a outros ligantes da superfamília TNF foi observada; em particular, o golimumabe não se liga à linfotóxina humana nem a neutraliza. O TNF-alfa é sintetizado principalmente por monócitos ativados, macrófagos e células T como uma proteína transmembrana que se autoassocia para formar um homotrímero bioativo e é rapidamente liberado da superfície celular por proteólise. A ligação do TNF aos receptores p55 ou p75 de TNF leva ao agrupamento dos domínios citoplasmáticos do receptor e inicia a sinalização. O TNF foi identificado como uma citocina sentinela chave que é produzida em resposta a vários estímulos e, subsequentemente, promove a resposta inflamatória através da ativação das vias de apoptose dependentes de caspases e dos fatores de transcrição fator nuclear (NF)-kappaB e proteína ativadora-1 (AP-1). O TNF também modula a resposta imunológica através de seu papel na organização de células imunológicas em centros germinativos.

Uma expressão elevada de TNF foi associada a doenças inflamatórias crônicas, como artrite reumatoide, e espondiloartrites, como artrite psoriásica e espondilite anquilosante, e é um importante mediador da inflamação articular e do dano estrutural, que são característicos dessas doenças.

Propriedades farmacodinâmicas

Pré-clínicas:

A ligação do golimumabe ao TNF humano neutralizou a expressão das moléculas de adesão de superfície celular induzidas por TNF, em especial das células endoteliais humanas, tais como: E-selectina, molécula de adesão das células vasculares (VCAM)-1 e molécula de adesão intracelular (ICAM)-1. A secreção de interleucina (IL)-6, IL-8 e fator estimulador de colônias de granulócitos-macrófagos (GM-CSF) induzida pelo TNF a partir das células endoteliais humanas também foi inibida pelo golimumabe. De forma semelhante outros anticorpos IgG1 humanos, o golimumabe é capaz de se ligar a receptores Fc e ativar o complemento. Entretanto, nenhuma lise celular mediada pelo golimumabe foi observada com monócitos humanos estimulados por lipopolissacarídeos (LPS) com a adição de células do complemento ou efectoras. Além disso, não foi detectada nenhuma apoptose induzida pelo golimumabe em células mononucleares do sangue humano periférico estimuladas por LPS. O efeito de golimumabe *in vivo* foi testado em um modelo de artrite experimental de camundongo transgênico para TNF humano. O tratamento com golimumabe produziu um retardo estatisticamente significativo no início de sintomas clínicos comparado aos camundongos não tratados, assim como uma redução significativa na doença articular.

Clínicos:

- Biomarcadores na artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante e espondilite axial não radiográfica:

Em estudos clínicos de Fase 3 com administração subcutânea, marcadores de inflamação e metabolismo ósseo e cartilaginoso foram avaliados nos soros de pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante antes e após o início do tratamento com **SIMPONI**[®]. No estudo GO-AHEAD, apenas os níveis de PCR foram avaliados. São relatados a seguir apenas aqueles marcadores onde foram observadas diferenças significativas (valores de $p < 0,05$) no grupo de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] combinado (50 mg e 100 mg com ou sem metotrexato) comparado com pacientes tratados com placebo/placebo + metotrexato. A relação entre os dados relatados dos biomarcadores e os mecanismos pelos quais golimumabe exerce seus efeitos clínicos não foi estabelecida.

- Artrite reumatoide

Na primeira avaliação (Semana 4) após a primeira administração de **SIMPONI**[®], **SIMPONI**[®] foi eficaz em modular marcadores selecionados de inflamação e metabolismo ósseo em pacientes com artrite reumatoide ativa. Em pacientes com artrite reumatoide (artrite reumatoide ativa apesar de terapia com metotrexato, pacientes previamente tratados com outras terapias anti-TNF-alfa e pacientes sem tratamento prévio com metotrexato), o tratamento com **SIMPONI**[®]/**SIMPONI**[®] + metotrexato resultou em reduções significativas nos níveis de marcadores inflamatórios selecionados (tais como IL-6, TNF-alfa, MMP-3, ICAM-1 e VEGF) já na Semana 4 comparado ao grupo tratado com placebo/placebo + metotrexato, e essas alterações geralmente se mantiveram nas Semanas 14/24. Nos grupos de tratamento com **SIMPONI**[®]/**SIMPONI**[®] + metotrexato, também foram observadas melhoras nos níveis de PCR (proteína-C reativa) em relação aos grupos de

tratamento com placebo/placebo + metotrexato. O tratamento com **SIMPONI®/SIMPONI®** + metotrexato também resultou em diminuições significativas nos níveis de Fator Reumatoide (FR) nas Semanas 14/24 comparado com o tratamento com placebo/placebo + metotrexato. Em pacientes com artrite reumatoide ativa apesar de terapia com metotrexato, o tratamento com **SIMPONI®** + metotrexato resultou em alterações significativas nos níveis de marcadores selecionados de metabolismo ósseo (aumento nos níveis de osteocalcina e PINP e diminuições nos níveis de DPD) na Semana 4 em comparação com placebo + metotrexato. Essas alterações em biomarcadores são consistentes com uma melhora nos processos da doença, com redução da inflamação, aumento do crescimento ósseo e diminuição da reabsorção óssea.

- Artrite psoriásica, espondilite anquilosante e espondiloartrite axial não radiográfica

Nos estudos de Fase 3 de artrite psoriásica e espondilite anquilosante, na primeira avaliação (Semana 4) após a primeira administração de **SIMPONI®**, ocorreram reduções significativas em marcadores selecionados de inflamação [IL-6, MMP-3, ICAM-1, VEGF, IL-8 (artrite psoriásica), TNF-alfa (espondilite anquilosante)], e alterações significativas em marcadores selecionados de metabolismo ósseo (aumentos em osteocalcina e PINP e diminuições nos níveis de DPD) em comparação com o placebo. A redução nos níveis de IL-6, VEGF, IL-8 e ICAM-1 se mantiveram na Semana 24 em pacientes tratados com **SIMPONI®** com artrite psoriásica e espondilite anquilosante, e isso não ocorreu com o TNF-alfa. Nos estudos de artrite psoriásica, espondilite anquilosante e espondiloartrite axial não radiográfica, nos grupos de tratamento com **SIMPONI®**, também foi observada melhora nos níveis de PCR em relação ao grupo de tratamento com placebo. Essas alterações em biomarcadores são consistentes com uma melhora nos processos de doença, com redução da inflamação, aumento do crescimento ósseo e diminuição da reabsorção óssea.

Propriedades farmacocinéticas

Absorção:

Após a administração subcutânea de **SIMPONI®** em indivíduos saudáveis ou pacientes com artrite reumatoide, o tempo para alcançar concentrações séricas máximas (T_{max}) variou de 2 a 6 dias. Uma injeção subcutânea de 50 mg de **SIMPONI®** em indivíduos saudáveis produziu uma concentração sérica máxima média $\pm$ desvio padrão (C_{max}) de $3,1 \pm 1,4$ mcg/mL. Tanto a C_{max} quanto a área sob a curva da concentração-tempo (AUC) aumentou proporcionalmente com doses na faixa de 50 a 400 mg após uma única administração subcutânea.

Após uma única injeção subcutânea de 100 mg em indivíduos saudáveis, a absorção de golimumabe foi similar no antebraço, abdômen, e coxa, com uma biodisponibilidade média absoluta de 51%. Como golimumabe exibiu, aproximadamente, uma farmacocinética proporcional à dose após administração subcutânea, espera-se que a biodisponibilidade absoluta de uma dose de 50 mg ou 200 mg de **SIMPONI®** seja semelhante à da dose de 100 mg.

Após uma administração intravenosa única de 2 mg/kg de **SIMPONI®**, foi observada uma C_{max} média de $44,4 \pm 11,3$ mcg/mL em pacientes com artrite reumatoide.

Distribuição:

Após uma administração intravenosa única, o volume de distribuição médio foi estimado em 115 ± 19 mL/kg em indivíduos saudáveis, e 151 ± 61 mL/kg em pacientes com artrite reumatoide. O volume de distribuição para golimumabe indica que golimumabe é distribuído principalmente no sistema circulatório com distribuição extravascular limitada.

Metabolismo:

A exata via metabólica de golimumabe é desconhecida.

Eliminação:

Após uma única administração intravenosa, estima-se que a depuração sistêmica de golimumabe seja de $6,9 \pm 2,0$ mL/dia/kg em indivíduos saudáveis e $7,6 \pm 2,0$ mL/dia/kg em pacientes com artrite reumatoide.

A meia-vida terminal foi consistente entre as vias de administração subcutânea e intravenosa de **SIMPONI®**. A meia-vida terminal foi estimada como sendo de 12 ± 3 dias em indivíduos saudáveis e foi observada uma meia-vida semelhante em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante ou colite ulcerativa.

Após um tratamento de 6 meses com **SIMPONI®** pela via de administração subcutânea em pacientes com artrite reumatoide, o uso concomitante de metotrexato reduziu a depuração aparente de golimumabe em 36%; entretanto, após administração intravenosa, não foi observado efeito apreciável de metotrexato sobre a depuração de golimumabe. A análise de farmacocinética da população indicou que o uso concomitante de medicamentos anti-

inflamatórios não esteroidais, corticosteroides orais ou sulfassalazina não influenciou a depuração aparente de golimumabe após administração subcutânea.

A análise de farmacocinética da população mostrou que, após a administração subcutânea de **SIMPONI**[®], os pacientes com maiores níveis de proteína-C reativa tendiam a apresentar uma depuração aparente maior de golimumabe. Pacientes com maiores níveis de proteína-C reativa eram mais propensos a terem menores concentrações séricas de golimumabe após a sua administração por via subcutânea. Por outro lado, o nível de proteína-C reativa não demonstrou qualquer efeito sobre a depuração de golimumabe após administrações intravenosas de 2 mg/mL de **SIMPONI**[®] na Semana 0, Semana 4 e a cada 8 semanas, consecutivamente.

Pacientes que desenvolveram anticorpos contra golimumabe após administração subcutânea ou intravenosa geralmente apresentaram baixas concentrações séricas de golimumabe no estado de equilíbrio.

Linearidade de dose

Após administração intravenosa única em pacientes com artrite reumatoide, golimumabe exibiu farmacocinética aproximadamente proporcional à dose ao longo de um intervalo de dose de 0,1 a 10,0 mg/kg. Após uma dose subcutânea única em pacientes saudáveis, também foi observada farmacocinética proporcional à dose em um intervalo de dose de 50 mg a 400 mg.

Dose única versus doses múltiplas

Os perfis de concentrações séricas-tempo de golimumabe foram geralmente previsíveis após administrações únicas ou múltiplas por via subcutâneas ou intravenosas.

Quando 50 mg de **SIMPONI**[®] foi administrado por via intravenosa em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica ou espondilite anquilosante a cada 4 semanas, as concentrações séricas alcançaram o estado de equilíbrio na Semana 12. Com o uso concomitante de metotrexato, o tratamento com 50 mg de **SIMPONI**[®] a cada 4 semanas resultou em uma concentração sérica média no estado de equilíbrio de aproximadamente $0,4 \pm 0,3$ mcg/mL em pacientes virgens de tratamento com artrite reumatoide ativa, aproximadamente $0,6 \pm 0,4$ mcg/mL em pacientes com artrite reumatoide ativa apesar de terapia com metotrexato, aproximadamente $0,5 \pm 0,5$ mcg/mL em pacientes com artrite reumatoide ativa previamente tratados com biológicos anti-TNF, aproximadamente $0,5 \pm 0,4$ mcg/mL em pacientes com artrite psoriásica ativa e aproximadamente $0,8 \pm 0,4$ mcg/mL em pacientes com espondilite anquilosante. Pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica ou espondilite anquilosante que não receberam metotrexato concomitante apresentaram concentrações séricas 30% menores de golimumabe do que aqueles que receberam **SIMPONI**[®] com metotrexato.

Quando 2 mg/kg de **SIMPONI**[®] foram administrados por via intravenosa em pacientes com artrite reumatoide na Semana 0, Semana 4 e a cada 8 semanas consecutivamente, as concentrações séricas alcançaram o estado de equilíbrio na Semana 12. Em pacientes usando metotrexato concomitante, o tratamento com 2 mg/kg de **SIMPONI**[®] por via intravenosa a cada 8 semanas resultou em concentração sérica média no estado de equilíbrio de aproximadamente $0,4 \pm 0,4$ mcg/mL em pacientes com artrite reumatoide ativa apesar de terapia com metotrexato.

A média do estado de equilíbrio das concentrações séricas de golimumabe em pacientes com espondiloartrite axial não radiográfica foram semelhantes à observada em pacientes com espondilite anquilosante após a administração subcutânea de 50 mg de golimumabe a cada 4 semanas.

Após doses de indução de 200 mg e 100 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea na Semana 0 e Semana 2, respectivamente, e doses de manutenção de 100 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea a cada 4 semanas consecutivamente em pacientes com colite ulcerativa, as concentrações séricas de golimumabe alcançaram o estado de equilíbrio em aproximadamente 14 semanas após o início da terapia. O tratamento com 100 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea a cada 4 semanas durante a manutenção resultou em uma concentração sérica média no estado de equilíbrio de aproximadamente $1,8 \pm 1,1$ mcg/mL. O uso concomitante de imunomoduladores não teve qualquer efeito aparente sobre os níveis de golimumabe no estado de equilíbrio quando 100 mg de **SIMPONI**[®] foram administrados por via subcutânea a cada 4 semanas em pacientes com colite ulcerativa.

Efeito do peso sobre a farmacocinética

As análises de farmacocinética da população mostraram que há uma tendência em relação a uma maior depuração aparente de golimumabe com o aumento do peso. Como resultado, pacientes com peso maior tendem a apresentar menores concentrações séricas no estado de equilíbrio de golimumabe após administração subcutânea de uma dose de 50 mg ou 100 mg; entretanto, entre as populações de artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante, um benefício de tratamento com 50 mg de **SIMPONI**[®] foi observado para todos os subgrupos por quartis de peso sem diferenças significativas na eficácia clínica entre esses subgrupos.

Após a administração intravenosa, pacientes com maior peso corporal tendiam a apresentar concentrações plasmáticas maiores do que em pacientes com pesos corporais menores quando golimumabe foi administrado com base em mg/kg (peso corporal). Entretanto, com base na análise de

farmacocinética da população, não houve diferenças clinicamente relevantes sobre a exposição de golimumabe após a administração por via intravenosa de 2 mg/kg de golimumabe em pacientes ao longo de um intervalo de diferentes pesos corporais.

Populações especiais

Gênero

Não foram observadas diferenças farmacocinéticas relacionadas ao gênero com **SIMPONI**[®] após a correção para os pesos corporais dos pacientes.

Idosos (≥ 65 anos)

Os parâmetros farmacocinéticos de golimumabe não foram influenciados pela idade em pacientes adultos. Pacientes com idade ≥ 65 anos apresentaram depuração aparente de golimumabe semelhante à de pacientes com idade < 65 anos.

Etnia

Não foram observadas diferenças farmacocinéticas relacionadas à etnia entre pacientes caucasianos e asiáticos.

Insuficiência renal ou hepática

Não existem dados farmacocinéticos disponíveis em pacientes com função renal ou hepática comprometidas.

Doses mensais

Os 5 estudos de Fase 3 de administração por via subcutânea avaliaram a segurança e a eficácia de **SIMPONI**[®] no esquema de dose a cada 4 semanas, entretanto, uma janela de 3 a 7 dias foi prospectivamente permitida. Os pacientes deveriam receber um total de 13 doses ao longo de 1 ano quando **SIMPONI**[®] é administrado a cada 4 semanas ao invés de 12 doses quando administradas mensalmente. Isso resulta em uma dose mensal calculada de 54 mg versus 50 mg, respectivamente, e equivale a uma diferença aproximada de 8% na exposição de golimumabe.

4. CONTRAINDICAÇÕES

Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes.

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Infecções

Houve relatos de infecções bacterianas (incluindo septicemia e pneumonia), micobacterianas (tuberculose), fúngicas invasivas e oportunistas, incluindo mortes, em pacientes recebendo agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®]. Os pacientes frequentemente apresentaram doença disseminada ao invés de doença localizada. Algumas dessas infecções graves ocorreram em pacientes recebendo terapia imunossupressora concomitante que, além de sua doença subjacente, podia predispor-los às infecções. No caso de pacientes que residiram em regiões em que infecções fúngicas invasivas, como histoplasmoze, coccidioidomicose ou blastomicose, são endêmicas (ou viajaram para essas regiões), os benefícios e os riscos do tratamento com **SIMPONI**[®] devem ser cuidadosamente considerados antes de iniciar ou continuar a terapia com **SIMPONI**[®]. Nos pacientes de risco tratados com **SIMPONI**[®] deve-se suspeitar de infecção fúngica invasiva caso desenvolvam doença sistêmica grave. Os testes de antígeno e anticorpo podem ser negativos em alguns pacientes com infecção ativa. Deve ser considerada terapia antifúngica empírica apropriada, enquanto o diagnóstico minucioso é realizado. A decisão para a terapia antifúngica empírica deve ser feita, se possível, em consulta com um médico com experiência em diagnóstico e tratamento de infecções fúngicas invasivas e devem ser considerados tanto o risco de infecção fúngica severa, como os riscos da terapia antifúngica. **SIMPONI**[®] não deve ser administrado a pacientes com infecção ativa e clinicamente importante. Recomenda-se cautela ao considerar o uso de **SIMPONI**[®] em pacientes com uma infecção crônica ou histórico de infecção recorrente. Os pacientes devem ser aconselhados a evitar a exposição a fatores de risco potenciais para infecção, quando apropriado.

- Tuberculose

Os pacientes devem ser avaliados quanto a fatores de risco para tuberculose (incluindo contato próximo com uma pessoa com tuberculose ativa) e testados quanto à infecção de tuberculose latente antes do tratamento com **SIMPONI**[®]. O tratamento das infecções de tuberculose latente deve ser iniciado antes da terapia com **SIMPONI**[®].

O tratamento contra tuberculose deve ser considerado antes de iniciar a administração de **SIMPONI**[®] em pacientes com histórico de tuberculose latente ou ativa, em que o tratamento adequado não pode ser confirmado.

Os testes para tuberculose latente podem gerar resultados falso-negativos, especialmente em pacientes imunocomprometidos ou gravemente doentes. Antes de iniciar a administração de **SIMPONI**[®], o tratamento para tuberculose latente deve ser considerado em pacientes que têm fatores de risco significativos para tuberculose, apesar do teste negativo para tuberculose latente. A decisão de iniciar o tratamento contra tuberculose nesses pacientes só deve ser tomada após consulta com um médico com experiência no tratamento de tuberculose e levando em consideração tanto o risco da infecção de tuberculose latente quanto da terapia contra tuberculose.

Nos pacientes recebendo **SIMPONI**[®], a tuberculose foi frequentemente apresentada como uma doença disseminada ou extrapulmonar. Ocorreram casos de tuberculose ativa em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] durante e após o tratamento para tuberculose latente.

Os pacientes recebendo **SIMPONI**[®] devem ser monitorados rigorosamente quanto aos sinais e sintomas de tuberculose ativa, incluindo pacientes que apresentaram resultado de teste negativo para tuberculose latente, pacientes que estão em tratamento para tuberculose latente, ou pacientes que foram previamente tratados para infecção de tuberculose.

Medicamentos imunossupressores podem ativar focos primários de tuberculose. Esteja alerta quanto à possibilidade de surgimento de doença ativa, tomando os cuidados para o diagnóstico precoce e tratamento.

Em caso de suspeita de dengue, ou quando associado a outros medicamentos que aumentem o efeito hemorrágico, a prescrição deste medicamento ou a manutenção do tratamento com ele deve ser reavaliada, devido a seu potencial hemorrágico.

Malignidades

Não é conhecido o papel potencial da terapia bloqueadora de TNF no desenvolvimento de malignidades. Deve-se tomar cuidado ao considerar a terapia bloqueadora de TNF para pacientes com histórico de malignidade, ou quando se considera a continuação do tratamento em pacientes que desenvolvem malignidade.

- Malignidade Pediátrica

Após a comercialização, foram descritos casos de malignidades, alguns deles fatais, entre crianças, adolescentes e adultos jovens (até 22 anos de idade) que receberam agentes bloqueadores de TNF (início do tratamento com idade ≤ 18 anos) para tratar artrite idiopática juvenil, doença de Crohn ou outras condições. Aproximadamente a metade dos relatos foi de linfomas. Os outros casos representaram uma variedade de diferentes malignidades e incluíram aquelas que geralmente não são observadas em crianças e adolescentes. A maioria desses pacientes estava recebendo concomitantemente medicamentos imunossupressores, tais como metotrexato, azatioprina ou 6-mercaptopurina. O papel dos bloqueadores do TNF no desenvolvimento de malignidades em crianças e adolescentes ainda não está claro.

- Linfoma

Nos períodos controlados de estudos clínicos de todos os agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®], mais casos de linfoma foram observados entre os pacientes recebendo tratamento com anti-TNF em comparação aos pacientes do grupo controle. Durante os estudos clínicos de Fase 2 e 3 de **SIMPONI**[®] em artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante, a incidência de linfoma em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] foi maior do que a esperada na população em geral. Pacientes com artrite reumatoide e outras doenças inflamatórias crônicas, especialmente aqueles com doença altamente ativa e/ou exposição crônica a terapias imunossupressoras, podem estar sob risco maior (até várias vezes) do que a população em geral para o desenvolvimento de linfoma, mesmo na ausência de terapia bloqueadora de TNF.

Foram relatados casos raros de linfoma hepatoesplênico de células T em pacientes tratados com outros agentes bloqueadores de TNF. Este raro tipo de linfoma de células T possui uma evolução muito agressiva e é frequentemente fatal. Quase todos esses casos ocorreram em pacientes com doença de Crohn ou colite ulcerativa. A maioria dos casos ocorreu em adolescentes e jovens adultos do sexo masculino. Quase todos esses pacientes receberam tratamento com azatioprina ou 6-mercaptopurina concomitante a um bloqueador de TNF no momento ou antes do diagnóstico. O risco potencial com a combinação de azatioprina ou 6-mercaptopurina e **SIMPONI**[®] deve ser cuidadosamente considerado. Um risco de desenvolvimento de linfoma hepatoesplênico de células T em pacientes tratados com bloqueadores de TNF não pode ser excluído.

- Leucemia

Foram relatados casos de leucemia aguda e crônica com o uso de bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®], no tratamento da artrite reumatoide e outras indicações. Mesmo na ausência de tratamento com bloqueador de TNF, os pacientes com artrite reumatoide podem estar sob risco maior (aproximadamente 2 vezes), em comparação com a população em geral, para o desenvolvimento de leucemia.

- Malignidades com exceção do linfoma

Nos períodos controlados dos estudos clínicos de Fase 2 e Fase 3 de **SIMPONI**[®] em artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante e colite ulcerativa, a incidência de malignidades não-linfoma (excluindo câncer de pele não-melanoma) foi semelhante entre os grupos tratados com **SIMPONI**[®] e o grupo controle.

Em um estudo clínico exploratório que avaliou o uso de **SIMPONI**[®] em pacientes com asma persistente grave, houve mais relatos de malignidades em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] em comparação aos pacientes do grupo controle. A significância desse achado é desconhecida.

- Displasia/carcinoma de cólon

Não se sabe se o tratamento com **SIMPONI**[®] influencia o risco de desenvolver displasia ou câncer de cólon. Todos os pacientes com colite ulcerativa que apresentam risco aumentado para displasia ou carcinoma de cólon (por exemplo, pacientes com colite ulcerativa de longa data ou colangite esclerosante primária), ou que apresentam um histórico de displasia ou carcinoma de cólon devem ser avaliados para displasia em intervalos regulares antes da terapia e durante todo o curso da doença. Esta avaliação deve incluir colonoscopia e biópsias de acordo com as recomendações locais. Em pacientes com displasia recentemente diagnosticada tratados com **SIMPONI**[®]. Os riscos e os benefícios para cada paciente devem ser cuidadosamente revistos e deve-se levar em consideração se a terapia deve ser continuada.

- Cânceres de pele

Foram relatados melanoma e carcinoma das células de Merkel em pacientes tratados com agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®] (vide “Reações adversas”).

Recomenda-se um exame periódico da pele para todos os pacientes, particularmente para aqueles com fatores de risco para câncer de pele.

Reativação do vírus da hepatite B

Conforme observado com o uso de outros medicamentos imunossupressores, o uso de agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®], foi associado à reativação do vírus da hepatite B (HBV) em pacientes portadores crônicos do vírus (ou seja, positivos para antígeno de superfície). Os pacientes devem ser submetidos a teste para infecção pelo vírus da hepatite B antes de iniciar o tratamento com imunossupressores, incluindo **SIMPONI**[®]. Para os pacientes com resultado positivo para antígeno de superfície para hepatite B, recomenda-se uma consulta com um médico com experiência no tratamento da hepatite B. Os portadores crônicos de hepatite B devem ser adequadamente avaliados e monitorados antes e durante o tratamento com **SIMPONI**[®], assim como por vários meses após a sua descontinuação.

Este medicamento pode causar hepatotoxicidade. Por isso, requer uso cuidadoso, sob vigilância médica estrita e acompanhado por controles periódicos da função hepática, como descrito acima.

Insuficiência cardíaca congestiva

Casos de agravamento da insuficiência cardíaca congestiva e de seu aparecimento foram relatados com o uso de bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®]. Alguns casos tiveram desfechos fatais. **SIMPONI**[®] não foi estudado em pacientes com insuficiência cardíaca congestiva e deve ser usado com cautela nesses pacientes. Caso se tome a decisão de administrar **SIMPONI**[®] a pacientes com insuficiência cardíaca, eles devem ser monitorados rigorosamente durante a terapia e **SIMPONI**[®] deve ser descontinuado se houver novos sintomas ou agravamento da insuficiência cardíaca.

Distúrbios desmielinizantes

O uso de agentes bloqueadores de TNF foi associado a casos de novo início ou exacerbação de sintomas clínicos e/ou evidência radiográfica de distúrbios desmielinizantes do sistema nervoso central, incluindo esclerose múltipla e distúrbios desmielinizantes periféricos, incluindo síndrome de Guillain-Barré. Os médicos devem ter cautela ao considerar o uso de bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®], em pacientes com distúrbios desmielinizantes do sistema nervoso central ou periférico. A descontinuação de **SIMPONI**[®] deve ser considerada na presença destes distúrbios.

Processos autoimunes

O tratamento com bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®], pode resultar na formação de anticorpos antinucleares (ANA) e, raramente, no desenvolvimento de uma síndrome semelhante ao Lúpus. Se o paciente desenvolver sintomas sugestivos de síndrome semelhante ao Lúpus após o tratamento com **SIMPONI**[®], o tratamento deve ser descontinuado.

Administração concomitante de **SIMPONI[®] com anacinra**

Foram observadas infecções graves e neutropenia em estudos clínicos com uso concomitante de anacinra e outro agente bloqueador de TNF, etanercepte, sem benefício clínico adicional. Devido à natureza dos eventos adversos observados com essa terapia combinada, toxicidades semelhantes também podem resultar da combinação de anacinra e outros agentes bloqueadores de TNF. Portanto, a combinação de **SIMPONI**[®] e anacinra não é recomendada.

Administração concomitante de **SIMPONI[®] com abatacepte**

Nos estudos clínicos, a administração concomitante de agentes bloqueadores de TNF e abatacepte foi associada a um risco aumentado de infecções, incluindo infecções graves em comparação com a administração de agentes bloqueadores de TNF isoladamente, sem benefício clínico adicional. Devido à natureza dos eventos adversos observados com a combinação de agentes bloqueadores de TNF e a terapia com abatacepte, a combinação de **SIMPONI**[®] e abatacepte não é recomendada.

Administração concomitante de **SIMPONI[®] com outros medicamentos biológicos**

Não há informação suficiente sobre o uso concomitante de **SIMPONI**[®] com outros medicamentos biológicos usados para tratar as mesmas condições de **SIMPONI**[®]. O uso concomitante de **SIMPONI**[®] com estes medicamentos biológicos não é recomendado devido à possibilidade de aumento do risco de infecção.

Troca entre medicamentos biológicos

Ao trocar um medicamento biológico por outro, os pacientes devem continuar a ser monitorados, uma vez que a sobreposição da atividade biológica pode aumentar ainda mais o risco de infecção.

Reações hematológicas

Foram relatadas pancitopenia, leucopenia, neutropenia, agranulocitose e trombocitopenia em pacientes tratados com agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®]. Recomenda-se cautela em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] que apresentam, ou apresentaram no passado, citopenias significativas.

Vacinas de vírus vivos/Agentes terapêuticos infecciosos

Os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] podem receber vacinas concomitantes, com exceção das vacinas de vírus vivos. Os dados disponíveis sobre a resposta à vacinação com vacinas de vírus vivos, ou sobre a transmissão secundária de infecção por vacinas de vírus vivos, são limitados em pacientes recebendo terapia anti-TNF. O uso de vacinas de vírus vivos pode resultar em infecções clínicas, incluindo infecções generalizadas.

O uso de outros agentes terapêuticos infecciosos, tais como bactérias vivas atenuadas (por exemplo, instilação da bexiga com BCG para o tratamento de câncer) pode resultar em infecções clínicas, incluindo infecções generalizadas. Não é recomendado que agentes terapêuticos infecciosos sejam administrados com **SIMPONI**[®].

Vacinas de vírus inativados

Os pacientes com artrite psoriásica tratados com **SIMPONI**[®] em um estudo de Fase 3 em artrite psoriásica foram capazes de desenvolver respostas imunológicas eficazes de células B para a vacina polissacarídica pneumocócica. Números semelhantes de pacientes com artrite psoriásica recebendo ou não **SIMPONI**[®] tiveram, pelo menos, um aumento de 2 vezes nos títulos de anticorpos. As proporções de pacientes com resposta à vacina pneumocócica foram menores entre os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e os pacientes do grupo controle recebendo metotrexato em comparação com aqueles que não receberam metotrexato. No geral, os dados indicam que **SIMPONI**[®] não suprime a resposta imunológica humoral a essa vacina.

Reações alérgicas

- Sensibilidade ao látex

A tampa da agulha na caneta aplicadora contém borracha natural seca (um derivado do látex), que pode causar reações alérgicas em indivíduos sensíveis ao látex.

- Reações de hipersensibilidade

Na experiência pós-comercialização, reações sistêmicas graves de hipersensibilidade (incluindo reação anafilática) foram relatadas após a administração de **SIMPONI**[®]. Algumas dessas reações ocorreram após a primeira administração de **SIMPONI**[®]. Se ocorrerem reação anafilática ou outras reações alérgicas graves, a administração de **SIMPONI**[®] deve ser descontinuada imediatamente e um tratamento adequado deve ser instituído.

Populações especiais

- Uso geriátrico

Nos estudos de Fase 3 em artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante, não foram observadas diferenças gerais nos eventos adversos, eventos adversos graves e nas infecções graves em pacientes com 65 anos ou mais que receberam **SIMPONI**[®], em comparação com pacientes mais jovens. Em colite ulcerativa, o número de pacientes com 65 anos de idade ou mais não foi suficiente para determinar se estes pacientes respondem de forma diferente de outros pacientes com idades de 18 a 65 anos. Uma vez que existe uma maior incidência de infecções na população idosa em geral, recomenda-se cautela ao se tratar idosos. No estudo de espondiloartrite axial não radiográfica não havia pacientes com 65 anos ou mais.

Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Não foram conduzidos estudos sobre os efeitos na capacidade de dirigir veículos e de operar máquinas.

Carcinogênese, mutagênese, diminuição da fertilidade

Estudos de longo prazo com golimumabe em animais não conduziram à avaliação de potencial carcinogênico ou de seus efeitos sobre a fertilidade. Um estudo de fertilidade conduzido em ratos usando anticorpo análogo de rato anti-TNF não demonstrou impacto sobre a fertilidade. Não foram conduzidos estudos de mutagenicidade com golimumabe.

Informe a seu paciente que, durante tratamento, o uso de vacinas exige avaliação do profissional de saúde.

Gravidez e Lactação

Uso durante a gravidez (Categoria B)

Foi conduzido um estudo de toxicologia embriofetal, no qual macacas *cynomolgus* grávidas foram tratadas com golimumabe durante o primeiro trimestre com doses de até 50 mg/kg duas vezes por semana (mais de 500 vezes maior, em termos da relação entre dose/peso corporal, que a dose clínica proposta de 50 mg a cada 4 semanas). A média do pico de concentração sérica materna obtida neste estudo (1576 mcg/mL) é mais de 900 vezes maior que o valor mediano da $C_{\text{máx}}$ no estado de equilíbrio (1,71 mcg/mL) após a administração de 50 mg a cada 4 semanas, por via subcutânea, em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante. As amostras do sangue do cordão umbilical coletadas no final do segundo trimestre mostraram que os fetos foram expostos ao golimumabe durante a gestação. As concentrações séricas fetais foram iguais a aproximadamente 50% das concentrações séricas maternas. Neste estudo, a exposição ao golimumabe *in utero* não produziu defeitos no desenvolvimento dos fetos.

Um estudo do desenvolvimento pré-natal e pós-natal foi conduzido em macacas *cynomolgus* grávidas tratadas com golimumabe durante o segundo e o terceiro trimestres e durante a lactação. O golimumabe estava presente no soro do neonato a partir do nascimento e por até seis meses após o parto. A média do pico de concentração sérica materna obtida neste estudo (1482 mcg/mL) é mais de 860 vezes maior que o valor mediano da $C_{\text{máx}}$ no estado de equilíbrio (1,71 mcg/mL) após a administração subcutânea de 50 mg a cada 4 semanas em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante. A exposição ao golimumabe durante a gestação e durante o período pós-natal não causou defeitos de desenvolvimento nos bebês. No entanto, os estudos de reprodução e de desenvolvimento em animais nem sempre são preditivos da resposta em seres humanos.

O golimumabe atravessa a placenta. Após o tratamento com outro anticorpo monoclonal bloqueador de TNF durante a gravidez, o anticorpo foi detectado por até seis meses no soro de bebês nascidos de pacientes tratadas. Consequentemente, estes bebês podem estar sob risco aumentado

de infecção. A administração de vacinas vivas em bebês expostos ao golimumabe *in utero* não é recomendada durante os seis meses posteriores à última injeção de golimumabe administrada na gestante.

Há uma quantidade moderada de dados sobre a utilização de golimumabe em mulheres grávidas. Em um estudo prospectivo de base populacional no norte da Europa, incluindo 131 gestações expostas a **SIMPONI**[®] não houve risco aumentado de anomalia congênita importante após exposição *in utero* ao **SIMPONI**[®] versus terapia sistêmica não biológica (RP ajustada 0,79 [95% IC 0,35-1,81] ou vs a população geral (RP ajustada 0,95 [95% IC 0,42-2,16])).

Não se sabe se **SIMPONI**[®] pode causar dano ao feto quando administrado em mulheres grávidas ou se pode afetar a capacidade de reprodução. **SIMPONI**[®] só deve ser administrado em gestantes se for claramente necessário.

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

Uso durante a lactação

No estudo do desenvolvimento pré-natal e pós-natal em macacas *cynomolgus*, no qual o golimumabe foi administrado durante a gravidez e a lactação, golimumabe foi detectado no leite materno em concentrações que eram aproximadamente 350 vezes menores que as concentrações séricas maternas. Não se sabe se golimumabe é excretado no leite materno humano ou absorvido sistemicamente após a ingestão. Uma vez que muitos medicamentos e as imunoglobulinas são excretados no leite humano, e devido ao potencial de **SIMPONI**[®] para causar reações adversas em lactentes, deve-se decidir entre descontinuar a amamentação ou descontinuar o medicamento, levando em consideração a importância do medicamento para a mãe.

Uso criterioso no aleitamento ou na doação de leite humano: O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.

Exipientes:

Atenção: Contém sorbitol (edulcorante).

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não foram realizados estudos de interação medicamentosa específicos com **SIMPONI**[®].

Uso concomitante de **SIMPONI[®] com outros medicamentos biológicos**

A combinação de **SIMPONI**[®] com outros medicamentos biológicos usados para tratar as mesmas condições de **SIMPONI**[®], incluindo anacina e abatacepte, não é recomendada.

Vacinas de vírus vivos/Agentes terapêuticos infecciosos

Vacinas de vírus vivos não devem ser administradas concomitantemente a **SIMPONI**[®].

Agentes terapêuticos infecciosos não devem ser administrados concomitantemente a **SIMPONI**[®].

O metotrexato

Não foi observado efeito significativo do metotrexato na depuração de **SIMPONI**[®] administrado por via intravenosa. Após a administração subcutânea, o uso concomitante de metotrexato resultou em concentrações maiores de **SIMPONI**[®] no estado de equilíbrio em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica ou espondilite anquilosante. No entanto, os dados não sugerem uma necessidade de ajuste de dose de **SIMPONI**[®] ou metotrexato.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Armazenar em geladeira (de 2 °C a 8 °C). Não congelar. Não agitar. Manter na embalagem original até o final do uso para proteger da luz.

O prazo de validade do medicamento é de 36 meses a partir da data de fabricação.

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

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

Aspecto físico

SIMPONI® é uma solução límpida a ligeiramente opaca e incolor a levemente amarelada. Essa aparência não é incomum nas soluções que contêm proteína.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

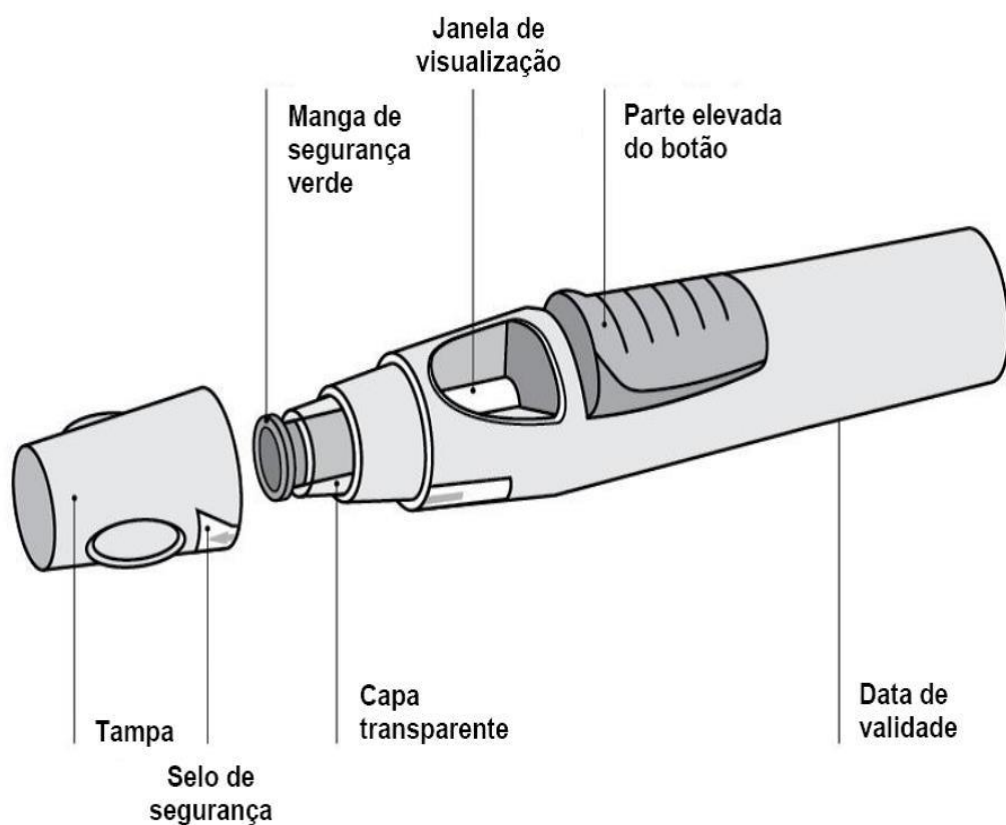
8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

Modo de usar

Para aplicar a caneta aplicadora de **SIMPONI®** é necessário que você seja instruído sobre a forma correta de aplicação. Tenha certeza de ter recebido todas as instruções necessárias antes de aplicar **SIMPONI®**. Antes de aplicar, leia atentamente as instruções do modo de usar.

Etapa 1: Preparando-se para utilizar a caneta aplicadora

A figura a seguir mostra como é a caneta aplicadora:



NÃO agitar a caneta aplicadora em nenhum momento.

NÃO remover a tampa da caneta aplicadora até o momento da aplicação.

NÃO volte a colocar a tampa da caneta aplicadora se for removida para evitar dobrar a agulha.

Verificar o prazo de validade

Verificar a data de validade (indicada por “VAL”) na caneta aplicadora.

Você também pode verificar o prazo de validade impresso na embalagem externa do produto e nessa bula.

Se o prazo de validade estiver vencido, não utilizar o produto.

Verificar o selo de segurança

Verificar o selo de segurança ao redor da tampa da caneta aplicadora. Se o selo estiver rompido, não utilize o produto.

Aguardar 30 minutos

Para garantir uma aplicação apropriada, deixar a caneta aplicadora atingir a temperatura ambiente, ficando fora da embalagem externa por 30 minutos antes do uso. Manter longe do alcance de crianças.

NÃO aquecer a caneta aplicadora de nenhuma outra maneira (por exemplo, **NÃO** colocar em um aparelho de micro-ondas ou em água quente).



NÃO retirar a tampa da caneta aplicadora enquanto estiver deixando o produto atingir a temperatura ambiente.

NÃO é recomendado retornar a caneta aplicadora para o refrigerador, pois isso pode afetar a qualidade do produto. **NÃO** retirar a caneta aplicadora do refrigerador se o produto não for administrado.

Preparar o material adicional

Preparar o material adicional necessário para a aplicação. Este inclui uma compressa com álcool, bola de algodão ou gaze e um recipiente adequado para descartar objetos pontiagudos cortantes.

Verificar a solução injetável na caneta aplicadora

Olhar pela janela de visualização da caneta aplicadora. Certificar-se de que o líquido é claro e incolor a levemente amarelado.

Você também poderá notar uma bolha de ar – isto é normal.

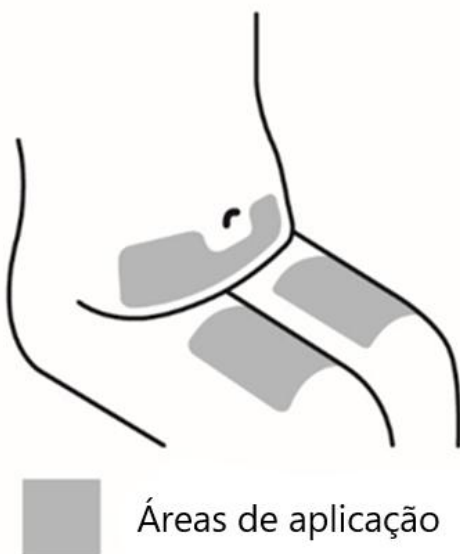
NÃO usar se o líquido estiver com a coloração alterada, turvo ou se contiver partículas.

Etapa 2: Escolher e preparar o local da aplicação

Escolher o local da aplicação

Selecione uma das seguintes áreas para a sua injeção:

Parte da frente no meio da coxa (ver figura):



Parte baixa do abdome abaixo do umbigo. Não utilizar a área circular próxima ao umbigo.

NÃO aplicar nos braços.



NÃO injete no braço para evitar falha do dispositivo e/ou lesões não intencionais.

NÃO aplicar nas áreas em que a pele estiver sensível, contundida, vermelha, escamosa ou dura. Evitar áreas com cicatrizes ou estrias

Lave as mãos e limpe o local da aplicação

Lavar bem as mãos com sabão e água morna.

Limpar o local da aplicação com um algodão com álcool.

NÃO tocar novamente a área antes da aplicação. Deixar a pele secar antes de aplicar.

NÃO abanar ou soprar a área limpa.

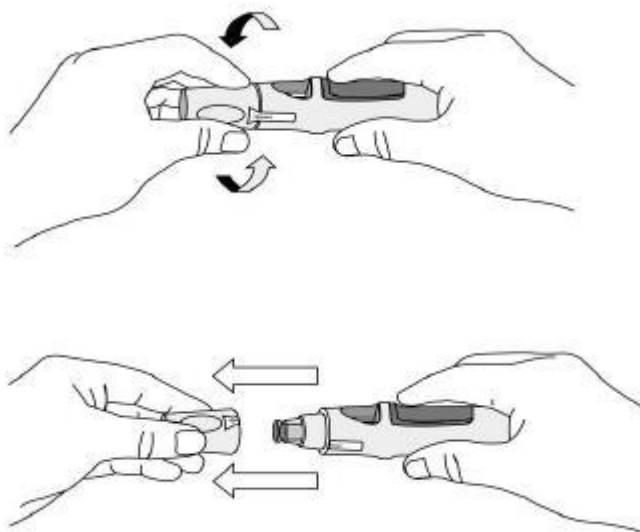
Etapa 3: Aplicando SIMPONTI®

Retirar a tampa

NÃO retirar a tampa até que esteja tudo pronto para a aplicação de **SIMPONTI®** caneta aplicadora. A solução deverá ser aplicada dentro de 5 minutos após a tampa ter sido retirada.

Quando estiver pronto para aplicar, girar levemente a tampa para romper o selo de segurança.

Retirar a tampa e jogá-la imediatamente no lixo.



NÃO recolocar a tampa, pois isso pode causar dano à agulha no interior da caneta aplicadora.

Observação: Não usar a caneta aplicadora se ela cair sem a tampa em sua posição.

Pressionar a caneta aplicadora contra a pele sem pinçar a pele

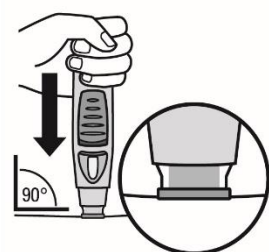


Segurar a caneta aplicadora confortavelmente com uma das mãos acima do botão azul.

Certifique-se de que a manga de segurança verde é estável e está o mais plano possível contra a sua pele. Se o dispositivo não for estável durante a injeção, corre o risco de dobrar a agulha.

NÃO aperte a pele para evitar ferimentos não intencionais causados por agulhas.

NÃO toque ou pressione o botão azul enquanto posiciona a caneta aplicadora sobre a pele.



Empurrar a extremidade aberta da caneta aplicadora contra a pele em um ângulo de 90 graus.

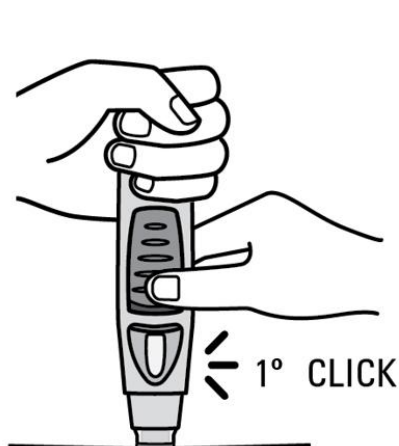
Aplique pressão suficiente para deslizar a manga de segurança verde para cima e mantê-la dentro da tampa transparente.

Apenas a parte mais larga da manga de segurança verde permanece fora da tampa transparente.

NÃO pressione o botão até que a manga de segurança tiver deslizado completamente sob a capa transparente. Pressionar o botão azul antes que a manga de segurança seja pressionada pode levar à falha do dispositivo.

Aplique sem pinçar a pele.

Apertar o botão para aplicar



Aperte
o botão
aqui



Continuar segurando a caneta aplicadora contra a pele. Use sua outra mão para apertar a parte frontal em relevo do botão para iniciar sua aplicação. Não pressione o botão a menos que a caneta aplicadora esteja pressionada contra a pele e a manga de segurança tiver deslizado sob a capa transparente.

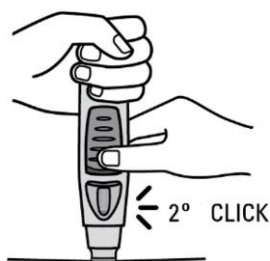
Quando o botão for pressionado ele permanecerá ativado, não sendo necessário manter a pressão sobre ele.

Dica: se o botão parecer difícil de pressionar, não pressione o botão com mais força. Solte o botão, levante a caneta aplicadora e comece novamente. Certifique-se de que não há pressão no botão até que a manga de segurança verde esteja totalmente pressionada contra a pele e, em seguida, pressione o botão.

Você ouvirá o som alto de um “click” - não se assuste. O primeiro “click” indica que a agulha foi inserida e a aplicação teve início.

NÃO retirar a caneta aplicadora da pele. Se você retirar a caneta da pele, você pode não aplicar toda a dose de medicamento necessária.

Aguardar o segundo “click” , geralmente leva cerca de 3 a 6 segundos, mas pode levar até 15 segundos para você ouvir o segundo som 'Click'



Continuar segurando a caneta aplicadora contra a pele até que ouça o segundo "click" (indicando que a injeção terminou e a agulha se retraiu na caneta aplicadora).

Levantar a caneta aplicadora do local da aplicação.

Nota: Se você não ouvir o segundo “click”, aguarde 15 segundos a partir do momento em que pressionou o botão pela primeira vez e, em seguida, levante a caneta aplicadora do local de injeção.

Etapas 4: Verificar a janela de visualização

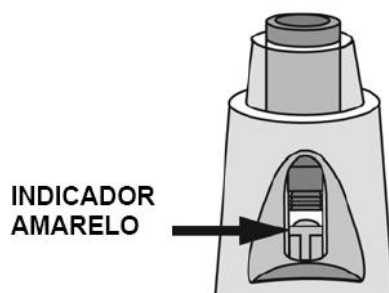
Após a aplicação, verificar a janela de visualização para se certificar de que o indicador amarelo está visível.

O indicador amarelo pode não preencher a janela de visualização inteira. Isso é normal. Isso indica que a caneta aplicadora funcionou da maneira correta.

Se você acha que o paciente não recebeu a aplicação, verificar o indicador amarelo novamente para confirmar que a dose foi liberada.

Se o indicador amarelo não estiver visível na janela de visualização, o paciente deverá ser orientado a procurar orientação médica. O paciente

NÃO deverá administrar a segunda dose sem conversar previamente com seu médico.



Descarte da caneta aplicadora utilizada

Descartar imediatamente a caneta aplicadora em recipiente adequado para objetos pontiagudos cortantes. Não a jogue em lixo comum.

Descartar o recipiente de acordo com as legislações locais quando o recipiente estiver completo.



Usar bola de algodão ou gaze

Pode haver uma pequena quantidade de sangue ou líquido no local da aplicação, o que é normal.

Pressionar uma bola de algodão ou gaze no local da aplicação e segurar por 10 segundos.

NÃO esfregar o local da aplicação.

Cobrir o local da aplicação com um pequeno curativo adesivo, se necessário.

Posologia

SIMPONI® caneta aplicadora é fornecido na forma de uma solução estéril em uma seringa de vidro com uma agulha de aço fixa. Essa seringa preenchida está contida em uma caneta aplicadora de uso único. A tampa da agulha é feita de borracha natural seca contendo látex.

O tratamento com **SIMPONI®** deve ser iniciado e supervisionado por profissionais qualificados, com experiência no diagnóstico e no tratamento de artrite reumatoide, artrite psoriásica ou espondilite anquilosante.

Adultos (≥ 18 anos)

Artrite reumatoide

SIMPONI® 50 mg é administrado na forma de uma injeção subcutânea uma vez ao mês, sempre no mesmo dia de cada mês.

Artrite psoriásica

SIMPONI® 50 mg é administrado na forma de uma injeção subcutânea uma vez ao mês, sempre no mesmo dia de cada mês.

Espondilite anquilosante

SIMPONI® 50 mg é administrado na forma de uma injeção subcutânea uma vez ao mês, sempre no mesmo dia de cada mês.

Espondiloartrite axial não radiográfica

SIMPONI® 50 mg administrado na forma de uma injeção subcutânea uma vez ao mês, sempre no mesmo dia de cada mês.

Colite ulcerativa

Para pacientes com peso corporal maior ou igual a 80 kg, 200 mg de **SIMPONI®** são administrados na forma de uma injeção subcutânea na Semana 0, seguidos de 100 mg na Semana 2 e então, 100 mg a cada 4 semanas, consecutivamente.

Para pacientes com peso corporal menor que 80 kg, 200 mg de **SIMPONI**[®] são administrados na forma de uma injeção subcutânea na Semana 0, seguidos de 100 mg na Semana 2. Pacientes que tiveram uma resposta adequada devem receber 50 mg na Semana 6 e a cada 4 semanas, consecutivamente. Pacientes que tiveram uma resposta inadequada podem se beneficiar continuando com 100 mg na Semana 6 e a cada 4 semanas, consecutivamente.

Durante o tratamento de manutenção, o uso de corticosteroides pode ser diminuído de acordo com os guias de práticas clínicas. Os dados disponíveis sugerem que a resposta clínica é geralmente atingida dentro de 12-14 semanas de tratamento (depois de 4 doses). A continuação da terapêutica deve ser reconsiderada nos pacientes que não apresentarem evidência de benefício terapêutico durante este período de tempo.

Pacientes idosos (≥ 65 anos)

Não requer nenhum ajuste de dose nos idosos.

Pacientes pediátricos (< 18 anos)

A segurança e a eficácia de **SIMPONI**[®] não foram estabelecidas em pacientes pediátricos com menos de 18 anos, portanto, não há recomendação de dose.

Pacientes com função renal comprometida

Não foram conduzidos estudos específicos em pacientes com comprometimento da função renal.

Pacientes com função hepática comprometida

Não foram conduzidos estudos específicos em pacientes com comprometimento da função hepática.

Instruções de administração e descarte do material: São fornecidas instruções completas para a administração de **SIMPONI**[®] no item **Modo de usar**. Os pacientes devem ser instruídos a aplicar a quantidade total de **SIMPONI**[®] de acordo com as diretrizes providenciadas no item **Modo de usar**. Na ausência de estudos de compatibilidade, **SIMPONI**[®] não deve ser misturado com outros medicamentos. Todo o produto remanescente ou material utilizado deve ser descartado de modo seguro em recipientes de descarte adequados.

Conduta em caso de esquecimento de dose: Se o paciente não aplicar a dose de **SIMPONI**[®] na data planejada, a dose omitida deve ser aplicada assim que possível. Os pacientes devem ser orientados a não aplicar dose dobrada para compensar a dose omitida.

Após aplicar a dose omitida; a próxima dose deve ser administrada com base na orientação a seguir:

- Se a dose omitida tiver **menos** de 2 semanas de atraso, o paciente deve aplicar a dose omitida e realizar a próxima dose mantendo a programação de data original.

- Se a dose omitida tiver **mais** de 2 semanas de atraso, o paciente deve aplicar a dose omitida e realizar a próxima dose em uma nova programação mensal, a partir da data desta última aplicação.

9. REAÇÕES ADVERSAS

Nesta seção, as reações adversas são apresentadas. As reações adversas são eventos adversos que foram considerados razoavelmente associados ao uso de golimumabe com base em uma avaliação abrangente das informações de eventos adversos. Uma relação causal com o golimumabe não pode ser estabelecida com confiança para casos individuais. Além disso, devido aos estudos clínicos serem conduzidos sob condições amplamente variadas, as taxas de reações adversas observadas nos estudos clínicos de um medicamento não podem ser comparadas diretamente com as taxas de estudos clínicos de outro medicamento e podem não refletir as taxas observadas na prática clínica.

Os dados de segurança dos estudos clínicos Fase 2 e 3 estão disponíveis para 6161 pacientes tratados com **SIMPONI**[®], incluindo 3090 com artrite reumatoide, 634 com artrite psoriásica, 768 com espondilite anquilosante, 1245 com colite ulcerativa, 231 com asma persistente grave e 193 com espondiloartrite axial não radiográfica ativa. As reações adversas, observadas com **SIMPONI**[®], estão resumidas na Tabela 21.

As reações adversas, nas classes de sistema/órgão, estão listadas de acordo com a frequência, usando a seguinte convenção: Muito comum ($\geq 1/10$); Comum ($\geq 1/100$, $< 1/10$); Incomum ($\geq 1/1.000$, $< 1/100$); Rara ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$, incluindo relatos isolados); Desconhecida (não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis).

Tabela 21: Resumo de reações adversas a golimumabe em estudos clínicos

Infecções e infestações	
Muito comum	Infecção do trato respiratório superior (nasofaringite, faringite, laringite e rinite)
Comum	Infecções bacterianas (tais como celulite), infecção do trato respiratório inferior (pneumonia), infecções virais (tais como gripe e herpes), bronquite, sinusite, infecções fúngicas superficiais, abscesso
Incomum	Septicemia (incluindo choque séptico), pielonefrite
Rara	Histoplasmose, coccidioidomicose, tuberculose, infecções oportunistas (infecções invasivas fúngicas, bacterianas, micobacterianas atípicas e protozoárias), reativação de hepatite B, pneumocistose, artrite bacteriana, bursite infecciosa
Neoplasias benignas e malignas	
Rara	Linfoma, leucemia
Desconhecida	Malignidade pediátrica
Exames laboratoriais	
Comum	Aumento na alanina aminotransferase, aumento na aspartato aminotransferase
Incomum	Diminuição na contagem de neutrófilos
Distúrbios do sangue e sistema linfático	
Comum	Leucopenia (incluindo neutropenia), anemia
Incomum	Trombocitopenia, pancitopenia
Distúrbios do sistema imunológico	
Comum	Autoanticorpos positivos, reações alérgicas não-graves
Distúrbios do sistema nervoso	
Comum	Tontura, parestesia
Rara	Distúrbios desmielinizantes (central e periférico)
Distúrbios cardíacos	
Rara	Insuficiência cardíaca congestiva (novo início ou piora)
Distúrbios vasculares	
Comum	Hipertensão
Rara	Vasculite (sistêmica)
Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino	
Incomum	Doença intersticial pulmonar
Distúrbios gastrintestinais	
Incomum	Constipação
Distúrbios da pele e do tecido subcutâneo	
Comum	Erupção cutânea, alopecia
Incomum	Psoríase: nova ou piora; palmar/plantar e pustular
Rara	Vasculite (cutânea)
Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conjuntivo	
Rara	Síndrome semelhante ao lúpus
Distúrbios gerais e condições no local de administração	
Comum	Pirexia, reação no local da aplicação (eritema no local da aplicação, urticária, endurecimento, dor, hematoma, prurido, irritação, parestesia)

Infecções

No período controlado dos estudos pivotais, a infecção do trato respiratório superior foi a reação adversa mais comum relatada em 12,6% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] (incidência por pacientes-ano: 0,61; IC de 95%: 0,55, 0,67) em comparação com 11,0% dos pacientes do grupo controle (incidência por paciente-ano: 0,55; IC de 95%: 0,46, 0,64). Nos períodos controlados e não controlados dos estudos, com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 4 anos, a incidência de infecções no trato respiratório superior por pacientes-ano foi de 0,35 eventos; IC de 95%: 0,34, 0,36, para os pacientes tratados com **SIMPONI**[®].

No período controlado dos estudos clínicos pivotais, foram observadas infecções em 23,0% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] (incidência por pacientes-ano: 1,32; IC de 95%: 1,23, 1,41) em comparação com 20,2% dos pacientes do grupo controle (incidência por pacientes-ano: 1,22; IC de 95%: 1,09, 1,36). Nos períodos controlados e não controlados dos estudos, com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 4 anos, a incidência de infecções por paciente-ano foi de 0,81 eventos; IC de 95%: 0,79, 0,83, para os pacientes tratados com **SIMPONI**[®].

Infecções graves observadas em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] incluíram septicemia, pneumonia, celulite, abscesso, infecções oportunistas e tuberculose. No período controlado dos estudos de artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante, colite ulcerativa e espondiloartrite axial não radiográfica, foram observadas infecções graves em 1,2% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e 1, 2% dos pacientes do grupo controle. A incidência de infecções graves por paciente-ano de acompanhamento no período controlado dos estudos de artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante e espondiloartrite axial não radiográfica foi de 0,07; IC de 95%: 0,05, 0,11 para o grupo tratado com **SIMPONI**[®] 100 mg, 0,03; IC de 95%: 0,01, 0,06 para o grupo tratado com 50 mg de **SIMPONI**[®] e 0,04; IC de 95%: 0,02, 0,07 para o grupo placebo. No período controlado dos estudos de indução de **SIMPONI**[®] em colite ulcerativa, foram observadas infecções graves em 0,8% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] em comparação com 1,5% dos pacientes do grupo placebo. Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais, com uma mediana de acompanhamento de até 3 anos, houve uma maior incidência de infecções graves, incluindo infecções oportunistas e tuberculose em pacientes recebendo 100 mg de **SIMPONI**[®], comparado com pacientes recebendo 50 mg de **SIMPONI**[®]. A incidência por paciente-ano de todas as infecções graves foi de 0,04; IC de 95%: 0,04, 0,05, em pacientes recebendo 100 mg de **SIMPONI**[®] e 0,03; IC de 95%: 0,02, 0,03, em pacientes recebendo 50 mg de **SIMPONI**[®]. Estes resultados podem ser confundidos pelo desenho dos estudos clínicos pivotais e diferentes durações de acompanhamento entre os grupos de tratamento.

Malignidades

- Linfoma

A incidência de linfoma em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] durante os estudos clínicos pivotais foi maior do que a esperada na população geral. Nos períodos controlados e não controlados desses estudos clínicos, com uma mediana de acompanhamento de até 3 anos, uma maior incidência de linfoma foi observada em pacientes recebendo 100 mg de **SIMPONI**[®] comparado com pacientes recebendo 50 mg de **SIMPONI**[®]. Estes resultados podem ser confundidos pelo reduzido número de eventos, desenhos dos estudos clínicos de Fase 3, e diferentes durações de acompanhamento entre os grupos de tratamento. A maioria dos linfomas ocorreu no Estudo 2 de artrite reumatoide, que envolveu pacientes previamente expostos a agentes anti-TNF que tinham doença de maior duração e mais refratária.

- Malignidades com exceção do linfoma

Nos períodos controlados dos estudos clínicos pivotais, a incidência de malignidades não-linfoma (excluindo câncer de pele não melanoma) foi semelhante entre os grupos tratados com **SIMPONI**[®] e controle. Em aproximadamente 4 anos de acompanhamento, a incidência de malignidades não-linfoma (excluindo câncer de pele não melanoma) foi semelhante à população em geral.

Em um estudo clínico exploratório envolvendo pacientes com asma persistente grave, um número maior de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] apresentou malignidades em comparação com os pacientes do grupo controle. Não se conhece a significância desse achado na população asmática.

Não se sabe o papel em potencial da terapia bloqueadora de TNF sobre o desenvolvimento de malignidades.

Distúrbios desmielinizantes

Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais com uma mediana de acompanhamento de até 3 anos, uma maior incidência de desmielinização foi observada em pacientes recebendo 100 mg de **SIMPONI**[®], comparado com pacientes recebendo 50 mg de **SIMPONI**[®]. Estes resultados podem ser confundidos pelo reduzido número de eventos, desenhos dos estudos pivotais, e diferentes durações de acompanhamento entre os grupos de tratamento.

Elevações nas enzimas hepáticas

No período controlado dos estudos clínicos pivotais de artrite reumatoide e espondilite anquilosante, ocorreram elevações leves de ALT [> 1 e < 3 x ULN (limite superior do normal)] em proporções semelhantes de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e pacientes do grupo controle (22,1% a 27,4% dos pacientes); nos estudos em espondilite anquilosante e espondiloartrite axial não radiográfica, mais pacientes tratados com **SIMPONI**[®] (26,9%) do que pacientes do grupo controle (10,6%) tiveram elevações leves de ALT. Nos períodos controlados e não controlados dos estudos pivotais de artrite reumatoide e artrite psoriásica, com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 5 anos, a incidência de elevações leves de ALT foi semelhante nos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e nos pacientes do grupo controle.

Nos períodos controlados dos estudos clínicos pivotais de indução com **SIMPONI**[®] em colite ulcerativa, elevações leves de ALT (> 1 e < 3 x ULN) ocorreram em proporções semelhantes de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e pacientes do grupo controle (7,8% e 6,9%, respectivamente). Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais de colite ulcerativa com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 2 anos, a proporção de pacientes com elevações leves de ALT foi de 24,7% em pacientes recebendo **SIMPONI**[®].

Nos períodos controlados dos estudos pivotais em artrite reumatoide e espondilite anquilosante, elevações de ALT ≥ 5 x ULN foram incomuns e observadas em um número maior de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] (0,4% a 0,9%) do que naqueles do grupo controle (0,0%). Essa tendência não foi observada na população com artrite psoriásica. Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais em artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante, com uma mediana de acompanhamento de 5 anos, a incidência de elevações de ALT ≥ 5 x ULN foi similar tanto em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] quanto nos pacientes do grupo controle. A maioria dessas elevações foi assintomática. Não foram notificados casos nos períodos controlado e não controlado do estudo de espondiloartrite axial não radiográfica (até 1 ano).

Nos períodos controlados dos estudos clínicos pivotais de indução com **SIMPONI**[®] em colite ulcerativa, elevações de ALT ≥ 5 x ULN ocorreram em proporções similares de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e pacientes tratados com placebo (0,3% e 1,0%, respectivamente). Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais em colite ulcerativa, com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 2 anos, a proporção de pacientes com elevações de ALT ≥ 5 x ULN foi de 0,8% em pacientes recebendo **SIMPONI**[®].

Reações no local da aplicação

Nos períodos controlados dos estudos clínicos pivotais, 5,4% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] tiveram reações no local da aplicação em comparação com 2,0% dos pacientes do grupo controle. A maioria das reações no local da aplicação foi de leve a moderada e a manifestação mais frequente foi eritema no local da aplicação.

Em estudos clínicos controlados de Fase 2 e/ou 3 em artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante, espondiloartrite axial não radiográfica, asma persistente grave, e estudos clínicos de Fase 2/3 em colite ulcerativa, nenhum dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] desenvolveu reações anafiláticas consideradas relacionadas a **SIMPONI**[®].

Anticorpos antinucleares (ANA)/anticorpos anti-DNA de dupla hélice (dsDNA)

Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais, com 1 ano de acompanhamento, 3,5% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e 2,3% daqueles do grupo controle eram recém-ANA-positivos (em títulos de 1:160 ou mais). A frequência de anticorpos anti-dsDNA com 1 ano de acompanhamento nos pacientes anti-dsDNA negativos no período inicial foi 1,1%.

Experiência pós-comercialização

As frequências fornecidas a seguir refletem as taxas de relatos de reações adversas a medicamentos a partir da experiência pós-comercialização com **SIMPONI**[®] em todo o mundo, e estimativas precisas da incidência não podem ser realizadas devido aos relatos voluntários a partir de uma população de tamanho incerto. Essas reações adversas são classificadas de acordo com a frequência, utilizando-se a seguinte convenção: Muito comum ($\geq 1/10$); Comum ($\geq 1/100$, $< 1/10$); Incomum ($\geq 1/1.000$, $< 1/100$); Rara ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$), Muito Rara ($< 1/10.000$, incluindo relatos isolados); Desconhecida (não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis).

Tabela 22: Reações adversas de pós-comercialização de golimumabe.

Classe de Sistema/Órgão	Reação Adversa	Frequência
Neoplasias benignas e malignas	Melanoma, carcinoma das células de Merkel	Rara
	Linfoma hepatoesplênico de células T*	

		Desconhecida
Distúrbios do Sistema Imunológico	Reações sistêmicas graves de hipersensibilidade** (incluindo reação anafilática), sarcoidose	Rara
Distúrbios da pele e do tecido subcutâneo	Reações cutâneas bolhosas Reações liquenoides Esfoliação da pele	Incomum Rara

* Observada com outros agentes bloqueadores de TNF.

** Foram relatados alguns casos de reações graves de hipersensibilidade em pacientes com histórico de alergia à galactose- α -1,3 galactose (síndrome alfa-gal), alergia à carne de mamíferos ou a produtos derivados de carne, ou com presença de IgE anti-alfa-gal. Na maioria desses casos, as reações ocorreram no momento da administração inicial.

Atenção: este produto é um medicamento que possui nova indicação terapêutica no país e nova via de administração e, embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo que indicado e utilizado corretamente, podem ocorrer eventos adversos imprevisíveis ou desconhecidos. Nesse caso, notifique os eventos adversos pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.

10. SUPERDOSE

Doses intravenosas únicas de até 10 mg/kg foram administradas em um estudo clínico sem toxicidade dose-limitante. Em caso de superdose, recomenda-se que o paciente seja monitorado quanto a quaisquer sinais ou sintomas de efeitos adversos e o tratamento sintomático apropriado seja instituído imediatamente.

Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

DIZERES LEGAIS

Registro: 1.1236.3405

Farm. Resp.: Erika Diago Rufino - CRF/SP nº 57.310

Produzido por:

Simtra US LLC – Indiana, EUA

OU

Cilag AG – Schaffhausen, Suíça

Embalado (emb. primária) por:

Simtra US LLC – Indiana, EUA

OU

Cilag AG – Schaffhausen, Suíça

Embalado (emb. secundária) por:

Cilag AG – Schaffhausen, Suíça

Importado por:

Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. – São José dos Campos – Brasil

OU

Simponi 50 mg

Produzido por:

Simtra US LLC – Indiana, EUA

OU

Cilag AG – Schaffhausen, Suíça

Importado e embalado (emb. secundária) por:

Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. - São José dos Campos – Brasil

Indústria Brasileira

Registrado por:

JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA.

Avenida Presidente Juscelino Kubitschek, 2041, São Paulo – SP – CNPJ 51.780.468/0001-87



® Marca registrada.

USO SOB PRESCRIÇÃO.

VENDA PROIBIDA AO COMÉRCIO.

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 07/08/2026.



CCDS 2607

VPS TV 12.0

	HISTÓRICO DE BULAS										Johnson & Johnson Innovative Medicine
	Dados da submissão eletrônica			Dados da petição que altera bula				Dados das alterações de bula			
Produto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	10/04/2013	0272906/13-7	10463 - PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	10/04/2013	0272906/13-7	10463 - PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	10/04/2013	VP: Todos VPS: Todos	VP/VPS	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	07/10/2013	0841641/13-9	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/09/2013	0764889/13-8	10279-PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração de Texto de Bula	04/10/2013	VP: 6 VPS: 8	VP/VPS	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	06/03/2014	0164115/14-8	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	06/03/2014	0164115/14-8	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	06/03/2014	VP: 8 VPS: 5, 9	VP/VPS	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	16/05/2014	0382162/14-5	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/05/2014	0382162/14-5	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/05/2014	VP: 6 e 8 VPS: 2, 3, 5, 8 e 9	VP02/VP02	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	12/06/2015	0520057/15-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	12/06/2015	0520057/15-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	12/06/2015	VP: 6 e 8 VPS: 8 e 9	VP03/VP03	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	16/03/2016	1365828/16-0	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/03/2016	1365828/16-0	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/03/2016	VP: 8 VPS: 9	VP04/VP04	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	16/09/2016	2293348/16-4	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2016	2293348/16-4	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2016	VP: 8 VPS: 3 e 9	VP05/VP05	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	28/10/2016	2434517/16-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/05/2014	0390893/14-3	1519 – PRODUTO BIOLÓGICO – Inclusão de Nova Apresentação Comercial	20/06/2014	VP: 8 e Dizeres Legais VPS: 5, 9 e Dizeres Legais	VP06/VP06	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	24/01/2017	0127279/17-9	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	24/01/2017	0127279/17-9	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	24/01/2017	VP: - VPS: 8	VP006.1/VP006.1	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	26/05/2017	1004567/17-8	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	26/05/2017	1004567/17-8	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	26/05/2017	VP: Composição, 5 e Dizeres Legais VPS: Composição e Dizeres Legais	VP07/VP07	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	19/07/2017	1004567/17-8	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	24/03/2016	1415855/16-8	1615 – PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de Nova Indicação	19/06/2017	VP: 1, 4, 6 e 8 VPS: 1, 2, 3, 5, 8 e 9	VP08/VP08	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	29/08/2017	1832868/17-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/08/2017	1832868/17-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/08/2017	VP: 8 VPS: 3 e 9	VP09/VP09	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	28/03/2018	0243389/18-3	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	02/10/2013	0833741/13-1	1615 – PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de Nova Indicação Terapêutica no País	26/03/2018	VP: 1, 2, 4 e 6 VPS: 1, 2, 8 e 9	VP10/VP10	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	08/04/2019	0315205/19-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/04/2019	0315205/19-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/04/2019	VP: 8 VPS: 9	VP11/VP11	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	14/08/2019	1984158/19-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	30/07/2018 27/09/2018	0766274/18-2 0962599/18-2	1921 - PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão do Local de Fabricação do Produto a Granel 1532 - PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração de Posologia	05/08/2019 12/08/2019	VP: 2, 8 e Dizeres Legais VPS: 6 e Dizeres Legais	VP12/VP12	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	27/02/2020	0597745/20-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	27/02/2020	0597745/20-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	27/02/2020	VPS: Dizeres Legais VP: Dizeres Legais	VPS TV 2.0/VP TV 2.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC APLIC C/ MANGA SEG 50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	19/02/2021	0677017/21-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	05/02/2021	0477952/21-5	11979 - PRODUTOS BIOLÓGICOS - 41. Alteração de instalação de fabricação do produto terminado	05/02/2021	VP: Dizeres Legais VPS: 9, Dizeres Legais	VP TV 3.0/VPS TV 3.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/MANGA SEG	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	09/04/2021	1362410/21-5	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	09/04/2021	1362410/21-5	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	09/04/2021	VP: Apresentação, Composição, 6, Dizeres Legais VPS: Apresentação, Composição, Dizeres Legais	VP TV 4.0/VPS TV 4.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/MANGA SEG 100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1.0 ML ACOPLADA EM CAN APLIC C/ MANGA SEG	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	19/09/2022	4711714/22-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	01/09/2021	3445414/21-4	11958 - PRODUTOS BIOLÓGICOS - 70. Alteração do prazo de validade do produto terminado – Moderada	22/08/2022	VPS 7	VP TV 5.0/VPS TV 5.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/MANGA SEG 100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1.0 ML ACOPLADA EM CAN APLIC C/ MANGA SEG	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	28/10/2022	4878557/22-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	28/10/2022	4878557/22-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	28/10/2022	VPS: 8 e Dizeres Legais VP: 6 e Dizeres Legais	VP TV 6.0/VPS TV 6.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/MANGA SEG 100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1.0 ML ACOPLADA EM CAN APLIC C/ MANGA SEG	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	10/11/2022	4927775/22-4	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	28/10/2022	4878557/22-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	28/10/2022	VPS: 8 e Dizeres Legais VP: 6 e Dizeres Legais	VP TV 7.0/VPS TV 7.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/MANGA SEG 100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1.0 ML ACOPLADA EM CAN APLIC C/ MANGA SEG	
Simponi (golimumabe) (Caneta)	13/06/2024	0796071/24-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	13/06/2024	0796071/24-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	13/6/24	VPS: 3 e 5 VP: -	VP TV 8.0/VPS TV 8.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/MANGA SEG 100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1.0 ML ACOPLADA EM CAN APLIC C/ MANGA SEG	

Simponi (golimumabe) (Caneta)	02/07/2025	0869069/25-0	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	02/07/2025	0869069/25-0	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	02/07/2025	VPS: 5,7 e Dizeres Legais VP: 4, 5 e Dizeres Legais	VP TV 9.0/VPS TV 9.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/MANGA SEG 100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1.0 ML ACOPLADA EM CAN APLIC C/ MANGA SEG
Simponi (golimumabe) (Caneta)	16/10/2025	1385522/25-9	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	16/10/2025	1385522/25-9	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	16/10/2025	VPS: 5, 8 e Dizeres Legais VP: 4, 6 e Dizeres Legais	VP TV 10.0/ VPS TV 10.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/MANGA SEG 100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1.0 ML ACOPLADA EM CAN APLIC C/ MANGA SEG
Simponi (golimumabe) (Caneta)	13/11/2025	1492475/25-4	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	13/11/2025	1492475/25-4	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	13/11/2025	VPS: 8 VP: 6	VP TV 11.0/ VPS TV 11.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/MANGA SEG 100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1.0 ML ACOPLADA EM CAN APLIC C/ MANGA SEG
Simponi (golimumabe) (Caneta)	07/08/2026	xxxxxxx/xx-x	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	07/08/2026	xxxxxxx/xx-x	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	07/08/2026	VPS: 9 VP: 4	VP TV 12.0/ VPS TV 12.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/MANGA SEG 100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1.0 ML ACOPLADA EM CAN APLIC C/ MANGA SEG

SIMPONI[®]
(golimumabe)

Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.

solução injetável

50 mg / 0,5 mL

Versão para o Mercado Privado

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

SIMPONI®

golimumabe

Solução Injetável

Nova seringa aplicadora, mesmo produto.

APRESENTAÇÃO

Solução injetável de 50 mg/0,5 mL de golimumabe, em embalagem com 1 seringa preenchida.

USO SUBCUTÂNEO

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

SIMPONI® 50 mg/0,5 mL

Cada seringa preenchida contém 50 mg de golimumabe em 0,5 mL de solução injetável.

Excipientes: sorbitol, histidina, polissorbato 80 e água para injetáveis. Não contém conservantes.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

ATENÇÃO: RISCO DE INFECÇÕES GRAVES

Veja o item “ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES” dessa bula para mais informações.

Infecções graves que levaram à hospitalização ou óbito, como a tuberculose, septicemia bacteriana, fúngica invasiva e outras infecções oportunistas, ocorreram em pacientes recebendo **SIMPONI®**.

SIMPONI® deve ser descontinuado se o paciente desenvolver uma infecção grave ou septicemia.

Submeter o paciente a exames para identificação de tuberculose latente; se positivo, iniciar um tratamento para a tuberculose antes de começar a utilizar **SIMPONI®**.

Monitorar todos os pacientes quanto ao desenvolvimento de tuberculose ativa durante o tratamento com **SIMPONI®**, mesmo se o teste de tuberculose latente inicial for negativo.

1. INDICAÇÕES

Artrite reumatoide:

SIMPONI®, em combinação com metotrexato (MTX), é indicado para:

- o tratamento da artrite reumatoide ativa em pacientes adultos, quando a resposta à terapia com medicamento antirreumático modificador da doença (DMARD), incluindo MTX, foi inadequada;
- o tratamento da artrite reumatoide ativa em pacientes adultos não tratados previamente com MTX.

SIMPONI®, em combinação com metotrexato, também demonstrou reduzir a taxa de progressão do dano articular, conforme avaliação por raio-X, melhorar a função física e a qualidade de vida relacionada à saúde.

SIMPONI® pode ser usado em pacientes previamente tratados com um ou mais inibidor(es) de TNF.

Artrite psoriásica:

SIMPONI®, isoladamente ou em combinação com MTX, é indicado para:

O tratamento de artrite psoriásica ativa em pacientes adultos, quando a resposta à terapia prévia com DMARD foi inadequada. **SIMPONI®** também demonstrou melhorar a função física e a qualidade de vida relacionada à saúde.

Espondilite anquilosante:

SIMPONI® é indicado para:

O tratamento da espondilite anquilosante ativa em pacientes adultos quando a resposta à terapia convencional foi inadequada. **SIMPONI®** também demonstrou melhorar a função física e a qualidade de vida relacionada à saúde.

Espondiloartrite axial não radiográfica:

SIMPONI® é indicado para:

- Reduzir os sinais e sintomas;
- Melhorar a mobilidade da coluna vertebral;
- Melhorar a função física;
- Melhorar a saúde em relação à qualidade de vida;

em pacientes adultos com espondiloartrite axial não radiográfica ativa e grave com sinais objetivos de inflamação, conforme indicado pela elevação da proteína C-reativa (PCR) e/ou evidência por ressonância magnética (MRI), os quais apresentaram uma resposta inadequada ou intolerância a medicamentos anti-inflamatórios não-esteroidais (AINEs).

Colite ulcerativa:

SIMPONI® é indicado em pacientes adultos com colite ulcerativa ativa de moderada a grave, que sejam intolerantes ou que tenham tido uma resposta inadequada às terapias convencionais incluindo aminosalicilatos orais, corticosteroides orais, azatioprina ou 6-mercaptopurina para:

- Induzir e manter a resposta clínica;
- Melhorar a aparência endoscópica da mucosa durante a indução;
- Induzir a remissão clínica;
- Alcançar e manter a remissão clínica em pacientes que respondem à terapia de indução.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

Artrite reumatoide: A eficácia e segurança de **SIMPONI**[®] foram avaliadas em três estudos multicêntricos, randomizados, duplo-cegos e controlados por placebo em mais de 1.500 pacientes ≥ 18 anos de idade com AR moderada a gravemente ativa e diagnosticada segundo os critérios do American College of Rheumatology (ACR) pelo menos 3 meses antes da triagem. Os pacientes tinham, pelo menos, 4 articulações dolorosas e 4 edemaciadas. **SIMPONI**[®] foi administrado subcutaneamente nas doses de 50 mg ou 100 mg, com ou sem MTX, a cada 4 semanas. Dados de eficácia controlados por placebo foram coletados e analisados até a semana 24.

O estudo GO-FORWARD avaliou 444 pacientes com AR ativa apesar de receberem uma dose estável de, pelo menos, 15 mg/semana de MTX e que não haviam sido previamente tratados com um agente anti-TNF. Os pacientes foram randomizados para receber placebo + MTX (n = 133), **SIMPONI**[®] 50 mg + MTX (n = 89), **SIMPONI**[®] 100 mg + MTX (n = 89) ou monoterapia com 100 mg de **SIMPONI**[®] + placebo (n = 133).

O estudo GO-AFTER avaliou 445 pacientes que haviam sido previamente tratados com um ou mais agentes anti-TNF: adalimumabe, etanercepte ou infliximabe. Os pacientes foram randomizados para receber placebo (n = 150), **SIMPONI**[®] 50 mg (n = 147) ou **SIMPONI**[®] 100 mg (n = 148). Foi permitido que os pacientes continuassem a utilizar uma terapia concomitante com droga antirreumática modificadora da doença (DMARD), MTX, sulfassalazina e/ou hidroxiquina durante o estudo. A descontinuação de terapias anti-TNF anteriores pode ter ocorrido por motivos incluindo falta de eficácia (59%), intolerância (17%) e/ou outros motivos que não a segurança e a eficácia (39%).

O estudo GO-BEFORE avaliou 637 pacientes com AR ativa sem tratamento prévio com MTX e não tratados previamente com um agente anti-TNF. Os pacientes foram randomizados para receber placebo + MTX (n = 160), **SIMPONI**[®] 50 mg + MTX (n = 159), **SIMPONI**[®] 100 mg + MTX (n = 159) ou monoterapia com 100 mg de **SIMPONI**[®] + placebo (n = 159). No caso dos pacientes recebendo MTX, este foi administrado em uma dose de 10 mg/semana começando na Semana 0, que foi aumentada para 20 mg/semana na Semana 8.

O desfecho coprimário do estudo GO-FORWARD e o primário do GO-AFTER foram a porcentagem de pacientes que conseguiram resposta ACR 20 na Semana 14. O outro desfecho coprimário do estudo GO-FORWARD foi a melhora desde o período inicial na pontuação do Questionário de Avaliação de Saúde (HAQ) na Semana 24. O desfecho primário para o estudo GO-BEFORE foi a porcentagem de pacientes que conseguiram resposta ACR 50 na Semana 24. Além dos desfechos primários, foram realizadas avaliações adicionais sobre o impacto do tratamento de **SIMPONI**[®] nos sinais e sintomas de artrite, função física e qualidade de vida relacionada à saúde.

Os principais resultados para a dose de 50 mg são mostrados nas Tabelas 1, 2 e 3 a seguir. Em geral, não foi observada nenhuma diferença clinicamente significativa nas medidas de eficácia entre os esquemas de dosagem de 50 mg e 100 mg de **SIMPONI**[®].

Sinais e sintomas

Em todos os estudos Fase 3 com AR, uma porcentagem maior de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] conseguiu respostas ACR e Pontuação de Atividade de Doença 28 (DAS28) nas Semanas 14 e 24 do que aqueles dos grupos controle. Foram observadas respostas na primeira avaliação (Semana 4) após a administração inicial de **SIMPONI**[®], que se mantiveram até a Semana 24.

Tabela 1: Principais resultados de eficácia dos estudos GO-FORWARD, GO-AFTER e GO-BEFORE

	GO-FORWARD AR ativa apesar de MTX		GO-AFTER AR ativa, previamente tratada com um ou mais agente(s) anti-TNF		GO-BEFORE AR ativa, sem tratamento prévio com MTX	
	Placebo + MTX	SIMPONI [®] 50 mg + MTX	Placebo	SIMPONI [®] 50 mg	Placebo + MTX	SIMPONI [®] 50 mg + MTX
n ^a	133	89	150	147	160	159
Responsivos, % de pacientes						
ACR 20						
Semana 14	33%	55%*	18%	35%*	NA	NA
Semana 24	28%	60%*	16%	31%* p = 0,002	49%	62% p = 0,028
ACR 50						

Semana 14	10%	35%*	7%	15% p = 0,021	NA	NA
Semana 24	14%	37%*	4%	16%*	29%	40% p = 0,042 ^b
ACR 70						
Semana 14	4%	14% p = 0,008	2%	10% p = 0,005	NA	NA
Semana 24	5%	20%*	2%	9% p = 0,009	16%	24% p = 0,064
Resposta DAS28^c						
Semana 14	52%	74%*	29%	56%*	NA	NA
Semana 24	47%	74%*	22%	47%*	61%	76% p = 0,005
Remissão de DAS28^c						
Semana 14	13%	35%*	6%	14% p = 0,028	NA	NA
Semana 24	15%	37%*	5%	15% p = 0,006	28%	38% p = 0,05
^a : N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis para cada desfecho pode variar segundo o ponto no tempo. [*] : p ≤ 0,001 ^b : Esse valor de p (50 mg vs. placebo) não deve ser interpretado como tendo implicação de significância estatística, já que o valor de p para a análise primária (grupos combinados de SIMPONI [®] 50 e 100 mg vs. placebo) não foi estatisticamente significativo (p = 0,053) e uma abordagem hierárquica foi utilizada para as análises estatísticas. ^c : Usando PCR. NA: Não aplicável, já que os dados não foram coletados na Semana 14 nesse estudo.						

Nos estudos GO-FORWARD e GO-AFTER, todos os componentes individuais dos critérios de resposta ACR [número de articulações dolorosas e edemaciadas, avaliação da dor segundo o paciente, avaliação global da atividade da doença segundo o paciente e o médico, índice de incapacidade (segundo medição por HAQ) e PCR] foram significativamente melhores nos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] em comparação com os do controle (p < 0,001). Os resultados dos componentes dos critérios da resposta ACR são mostrados na Tabela 2.

Tabela 2: Melhora em % nos componentes da Resposta ACR nos estudos clínicos em AR GO-FORWARD, GO-AFTER e GO-BEFORE

	GO-FORWARD AR ativa apesar de MTX		GO-AFTER AR ativa, previamente tratada com um ou mais agente(s) anti-TNF		GO-BEFORE AR ativa, sem tratamento prévio com MTX	
	Placebo + MTX	SIMPONI [®] 50 mg + MTX*	Placebo	SIMPONI [®] 50 mg*	Placebo + MTX	SIMPONI [®] 50 mg + MTX
n ^a	133	89	150	147	160	159
Número de articulações edemaciadas						
Período Inicial	12,0	13,0	14	15	11	13
Semana 14	38%	62%	20%	44%	NA	NA
Semana 24	32%	72%	1%	33%	67%	76% (p = 0,127)
Número de articulações dolorosas						
Período Inicial	21,0	26,0	26	28	26	26
Semana 14	30%	60%	6%	34%	NA	NA
Semana 24	21%	62%	-7%	29%	57%	67% (p = 0,023)
Avaliação de dor segundo o paciente						
Período Inicial	5,7	6,1	7,1	7,0	7	7
Semana 14	18%	55%	12%	25%	NA	NA
Semana 24	15%	50%	4%	25%	44%	52% (p = 0,028)
Avaliação global da atividade da doença segundo o paciente						

Período Inicial	5,3	6,0	6,7	6,8	6	6
Semana 14	15%	45%	8%	29%	NA	NA
Semana 24	17%	48%	2%	22%	37%	50% (p = 0,042)
Avaliação global da atividade da doença segundo o médico						
Período Inicial	5,7	6,1	6,3	6,5	6	6
Semana 14	35%	55%	12%	38%	NA	NA
Semana 24	39%	62%	10%	35%	63%	67% (p = 0,206)
Pontuação HAQ						
Período Inicial	1,25	1,38	1,75	1,63	1,50	1,50
Semana 14	10%	29%	0%	13%	NA	NA
Semana 24	7%	31%	0%	11%	37%	44% (p = 0,141)
PCR (mg/dL)						
Período Inicial	0,8	1,0	1,0	0,9	1,4	1,3
Semana 14	2%	44%	0%	37%	NA	NA
Semana 24	0%	39%	0%	15%	43%	57% (p = 0,002)
*: p ≤ 0,001 para todas as comparações. ^a: N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis para cada desfecho pode variar segundo o ponto no tempo. NA: Não aplicável, já que não houve coleta de dados na Semana 14 nesse Estudo.						

No estudo GO-AFTER, a porcentagem de pacientes que conseguiu uma resposta ACR 20 foi maior para pacientes recebendo **SIMPONI**[®] 50 mg do que os tratados com placebo, independentemente do motivo relatado para a descontinuação de uma ou mais terapias anti-TNF prévias. Essa diferença foi estatisticamente significativa para pacientes que relataram descontinuação de uma ou mais terapias anti-TNF anteriores por falta de eficácia. Nesse grupo de pacientes, 35% dos tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg versus 18% do grupo de controle conseguiram uma ACR 20 na Semana 14 (p = 0,009). Na Semana 24, as porcentagens foram de 29% em comparação com 16%, respectivamente (p = 0,035).

Função física e qualidade de vida relacionada à saúde

A função física e a incapacidade foram avaliadas como um desfecho distinto nos estudos GO-FORWARD e GO-AFTER, usando o índice de incapacidade HAQ. Nesses estudos, **SIMPONI**[®] demonstrou melhora clínica e estatisticamente significativas HAQ em comparação com o controle do Período Inicial até a Semana 24 (ver Tabela 3).

Tabela 3: Melhora em HAQ dos estudos GO-FORWARD e GO-AFTER

	GO-FORWARD AR ativa apesar de MTX		GO-AFTER AR ativa, previamente tratada com um ou mais agentes anti-TNF	
	Placebo + MTX	SIMPONI [®] 50 mg + MTX ^b	Placebo	SIMPONI [®] 50 mg ^b
n ^a	133	89	150	147
Pontuação inicial de HAQ				
Média ± DP	1,32 ± 0,70	1,41 ± 0,69	1,63 ± 0,63	1,58 ± 0,65
Mediana	1,25	1,38	1,75	1,63
Melhora no HAQ				
Semana 14 Média ± DP	0,16 ± 0,49	0,42 ± 0,38	NA	NA
Mediana	0,13	0,38 ^b	NA	NA
Semana 24 Média ± DP	0,13 ± 0,58	0,47 ± 0,55	0,03 ± 0,50	0,23 ± 0,50
Mediana	0,13	0,38	0,00	0,13

a:	N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis quanto a cada desfecho pode variar na linha do tempo.
b:	p < 0,001
NA:	Não aplicável, já que esses dados não foram coletados na Semana 14 nesse estudo.

No GO-FORWARD, foram demonstradas melhoras clínicas e estatisticamente significativas na qualidade de vida relacionada à saúde segundo a avaliação pela pontuação de componente físico do SF-36 em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] versus placebo. No GO-FORWARD e GO-AFTER foram observadas melhoras estatisticamente significativas em produtividade autorrelatada e na fadiga pela avaliação funcional de escala de fadiga de terapia com doença crônica (FACIT-F).

Artrite psoriásica: A segurança e eficácia de **SIMPONI**[®] foram avaliadas em um estudo multicêntrico, randomizado, duplo-cego, controlado por placebo (GO-REVEAL) em 405 pacientes adultos com AP ativa (≥ 3 articulações edemaciadas e ≥ 3 articulações dolorosas) apesar de terapia com anti-inflamatório não-esteroidal (AINE) ou DMARD. Os pacientes desse estudo haviam sido diagnosticados com AP há pelo menos 6 meses, com uma lesão de pele psoriásica com diâmetro de pelo menos 2 cm. Foram inscritos pacientes de cada subtipo de artrite psoriásica, incluindo artrite poliarticular sem nódulos reumatóides (43%), artrite periférica assimétrica (30%), artrite na articulação interfalangeana distal (15%), espondilite com artrite periférica (11%) e artrite mutilante (1%). Não foi permitido tratamento prévio com agente anti-TNF. **SIMPONI**[®] foi administrado subcutaneamente em doses de 50 mg ou 100 mg, com ou sem MTX, a cada 4 semanas. Os pacientes foram designados aleatoriamente para receber placebo (n = 113), **SIMPONI**[®] 50 mg (n = 146) e **SIMPONI**[®] 100 mg (n = 146). O desfecho primário foi a porcentagem de pacientes conseguindo resposta ACR 20 na Semana 14. Os dados de eficácia controlados por placebo foram coletados e analisados até a Semana 24.

Os principais resultados para a dose de 50 mg são mostrados na Tabela 4 a seguir. Em geral, não foi observada nenhuma diferença clinicamente significativa nas medidas de eficácia entre os esquemas de dosagem de 50 mg e 100 mg do **SIMPONI**[®].

Tabela 4: Principais resultados de eficácia do estudo GO-REVEAL

	Placebo	SIMPONI [®] 50 mg*
N ^a	113	146
Responsivos, % de pacientes		
ACR 20		
Semana 14	9%	51%
Semana 24	12%	52%
ACR 50		
Semana 14	2%	30%
Semana 24	4%	32%
ACR 70		
Semana 14	1%	12%
Semana 24	1%	19%
DAS28		
Semana 14	24%	66%
Semana 24	24%	64%
PASI 75^b		
Semana 14	3%	40%
Semana 24	1%	56%
Pontuação inicial de HAQ		
Média $\pm$ DP	1,03 $\pm$ 0,55	0,98 $\pm$ 0,65
Mediana	1,00	1,00

		Placebo	SIMPONI® 50 mg*
Melhora em HAQ			
Semana 14	Média $\pm$ DP	0,04 $\pm$ 0,44	0,31 $\pm$ 0,50
	Mediana	0,00	0,25
Semana 24	Média $\pm$ DP	-0,01 $\pm$ 0,49	0,33 $\pm$ 0,55
	Mediana	0,00	0,25
*: p < 0,05 para todas as comparações; os cálculos do valor de p são baseados em comparações dos valores medianos para variáveis contínuas.			
a: N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis quanto a cada desfecho pode variar na linha do tempo.			
b: Baseado no subconjunto de pacientes com $\geq 3\%$ envolvimento de BSA no Período Inicial.			

Foram observadas melhoras nas principais medições de atividade de doença na primeira avaliação (Semana 4) após a administração inicial de **SIMPONI®** e foram mantidas até a Semana 24. Respostas semelhantes de ACR 20 na semana 14 foram observadas em pacientes com diferentes subtipos de AP, incluindo artrite poliarticular sem nódulos reumatóides, artrite periférica assimétrica, artrite na articulação interfalangeana distal e espondilite com artrite periférica. O número de pacientes com artrite mutilante foi pequeno demais para permitir uma avaliação significativa. As respostas observadas nos grupos tratados com **SIMPONI®** foram semelhantes em pacientes recebendo e não recebendo MTX concomitante.

Foram observadas melhoras nos parâmetros da atividade periférica característica da artrite psoriásica (por exemplo, número de articulações edemaciadas, número de articulações dolorosas, dactilite e entesite) nos pacientes tratados com **SIMPONI®**. De modo semelhante, os tratados com **SIMPONI®** também demonstraram melhora significativa na psoríase de pele e unhas, segundo a avaliação pelo Índice de Gravidade e Extensão da Psoríase (PASI), alteração percentual desde o período inicial no Índice de Gravidade da Psoríase nas Unhas (NAPSI) e melhora na Avaliação Global pelo Médico da unha (PGA).

O tratamento com **SIMPONI®** resultou em melhora significativa na função física segundo a avaliação do HAQ, assim como melhoras significativas na qualidade de vida relacionada à saúde, segundo a avaliação pelos escores resumidos de componentes físicos e mentais do SF-36. A produtividade autorrelatada teve uma melhora significativa e o tempo ausente do trabalho pelos cuidadores foi significativamente reduzido.

Espondilite anquilosante: A segurança e eficácia de **SIMPONI®** foram avaliadas em um estudo multicêntrico, randomizado, duplo-cego e controlado por placebo (GO-RAISE) em 356 pacientes adultos com espondilite anquilosante ativa (definida como um escore de Índice de Atividade de Espondilite Anquilosante de Bath (BASDAI) ≥ 4 e uma pontuação na escala visual analógica (VAS) para dor total nas costas de ≥ 4 , em uma escala de 0 a 10 cm). Os pacientes recrutados nesse estudo tinham sintomas de doença ativa apesar de terapia atual ou prévia com AINE ou DMARD e não haviam recebido tratamento prévio com anti-TNF. Os pacientes com anquilose completa da coluna foram excluídos da participação do estudo. **SIMPONI®** foi administrado subcutaneamente em doses de 50 mg ou 100 mg a cada 4 semanas. Os pacientes foram randomizados aleatoriamente para receber placebo (n = 78), **SIMPONI®** 50 mg (n = 138) e **SIMPONI®** 100 mg (n = 140). O desfecho primário foi a porcentagem de pacientes que conseguiram uma melhora de 20% nos critérios de resposta para Avaliação da Espondilite Anquilosante (ASAS 20) na Semana 14. Os dados de eficácia controlados por placebo foram coletados e analisados até a Semana 24.

Os principais resultados para a dose de 50 mg são mostrados na Tabela 5 a seguir. Em geral, não foi observada nenhuma diferença clinicamente significativa nas medidas de eficácia entre os esquemas de dosagem com 50 mg e 100 mg de **SIMPONI®**.

Tabela 5: Principais resultados de eficácia do estudo GO-RAISE.

	Placebo	SIMPONI® 50 mg*
N ^a	78	138
Responsivos, % de pacientes		
ASAS 20		
Semana 14	22%	59%
Semana 24	23%	56%

	Placebo	SIMPONI® 50 mg*
ASAS 40		
Semana 14	15%	45%
Semana 24	15%	44%
ASAS 5/6		
Semana 14	8%	50%
Semana 24	13%	49%
BASDAI 50		
Semana 14	15%	46%
Semana 24	15%	51%
BASDAI 70		
Semana 14	5%	29%
Semana 24	8%	30%
BASDAI 90		
Semana 14	1%	10%
Semana 24	1%	15%
BASFI (0-10): alteração mediana desde o período inicial		
Período Inicial, (mediana)	4,9	5,0
Semana 14	0,1	-1,4
Semana 24	0,4	-1,6
*: $p \leq 0,001$ para todas as comparações com exceção de BASDAI 90 na Semana 14, em que $p = 0,017$.		
*: N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis quanto a cada desfecho pode variar na linha do tempo.		

Comparado com o placebo, o tratamento com **SIMPONI®** resultou em uma melhora significativa nos sinais e sintomas, conforme demonstrado pelos escores ASAS e BASDAI nas Semanas 14 e 24. Os pacientes tratados com **SIMPONI®** conseguiram uma melhora significativamente maior em todos os componentes de ASAS 20 em comparação ao placebo. Foram observadas melhoras nas principais medidas de atividade da doença na primeira avaliação (Semana 4) após a administração inicial de **SIMPONI®**, mantidas até a Semana 24. Foi observada uma eficácia consistente em pacientes, independentemente do antígeno HLA-B27 ou níveis iniciais de PCR, segundo avaliação pelas respostas ASAS 20 na Semana 14. Uma porcentagem maior de pacientes tratados com **SIMPONI®** atingiu um nível baixo de atividade da doença (definido como um valor < 2 em uma escala de 0-10 cm em cada um dos quatro parâmetros de resposta ASAS 20) na semana 14 (23%) em comparação com os pacientes tratados com placebo (5%, $p < 0,001$), mantida até a Semana 24.

O tratamento com **SIMPONI®** resultou em melhoras significativas na função física, conforme avaliado pelas alterações desde o período inicial no Índice Funcional de Espondilite Anquilosante de Bath (BASFI) nas Semanas 14 e 24. A melhora mediana em BASFI na Semana 14 foi de 1,4 no grupo que recebeu 50 mg de **SIMPONI®**, em comparação com agravamento de 0,1 no grupo placebo ($p < 0,001$). A melhora na função física foi mantida até a Semana 24 nos pacientes tratados com **SIMPONI®**. A qualidade de vida relacionada à saúde, conforme medição pela pontuação do componente físico do SF-36, também teve uma melhora significativa nas Semanas 14 e 24. Melhoras significativas também foram observadas no sono (segundo medição pelo Questionário de Avaliação do Sono de Jenkins) e produtividade autorrelatada.

Espondiloartrite axial não radiográfica: A segurança e eficácia de **SIMPONI®** 50 mg foram avaliadas em um estudo (GO AHEAD) multicêntrico, randomizado, duplo-cego, placebo controlado (até a Semana 16), avaliando o tratamento com **SIMPONI®** 50 mg administrado por via subcutânea a cada 4 semanas em 197 pacientes adultos com espondiloartrite axial não radiográfica ativa grave (definidos como aqueles pacientes que estavam de acordo com os critérios ASAS de classificação de espondiloartrite axial, mas não estavam de acordo com os critérios modificados de New York para espondilite anquilosante). Na Semana 16, os pacientes iniciaram um período aberto em que todos receberam **SIMPONI®** 50 mg administrado por via subcutânea a cada 4 semanas até a Semana 48 com avaliações de eficácia realizadas até a Semana 52 e acompanhamento de segurança até a Semana

60. Aproximadamente 93% dos pacientes que estavam recebendo **SIMPONI**[®] no início da fase de extensão aberta (Semana 16) permaneceram em tratamento até o final do estudo (Semana 52).

Os pacientes incluídos neste estudo apresentavam doença ativa, definida como um BASDAI ≥ 4 cm e uma VAS para dor nas costas total de ≥ 4 cm, cada um em uma escala de 0 a 10 cm, e que apresentaram uma resposta inadequada ao tratamento com AINE ou eram intolerantes ao tratamento com AINE.

Os pacientes que apresentavam sacroileíte bilateral Grau 2 ou sacroileíte unilateral Grau 3 ou Grau 4 nas radiografias convencionais, foram excluídos do estudo. Os pacientes que receberam previamente bloqueadores TNF-alfa ou quaisquer agentes biológicos, também foram excluídos do estudo.

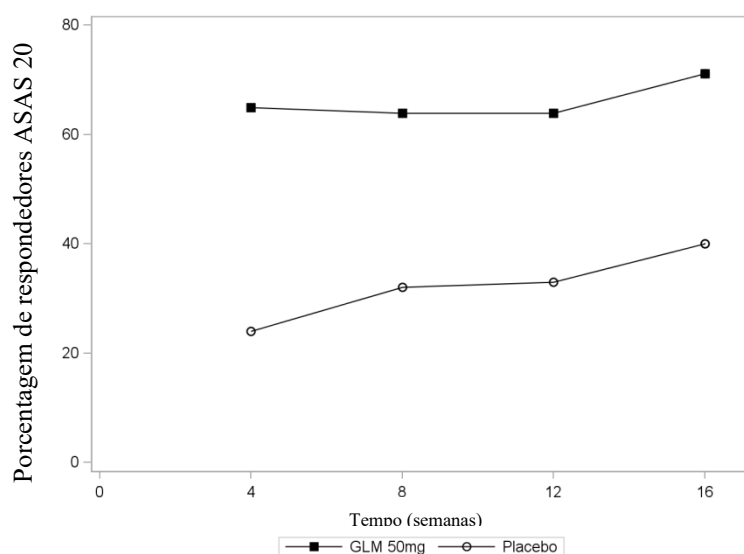
Os pacientes foram distribuídos randomicamente para placebo (n = 100) ou **SIMPONI**[®] 50 mg (n = 97). O desfecho primário foi a resposta ASAS 20 na Semana 16. Os principais desfechos secundários incluíram resposta ASAS 40 na Semana 16, resposta BASDAI 50 na Semana 16, remissão parcial ASAS na Semana 16, e mudança na pontuação MRI para articulações sacroilíacas no Spondyloarthritis Research Consortium of Canada (SPARCC) do basal até a Semana 16.

As análises foram realizadas em ambas as populações Todos Tratados (TT, N = 197) e Sinais Objetivos de Inflamação (SOI, N = 158). A população SOI foi definida por PCR elevado acima do limite superior da normalidade e/ou evidências atuais de sacroileíte na ressonância magnética basal.

Redução dos sinais e sintomas

O tratamento com **SIMPONI**[®] 50 mg resultou em melhora nos sinais e sintomas como demonstrada nos desfechos principais na Semana 16 (Tabela 6). Uma proporção significativamente maior dos pacientes atingiram ASAS 20, ASAS 40, ASAS 5/6 e BASDAI 50 no grupo **SIMPONI**[®] 50 mg, em comparação ao placebo ($p < 0,0001$). Além disso, uma proporção significativamente maior dos pacientes atingiram remissão parcial ASAS e ASDAS-C $< 1,3$ com **SIMPONI**[®] 50 mg em comparação ao placebo ($p < 0,05$). Melhora significativa em ASAS 20 foi observada desde a primeira avaliação (Semana 4, $p < 0,0001$) após a administração inicial de **SIMPONI**[®] 50 mg (Figura 1).

Figura 1: Porcentagem de indivíduos que atingiram ASAS 20 - Todos Tratados (TT)



Resultados significativos para esses mesmos desfechos também foram demonstrados na população SOI (Tabela 6). Melhoras semelhantes em todos os desfechos principais acima foram observadas na Semana de 16 a 52 entre os pacientes que permaneceram no estudo e estavam sendo tratados com **SIMPONI® 50 mg** nas populações TT e SOI.

Tabela 6: Porcentagem de pacientes com espondiloartrite axial não radiográfica com respostas ASAS, BASDAI e ASDAS-C; pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo (N=100)	SIMPONI® 50 mg (N=97)
ASAS 20 (% respondedores)		
Semana 16	40%	71%**
ASAS 40 (% respondedores)		
Semana 16	23%	57%**
ASAS remissão parcial (%respondedores)		
Semana 16	18%	33%*
ASAS 5/6^a (%respondedores)		
Semana 16	23%	54%**
BASDAI 50 (%respondedores)		
Semana 16	30%	58%**
ASDAS-C^{ab} < 1,3 (%respondedores)		
Semana 16	13%	33%*
SOI	Placebo (N=80)	SIMPONI® 50 mg* (N=78)
ASAS 20 (% respondedores)		
Semana 16	38%	77% **
ASAS 40 (% respondedores)		
Semana 16	23%	60%**
ASAS remissão parcial (% respondedores)		
Semana 16	19%	35%*
ASAS 5/6^a (% respondedores)		
Semana 16	23%	63%**
BASDAI 50 (% respondedores)		
Semana 16	29%	59%**
ASDAS-C^{ab} < 1,3 (% respondedores)		
Semana 16	16%	35%*

• p < 0,05 para comparação de **SIMPONI® 50 mg** versus placebo.

** p < 0,0001 para comparação de **SIMPONI® 50 mg** versus placebo.

^a Não controlado por erro de Tipo I.

^b Pontuação da atividade da doença espondilite anquilosante pela proteína C-reativa (TT Placebo, N = 90; TT **SIMPONI® 50 mg**, N = 88; SOI Placebo, N = 71; SOI **SIMPONI® 50 mg**, N = 71).

Resposta ASAS 20 (Anderson et al, 2001) foi definida como:

(1) Uma melhora de $\geq 20\%$ do basal e uma melhora absoluta do basal de pelo menos 1 em uma escala de 0 a 10 cm em pelo menos 3 dos 4 seguintes domínios: avaliação global do paciente, avaliação da dor (dor nas costas total), pontuação BASFI, ou inflamação (média de 2 questões do BASDAI relativa à rigidez matinal);

(2) Ausência de deterioração em relação ao basal (deterioração definida como $\geq 20\%$ de agravamento e agravamento absoluto de pelo menos 1 em uma escala de 0 a 10 cm) no potencial domínio restante.

ASAS 40: é definido como uma melhora $\geq 40\%$ de 3 de 4 domínios, com uma melhora absoluta de, pelo menos, 2 em uma escala de 0 a 10 cm, e ausência de agravamento no domínio restante.

ASAS Remissão Parcial: cada um dos 4 domínios de ASAS 20 tem uma pontuação inferior a 2

ASAS 5/6 que é definido como 20% ou mais de melhora em qualquer 5 dos 6 domínios de dor nas costas total (VAS), escore global do paciente (VAS), função (BASFI), rigidez matinal (média das 2 últimas questões de BASDAI), proteína C-reativa e medição de flexão lateral lombar;

BASDAI: auto-avaliação individual usando VAS (0 a 10 cm) com os seguintes critérios: fadiga, dor na coluna, dor nas articulações, entesite, rigidez matinal qualitativa e rigidez matinal quantitativa.

Pacientes tratados com **SIMPONI® 50 mg** alcançaram melhoras significativamente maiores em comparação ao placebo nas populações TT e SOI de Avaliação Global do Paciente, total de dor nas costas, inflamação, dor noturna nas costas, proteína C reativa, e ASDAS-PCR (Tabela 7). Melhoras semelhantes nestes desfechos foram observadas na Semana 52 entre os pacientes que permaneceram no estudo e foram tratados com **SIMPONI® 50 mg** nas populações TT e SOI.

Tabela 7: Estudo de espondiloartrite axial não radiográfica: melhora nos sinais e sintomas; pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
Avaliação Global do Paciente da atividade da doença^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	96	93	
Basal (mediana)	6,4	7,3	
Semana 16 (mediana)	-1,1	-4,2	
Semana 16 (média ± EP)	-1,5 ± 0,3	-3,7 ± 0,3	p<0,0001
Dor nas costas total^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	97	93	
Basal (mediana)	6,4	7,2	
Semana 16 (mediana)	-1,5	-4,2	
Semana 16 (média ± EP)	-2,0 ± 0,3	-4,1 ± 0,3	p<0,0001
Inflamação^{a,c} (cm): mudança a partir do basal na rigidez matinal			
N ^b	96	93	
Basal (mediana)	5,8	7,1	
Semana 16 (mediana)	-1,3	-4,0	
Semana 16 (média ± EP)	-1,8 ± 0,2	-3,8 ± 0,2	p<0,0001
Dor noturna nas costas^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	97	93	
Basal (mediana)	6,5	7,8	
Semana 16 (mediana)	-0,7	-5,2	
Semana 16 (média ± EP)	-1,7 ± 0,3	-4,4 ± 0,3	p<0,0001
Proteína C-reativa^d (mg/dL): mudança a partir do basal			
N ^b	91	88	
Basal (mediana)	0,5	0,4	
Semana 16 (mediana)	0,0	-0,0	
Semana 16 (média ± EP)	-0,4 ± 0,2	-1,0 ± 0,2	p=0,0003
ASDAS-PCR pontuação: mudança a partir do basal			
N ^b	90	88	
Basal (mediana)	3,3	3,5	
Semana 16 (mediana)	-0,6	-1,7	
Semana 16 (média ± EP)	-0,6 ± 0,1	-1,7 ± 0,1	p<0,0001
SOI			
Avaliação Global do Paciente da atividade da doença^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	77	76	
Basal (mediana)	6,6	7,4	
Semana 16 (mediana)	-0,8	-4,4	
Semana 16 (média ± EP)	-1,4 ± 0,4	-3,9 ± 0,4	p<0,0001
Dor nas costas total^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	78	76	
Basal (mediana)	6,5	7,3	
Semana 16 (mediana)	-1,3	-4,4	
Semana 16 (média ± EP)	-1,9 ± 0,3	-4,2 ± 0,3	p<0,0001
Inflamação^{a,c} (cm): mudança a partir do basal na rigidez matinal			
N ^b	77	76	
Basal (mediana)	5,9	6,9	
Semana 16 (mediana)	-1,3	-4,0	
Semana 16 (média ± EP)	-1,7 ± 0,3	-4,0 ± 0,3	p<0,0001
Dor noturna nas costas^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	78	76	
Basal (mediana)	6,8	7,9	
Semana 16 (mediana)	-0,8	-5,6	
Semana 16 (média ± EP)	-1,8 ± 0,3	-4,7 ± 0,3	p<0,0001
Proteína C-reativa^d (mg/dL): mudança a partir do basal			
N ^b	72	71	
Basal (mediana)	0,8	0,7	
Semana 16 (mediana)	0,0	-0,4	
Semana 16 (média ± EP)	-0,50 ± 0,2	-1,2 ± 0,2	p=0,0004
ASDAS-PCR pontuação: mudança a partir do basal			
N ^b	71	71	
Basal (mediana)	3,4	3,6	
Semana 16 (mediana)	-0,5	-2,0	
Semana 16 (média ± EP)	-0,6 ± 0,1	-1,8 ± 0,1	p<0,0001

- ^a Escala Visual Analógica (com 0 = “melhor” e 10 = “pior”). A diminuição/negativação da pontuação é indicativo de melhora.
- ^b N reflete a quantidade de pacientes no basal e dados na Semana 16.
- ^c Média das 2 últimas questões das 6 questões BASDAI.
- ^d Faixa normal 0-0,9 mg/dL.
- EP = Erro Padrão

ASDAS-PCR: Índice da pontuação da atividade da doença espondilite anquilosante contendo PCR

A entesite foi avaliada pelo índice de pontuação MASES (Maastricht Ankylosing Spondylitis Enthesitis Score). A melhora média estatisticamente significativa em relação ao basal pelo índice de pontuação MASES na Semana 16 foi demonstrada na população TT (Tabela 8). Respostas similares de MASES foram observadas na Semana 24 e na Semana 52 entre os pacientes que permaneceram no estudo e tratados com **SIMPONI®** 50 mg nas populações TT e SOI.

Tabela 8: Estudo espondiloartrite axial não radiográfica: Pontuação Entesite: pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
Índice MASES (faixa 0-13): mudança a partir do basal			
N ^a	97	92	
Basal (mediana)	2,0	2,0	
Semana 16 (mediana)	0,0	-1,0	
Semana 16 (média ± EP)	-0,7 ± 0,3	-1,4 ± 0,3	p=0,0302
SOI			
Índice MASES (faixa 0-13): mudança a partir do basal			
N ^a	77	75	
Basal (mediana)	2,0	2,0	
Semana 16 (mediana)	0,0	-1,0	
Semana 16 (média ± EP)	-0,8 ± 0,3	-1,4 ± 0,3	NS

^a N reflete a quantidade de pacientes no basal e dados na Semana 16.

MASES: Maastricht Ankylosing Spondylitis Enthesitis Score: Há 13 locais que estão sendo medidos. Todos os locais são classificados como 0 ou 1 (0-não doloroso, 1-doloroso). MASES é a soma de todas as pontuações dos locais (de 0 a 13).

EP = Erro Padrão

NS = Não significativo

Melhora na variação de movimento

Variação de movimento e mobilidade da coluna vertebral foi avaliada por BASMI (Bath Ankylosing Spondylitis Metrology Index) e na expansão da parede torácica no início do estudo e na Semana 16. Melhora média estatisticamente significativa em BASMI foi observada na Semana 16 no grupo **SIMPONI®** 50 mg, comparado ao grupo placebo. Melhora estatisticamente significativa na BASMI também foi observada na população SOI no grupo **SIMPONI®** 50 mg em comparação ao grupo placebo (Tabela 9). Melhoras similares de BASMI foram observadas na Semana 24 e na Semana 52 entre os pacientes que permaneceram no estudo e tratados com **SIMPONI®** 50 mg nas populações TT e SOI.

Tabela 9: Estudo de espondiloartrite axial não radiográfica: Análise da mobilidade da coluna: pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
BASMI (0-10 cm): mudança a partir do basal			
N ^a	100	94	
Basal (mediana)	2,2	2,2	
Semana 16 (mediana)	0,0	-0,4	
Semana 16 média ± EP)	-0,1 ± 0,1	-0,5 ± 0,1	p<0,0001
Expansão da parede torácica (cm): mudança a partir do basal			
N ^a	97	90	
Basal (mediana)	5,0	5,0	
Semana 16 (mediana)	0,0	0,5	
Semana 16 (média ± EP)	0,0 ± 0,2	0,3 ± 0,2	NS
SOI			
BASMI (0-10 cm): mudança a partir do basal			
N ^a	80	77	
Basal (mediana)	2,0	2,2	
Semana 16 (mediana)	0,0	-0,4	
Semana 16 (média ± EP)	-0,1 ± 0,1	-0,5 ± 0,1	p=0,0002

TT	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
BASMI (0-10 cm): mudança a partir do basal			
N ^a	100	94	
Basal (mediana)	2,2	2,2	
Semana 16 (mediana)	0,0	-0,4	
Semana 16 média ± EP)	-0,1 ± 0,1	-0,5 ± 0,1	p<0,0001
Expansão da parede do peito (cm): mudança a partir do basal			
N ^a	78	73	
Basal (mediana)	4,6	5,0	
Semana 16 (mediana)	0,0	0,3	
Semana 16 (média ± EP)	0,0 ± 0,2	0,3 ± 0,2	NS

^a N reflete a quantidade de pacientes no basal e dados na Semana 16.

Valores normais de mobilidade da coluna: expansão torácica: >6,5 cm em homens, >4,5 cm em mulheres, idade de 35-45 anos.

EP = Erro Padrão

NS = Não significativo

Inibição de inflamação em MRI

As análises na pontuação MRI para as articulações sacroilíacas no SPARCC do basal até a Semana 16 foram realizadas em indivíduos com medições de ressonância magnética no início do estudo e na Semana 16. No grupo de indivíduos que completaram a Semana 16, uma diminuição significativamente maior do valor basal foi observada para os indivíduos que receberam SIMPONI® 50 mg em comparação àqueles que receberam placebo (p <0,0001). Resultados estatisticamente significativos também foram observados na população SOI (Tabela 10).

Tabela 10: Inibição da inflamação em articulações sacroilíacas medida por MRI
Mudança média a partir do basal

TT	Placebo (N=87) ^a	SIMPONI® 50 mg (N=74) ^a
SPARCC ^b Pontuação MRI articulações sacroilíacas	-0,9	-5,3* ^c
SOI	Placebo (N=69) ^a	SIMPONI® 50 mg (N=61) ^a
SPARCC Pontuação MRI articulações sacroilíacas	-1,2	-6,4* ^c

* p<0,0001 para SIMPONI® 50 mg em comparação ao placebo.

^a N reflete a quantidade de pacientes com dados do período basal e da Semana 16.

^b Spondyloarthritis Research Consortium of Canada.

^c Baseado no teste de Mann-Whitney.

Melhora na função física

A função física foi avaliada através do BASFI (Bath Ankylosing Spondylitis Functional Index) no início do estudo e na Semana 16. Pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg relataram melhoras estatisticamente significativas na função física em comparação ao placebo. Na população SOI, melhora na BASFI na Semana 16 também foi observada no grupo SIMPONI® 50 mg, em comparação ao grupo placebo (Tabela 11). Melhoras similares de BASFI foram observadas até a Semana 52, entre os pacientes que permaneceram no estudo e foram tratados com SIMPONI® 50 mg nas populações TT e SOI.

Tabela 11: Estudo de espondiloartrite axial não radiográfica: Análise de melhora em BASFI; pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo (N=97) ^a	SIMPONI® 50 mg (N=93) ^a	valor p
BASFI (0-10 cm): mudança a partir do basal			
Basal (mediana)	5,0	5,2	
Semana 16 (mediana)	-0,4	-2,6	
Semana 16 média ± EP)	-0,9 ± 0,2	-2,6 ± 0,2	p<0,0001
SOI	Placebo (N=78) ^a	SIMPONI® 50 mg (N=76) ^a	valor p
BASFI (0-10 cm): mudança a partir do basal			
Basal (mediana)	5,1	5,2	
Semana 16 (mediana)	-0,4	-2,9	
Semana 16 média ± EP)	-0,9 ± 0,2	-2,8 ± 0,3	p<0,0001

^a N reflete a quantidade de pacientes com dados do período basal e da Semana 16.

EP = Erro Padrão.

Média de 10 questões BASFI (Bath Ankylosing Spondylitis Functional Index). Uma pontuação decrescente/negativa é indicativa de melhora no BASFI.

Melhora na saúde relacionada à qualidade de vida

A qualidade de vida relacionada à saúde foi medida pelo SF-36 (Short Form Health Survey 36) Sumário de Componentes Físico e Mental, ASQoL (Ankylosing Spondylitis Quality of Life questionnaire), EQ-5D (EuroQoL 5 Dimensions questionnaire) Index Score, EQ-5D Health State Score e WPAI (Work Productivity and Impairment surveys) no início do estudo e na Semana 16 (Tabela 12) e na Semana 52.

Os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg apresentaram melhora média estatisticamente significativa a partir do basal na pontuação do sumário do componente físico SF-36 (PCS) em comparação ao placebo na Semana 16 (Tabela 12). A melhoria observada na Semana 16 entre os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg continuou nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Na pontuação SF-36 do sumário do componente mental (MCS), os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg apresentaram melhora média estatisticamente significativa a partir do basal em comparação ao placebo na Semana 16 (Tabela 12). A melhoria observada na Semana 16 entre os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg continuou nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Em ASQoL, os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg apresentaram melhora média estatisticamente significativa a partir do basal em comparação ao placebo na Semana 16 (Tabela 12). A melhoria observada na Semana 16 entre os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg continuou nos pacientes que permaneceram no estudo e na Semana 52.

Na pontuação índice EQ-5D, os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg apresentaram melhora média significativamente maior a partir do basal em comparação ao placebo na Semana 16. A melhoria observada na Semana 16 entre os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg continuou nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Na pontuação EQ-5D Health State Score, os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg apresentaram melhora média estatisticamente significativa a partir do basal em comparação ao placebo na Semana 16 (Tabela 12). A melhoria observada na Semana 16 entre os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg continuou nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Melhoras médias estatisticamente significativas também foram observadas na população SOI para todas as medidas de qualidade de vida relacionada à saúde acima (Tabela 12). As melhorias observadas na Semana 16 entre os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg na população SOI continuaram nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Produtividade no trabalho e na rotina do lar foi avaliada no início e na Semana 16, como relatado por pesquisas WPAI de medição de Percentual de Tempo de Trabalho Perdido devido à Saúde, Percentual de Incapacidade durante o Trabalho devido à Saúde, Percentual Total de Incapacidade devido à Saúde e Percentual de Incapacidade da Atividade devido à Saúde. Pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg relataram pioras significativamente maiores na incapacidade total de trabalho e na incapacidade de atividade em comparação ao placebo. Na população SOI, pioras estatisticamente significativas também foram observadas na incapacidade durante o trabalho, incapacidade de trabalho total e na incapacidade de atividade (Tabela 12). As pioras observadas na Semana 16 entre os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg nas populações TT e SOI continuaram nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Tabela 12: **Estudo de espondiloartrite axial não radiográfica: Análise da qualidade de vida relacionada à saúde: pacientes randomizados e tratados**

TT	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
SF-36 PCS			
N ^a	96	91	
Basal			
Média ± DP	35,0 ± 8,7	32,9 ± 8,1	
Mediana	35,6	33,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	3,7 ± 0,8	10,3 ± 0,8	p<0,0001
Mediana	2,5	9,7	
SF-36 MCS			
N ^a	96	91	
Basal			
Média ± DP	41,6 ± 11,1	41,1 ± 11,9	
Mediana	41,4	41,7	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	1,6 ± 1,1	5,9 ± 1,1	p=0,0034
Mediana	2,0	4,9	
ASQoL			
N ^a	100	94	
Basal			
Média ± DP	10,2 ± 4,6	11,1 ± 4,5	
Mediana	11,0	12,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	-1,8 ± 0,5	-5,2 ± 0,5	p<0,0001
Mediana	-1,0	-4,0	
Pontuação Índice EQ-5D			
N ^a	100	94	
Basal			
Média ± DP	0,4 ± 0,3	0,4 ± 0,3	
Mediana	0,5	0,6	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	0,1 ± 0,0	0,3 ± 0,0	p<0,0001
Mediana	0,1	0,2	
Pontuação EQ-5D Health State Score VAS (cm)			
N ^a	100	94	
Basal			
Média ± DP	5,1 ± 2,1	4,5 ± 2,2	
Mediana	5,0	4,5	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	0,6 ± 0,2	2,1 ± 0,2	p<0,0001
Mediana	0,0	2,0	
WPAI: Percentual de Trabalho Perdido devido à Saúde			
N ^a	58	58	
Basal			
Média ± DP	13,4 ± 25,8	11,3 ± 24,0	
Mediana	0	0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	0,9 ± 27,9	-5,8 ± 16,3	NS
Mediana	0	0	
WPAI: Percentual de Incapacidade durante o Trabalho devido à Saúde			
N ^a	58	63	
Basal			
Média ± DP	49,3 ± 26,4	43,7 ± 29,0	
Mediana	50,0	40,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-14,0 ± 28,7	-22,4 ± 25,8	NSE
Mediana	-10,0	-20,0	
WPAI: Percentual Total de Incapacidade de Trabalho devido à Saúde			
N ^a	57	57	
Basal			
Média ± DP	53,2 ± 27,1	43,0 ± 29,9	
Mediana	53,9	40,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-11,7 ± 28,2	-21,1 ± 24,7	p=0,0391 ^c
Mediana	-8,0	-20,0	
WPAI: Percentual de Comprometimento da Atividade devido à Saúde			
N ^a	100	93	

Basal			
Média ± DP	54,4 ± 24,7	55,1 ± 25,7	
Mediana	60,0	60,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-8,6 ± 27,6	-24,9 ± 29,5	p<0,0001 ^c
Mediana	-10,0	-20,0	
SOI	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
SF-36 PCS			
N ^a	78	74	
Basal			
Média ± DP	35,1 ± 8,9	33,0 ± 8,3	
Mediana	35,1	33,1	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	3,7 ± 0,9	10,4 ± 0,9	p<0,0001
Mediana	2,5	9,7	
SF-36 MCS			
N ^a	78	74	
Basal			
Média ± DP	42,2 ± 11,0	40,9 ± 11,4	
Mediana	42,1	41,1	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	1,0 ± 1,2	5,6 ± 1,3	p=0,0065
Mediana	0,7	4,9	
ASQoL			
N ^a	80	77	
Basal			
Média ± DP	10,2 ± 4,8	10,9 ± 4,4	
Mediana	11,0	12,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	-1,8 ± 0,5	-5,1 ± 0,5	p<0,0001
Mediana	-1,0	-5,0	
Pontuação Índice EQ-5D			
N ^a	80	77	
Basal			
Média ± DP	0,4 ± 0,3	0,4 ± 0,3	
Mediana	0,5	0,6	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	0,1 ± 0,0	0,3 ± 0,0	p=0,0004
Mediana	0,1	0,2	
Pontuação EQ-5D Health State Score VAS (cm)			
N ^a	80	77	
Basal			
Média ± DP	5,2 ± 2,1	4,6 ± 2,2	
Mediana	5,0	4,7	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	0,5 ± 0,3	2,0 ± 0,3	p<0,0001
Mediana	0,0	2,0	
WPAI: Percentual de Tempo de Trabalho Perdido devido à Saúde			
N ^a	46	47	
Basal			
Média ± DP	15,5 ± 28,2	12,8 ± 26,1	
Mediana	0	0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	2,1 ± 30,9	-6,0 ± 17,6	NSE
Mediana	0	0	
WPAI: Percentual de Incapacidade durante o Trabalho devido à Saúde			
N ^a	46	51	
Basal			
Média ± DP	50,4 ± 26,8	45,9 ± 28,4	
Mediana	50,0	50,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-11,7 ± 29,8	-23,3 ± 26,5	p=0,0194 ^c
Mediana	-10,0	-20,0	
WPAI: Percentual Total de Incapacidade do Trabalho devido à Saúde			
N ^a	45	46	
Basal			

Média ± DP	54,6 ± 27,6	45,5 ± 29,3	
Mediana	58,3	45,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-8,4 ± 28,5	-21,2 ± 24,7	p=0,0090 ^c
Mediana	-4,8	-20,0	
WPAI: Percentual de Incapacidade da Atividade devido à Saúde			
N ^a	80	76	
Basal			
Média ± DP	52,9 ± 24,6	57,5 ± 24,3	
Mediana	55,0	60,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-6,8 ± 28,9	-25,5 ± 28,7	p<0,0001 ^c
Mediana	-10,0	-20,0	

^a N reflete a quantidade de pacientes como dados do período basal e da Semana 16.

^b Derivado a partir de modelo estatístico.

^c Baseado no teste de Mann-Whitney.

DP = Desvio Padrão

EP = Erro Padrão

NS = Não significativo

O valor médio para as pontuações dos componentes físicos (PCS) e pontuações dos componentes mentais (MCS) do SF-36 é de 50 ± 10 cada para a população geral dos EUA. O intervalo é de 0 (pior) a 100 (melhor).

ASQoL: Ankylosing Spondylitis Quality of Life Questionnaire é um instrumento específico da doença usado para medir a QoL (Qualidade de Vida) na população de paciente em Espondilite Anquilosante. É composto por 18 itens que requerem uma resposta sim ou não às questões relacionadas ao impacto da dor sobre o sono, humor, motivação, capacidade de lidar, atividades da vida diária, independência, relacionamentos e vida social. EQ-5D: questionário EuroQoL-5D Health questionnaire compreendendo 5 dimensões: mobilidade, autocuidado, atividades usuais, dor/desconforto e ansiedade/depressão.

Índice EQ-5D: pontuação ponderada (5D + VAS):

WPAI: Índice de produtividade do trabalho e incapacidade: mede tempo perdido no trabalho, incapacidade do trabalho e incapacidade das atividades regulares devido à saúde total e sintomas. O WPAI é avaliado em relação à medidas de percepções gerais de saúde, papel físico, papel emocional, dor, gravidade dos sintomas, medidas globais de trabalho e interferência com a atividade regular.

Colite ulcerativa: A segurança e a eficácia de **SIMPONI**[®] foram avaliadas em dois estudos clínicos multicêntricos, randomizados, duplo-cegos, controlados com placebo em pacientes com ≥ 18 anos de idade.

O estudo de indução (PURSUIT 1) avaliou pacientes com colite ulcerativa moderada a gravemente ativa (escore Mayo 6 a 12; subescore de endoscopia ≥ 2) que haviam apresentado uma resposta inadequada a, ou falharam em tolerar, terapias convencionais, ou eram dependentes de corticosteroides. O estudo foi uma combinação de estudo de Fase 2 (determinação de dose) e de Fase 3 (confirmação de dose). Na parte de determinação de dose do estudo, os pacientes foram randomizados para um de 4 grupos de tratamento: 400 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea na Semana 0 e 200 mg na Semana 2 (400/200 mg), 200 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea na Semana 0 e 100 mg na Semana 2 (200/100 mg), 100 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea na Semana 0 e 50 mg na Semana 2 (100/50 mg) ou placebo por via subcutânea nas Semanas 0 e 2. Na parte de confirmação de dose do estudo, a eficácia foi avaliada em 761 pacientes que foram randomizados para receber 400 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea na Semana 0 e 200 mg na Semana 2, 200 mg de **SIMPONI**[®] via subcutânea na Semana 0 e 100 mg na Semana 2, ou placebo via subcutânea nas Semanas 0 e 2. A administração de doses estáveis concomitantes de aminossalicilatos orais, corticosteroides e/ou agentes imunomoduladores foi permitida. O desfecho primário foi a resposta clínica na Semana 6. Os principais desfechos secundários foram remissão clínica, cicatrização da mucosa e a melhora no escore IBDQ, todos na Semana 6.

Os resultados do estudo de manutenção (PURSUIT 2-Maintenance) foram baseados na avaliação de 456 pacientes que alcançaram resposta clínica a partir da indução prévia com **SIMPONI**[®]. Os pacientes foram randomizados para receber 50 mg de **SIMPONI**[®], 100 mg de **SIMPONI**[®] ou placebo, administrados por via subcutânea a cada 4 semanas. A administração de doses estáveis concomitantes de aminossalicilatos orais e/ou agentes imunomoduladores foi permitida. Os corticosteroides deveriam ter suas doses diminuídas no início do estudo de manutenção. Neste estudo, foi avaliada a eficácia de **SIMPONI**[®] até a Semana 54. Pacientes que completaram o estudo de manutenção até à Semana 54 continuaram o tratamento de extensão do estudo, para avaliação da eficácia até à Semana 216.

Em ambos os estudos, resposta clínica e remissão clínica foram definidas com base no escore Mayo, que consiste de quatro subescores: frequência de evacuações, sangramento retal, achados de endoscopia e avaliação global pelo médico. Cada subescore é classificado em uma escala de 0 a 3, indicando atividade normal (0) a grave (3). O escore Mayo é a soma dos 4 subescores. Resposta clínica foi definida como uma diminuição de $\geq 30\%$ e ≥ 3 pontos no escore Mayo a partir da Semana 0 de indução, acompanhada por uma diminuição no subescore de sangramento retal de ≥ 1 ou um subescore de sangramento retal de 0 ou 1. Remissão clínica foi definida como um escore Mayo ≤ 2 pontos, com nenhum subescore individual > 1 . Cicatrização da mucosa foi definida como um escore de endoscopia (do escore Mayo) de 0 ou 1.

A qualidade de vida relacionada à saúde foi avaliada usando-se o IBDQ, o SF-36 e o EQ-5D. O IBDQ é um questionário especificamente desenhado para pacientes com doença inflamatória intestinal. O SF-36 é um questionário de estado de saúde geral que tem sido amplamente utilizado em várias doenças e condições para avaliar o bem-estar físico e mental dos pacientes. O EQ-5D é um instrumento padronizado não específico de doença para descrever e avaliar a qualidade de vida relacionada à saúde.

A avaliação da eficácia na extensão do estudo baseou-se em mudanças no uso de corticosteroides, na Avaliação Global do Médico (PGA) da atividade da doença e na melhora da qualidade de vida, conforme medido pelo “Inflammatory Bowel Disease Questionnaire” - (IBDQ).

Tabela 13: Principais resultados de eficácia de PURSUIT-Induction e PURSUIT-Maintenance

PURSUIT-Induction			
	Placebo N = 251	SIMPONI® 200/100 mg N = 253	
Porcentagem de pacientes			
Pacientes em resposta clínica na semana 6 ^a	30%	51%**	
Pacientes em remissão clínica na semana 6 ^b	6%	18%**	
Pacientes com cicatrização da mucosa na semana 6 ^c	29%	42%*	
PURSUIT-Maintenance			
	Placebo ^d N = 154	SIMPONI® 50 mg N = 151	SIMPONI® 100 mg N = 151
Porcentagem de pacientes			
Manutenção da resposta (Pacientes em resposta clínica durante a semana 54) ^e	31%	47%*	50%**
Remissão sustentada (Pacientes em remissão clínica na semana 30 e semana 54) ^f	16%	23% ^g	28%*

N = número de pacientes

** $p \leq 0,001$

* $p \leq 0,01$

^a definido como uma diminuição do basal no escore Mayo em $\geq 30\%$ e ≥ 3 pontos, acompanhada por uma diminuição no subescore de sangramento retal de ≥ 1 ou subescore de sangramento retal de 0 ou 1.

^b Definido como escore de Mayo ≤ 2 pontos, sem subescore individual > 1

^c Definido como 0 ou 1 no subescore de endoscopia do escore de Mayo.

^d Somente indução com SIMPONI®.

- ^e Os pacientes foram avaliados para a atividade de doença em UC por escore de Mayo parcial a cada 4 semanas (a perda de resposta foi confirmada por endoscopia). Portanto, um paciente que manteve a resposta estava em um estado de resposta clínica contínua em cada avaliação até a semana 54.
- ^f O paciente tinha de estar em remissão tanto nas semanas 30 quanto 54 (sem demonstrar perda de resposta em qualquer momento até a semana 54) para alcançar uma remissão durável.
- ^g Em pacientes com peso inferior a 80 kg, uma maior proporção de pacientes que receberam terapia de manutenção de 50 mg apresentaram remissão clínica sustentada em comparação com aqueles que receberam placebo.

Mais pacientes tratados com **SIMPONI**[®] demonstraram cicatrização sustentada da mucosa (pacientes com cicatrização mucosa tanto na semana 30 quanto na semana 54) no grupo de 50 mg (42%, $p < 0,05$) e no grupo de 100 mg (42%, $p < 0,005$) em comparação com pacientes no grupo placebo (27%).

Entre os 54% dos pacientes (247/456) que receberam corticosteroides concomitantes no início da PURSUIT-Maintenance, a proporção de pacientes que mantiveram a resposta clínica até a semana 54 e não estavam recebendo corticosteroides concomitantes na semana 54 foi maior no grupo de 50 mg (38%, 30/78) e no grupo de 100 mg (30%, 25/82) em comparação com o grupo placebo (21%, 18/87). A proporção de pacientes que eliminaram os corticosteroides na semana 54 foi maior no grupo de 50 mg (41%, 32/78) e 100 mg (33%, 27/82) em comparação com o grupo placebo (22%, 19/87). Entre os pacientes que entraram na extensão do estudo, a proporção de indivíduos que permaneceram livres de corticosteroides foi geralmente mantida até a semana 216.

Os pacientes que não obtiveram resposta clínica na semana 6 nos estudos PURSUIT-Induction receberam dose de **SIMPONI**[®] 100 mg a cada 4 semanas no estudo PURSUIT-Maintenance. Na semana 14, 28% desses pacientes obtiveram resposta definida pelo escore parcial de Mayo (diminuído em ≥ 3 pontos em comparação com o início da indução). Na Semana 54, os desfechos clínicos observados nesses pacientes foram semelhantes aos desfechos clínicos relatados para os pacientes que obtiveram resposta clínica na Semana 6.

Na semana 6, **SIMPONI**[®] melhorou significativamente a qualidade de vida, conforme medido pela alteração do basal em uma medida específica da doença, IBDQ (questionário inflamatório da doença intestinal). Entre os pacientes que receberam o tratamento de manutenção de **SIMPONI**[®], a melhoria da qualidade de vida medida pelo IBDQ foi mantida até a semana 54.

Aproximadamente 63% dos pacientes que receberam **SIMPONI**[®] no início da extensão do estudo (semana 56) permaneceram em tratamento até o final do estudo (última administração de golimumabe na semana 212).

Desfechos clínicos durante o tratamento de indução

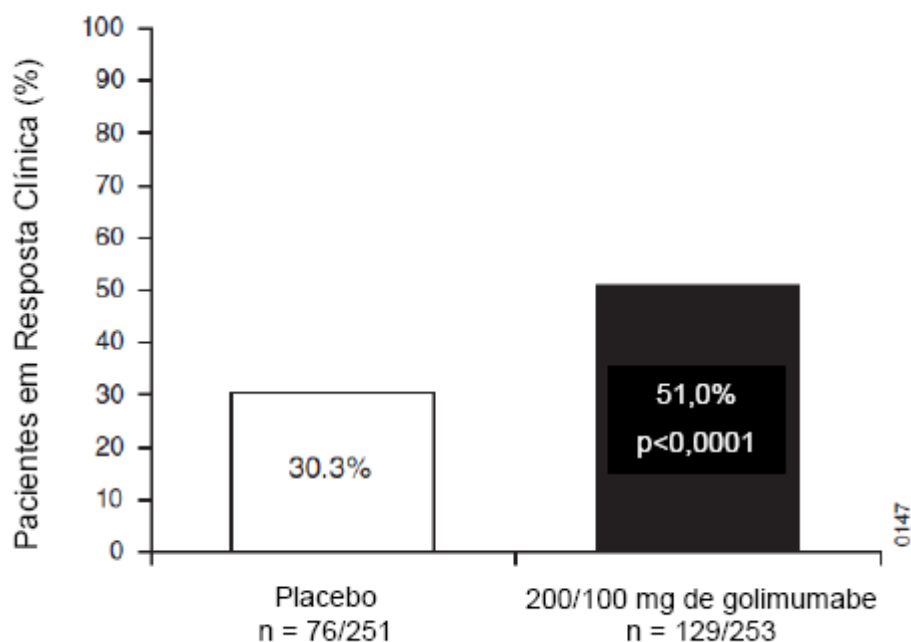
Os resultados desta seção são baseados nos pacientes randomizados durante a parte de confirmação de dose do PURSUIT 1.

Uma porcentagem significativamente maior de pacientes no grupo de **SIMPONI**[®] alcançou resposta clínica, remissão clínica e cicatrização da mucosa quando comparado com o placebo na Semana 6. Além disso, os pacientes no grupo de **SIMPONI**[®] demonstraram uma melhora significativamente maior no escore IBDQ quando comparados com o placebo.

Resposta clínica

No estudo PURSUIT 1, a proporção de pacientes que alcançaram resposta clínica até a Semana 6 foi significativamente maior no grupo de 200/100 mg de **SIMPONI**[®], 51,0%, comparado com o grupo placebo, 30,0%; $p < 0,0001$ (Figura 2; Tabela 13).

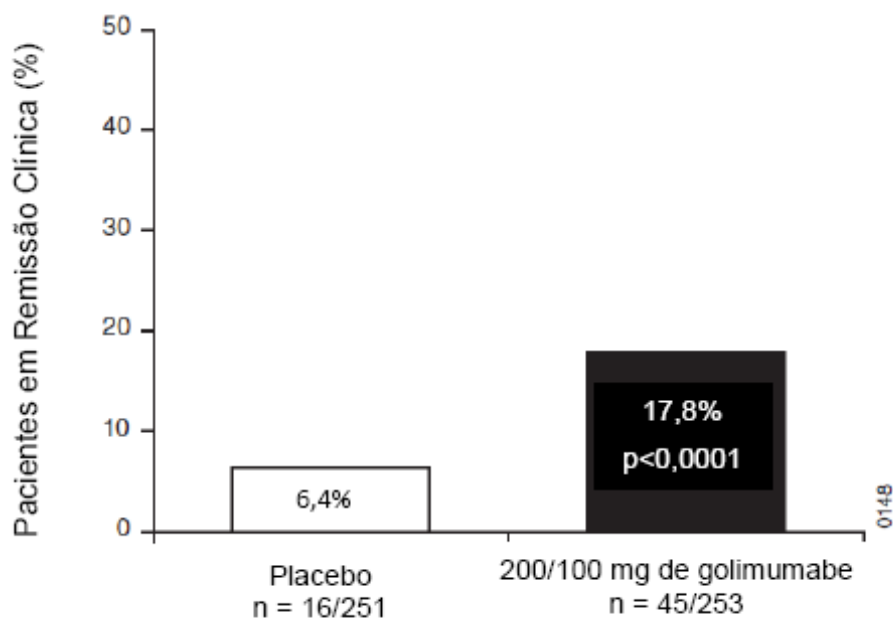
Figura 2: Porcentagem de pacientes com colite ulcerativa que alcançaram resposta clínica na Semana 6; pacientes randomizados.



Remissão clínica

No PURSUIT 1, uma proporção significativamente maior de pacientes no grupo de 200/100 mg de **SIMPONI**® estava em remissão clínica na Semana 6, 17,8%, comparado com o grupo placebo, 6,4%; p <0,0001 (Figura 3; Tabela 13).

Figura 3: Porcentagem de pacientes com colite ulcerativa em remissão clínica na Semana 6; pacientes randomizados.



Cicatrização da mucosa

No PURSUIT 1, uma proporção significativamente maior de pacientes no grupo de 200/100 mg de **SIMPONI**® alcançou cicatrização da mucosa na Semana 6, 42,3%, comparado com o grupo placebo, 28,7%; p = 0,0014 (Tabela 14).

Tabela 14 PURSUIT 1: Proporção de pacientes que alcançaram resposta clínica, remissão clínica e cicatrização da mucosa durante a indução			
	Placebo N = 251	SIMPONI® 200/100 mg N = 253	Valor de p
Pacientes em resposta clínica ^{a,d} na Semana 6	30,3%	51,0%	<0,0001
Pacientes em remissão clínica ^{b,d} na Semana 6	6,4%	17,8%	<0,0001
Pacientes com cicatrização da mucosa ^{c,d} na Semana 6	28,7%	42,3%	0,0014

^a Definida como uma diminuição em relação ao basal no escore Mayo de $\geq 30\%$ e ≥ 3 pontos, acompanhada por uma diminuição no subescore de sangramento retal de ≥ 1 ou um subescore de sangramento retal de 0 ou 1.

^b Definida como um escore Mayo ≤ 2 pontos, com nenhum subescore individual > 1 .

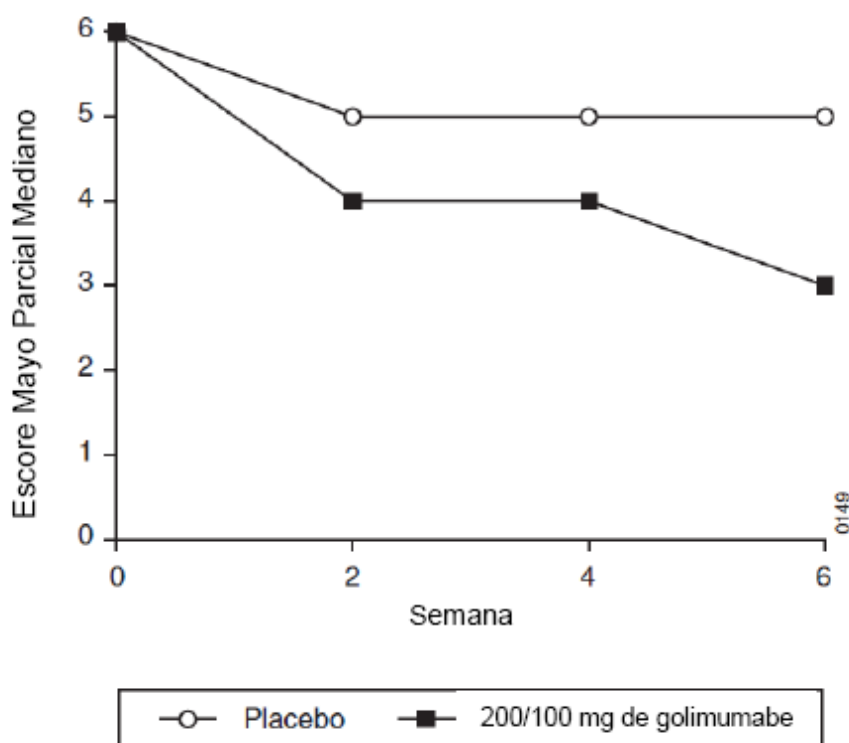
^c Definida como 0 ou 1 no subescore de endoscopia do escore Mayo.

^d Os pacientes que tiveram uma alteração proibida em medicações concomitantes para colite ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, ou que descontinuaram o agente em estudo devido a uma falta de efeito terapêutico, são considerados como não estando em resposta clínica, remissão clínica ou cicatrização da mucosa do momento do evento em diante.

Escore Mayo parcial

No PURSUIT 1, uma maior redução no escore Mayo parcial foi evidente já na Semana 2 no grupo de 200/100 mg de SIMPONI® comparado com o grupo placebo, e esta redução foi mantida até a Semana 6.

Figura 4: Escore Mayo parcial mediano até a Semana 6; pacientes randomizados.



Medidas de qualidade de vida relacionada à saúde

No estudo PURSUIT 1, a melhora média no escore IBDQ na Semana 6 foi significativamente maior no grupo de 200/100 mg de SIMPONI®, $27,0 \pm 33,72$, comparado com o grupo placebo, $14,8 \pm 31,25$; $p < 0,0001$ (Tabela 15). Melhoras similares também foram observadas em todos os 4 escores dimensionais (ou seja, intestinais, emocionais, sistêmicos e sociais) do IBDQ ($p \leq 0,0005$ para todas as comparações entre o grupo de 200/100 mg de SIMPONI® e o grupo placebo).

Tabela 15 PURSUIT 1: Melhora no Escore IBDQ			
	Placebo N = 250	SIMPONI® 200/100 mg N = 252	Valor de p
Alteração em relação ao basal no escore IBDQ ^{a,b} na Semana 6 (média ± DP)	14,8 ± 31,25	27,0 ± 33,72	< 0,0001

^a Questionário de doença inflamatória intestinal específico da doença.

^b Os pacientes que tiveram uma alteração proibida em medicações concomitantes para colite ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, ou que descontinuaram o agente em estudo devido a uma falta de efeito terapêutico antes da visita na Semana 6 tiveram seus valores basais replicados até a Semana 6.

Na Semana 6 do PURSUIT 1, uma proporção significativamente maior de pacientes no grupo de 200/100 mg apresentou: uma melhora maior do que 20 pontos em relação ao basal no IBDQ comparado com o grupo placebo na Semana 6 (50,6% vs. 35,5%, $p = 0,0006$) e uma melhora na dimensão de dor/desconforto do EQ-5D comparado com o grupo placebo (30,0% vs. 15,1%, $p < 0,0001$). Além disso, o aumento médio no escore resumido do componente físico do SF-36 e no escore resumido do componente mental do SF-36 foi significativamente maior no grupo de 200/100 mg de SIMPONI® comparado com o grupo placebo (4,51 vs. 2,51, $p = 0,0009$ e 4,57 vs. 1,60, $p = 0,0017$, respectivamente).

Desfechos clínicos durante o tratamento de manutenção

Os resultados descritos nesta seção são baseados nos pacientes que alcançaram resposta clínica com SIMPONI® a partir da indução prévia com golimumabe ($n = 456$).

A proporção de pacientes que mantiveram resposta clínica até a Semana 54 foi significativamente maior no grupo de 100 mg de SIMPONI® comparado com o grupo placebo. Adicionalmente, a proporção de pacientes em resposta clínica que alcançaram remissão clínica e cicatrização da mucosa tanto na Semana 30 quanto na Semana 54 foi significativamente maior no grupo de 100 mg de SIMPONI® comparado com o grupo placebo.

Manutenção de resposta clínica até a Semana 54

Os pacientes foram avaliados para atividade da doença colite ulcerativa pelo escore Mayo parcial a cada 4 semanas (perda de resposta foi confirmada por endoscopia). Dessa forma, um paciente que manteve resposta estava em um estado de resposta clínica contínua em cada avaliação até a Semana 54. No estudo PURSUIT 2, a proporção de pacientes que mantiveram resposta clínica até a Semana 54 foi significativamente maior no grupo de 100 mg de SIMPONI®, 49,7%, comparado com o grupo placebo, 31,2%; $p < 0,001$ (Figura 5; Tabela 16).

Figura 5: Porcentagem de pacientes com colite ulcerativa que mantiveram resposta clínica até a Semana 54; pacientes randomizados.

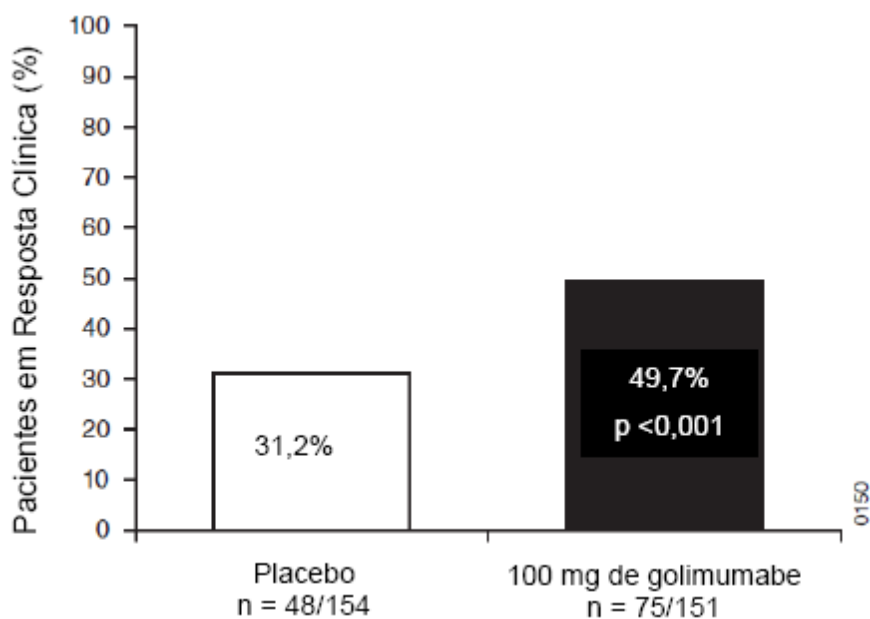


Tabela 16 PURSUIT 2: Resposta Clínica durante o Tratamento de Manutenção			
	Placebo N = 154	SIMPONI® 100 mg N = 151	Valor de p
Pacientes em resposta clínica ^{a,b} até a Semana 54	31,2%	49,7%	< 0,001

^a Definida como uma diminuição no escore Mayo a partir da Semana 0 de indução de $\geq 30\%$ e ≥ 3 pontos, acompanhada por uma diminuição no subescore de sangramento retal de ≥ 1 ou um subescore de sangramento retal de 0 ou 1.

^b Os pacientes que tiveram uma alteração proibida em medicações concomitantes para colite ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, um ajuste de dose ou que descontinuaram o agente em estudo devido a uma falta de efeito terapêutico são considerados como não estando em resposta clínica do momento do evento em diante.

Remissão clínica

Um paciente deveria estar em remissão tanto na Semana 30 quanto na Semana 54 (sem demonstrar uma perda de resposta em qualquer momento até a Semana 54) para alcançar remissão duradoura. No PURSUIT 2, a proporção de pacientes em remissão clínica tanto na Semana 30 quanto na Semana 54 foi significativamente maior no grupo de 100 mg de SIMPONI®, 27,8%, comparado com o grupo placebo, 15,6%, $p = 0,004$ (Figura 6; Tabela 17).

Figura 6: Porcentagem de pacientes com colite ulcerativa em remissão clínica tanto na Semana 30 quanto na Semana 54; pacientes randomizados.

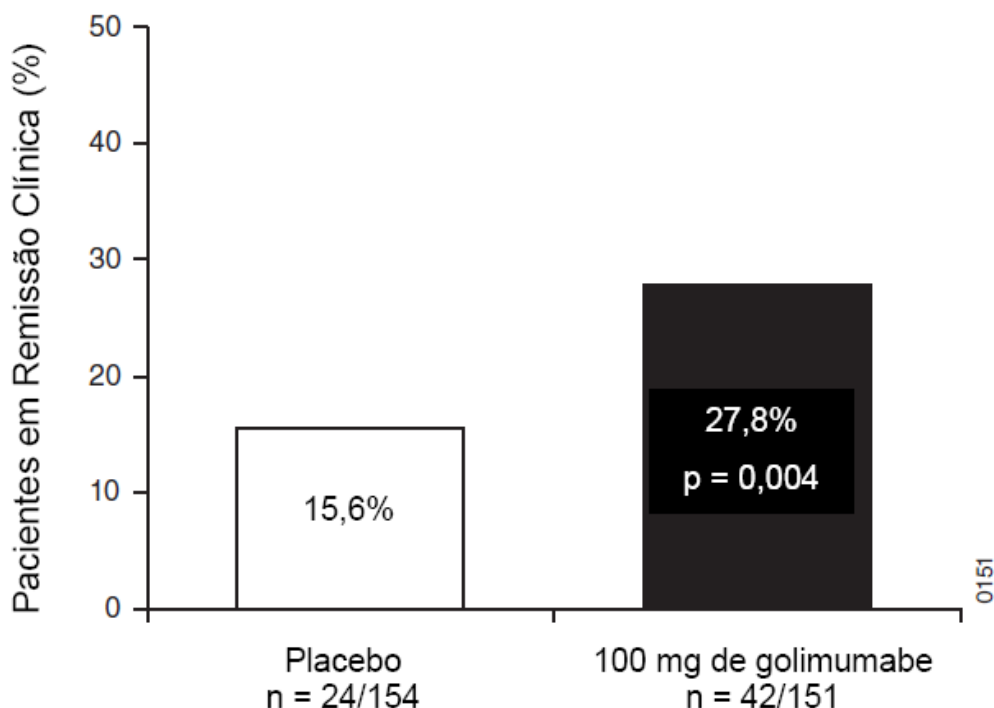


Tabela 17 PURSUIT 2: Remissão Clínica durante o Tratamento de Manutenção			
	Placebo N = 154	SIMPONI® 100 mg N = 151	Valor de p
Pacientes em remissão clínica ^{a,b} tanto na Semana 30 quanto na Semana 54	15,6%	27,8%	= 0,004

^a Definida como um escore Mayo ≤ 2 pontos, com nenhum subescore individual > 1 .

^b Os pacientes que tiveram uma alteração proibida em medicações concomitantes para colite ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, um ajuste de dose ou que descontinuaram o agente em estudo devido a uma falta de efeito terapêutico, são considerados como não estando em remissão clínica do momento do evento em diante.

No PURSUIT 2, a proporção de pacientes em remissão clínica na Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg de SIMPONI® (33,8%) comparado com o grupo placebo, (22,1%).

- Cicatrização da mucosa

No estudo PURSUIT 2, a proporção de pacientes com cicatrização da mucosa tanto na Semana 30 quanto na Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg de SIMPONI®, 42,4%, comparado com o grupo placebo, 26,6%; p = 0,002 (Tabela 18).

Tabela 18 PURSUIT 2: Cicatrização da Mucosa durante o Tratamento de Manutenção			
	Placebo (N = 154)	SIMPONI® 100 mg (N = 151)	Valor de p
Pacientes com cicatrização da mucosa ^{a,b} tanto na Semana 30 quanto na Semana 54	26,6%	42,4%	0,002

^a Definida como 0 ou 1 no subescore de endoscopia do escore Mayo.

^b Os pacientes que tiveram uma alteração proibida em medicações concomitantes para colite ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, um ajuste de dose ou que descontinuaram o agente em estudo devido a uma falta de efeito terapêutico são considerados como não apresentando cicatrização da mucosa do momento do evento em diante.

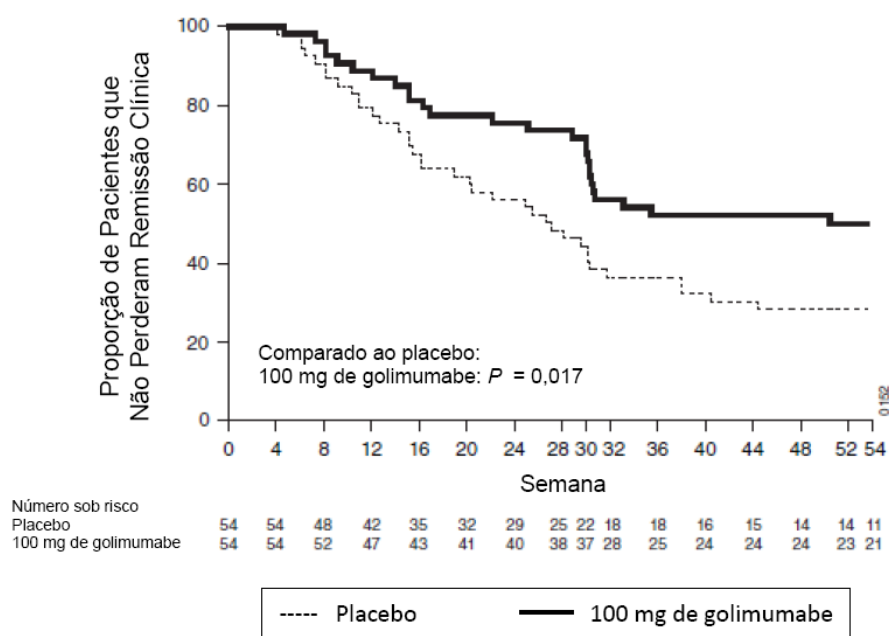
Entre os pacientes que entraram no estudo PURSUIT 2 com cicatrização da mucosa, a proporção de pacientes que mantiveram cicatrização da mucosa tanto na Semana 30 quanto na Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] (44,6%) comparado com o grupo placebo (31,1%).

No PURSUIT 2, a proporção de pacientes com cicatrização da mucosa na Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] (46,4%) comparado com o grupo placebo (28,6%).

- Manutenção de remissão clínica

Entre os pacientes que entraram para o estudo PURSUIT 2 em remissão clínica (35%, 160/456), a proporção de pacientes que mantiveram remissão clínica até a Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] (38,9%, 21/54) comparado com o grupo placebo (24,1%, 13/54; $p = 0,098$). Uma análise post-hoc demonstrou que o tempo até a perda de remissão clínica foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] comparado com o placebo (tempo mediano foi de 50 semanas comparado com 27 semanas, respectivamente).

Figura 7: Curva de Kaplan-Meier para o tempo até perda de remissão clínica; pacientes randomizados que estavam em remissão clínica na Semana 0 do PURSUIT 2.



No estudo PURSUIT 2, a proporção de pacientes que mantiveram remissão clínica até a Semana 30 foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] (53,7%) comparado com o grupo placebo (33,3%).

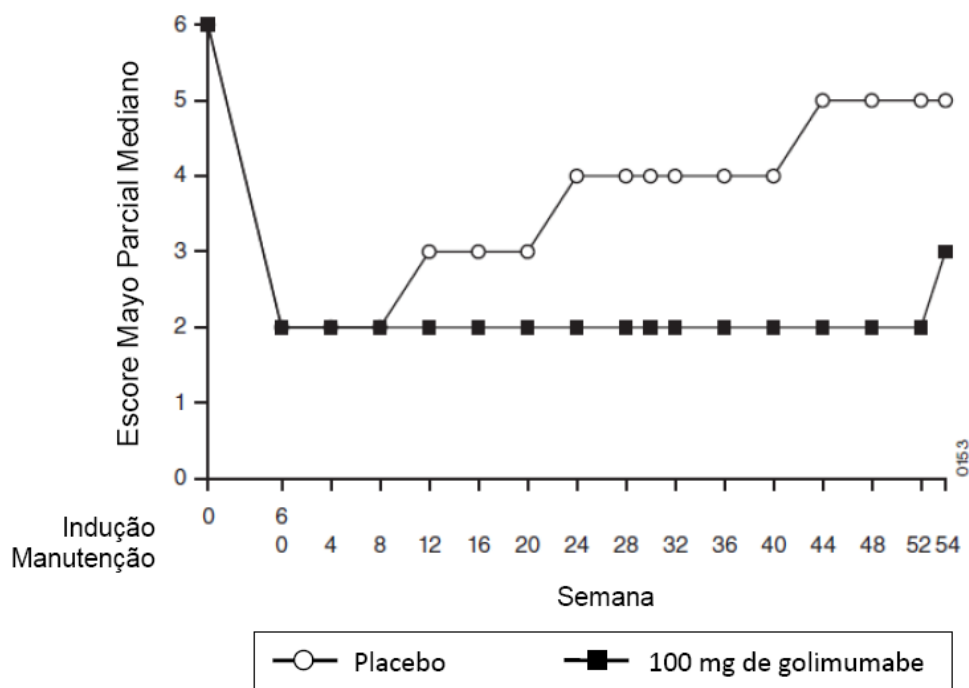
- Eliminação de corticosteroides

No estudo PURSUIT 2, entre os pacientes que estavam recebendo corticosteroides concomitantes no basal (54%, 247/456), a proporção de pacientes em remissão clínica e não recebendo corticosteroides concomitantes na Semana 54 foi similar no grupo de 100 mg (23,2%, 19/82) comparado com o grupo placebo (18,4%, 16/87). Entretanto, análises post-hoc mostraram que a proporção de pacientes que mantiveram resposta clínica até a Semana 54 e que não estavam recebendo corticosteroides concomitantes na Semana 54 foi numericamente maior no grupo de 100 mg (30,5%, 25/82) comparado com o grupo placebo (20,7%, 18/87). Além disso, a proporção de pacientes que haviam eliminado corticosteroides na Semana 54 foi numericamente maior no grupo de 100 mg (32,9%, 27/82) comparado com o grupo placebo (21,8%, 19/87).

- Escores Mayo parciais até a Semana 54

Os escores Mayo parciais medianos na Semana 0 (do estudo PURSUIT 2) foram mantidos no grupo de 100 mg de **SIMPONI®** até a Semana 52 (com um pequeno aumento na Semana 54); o escore Mayo parcial mediano no grupo placebo aumentou após a Semana 8 e continuou a aumentar ao longo do tempo até um valor na Semana 54 se aproximando do valor antes da indução com golimumabe (Figura 8).

Figura 8: Escore Mayo parcial mediano até a Semana 54; pacientes randomizados.



- Subescores Mayo

A proporção de pacientes no estudo PURSUIT 2 que mantiveram melhora em cada subescore Mayo da Semana 0 até a Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg comparado com o grupo placebo (Tabela 19). Entre os pacientes que entraram no estudo de extensão, a proporção de indivíduos com atividade da doença inativa ou leve como avaliado pelo médico através do subescore de avaliação global da pontuação Mayo foi mantida na maior parte dos pacientes até a Semana 216.

Tabela 19 Proporção de pacientes com subescores Mayo indicando doença inativa ou leve na Semana 0 de indução até a Semana 54 do estudo de manutenção; pacientes randomizados no estudo PURSUIT 2.		
	Placebo N = 154	SIMPONI® 100 mg N = 151
Frequência de Evacuações		
Semana 0 de indução	11,7%	15,9%
Estudo de manutenção		
Semana 0	85,1%	80,1%
Semana 30	46,1%	66,2%
Semana 54	40,3%	62,9%
Sangramento Retal		
Semana 0 de indução	44,8%	37,7%
Estudo de manutenção		
Semana 0	98,7%	100,0%
Semana 30	71,4%	78,1%
Semana 54	66,2%	74,8%
Avaliação Global pelo Médico		
Semana 0 de indução	1,3%	1,3%
Estudo de manutenção		

Tabela 19 Proporção de pacientes com subescores Mayo indicando doença inativa ou leve na Semana 0 de indução até a Semana 54 do estudo de manutenção; pacientes randomizados no estudo PURSUIT 2.		
	Placebo N = 154	SIMPONI® 100 mg N = 151
Semana 0	83,1%	83,4%
Semana 30	44,2%	65,6%
Semana 54	39,0%	57,6%
Achados de Endoscopia		
Semana 0 de indução	0%	0%
Estudo de manutenção		
Semana 0	70,1%	74,2%
Semana 30	38,3%	60,3%
Semana 54	34,4%	55,0%

- Qualidade de vida relacionada à saúde

Entre os pacientes com uma melhora maior do que 20 pontos no IBDQ no início do PURSUIT 2 a partir da Semana 0 de um estudo de indução, uma proporção maior de pacientes no grupo de 100 mg de **SIMPONI®** manteve melhora no IBDQ até a Semana 54, 40,0%, comparado com o grupo placebo, 27,8%; $p = 0,051$.

Análises de eficácia por Categoria Peso Corporal

Os resultados de eficácia foram analisados em subpopulações de indivíduos com base em um corte de peso corporal de 80kg. Usando o peso corporal de 80 kg como ponto de corte, o desfecho primário e os principais desfechos secundários selecionados do estudo C0524T18 foram analisados para avaliar a eficácia de 50 mg a cada 4 semanas em comparação com a dose de manutenção de 100 mg a cada 4 semanas em indivíduos com menor e maior peso corporal. Estes desfechos incluíram:

- Resposta clínica até a Semana 54
- Remissão clínica na Semana 30 e na Semana 54
- Cicatrização da mucosa na Semana 30 e na Semana 54

Para as análises “post-hoc” destes subgrupos pelo peso corporal, valores p nominais são apresentados sem ajuste para multiplicidade. Deve notar-se que o estudo não foi desenhado para detectar diferenças de tratamento para estes subgrupos. Portanto, a interpretação dos resultados é baseada na significância clínica em oposição a valores p nominais.

Na Tabela 20 são apresentados os resultados de eficácia para a dose de 50 mg a cada 4 semanas e as doses de manutenção de 100 mg a cada 4 semanas em indivíduos com base em um peso corporal de corte de 80 kg. Indivíduos com um peso corporal <80 kg demonstraram taxas semelhantes de resposta clínica, remissão clínica e cicatrização de mucosa entre os grupos recebendo doses de 50 mg e 100 mg de golimumabe no estudo de manutenção C0524T18.

Entre os indivíduos com um peso corporal ≥ 80 kg, a eficácia da dose de 100 mg de golimumabe a cada 4 semanas pareceu ser notavelmente maior do que a dose de 50 mg a cada 4 semanas para cada desfecho avaliado.

Tabela 20: Número de indivíduos que alcançaram o desfecho primário e os principais desfechos secundários selecionados por peso corporal (< 80 kg vs ≥ 80 kg) na Semana 0 no estudo de indução; análise populacional primária no estudo C0524T18

	Peso corporal < 80 kg			Peso corporal ≥ 80 kg		
	Placebo	golimumabe		Placebo	golimumabe	
		50 mg	100 mg		50 mg	100 mg
Análise primária da população do estudo C0524T18	107	109	101	49	44	53
Indivíduos com resposta clínica na semana 54 ^{a,b}	32 (2,9%)	54 (49,5%)	50 (49,5%)	17 (34,7%)	18 (4,9%)	28 (52,8%)
p-valor		0,011	0,002		0,317	0,066
Indivíduos com resposta clínica em ambas semanas 30 e 54 ^{a,b}	15 (14,0%)	29 (26,6%)	29 (28,7%)	9 (18,4%)	7 (15,9%)	15 (28,3%)
p-valor		0,042	0,004		0,973	0,290
Indivíduos com cicatrização da mucosa em ambas semanas 30 e 54 ^{a,b}	28 (26,2%)	48 (44,0%)	42 (41,6%)	14 (28,6%)	16 (36,4%)	25 (47,2%)
p-valor		0,017	0,006		0,279	0,074

^a Para indivíduos que tiveram uma mudança proibida de acordo com o protocolo na medicação para Colite Ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, um ajuste de dose, ou que deixaram o agente em estudo devido à ausência de efeito terapêutico antes da visita da semana 54, considerou-se que os respectivos desfechos não foram atingidos.

^b Para indivíduos que não apresentaram todos os 4 subescores de Mayo na semana 30 ou na semana 54, considerou-se que não atingiram a resposta clínica ou remissão clínica; para os indivíduos que apresentaram um subescore endoscópico ausente na semana 30 ou na semana 54, considerou-se que não obtiveram cicatrização da mucosa

Imunogenicidade

Após a administração subcutânea em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica ou espondilite anquilosante, anticorpos contra golimumabe, quase todos neutralizantes *in vitro*, foram detectados em 5% dos pacientes tratados com **SIMPONI**® até a Semana 52. Taxas similares foram mostradas entre indicações reumatológicas. O tratamento concomitante com metotrexato resultou em uma proporção menor de pacientes com anticorpos contra golimumabe do que nos pacientes recebendo **SIMPONI**® sem metotrexato (aproximadamente 3% versus 8%, respectivamente).

Após a administração subcutânea em pacientes com espondiloartrite axial não radiográfica, anticorpos contra golimumabe, todos neutralizantes *in vitro*, foram detectados em 4% dos pacientes tratados com **SIMPONI**® até a Semana 16. Após a administração subcutânea em pacientes com colite ulcerativa, anticorpos contra golimumabe foram detectados em 2,7% dos pacientes tratados com **SIMPONI**® até a Semana 54. Sessenta e oito por cento (68%) dos pacientes positivos para anticorpos apresentaram anticorpos neutralizantes *in vitro*. O tratamento concomitante com imunomoduladores (azatioprina ou 6-mercaptopurina ou metotrexato) resultou em uma proporção menor de pacientes com anticorpos contra golimumabe do que os pacientes recebendo **SIMPONI**® sem imunomoduladores (1,3% versus 3,4%, respectivamente).

O pequeno número de pacientes positivos para anticorpos contra golimumabe limita a capacidade de se traçar conclusões definitivas a respeito da relação entre anticorpos contra golimumabe e eficácia clínica ou medidas de segurança.

Os dados refletem a porcentagem de pacientes cujos resultados de testes foram considerados positivos para anticorpos contra golimumabe em um ensaio ELISA, e são altamente dependentes da sensibilidade e especificidade do ensaio. Adicionalmente, a incidência observada de positividade para anticorpos em um ensaio pode ser influenciada por vários fatores, incluindo manuseio da amostra, momento de coleta da amostra, medicações concomitantes e doença subjacente. Por essas razões, a comparação da incidência de anticorpos contra golimumabe com a incidência de anticorpos contra outros produtos pode ser enganosa.

Referências bibliográficas:

1. Kavanaugh A, McInnes A, Mease P, et al. Golimumab, a New Human Tumor Necrosis Factor α Antibody, Administered Every Four Weeks as a Subcutaneous Injection in Psoriatic Arthritis Twenty-Four-Week Efficacy and Safety Results of a Randomized, Placebo-Controlled Study. *Arthritis & Rheumatism*, 60 (4):976–986 DOI 10.1002/art.24403.
2. Smolen JS, Kay J, Doyle MK, Landewé L, et al, for the GO-AFTER Study Investigators. Golimumab in patients with active rheumatoid arthritis after treatment with tumour necrosis factor α inhibitors (GO-AFTER study): a multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, phase III trial. *Lancet* 2009; 374: 210–221.
3. Inman RD, Davis, Jr.JC, van der Heijde D, Diekmann L, et al. Efficacy and Safety of Golimumab in Patients With Ankylosing Spondylitis Results of a Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Phase III Trial. *Arthritis & Rheumatism*, 2008; 58(11): 3402–3412 [DOI 10.1002/art.23969]
4. Emery P, Fleischmann RM, Moreland LW et al. Golimumab, a Human Anti-Tumor Necrosis Factor Monoclonal Antibody, Injected Subcutaneously Every Four Weeks in Methotrexate-Naive Patients With Active Rheumatoid Arthritis Twenty-Four-Week Results of a Phase III, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of Golimumab Before Methotrexate as First-Line Therapy for Early-Onset Rheumatoid Arthritis. *Arthritis & Rheumatism*. 2009; 60(8):2272–2283. [DOI 10.1002/art.24638]
5. Keystone EC, Genovese MC, Klareskog L, et al. Golimumab, a human antibody to tumour necrosis factor α given by monthly subcutaneous injections, in active rheumatoid arthritis despite methotrexate therapy: the GO-FORWARD Study. *Ann Rheum Dis* 2009; 68:789–796. [doi:10.1136/ard.2008.099010]
6. Keystone EC, Genovese MC, Klareskog L, et al Golimumab in patients with active rheumatoid arthritis despite methotrexate therapy: 52-week results of the *GO-FORWARD* study.
7. William J. Sandborn, Brian G. Feagan, Colleen Marano, et al., for the PURSUIT-SC study group. Subcutaneous Golimumab Induces Clinical Response and Remission in Patients With Moderate to Severe Ulcerative Colitis. *Gastroenterology*, 2013; DOI:PII: S0016-5085(13)00846-9. 10.1053/j.gastro.2013.05.048.

8. William J. Sandborn, Brian G. Feagan, Colleen Marano, et al., for the PURSUIT-Maintenance study group. Subcutaneous Golimumab Maintains Clinical Response in Patients with Moderate-To-Severe Ulcerative Colitis. *Gastroenterology*, 2013; DOI:10.1053/j.gastro.2013.06.010.

Informamos que não foram realizados estudos comparativos entre golimumabe e outros anti-TNF, inviabilizando assim comparações de eficácia e segurança entre eles.

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

O golimumabe é um anticorpo monoclonal humano IgG1kappa produzido por uma linhagem celular de hibridoma murino com tecnologia de DNA recombinante.

Mecanismo de ação

O golimumabe é um anticorpo monoclonal humano que forma complexos de alta afinidade e estabilidade com formas bioativas solúveis e transmembranais do fator de necrose tumoral humano (TNF), que impede a ligação do TNF com seus receptores. Nenhuma ligação a outros ligantes da superfamília TNF foi observada; em particular, o golimumabe não se liga à linfotóxina humana nem a neutraliza. O TNF-alfa é sintetizado principalmente por monócitos ativados, macrófagos e células T como uma proteína transmembrana que se autoassocia para formar um homotrímero bioativo e é rapidamente liberado da superfície celular por proteólise. A ligação do TNF aos receptores p55 ou p75 de TNF leva ao agrupamento dos domínios citoplasmáticos do receptor e inicia a sinalização. O TNF foi identificado como uma citocina sentinela chave que é produzida em resposta a vários estímulos e, subsequentemente, promove a resposta inflamatória através da ativação das vias de apoptose dependentes de caspases e dos fatores de transcrição fator nuclear (NF)-kappaB e proteína ativadora-1 (AP-1). O TNF também modula a resposta imunológica através de seu papel na organização de células imunológicas em centros germinativos.

Uma expressão elevada de TNF foi associada a doenças inflamatórias crônicas, como artrite reumatoide, e espondiloartrites, como artrite psoriásica e espondilite anquilosante, e é um importante mediador da inflamação articular e do dano estrutural, que são característicos dessas doenças.

Propriedades farmacodinâmicas

Pré-clínicas:

A ligação do golimumabe ao TNF humano neutralizou a expressão das moléculas de adesão de superfície celular induzidas por TNF, em especial das células endoteliais humanas, tais como: E-selectina, molécula de adesão das células vasculares (VCAM)-1 e molécula de adesão intracelular (ICAM)-1. A secreção de interleucina (IL)-6, IL-8 e fator estimulador de colônias de granulócitos-macrófagos (GM-CSF) induzida pelo TNF a partir das células endoteliais humanas também foi inibida pelo golimumabe. De forma semelhante outros anticorpos IgG1 humanos, o golimumabe é capaz de se ligar a receptores Fc e ativar o complemento. Entretanto, nenhuma lise celular mediada pelo golimumabe foi observada com monócitos humanos estimulados por lipopolissacarídeos (LPS) com a adição de células do complemento ou efetoras. Além disso, não foi detectada nenhuma apoptose induzida pelo golimumabe em células mononucleares do sangue humano periférico estimuladas por LPS. O efeito de golimumabe *in vivo* foi testado em um modelo de artrite experimental de camundongo transgênico para TNF humano. O tratamento com golimumabe produziu um retardo estatisticamente significativo no início de sintomas clínicos comparado aos camundongos não tratados, assim como uma redução significativa na doença articular.

Clínicos:

- Biomarcadores na artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante e espondilite axial não radiográfica:

Em estudos clínicos de Fase 3 com administração subcutânea, marcadores de inflamação e metabolismo ósseo e cartilaginoso foram avaliados nos soros de pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante antes e após o início do tratamento com **SIMPONI®**.

No estudo GO-AHEAD, apenas os níveis de PCR foram avaliados. São relatados a seguir apenas aqueles marcadores onde foram observadas diferenças significativas (valores de $p < 0,05$) no grupo de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] combinado (50 mg e 100 mg com ou sem metotrexato) comparado com pacientes tratados com placebo/placebo + metotrexato. A relação entre os dados relatados dos biomarcadores e os mecanismos pelos quais golimumabe exerce seus efeitos clínicos não foi estabelecida.

- **Artrite reumatoide**

Na primeira avaliação (Semana 4) após a primeira administração de **SIMPONI**[®], **SIMPONI**[®] foi eficaz em modular marcadores selecionados de inflamação e metabolismo ósseo em pacientes com artrite reumatoide ativa. Em pacientes com artrite reumatoide (artrite reumatoide ativa apesar de terapia com metotrexato, pacientes previamente tratados com outras terapias anti-TNF-alfa e pacientes sem tratamento prévio com metotrexato), o tratamento com **SIMPONI**[®]/**SIMPONI**[®] + metotrexato resultou em reduções significativas nos níveis de marcadores inflamatórios selecionados (tais como IL-6, TNF-alfa, MMP-3, ICAM-1 e VEGF) já na Semana 4 comparado ao grupo tratado com placebo/placebo + metotrexato, e essas alterações geralmente se mantiveram nas Semanas 14/24. Nos grupos de tratamento com **SIMPONI**[®]/**SIMPONI**[®] + metotrexato, também foram observadas melhoras nos níveis de PCR (proteína-C reativa) em relação aos grupos de tratamento com placebo/placebo + metotrexato. O tratamento com **SIMPONI**[®]/**SIMPONI**[®] + metotrexato também resultou em diminuições significativas nos níveis de Fator Reumatoide (FR) nas Semanas 14/24 comparado com o tratamento com placebo/placebo + metotrexato. Em pacientes com artrite reumatoide ativa apesar de terapia com metotrexato, o tratamento com **SIMPONI**[®] + metotrexato resultou em alterações significativas nos níveis de marcadores selecionados de metabolismo ósseo (aumento nos níveis de osteocalcina e PINP e diminuições nos níveis de DPD) na Semana 4 em comparação com placebo + metotrexato. Essas alterações em biomarcadores são consistentes com uma melhora nos processos da doença, com redução da inflamação, aumento do crescimento ósseo e diminuição da reabsorção óssea.

- **Artrite psoriásica, espondilite anquilosante e espondiloartrite axial não radiográfica**

Nos estudos de Fase 3 de artrite psoriásica e espondilite anquilosante, na primeira avaliação (Semana 4) após a primeira administração de **SIMPONI**[®], ocorreram reduções significativas em marcadores selecionados de inflamação [IL-6, MMP-3, ICAM-1, VEGF, IL-8 (artrite psoriásica), TNF-alfa (espondilite anquilosante)], e alterações significativas em marcadores selecionados de metabolismo ósseo (aumentos em osteocalcina e PINP e diminuições nos níveis de DPD) em comparação com o placebo. A redução nos níveis de IL-6, VEGF, IL-8 e

ICAM-1 se mantiveram na Semana 24 em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] com artrite psoriásica e espondilite anquilosante, e isso não ocorreu com o TNF-alfa. Nos estudos de artrite psoriásica, espondilite anquilosante e espondiloartrite axial não radiográfica, nos grupos de tratamento com **SIMPONI**[®], também foi observada melhora nos níveis de PCR em relação ao grupo de tratamento com placebo. Essas alterações em biomarcadores são consistentes com uma melhora nos processos de doença, com redução da inflamação, aumento do crescimento ósseo e diminuição da reabsorção óssea.

Propriedades farmacocinéticas

Absorção:

Após a administração subcutânea de **SIMPONI**[®] em indivíduos saudáveis ou pacientes com artrite reumatoide, o tempo para alcançar concentrações séricas máximas (T_{max}) variou de 2 a 6 dias. Uma injeção subcutânea de 50 mg de **SIMPONI**[®] em indivíduos saudáveis produziu uma concentração sérica máxima média $\pm$ desvio padrão (C_{max}) de $3,1 \pm 1,4$ mcg/mL. Tanto a C_{max} quanto a área sob a curva da concentração-tempo (AUC) aumentou proporcionalmente com doses na faixa de 50 a 400 mg após uma única administração subcutânea.

Após uma única injeção subcutânea de 100 mg em indivíduos saudáveis, a absorção de golimumabe foi similar no antebraço, abdômen, e coxa, com uma biodisponibilidade média absoluta de 51%. Como golimumabe exibiu, aproximadamente, uma farmacocinética proporcional à dose após administração subcutânea, espera-se que a biodisponibilidade absoluta de uma dose de 50 mg ou 200 mg de **SIMPONI**[®] seja semelhante à da dose de 100 mg.

Após uma administração intravenosa única de 2 mg/kg de **SIMPONI**[®], foi observada uma C_{max} média de $44,4 \pm 11,3$ mcg/mL em pacientes com artrite reumatoide.

Distribuição:

Após uma administração intravenosa única, o volume de distribuição médio foi estimado em 115 ± 19 mL/kg em indivíduos saudáveis, e 151 ± 61 mL/kg em pacientes com artrite reumatoide. O volume de distribuição para golimumabe indica que golimumabe é distribuído principalmente no sistema circulatório com distribuição extravascular limitada.

Metabolismo:

A exata via metabólica de golimumabe é desconhecida.

Eliminação:

Após uma única administração intravenosa, estima-se que a depuração sistêmica de golimumabe seja de $6,9 \pm 2,0$ mL/dia/kg em indivíduos saudáveis e $7,6 \pm 2,0$ mL/dia/kg em pacientes com artrite reumatoide.

A meia-vida terminal foi consistente entre as vias de administração subcutânea e intravenosa de **SIMPONI**[®]. A meia-vida terminal foi estimada como sendo de 12 ± 3 dias em indivíduos saudáveis e foi observada uma meia-vida semelhante em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante ou colite ulcerativa.

Após um tratamento de 6 meses com **SIMPONI**[®] pela via de administração subcutânea em pacientes com artrite reumatoide, o uso concomitante de metotrexato reduziu a depuração aparente de golimumabe em 36%; entretanto, após administração intravenosa, não foi observado efeito apreciável de metotrexato sobre a depuração de golimumabe. A análise de farmacocinética da população indicou que o uso concomitante de medicamentos anti-inflamatórios não esteroidais, corticosteroides orais ou sulfassalazina não influenciou a depuração aparente de golimumabe após administração subcutânea.

A análise de farmacocinética da população mostrou que, após a administração subcutânea de **SIMPONI**[®], os pacientes com maiores níveis de proteína-C reativa tendiam a apresentar uma depuração aparente maior de golimumabe. Pacientes com maiores níveis de proteína-C reativa eram mais propensos a terem menores concentrações séricas de golimumabe após a sua administração por via subcutânea. Por outro lado, o nível de proteína-C reativa não demonstrou qualquer efeito sobre a depuração de golimumabe após administrações intravenosas de 2 mg/mL de **SIMPONI**[®] na Semana 0, Semana 4 e a cada 8 semanas, consecutivamente.

Pacientes que desenvolveram anticorpos contra golimumabe após administração subcutânea ou intravenosa geralmente apresentaram baixas concentrações séricas de golimumabe no estado de equilíbrio.

Linearidade de dose

Após administração intravenosa única em pacientes com artrite reumatoide, golimumabe exibiu farmacocinética aproximadamente proporcional à dose ao longo de um intervalo de dose de 0,1 a 10,0 mg/kg. Após uma dose subcutânea única em pacientes saudáveis, também foi observada farmacocinética proporcional à dose em um intervalo de dose de 50 mg a 400 mg.

Dose única versus doses múltiplas

Os perfis de concentrações séricas-tempo de golimumabe foram geralmente previsíveis após administrações únicas ou múltiplas por via subcutâneas ou intravenosas.

Quando 50 mg de **SIMPONI**[®] foi administrado por via intravenosa em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica ou espondilite anquilosante a cada 4 semanas, as concentrações séricas alcançaram o estado de equilíbrio na Semana 12. Com o uso concomitante de metotrexato, o tratamento com 50 mg de **SIMPONI**[®] a cada 4 semanas resultou em uma concentração sérica média no estado de equilíbrio de $0,4 \pm 0,3$ mcg/mL em pacientes virgens de tratamento com artrite reumatoide ativa, aproximadamente $0,6 \pm 0,4$ mcg/mL em pacientes com artrite reumatoide

ativa apesar de terapia com metotrexato, aproximadamente $0,5 \pm 0,5$ mcg/mL em pacientes com artrite reumatoide ativa previamente tratados com biológicos anti-TNF, aproximadamente $0,5 \pm 0,4$ mcg/mL em pacientes com artrite psoriásica ativa e aproximadamente $0,8 \pm 0,4$ mcg/mL em pacientes com espondilite anquilosante. Pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica ou espondilite anquilosante que não receberam metotrexato concomitante apresentaram concentrações séricas 30% menores de golimumabe do que aqueles que receberam **SIMPONI**[®] com metotrexato.

Quando 2 mg/kg de **SIMPONI**[®] foram administrados por via intravenosa em pacientes com artrite reumatoide na Semana 0, Semana 4 e a cada 8 semanas consecutivamente, as concentrações séricas alcançaram o estado de equilíbrio na Semana 12. Em pacientes usando metotrexato concomitante, o tratamento com 2 mg/kg de **SIMPONI**[®] por via intravenosa a cada 8 semanas resultou em concentração sérica média no estado de equilíbrio de aproximadamente $0,4 \pm 0,4$ mcg/mL em pacientes com artrite reumatoide ativa apesar de terapia com metotrexato.

A média do estado de equilíbrio das concentrações séricas de golimumabe em pacientes com espondiloartrite axial não radiográfica foram semelhantes à observada em pacientes com espondilite anquilosante após a administração subcutânea de 50 mg de golimumabe a cada 4 semanas.

Após doses de indução de 200 mg e 100 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea na Semana 0 e Semana 2, respectivamente, e doses de manutenção de 100 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea a cada 4 semanas consecutivamente em pacientes com colite ulcerativa, as concentrações séricas de golimumabe alcançaram o estado de equilíbrio em aproximadamente 14 semanas após o início da terapia. O tratamento com 100 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea a cada 4 semanas durante a manutenção resultou em uma concentração sérica média no estado de equilíbrio de aproximadamente $1,8 \pm 1,1$ mcg/mL. O uso concomitante de imunomoduladores não teve qualquer efeito aparente sobre os níveis de golimumabe no estado de equilíbrio quando 100 mg de **SIMPONI**[®] foram administrados por via subcutânea a cada 4 semanas em pacientes com colite ulcerativa.

Efeito do peso sobre a farmacocinética

As análises de farmacocinética da população mostraram que há uma tendência em relação a uma maior depuração aparente de golimumabe com o aumento do peso. Como resultado, pacientes com peso maior tendem a apresentar menores concentrações séricas no estado de equilíbrio de golimumabe após administração subcutânea de uma dose de 50 mg ou 100 mg; entretanto, entre as populações de artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante, um benefício de tratamento com 50 mg de **SIMPONI**[®] foi observado para todos os subgrupos por quartis de peso sem diferenças significativas na eficácia clínica entre esses subgrupos.

Após a administração intravenosa, pacientes com maior peso corporal tendiam a apresentar concentrações plasmáticas maiores do que em pacientes com pesos corporais menores quando golimumabe foi administrado com base em mg/kg (peso corporal). Entretanto, com base na análise de farmacocinética da população, não houve diferenças clinicamente relevantes sobre a exposição de golimumabe após a administração por via intravenosa de 2 mg/kg de golimumabe em pacientes ao longo de um intervalo de diferentes pesos corporais.

Populações especiais

Gênero

Não foram observadas diferenças farmacocinéticas relacionadas ao gênero com **SIMPONI**[®] após a correção para os pesos corporais dos pacientes.

Idosos (≥ 65 anos)

Os parâmetros farmacocinéticos de golimumabe não foram influenciados pela idade em pacientes adultos. Pacientes com idade ≥ 65 anos apresentaram depuração aparente de golimumabe semelhante à de pacientes com idade < 65 anos.

Etnia

Não foram observadas diferenças farmacocinéticas relacionadas à etnia entre pacientes caucasianos e asiáticos.

Insuficiência renal ou hepática

Não existem dados farmacocinéticos disponíveis em pacientes com função renal ou hepática comprometidas.

Doses mensais

Os 5 estudos de Fase 3 de administração por via subcutânea avaliaram a segurança e a eficácia de **SIMPONI**[®] no esquema de dose a cada 4 semanas, entretanto, uma janela de 3 a 7 dias foi prospectivamente permitida. Os pacientes deveriam receber um total de 13 doses ao longo de 1 ano quando **SIMPONI**[®] é administrado a cada 4 semanas ao invés de 12 doses quando administradas mensalmente. Isso resulta em uma dose mensal calculada de 54 mg versus 50 mg, respectivamente, e equivale a uma diferença aproximada de 8% na exposição de golimumabe.

4. CONTRAINDICAÇÕES

Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes.

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Infecções

Houve relatos de infecções bacterianas (incluindo septicemia e pneumonia), micobacterianas (tuberculose), fúngicas invasivas e oportunistas, incluindo mortes, em pacientes recebendo agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®]. Os pacientes frequentemente apresentaram doença disseminada ao invés de doença localizada. Algumas dessas infecções graves ocorreram em pacientes recebendo terapia imunossupressora concomitante que, além de sua doença subjacente, podia predispor-los às infecções. No caso de pacientes que residiram em regiões em que infecções fúngicas invasivas, como histoplasmose, coccidioidomicose ou blastomicose, são endêmicas (ou viajaram para essas regiões), os benefícios e os riscos do tratamento com **SIMPONI**[®] devem ser cuidadosamente considerados antes de iniciar ou continuar a terapia com **SIMPONI**[®]. Nos pacientes de risco tratados com **SIMPONI**[®] deve-se suspeitar de infecção fúngica invasiva caso desenvolvam doença sistêmica grave. Os testes de antígeno e anticorpo podem ser negativos em alguns pacientes com infecção ativa. Deve ser considerada terapia antifúngica empírica apropriada, enquanto o diagnóstico minucioso é realizado. A decisão para a terapia antifúngica empírica deve ser feita, se possível, em consulta com um médico com experiência em diagnóstico e tratamento de infecções fúngicas invasivas e devem ser considerados tanto o risco de infecção fúngica severa, como os riscos da terapia antifúngica.

SIMPONI[®] não deve ser administrado a pacientes com infecção ativa e clinicamente importante. Recomenda-se cautela ao considerar o uso de **SIMPONI**[®] em pacientes com uma infecção crônica ou histórico de infecção recorrente. Os pacientes devem ser aconselhados a evitar a exposição a fatores de risco potenciais para infecção, quando apropriado.

- Tuberculose

Os pacientes devem ser avaliados quanto a fatores de risco para tuberculose (incluindo contato próximo com uma pessoa com tuberculose ativa) e testados quanto à infecção de tuberculose latente antes do tratamento com **SIMPONI**[®]. O tratamento das infecções de tuberculose latente deve ser iniciado antes da terapia com **SIMPONI**[®].

O tratamento contra tuberculose deve ser considerado antes de iniciar a administração de **SIMPONI**[®] em pacientes com histórico de tuberculose latente ou ativa, em que o tratamento adequado não pode ser confirmado.

Os testes para tuberculose latente podem gerar resultados falso-negativos, especialmente em pacientes imunocomprometidos ou gravemente doentes. Antes de iniciar a administração de **SIMPONI**[®], o tratamento para tuberculose latente deve ser considerado em pacientes que têm fatores de risco significativos para tuberculose, apesar do teste negativo para tuberculose latente. A decisão de iniciar o tratamento contra tuberculose nesses pacientes só deve ser tomada após consulta com um médico com experiência no tratamento de tuberculose e levando em consideração tanto o risco da infecção de tuberculose latente quanto da terapia contra tuberculose.

Nos pacientes recebendo **SIMPONI**[®], a tuberculose foi frequentemente apresentada como uma doença disseminada ou extrapulmonar. Ocorreram casos de tuberculose ativa em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] durante e após o tratamento para tuberculose latente.

Os pacientes recebendo **SIMPONI®** devem ser monitorados rigorosamente quanto aos sinais e sintomas de tuberculose ativa, incluindo pacientes que apresentaram resultado de teste negativo para tuberculose latente, pacientes que estão em tratamento para tuberculose latente, ou pacientes que foram previamente tratados para infecção de tuberculose.

Medicamentos imunossupressores podem ativar focos primários de tuberculose. Esteja alerta quanto à possibilidade de surgimento de doença ativa, tomando os cuidados para o diagnóstico precoce e tratamento.

Em caso de suspeita de dengue, ou quando associado a outros medicamentos que aumentem o efeito hemorrágico, a prescrição deste medicamento ou a manutenção do tratamento com ele deve ser reavaliada, devido a seu potencial hemorrágico.

Malignidades

Não é conhecido o papel potencial da terapia bloqueadora de TNF no desenvolvimento de malignidades. Deve-se tomar cuidado ao considerar a terapia bloqueadora de TNF para pacientes com histórico de malignidade, ou quando se considera a continuação do tratamento em pacientes que desenvolvem malignidade.

- Malignidade Pediátrica

Após a comercialização, foram descritos casos de malignidades, alguns deles fatais, entre crianças, adolescentes e adultos jovens (até 22 anos de idade) que receberam agentes bloqueadores de TNF (início do tratamento com idade ≤ 18 anos) para tratar artrite idiopática juvenil, doença de Crohn ou outras condições. Aproximadamente a metade dos relatos foi de linfomas. Os outros casos representaram uma variedade de diferentes malignidades e incluíram aquelas que geralmente não são observadas em crianças e adolescentes. A maioria desses pacientes estava recebendo concomitantemente medicamentos imunossupressores, tais como metotrexato, azatioprina ou 6-mercaptopurina. O papel dos bloqueadores do TNF no desenvolvimento de malignidades em crianças e adolescentes ainda não está claro.

- Linfoma

Nos períodos controlados de estudos clínicos de todos os agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI®**, mais casos de linfoma foram observados entre os pacientes recebendo tratamento com anti-TNF em comparação aos pacientes do grupo controle. Durante os estudos clínicos de Fase 2 e 3 de **SIMPONI®** em artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante, a incidência de linfoma em pacientes tratados com **SIMPONI®** foi maior do que a esperada na população em geral. Pacientes com artrite reumatoide e outras doenças inflamatórias crônicas, especialmente aqueles com doença altamente ativa e/ou exposição crônica a terapias imunossupressoras, podem estar sob risco maior (até várias vezes) do que a população em geral para o desenvolvimento de linfoma, mesmo na ausência de terapia bloqueadora de TNF.

Foram relatados casos raros de linfoma hepatoesplênico de células T em pacientes tratados com outros agentes bloqueadores de TNF. Este raro tipo de linfoma de células T possui uma evolução muito agressiva e é frequentemente fatal. Quase todos esses casos ocorreram em pacientes com doença de Crohn ou colite ulcerativa. A maioria dos casos ocorreu em adolescentes e jovens adultos do sexo masculino. Quase todos esses pacientes receberam tratamento com azatioprina ou 6-mercaptopurina concomitante a um bloqueador de TNF no momento ou antes do diagnóstico. O risco potencial com a combinação de azatioprina ou 6-mercaptopurina e **SIMPONI®** deve ser cuidadosamente considerado. Um risco de desenvolvimento de linfoma hepatoesplênico de células T em pacientes tratados com bloqueadores de TNF não pode ser excluído.

- Leucemia

Foram relatados casos de leucemia aguda e crônica com o uso de bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI®**, no tratamento da artrite reumatoide e outras indicações. Mesmo na ausência de tratamento com bloqueador de TNF, os pacientes com artrite reumatoide podem estar sob risco maior (aproximadamente 2 vezes), em comparação com a população em geral, para o desenvolvimento de leucemia.

- Malignidades com exceção do linfoma

Nos períodos controlados dos estudos clínicos de Fase 2 e Fase 3 de **SIMPONI®** em artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante e colite ulcerativa, a incidência de malignidades não-linfoma (excluindo câncer de pele não-melanoma) foi semelhante entre os grupos tratados com **SIMPONI®** e o grupo controle.

Em um estudo clínico exploratório que avaliou o uso de **SIMPONI®** em pacientes com asma persistente grave, houve mais relatos de malignidades em pacientes tratados com **SIMPONI®** em comparação aos pacientes do grupo controle. A significância desse achado é desconhecida.

- Displasia/carcinoma de cólon

Não se sabe se o tratamento com **SIMPONI®** influencia o risco de desenvolver displasia ou câncer de cólon. Todos os pacientes com colite ulcerativa que apresentam risco aumentado para displasia ou carcinoma de cólon (por exemplo, pacientes com colite ulcerativa de longa data ou colangite esclerosante primária), ou que apresentam um histórico de displasia ou carcinoma de cólon devem ser avaliados para displasia em intervalos regulares antes da terapia e durante todo o curso da doença. Esta avaliação deve incluir colonoscopia e biópsias de acordo com as recomendações locais. Em pacientes com displasia recentemente diagnosticada tratados com **SIMPONI®**. Os riscos e os benefícios para cada paciente devem ser cuidadosamente revistos e deve-se levar em consideração se a terapia deve ser continuada.

- Cânceres de pele

Foram relatados melanoma e carcinoma das células de Merkel em pacientes tratados com agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI®** (vide “Reações adversas”).

Recomenda-se um exame periódico da pele para todos os pacientes, particularmente para aqueles com fatores de risco para câncer de pele.

Reativação do vírus da hepatite B

Conforme observado com o uso de outros medicamentos imunossupressores, o uso de agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI®**, foi associado à reativação do vírus da hepatite B (HBV) em pacientes portadores crônicos do vírus (ou seja, positivos para antígeno de superfície). Os pacientes devem ser submetidos a teste para infecção pelo vírus da hepatite B antes de iniciar o tratamento com imunossupressores, incluindo **SIMPONI®**. Para os pacientes com resultado positivo para antígeno de superfície para hepatite B, recomenda-se uma consulta com um médico com experiência no tratamento da hepatite B. Os portadores crônicos de hepatite B devem ser adequadamente avaliados e monitorados antes e durante o tratamento com **SIMPONI®**, assim como por vários meses após a sua descontinuação.

Este medicamento pode causar hepatotoxicidade. Por isso, requer uso cuidadoso, sob vigilância médica estrita e acompanhado por controles periódicos da função hepática, como descrito acima.

Insuficiência cardíaca congestiva

Casos de agravamento da insuficiência cardíaca congestiva e de seu aparecimento foram relatados com o uso de bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI®**. Alguns casos tiveram desfechos fatais. **SIMPONI®** não foi estudado em pacientes com insuficiência cardíaca congestiva e deve ser usado com cautela nesses pacientes. Caso se tome a decisão de administrar **SIMPONI®** a pacientes com insuficiência cardíaca, eles devem ser monitorados rigorosamente durante a terapia e **SIMPONI®** deve ser descontinuado se houver novos sintomas ou agravamento da insuficiência cardíaca.

Distúrbios desmielinizantes

O uso de agentes bloqueadores de TNF foi associado a casos de novo início ou exacerbação de sintomas clínicos e/ou evidência radiográfica de distúrbios desmielinizantes do sistema nervoso central, incluindo esclerose múltipla e distúrbios desmielinizantes periféricos, incluindo síndrome de

Guillain-Barré. Os médicos devem ter cautela ao considerar o uso de bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®], em pacientes com distúrbios desmielinizantes do sistema nervoso central ou periférico. A descontinuação de **SIMPONI**[®] deve ser considerada na presença destes distúrbios.

Processos autoimunes

O tratamento com bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®], pode resultar na formação de anticorpos antinucleares (ANA) e, raramente, no desenvolvimento de uma síndrome semelhante ao Lúpus. Se o paciente desenvolver sintomas sugestivos de síndrome semelhante ao Lúpus após o tratamento com **SIMPONI**[®], o tratamento deve ser descontinuado.

Administração concomitante de **SIMPONI[®] com anacinra**

Foram observadas infecções graves e neutropenia em estudos clínicos com uso concomitante de anacinra e outro agente bloqueador de TNF, etanercepte, sem benefício clínico adicional. Devido à natureza dos eventos adversos observados com essa terapia combinada, toxicidades semelhantes também podem resultar da combinação de anacinra e outros agentes bloqueadores de TNF. Portanto, a combinação de **SIMPONI**[®] e anacinra não é recomendada.

Administração concomitante de **SIMPONI[®] com abatacepte**

Nos estudos clínicos, a administração concomitante de agentes bloqueadores de TNF e abatacepte foi associada a um risco aumentado de infecções, incluindo infecções graves em comparação com a administração de agentes bloqueadores de TNF isoladamente, sem benefício clínico adicional. Devido à natureza dos eventos adversos observados com a combinação de agentes bloqueadores de TNF e a terapia com abatacepte, a combinação de **SIMPONI**[®] e abatacepte não é recomendada.

Administração concomitante de **SIMPONI[®] com outros medicamentos biológicos**

Não há informação suficiente sobre o uso concomitante de **SIMPONI**[®] com outros medicamentos biológicos usados para tratar as mesmas condições de **SIMPONI**[®]. O uso concomitante de **SIMPONI**[®] com estes medicamentos biológicos não é recomendado devido à possibilidade de aumento do risco de infecção.

Troca entre medicamentos biológicos

Ao trocar um medicamento biológico por outro, os pacientes devem continuar a ser monitorados, uma vez que a sobreposição da atividade biológica pode aumentar ainda mais o risco de infecção.

Reações hematológicas

Foram relatadas pancitopenia, leucopenia, neutropenia, agranulocitose e trombocitopenia em pacientes tratados com agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®]. Recomenda-se cautela em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] que apresentam, ou apresentaram no passado, citopenias significativas.

Vacinas de vírus vivos/Agentes terapêuticos infecciosos

Os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] podem receber vacinas concomitantes, com exceção das vacinas de vírus vivos. Os dados disponíveis sobre a resposta à vacinação com vacinas de vírus vivos, ou sobre a transmissão secundária de infecção por vacinas de vírus vivos, são limitados em pacientes recebendo terapia anti-TNF. O uso de vacinas de vírus vivos pode resultar em infecções clínicas, incluindo infecções generalizadas.

O uso de outros agentes terapêuticos infecciosos, tais como bactérias vivas atenuadas (por exemplo, instilação da bexiga com BCG para o tratamento de câncer) pode resultar em infecções clínicas, incluindo infecções generalizadas. Não é recomendado que agentes terapêuticos infecciosos sejam administrados com **SIMPONI**[®].

Vacinas de vírus inativados

Os pacientes com artrite psoriásica tratados com **SIMPONI**[®] em um estudo de Fase 3 em artrite psoriásica foram capazes de desenvolver respostas imunológicas eficazes de células B para a vacina polissacarídea pneumocócica. Números semelhantes de pacientes com artrite psoriásica recebendo ou não **SIMPONI**[®] tiveram, pelo menos, um aumento de 2 vezes nos títulos de anticorpos. As proporções de pacientes com resposta à vacina pneumocócica foram menores entre os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e os pacientes do grupo controle recebendo metotrexato em comparação com aqueles que não receberam metotrexato. No geral, os dados indicam que **SIMPONI**[®] não suprime a resposta imunológica humoral a essa vacina.

Reações alérgicas

- Sensibilidade ao látex

A tampa da agulha na seringa preenchida contém borracha natural seca (um derivado do látex), que pode causar reações alérgicas em indivíduos sensíveis ao látex.

- Reações de hipersensibilidade

Na experiência pós-comercialização, reações sistêmicas graves de hipersensibilidade (incluindo reação anafilática) foram relatadas após a administração de **SIMPONI**[®]. Algumas dessas reações ocorreram após a primeira administração de **SIMPONI**[®]. Se ocorrerem reação anafilática ou outras reações alérgicas graves, a administração de **SIMPONI**[®] deve ser descontinuada imediatamente e um tratamento adequado deve ser instituído.

Populações especiais

- Uso geriátrico

Nos estudos de Fase 3 em artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante, não foram observadas diferenças gerais nos eventos adversos, eventos adversos graves e nas infecções graves em pacientes com 65 anos ou mais que receberam **SIMPONI**[®], em comparação com pacientes mais jovens. Em colite ulcerativa, o número de pacientes com 65 anos de idade ou mais não foi suficiente para determinar se estes pacientes respondem de forma diferente de outros pacientes com idades de 18 a 65 anos. Uma vez que existe uma maior incidência de infecções na população idosa em geral, recomenda-se cautela ao se tratar idosos. No estudo de espondiloartrite axial não radiográfica não havia pacientes com 65 anos ou mais.

Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Não foram conduzidos estudos sobre os efeitos na capacidade de dirigir veículos e de operar máquinas.

Carcinogênese, mutagênese, diminuição da fertilidade

Estudos de longo prazo com golimumabe em animais não conduziram à avaliação de potencial carcinogênico ou de seus efeitos sobre a fertilidade. Um estudo de fertilidade conduzido em ratos usando anticorpo análogo de rato anti-TNF não demonstrou impacto sobre a fertilidade. Não foram conduzidos estudos de mutagenicidade com golimumabe.

Informe a seu paciente que, durante tratamento, o uso de vacinas exige avaliação do profissional de saúde.

Gravidez e Lactação

Uso durante a gravidez (Categoria B)

Foi conduzido um estudo de toxicologia embriofetal, no qual macacas *cynomolgus* grávidas foram tratadas com golimumabe durante o primeiro trimestre com doses de até 50 mg/kg duas vezes por semana (mais de 500 vezes maior, em termos da relação entre dose/peso corporal, que a dose clínica proposta de 50 mg a cada 4 semanas). A média do pico de concentração sérica materna obtida neste estudo (1576 mcg/mL) é mais de 900 vezes maior que o valor mediano da $C_{\text{máx}}$ no estado de equilíbrio (1,71 mcg/mL) após a administração de 50 mg a cada 4 semanas, por via subcutânea, em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante. As amostras do sangue do cordão umbilical coletadas no final do segundo trimestre mostraram que os fetos foram expostos ao golimumabe durante a gestação. As concentrações séricas fetais foram iguais a aproximadamente 50% das concentrações séricas maternas. Neste estudo, a exposição ao golimumabe *in utero* não produziu defeitos no desenvolvimento dos fetos.

Um estudo do desenvolvimento pré-natal e pós-natal foi conduzido em macacas *cynomolgus* grávidas tratadas com golimumabe durante o segundo e o terceiro trimestres e durante a lactação. O golimumabe estava presente no soro do neonato a partir do nascimento e por até seis meses após o parto. A média do pico de concentração sérica materna obtida neste estudo (1482 mcg/mL) é mais de 860 vezes maior que o valor mediano da $C_{\text{máx}}$ no estado de equilíbrio (1,71 mcg/mL) após a administração subcutânea de 50 mg a cada 4 semanas em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante. A exposição ao golimumabe durante a gestação e durante o período pós-natal não causou defeitos de desenvolvimento nos bebês. No entanto, os estudos de reprodução e de desenvolvimento em animais nem sempre são preditivos da resposta em seres humanos.

O golimumabe atravessa a placenta. Após o tratamento com outro anticorpo monoclonal bloqueador de TNF durante a gravidez, o anticorpo foi detectado por até seis meses no soro de bebês nascidos de pacientes tratadas. Consequentemente, estes bebês podem estar sob risco aumentado de infecção. A administração de vacinas vivas em bebês expostos ao golimumabe *in utero* não é recomendada durante os seis meses posteriores à última injeção de golimumabe administrada na gestante.

Há uma quantidade moderada de dados sobre a utilização de golimumabe em mulheres grávidas. Em um estudo prospectivo de base populacional no norte da Europa, incluindo 131 gestações expostas a **SIMPONI**[®] não houve risco aumentado de anomalia congênita importante após exposição *in utero* ao **SIMPONI**[®] versus terapia sistêmica não biológica (RP ajustada 0,79 [95% IC 0,35-1,81] ou vs a população geral (RP ajustada 0,95 [95% IC 0,42-2,16]).

Não se sabe se **SIMPONI**[®] pode causar dano ao feto quando administrado em mulheres grávidas ou se pode afetar a capacidade de reprodução. **SIMPONI**[®] só deve ser administrado em gestantes se for claramente necessário.

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

Uso durante a lactação

No estudo do desenvolvimento pré-natal e pós-natal em macacas *cynomolgus*, no qual o golimumabe foi administrado durante a gravidez e a lactação, golimumabe foi detectado no leite materno em concentrações que eram aproximadamente 350 vezes menores que as concentrações séricas maternas. Não se sabe se golimumabe é excretado no leite materno humano ou absorvido sistemicamente após a ingestão. Uma vez que muitos medicamentos e as imunoglobulinas são excretados no leite humano, e devido ao potencial de **SIMPONI**[®] para causar reações adversas em lactentes, deve-se decidir entre descontinuar a amamentação ou descontinuar o medicamento, levando em consideração a importância do medicamento para a mãe.

Uso criterioso no aleitamento ou na doação de leite humano: O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.

Excipientes:

Atenção: Contém sorbitol (edulcorante)..

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não foram realizados estudos de interação medicamentosa específicos com **SIMPONI®**.

Uso concomitante de SIMPONI® com outros medicamentos biológicos

A combinação de **SIMPONI®** com outros medicamentos biológicos usados para tratar as mesmas condições de **SIMPONI®**, incluindo anacinra e abatacepte, não é recomendada.

Vacinas de vírus vivos/Agentes terapêuticos infecciosos

Vacinas de vírus vivos não devem ser administradas concomitantemente a **SIMPONI®**.

Agentes terapêuticos infecciosos não devem ser administrados concomitantemente a **SIMPONI®**.

O metotrexato

Não foi observado efeito significativo do metotrexato na depuração de **SIMPONI®** administrado por via intravenosa. Após a administração subcutânea, o uso concomitante de metotrexato resultou em concentrações maiores de **SIMPONI®** no estado de equilíbrio em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica ou espondilite anquilosante. No entanto, os dados não sugerem uma necessidade de ajuste de dose de **SIMPONI®** ou metotrexato.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Armazenar em geladeira (de 2 °C a 8 °C). Não congelar. Não agitar. Manter na embalagem original até o final do uso para proteger da luz.

O prazo de validade do medicamento é de 36 meses a partir da data de fabricação.

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

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

Aspecto físico

SIMPONI® é uma solução límpida a ligeiramente opaca e incolor a levemente amarelada. Essa aparência não é incomum nas soluções que contêm proteína.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

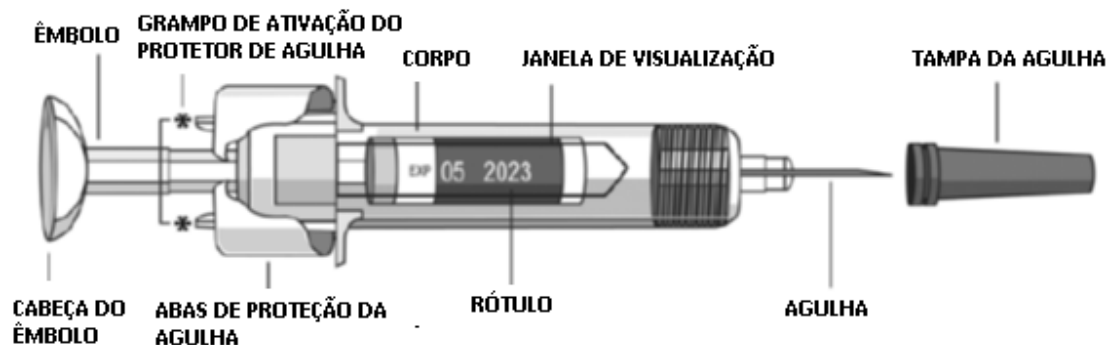
8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

Modo de usar

Para aplicar **SIMPONI®** seringa preenchida é necessário que você seja instruído sobre a forma correta de aplicação. Tenha certeza de ter recebido todas as instruções necessárias antes de aplicar **SIMPONI®** seringa preenchida. Antes de aplicar, leia atentamente as instruções do modo de usar.

Etapa 1: Preparando-se para utilizar a seringa preenchida

A figura a seguir mostra como é a seringa preenchida:



Segurar a seringa preenchida pelo corpo da seringa.

NÃO segurar a seringa preenchida pela cabeça do êmbolo, êmbolo, abas de proteção da agulha ou tampa da agulha.

NÃO puxar o êmbolo para trás em nenhum momento.

NÃO agitar a seringa preenchida em nenhum momento.

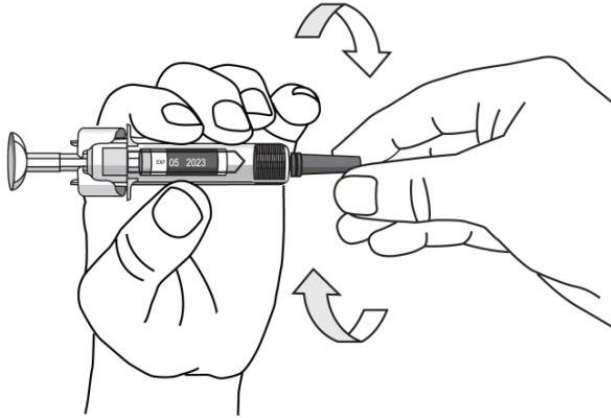
NÃO remover a tampa da agulha da seringa preenchida até que seja instruído a fazê-lo.

NÃO tocar os grampos de ativação do protetor de agulha (indicado pelos asteriscos * na primeira ilustração) para impedir o fechamento prematuro da agulha pelo protetor da agulha.

Verificar a data de validade

Verifique a data de validade (indicada por “VAL”) no rótulo olhando através da janela de visualização localizada dentro do corpo da seringa preenchida.

Se você não conseguir ver a data de validade através da janela, segure a seringa preenchida pelo seu corpo e gire a tampa da agulha para alinhar a data de validade na janela de visualização.



Você também pode verificar a data de validade impressa na embalagem externa do produto.

Se o prazo de validade estiver vencido, **NÃO** use a seringa preenchida.

Aguardar 30 minutos

Para garantir uma aplicação apropriada, deixar a seringa preenchida atingir a temperatura ambiente fora da embalagem externa por 30 minutos antes do uso. Manter longe do alcance de crianças.



NÃO aquecer a seringa preenchida de nenhuma outra maneira (por exemplo, **NÃO** colocar em um aparelho de micro-ondas ou em água quente).

NÃO retirar a tampa da agulha da seringa preenchida enquanto estiver deixando o produto atingir a temperatura ambiente.

NÃO é recomendado retornar a seringa preenchida para o refrigerador, pois isso pode afetar a qualidade do produto. **NÃO** retirar a seringa preenchida do refrigerador se o produto não for administrado.

Preparar o material adicional

Preparar o material adicional necessário para a aplicação. Este inclui uma compressa com álcool, bola de algodão ou gaze e um recipiente adequado para descartar seringas.

Verificar a solução injetável na seringa preenchida

Segurar **SIMPONI**® seringa preenchida pelo corpo com a agulha tampada apontando para baixo.

Olhar pela janela de visualização da seringa preenchida. Certificar-se de que o líquido é límpido a ligeiramente opaco e incolor a levemente amarelado. Se você não conseguir ver o líquido através da janela de visualização, segurar a seringa preenchida pelo corpo e girar a tampa da agulha para alinhar o líquido com a janela de visualização.

Você também poderá notar uma bolha de ar – isto é normal.

NÃO usar se o líquido estiver com a coloração alterada, turvo ou se apresentar partículas.

Etapa 2: Escolher e preparar o local da aplicação

Escolher o local da aplicação

O local da aplicação recomendado é a parte da frente no meio da coxa (ver figura):



Você também pode utilizar a parte baixa do abdome abaixo do umbigo. Não utilizar a área circular próxima ao umbigo.

A injeção também pode ser aplicada na área externa dos braços (ver figura).



NÃO aplicar nas áreas em que a pele estiver sensível, contundida, vermelha, escamosa ou dura. Evitar áreas com cicatrizes ou estrias

- Se um cuidador estiver administrando a injeção, o cuidador também poderá usar a área externa dos braços superiores.
- Se múltiplas injeções forem necessárias para uma única administração, as injeções devem ser administradas em diferentes locais do corpo.

Preparar o local da aplicação

Lavar bem as mãos com sabão e água morna.

Limpar o local da aplicação com um algodão com álcool.

NÃO tocar novamente a área antes da aplicação. Deixar a pele secar antes de aplicar.

NÃO abanar ou soprar a área limpa.

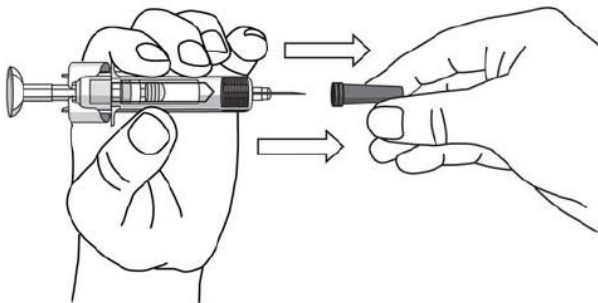
Etapa 3: Aplicando SIMPONI®

NÃO retirar a tampa da agulha até que esteja tudo pronto para a aplicação de **SIMPONI®** seringa preenchida. A solução deverá ser aplicada dentro de 5 minutos após a tampa ter sido retirada.

Retirar a tampa da agulha

NÃO tocar no êmbolo durante a remoção da tampa da agulha.

Quando estiver pronto para a injeção, segurar o corpo da seringa preenchida com uma das mãos e remover a tampa da agulha em linha reta.



Jogar a tampa da agulha no lixo.

Você pode observar uma bolha de ar na seringa preenchida. Você **NÃO** precisa retirar a bolha de ar.

Você também poderá ver uma gota do líquido na ponta da agulha. Isso é normal

NÃO tocar na agulha ou deixar que ela toque em nenhuma superfície.

NÃO usar a seringa preenchida se ela cair sem estar tampada.

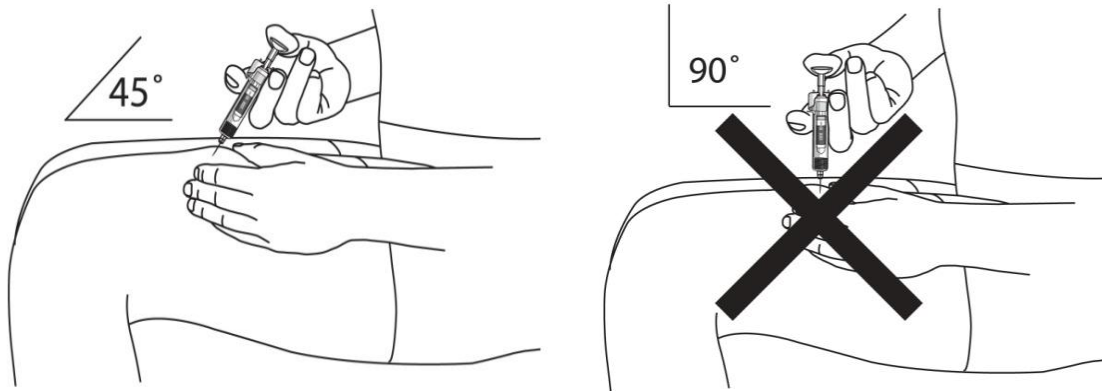
Posicionar a seringa preenchida e aplicar SIMPONI®

Segurar o corpo da seringa preenchida com uma das mãos entre o dedo médio e o indicador e colocar o polegar na posição para empurrar a cabeça do êmbolo.

NÃO puxar o êmbolo para trás em nenhum momento.

Usar a outra mão para pinçar gentilmente a área da pele que você já limpou. Segurar firmemente.

Colocar a agulha em um ângulo de aproximadamente 45 graus da pele pinçada. Com um movimento único e rápido, inserir a agulha através da pele pinçada até onde ela for.

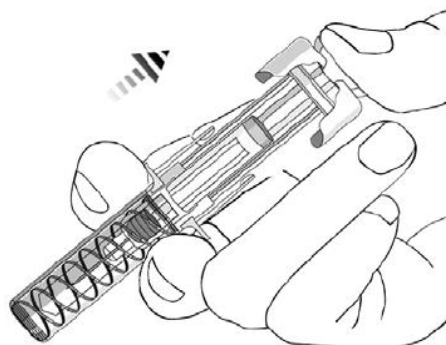


Aplicar toda a medicação utilizando o polegar para empurrar a cabeça do êmbolo até que ela se posicione completamente entre as abas de proteção da agulha.



Quando o êmbolo for empurrado ao máximo, continuar mantendo o polegar pressionando o êmbolo, retirar a agulha da pele e soltar a pele.

Lentamente, retirar seu polegar do êmbolo. Isso fará com que a seringa vazia se mova para cima até que toda a agulha esteja coberta pelo protetor de agulha, conforme mostrado na figura.



Etapa 4: Após a aplicação

Descarte da seringa vazia

Descartar imediatamente a seringa vazia em recipiente adequado para objetos pontiagudos cortantes. Não jogá-la em lixo comum. Para sua segurança e saúde, e para a segurança de outras pessoas, as agulhas e seringas usadas **NUNCA** devem ser reutilizadas. Descarte o recipiente de objetos cortantes de acordo com as regulamentações locais.



Usar bola de algodão ou gaze

Pode haver uma pequena quantidade de sangue ou líquido no local da aplicação, o que é normal.

Pressionar uma bola de algodão ou gaze no local da aplicação e segurar por 10 segundos.

NÃO esfregar o local da aplicação.

Cobrir o local da aplicação com um pequeno curativo adesivo, se necessário.

Posologia

SIMPONI[®] seringa preenchida é fornecido na forma de uma solução estéril em uma seringa de vidro com uma agulha de aço fixa. A tampa da agulha é feita de borracha natural seca contendo látex.

O tratamento com **SIMPONI**[®] deve ser iniciado e supervisionado por profissionais qualificados, com experiência no diagnóstico e no tratamento de artrite reumatoide, artrite psoriásica ou espondilite anquilosante.

Adultos (≥ 18 anos)

Artrite reumatoide

SIMPONI[®] 50 mg é administrado na forma de uma injeção subcutânea uma vez ao mês, sempre no mesmo dia de cada mês.

Artrite psoriásica

SIMPONI[®] 50 mg é administrado na forma de uma injeção subcutânea uma vez ao mês, sempre no mesmo dia de cada mês.

Espondilite anquilosante

SIMPONI® 50 mg é administrado na forma de uma injeção subcutânea uma vez ao mês, sempre no mesmo dia de cada mês.

Espondiloartrite axial não radiográfica

SIMPONI® 50 mg administrado na forma de uma injeção subcutânea uma vez ao mês, sempre no mesmo dia de cada mês.

Colite ulcerativa

Para pacientes com peso corporal maior ou igual a 80 kg, 200 mg de **SIMPONI®** são administrados na forma de uma injeção subcutânea na Semana 0, seguidos de 100 mg na Semana 2 e então, 100 mg a cada 4 semanas, consecutivamente.

Para pacientes com peso corporal menor que 80 kg, 200 mg de **SIMPONI®** são administrados na forma de uma injeção subcutânea na Semana 0, seguidos de 100 mg na Semana 2. Pacientes que tiveram uma resposta adequada devem receber 50 mg na Semana 6 e a cada 4 semanas, consecutivamente. Pacientes que tiveram uma resposta inadequada podem se beneficiar continuando com 100 mg na Semana 6 e a cada 4 semanas, consecutivamente.

Durante o tratamento de manutenção, o uso de corticosteroides pode ser diminuído de acordo com os guias de práticas clínicas. Os dados disponíveis sugerem que a resposta clínica é geralmente atingida dentro de 12-14 semanas de tratamento (depois de 4 doses). A continuação da terapêutica deve ser reconsiderada nos pacientes que não apresentarem evidência de benefício terapêutico durante este período de tempo.

Pacientes idosos (≥ 65 anos)

Não requer nenhum ajuste de dose nos idosos.

Pacientes pediátricos (< 18 anos)

A segurança e a eficácia de **SIMPONI®** não foram estabelecidas em pacientes pediátricos com menos de 18 anos, portanto, não há recomendação de dose.

Pacientes com função renal comprometida

Não foram conduzidos estudos específicos em pacientes com comprometimento da função renal.

Pacientes com função hepática comprometida

Não foram conduzidos estudos específicos em pacientes com comprometimento da função hepática.

Instruções de administração e descarte do material: São fornecidas instruções completas para a administração de **SIMPONI®** no item **Modo de usar**. Os pacientes devem ser instruídos a aplicar a quantidade total de **SIMPONI®** de acordo com as diretrizes providenciadas no item **Modo de usar**. Na ausência de estudos de compatibilidade, **SIMPONI®** não deve ser misturado com outros medicamentos. Todo o produto remanescente ou material utilizado deve ser descartado de modo seguro em recipientes de descarte adequados.

Conduta em caso de esquecimento de dose: Se o paciente não aplicar a dose de **SIMPONI®** na data planejada, a dose omitida deve ser aplicada assim que possível. Os pacientes devem ser orientados a não aplicar dose dobrada para compensar a dose omitida.

Após aplicar a dose omitida; a próxima dose deve ser administrada com base na orientação a seguir:

- Se a dose omitida tiver **menos** de 2 semanas de atraso, o paciente deve aplicar a dose omitida e realizar a próxima dose mantendo a programação de data original.

- Se a dose omitida tiver **mais** de 2 semanas de atraso, o paciente deve aplicar a dose omitida e realizar a próxima dose em uma nova programação mensal, a partir da data desta última aplicação.

9. REAÇÕES ADVERSAS

Nesta seção, as reações adversas são apresentadas. As reações adversas são eventos adversos que foram considerados razoavelmente associados ao uso de golimumabe com base em uma avaliação abrangente das informações de eventos adversos. Uma relação causal com o golimumabe não pode ser estabelecida com confiança para casos individuais. Além disso, devido aos estudos clínicos serem conduzidos sob condições amplamente variadas, as taxas de reações adversas observadas nos estudos clínicos de um medicamento não podem ser comparadas diretamente com as taxas de estudos clínicos de outro medicamento e podem não refletir as taxas observadas na prática clínica.

Os dados de segurança dos estudos clínicos Fase 2 e 3 estão disponíveis para 6161 pacientes tratados com **SIMPONI®**, incluindo 3090 com artrite reumatoide, 634 com artrite psoriásica, 768 com espondilite anquilosante, 1245 com colite ulcerativa, 231 com asma persistente grave e 193 com espondiloartrite axial não radiográfica ativa. As reações adversas, observadas com **SIMPONI®**, estão resumidas na Tabela 21.

As reações adversas, nas classes de sistema/órgão, estão listadas de acordo com a frequência, usando a seguinte convenção: Muito comum ($\geq 1/10$); Comum ($\geq 1/100$, $< 1/10$); Incomum ($\geq 1/1.000$, $< 1/100$); Rara ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$, incluindo relatos isolados); Desconhecida (não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis).

Tabela 21: Resumo de reações adversas a golimumabe em estudos clínicos

Infecções e infestações	
Muito comum	Infecção do trato respiratório superior (nasofaringite, faringite, laringite e rinite)
Comum	Infecções bacterianas (tais como celulite), infecção do trato respiratório inferior (pneumonia), infecções virais (tais como gripe e herpes), bronquite, sinusite, infecções fúngicas superficiais, abscesso
Incomum	Septicemia (incluindo choque séptico), pielonefrite
Rara	Histoplasmose, coccidioidomicose, tuberculose, infecções oportunistas (infecções invasivas fúngicas, bacterianas, micobacterianas atípicas e protozoárias), reativação de hepatite B, pneumocistose, artrite bacteriana, bursite infecciosa
Neoplasias benignas e malignas	
Rara	Linfoma, leucemia
Desconhecida	Malignidade pediátrica
Exames laboratoriais	
Comum	Aumento na alanina aminotransferase, aumento na aspartato aminotransferase
Incomum	Diminuição na contagem de neutrófilos
Distúrbios do sangue e sistema linfático	
Comum	Leucopenia (incluindo neutropenia), anemia

Incomum	Trombocitopenia, pancitopenia
Distúrbios do sistema imunológico	
Comum	Autoanticorpos positivos, reações alérgicas não- Graves
Distúrbios do sistema nervoso	
Comum	Tontura, parestesia
Rara	Distúrbios desmielinizantes (central e periférico)
Distúrbios cardíacos	
Rara	Insuficiência cardíaca congestiva (novo início ou piora)
Distúrbios vasculares	
Comum	Hipertensão
Rara	Vasculite (sistêmica)
Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino	
Incomum	Doença intersticial pulmonar
Distúrbios gastrintestinais	
Incomum	Constipação
Distúrbios da pele e do tecido subcutâneo	
Comum	Erupção cutânea, alopecia
Incomum	Psoríase: nova ou piora; palmar/plantar e pustular
Rara	Vasculite (cutânea)
Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conjuntivo	
Rara	Síndrome semelhante ao lúpus
Distúrbios gerais e condições no local de administração	
Comum	Pirexia, reação no local da aplicação (eritema no local da aplicação, urticária, endurecimento, dor, hematoma, prurido, irritação, parestesia)

Infecções

No período controlado dos estudos pivotais, a infecção do trato respiratório superior foi a reação adversa mais comum relatada em 12,6% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] (incidência por pacientes-ano: 0,61; IC de 95%: 0,55, 0,67) em comparação com 11,0% dos pacientes do grupo controle (incidência por paciente-ano: 0,55; IC de 95%: 0,46, 0,64). Nos períodos controlados e não controlados dos estudos, com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 4 anos, a incidência de infecções no trato respiratório superior por pacientes-ano foi de 0,35 eventos; IC de 95%: 0,34, 0,36, para os pacientes tratados com **SIMPONI**[®].

No período controlado dos estudos clínicos pivotais, foram observadas infecções em 23,0% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] (incidência por pacientes-ano: 1,32; IC de 95%: 1,23, 1,41) em comparação com 20,2% dos pacientes do grupo controle (incidência por pacientes-ano: 1,22; IC de 95%: 1,09, 1,36). Nos períodos controlados e não controlados dos estudos, com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 4 anos, a incidência de infecções por paciente-ano foi de 0,81 eventos; IC de 95%: 0,79, 0,83, para os pacientes tratados com **SIMPONI**[®].

Infecções graves observadas em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] incluíram septicemia, pneumonia, celulite, abscesso, infecções oportunistas e tuberculose. No período controlado dos estudos de artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante, colite ulcerativa e espondiloartrite axial não radiográfica, foram observadas infecções graves em 1,2% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e 1,2% dos pacientes do grupo controle. A incidência de infecções graves por paciente-ano de acompanhamento no período controlado dos estudos de artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante e espondiloartrite axial não radiográfica foi de 0,07; IC de 95%: 0,05, 0,11 para o grupo tratado com **SIMPONI**[®] 100 mg, 0,03; IC de 95%: 0,01, 0,06 para o grupo tratado com 50 mg de **SIMPONI**[®] e 0,04; IC de 95%: 0,02, 0,07 para o grupo placebo. No período controlado dos estudos de indução de **SIMPONI**[®] em colite ulcerativa, foram observadas infecções graves em 0,8% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] em comparação com 1,5% dos pacientes do grupo placebo. Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais, com uma mediana de acompanhamento de até 3 anos, houve uma maior incidência de infecções graves, incluindo infecções oportunistas e tuberculose em pacientes recebendo 100 mg de **SIMPONI**[®], comparado com pacientes recebendo 50

mg de **SIMPONI**[®]. A incidência por paciente-ano de todas as infecções graves foi de 0,04; IC de 95%: 0,04, 0,05, em pacientes recebendo 100 mg de **SIMPONI**[®] e 0,03; IC de 95%: 0,02, 0,03, em pacientes recebendo 50 mg de **SIMPONI**[®]. Estes resultados podem ser confundidos pelo desenho dos estudos clínicos pivotais e diferentes durações de acompanhamento entre os grupos de tratamento.

Malignidades

- Linfoma

A incidência de linfoma em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] durante os estudos clínicos pivotais foi maior do que a esperada na população geral. Nos períodos controlados e não controlados desses estudos clínicos, com uma mediana de acompanhamento de até 3 anos, uma maior incidência de linfoma foi observada em pacientes recebendo 100 mg de **SIMPONI**[®] comparado com pacientes recebendo 50 mg de **SIMPONI**[®]. Estes resultados podem ser confundidos pelo reduzido número de eventos, desenhos dos estudos clínicos de Fase 3, e diferentes durações de acompanhamento entre os grupos de tratamento. A maioria dos linfomas ocorreu no Estudo 2 de artrite reumatoide, que envolveu pacientes previamente expostos a agentes anti-TNF que tinham doença de maior duração e mais refratária.

- Malignidades com exceção do linfoma

Nos períodos controlados dos estudos clínicos pivotais, a incidência de malignidades não-linfoma (excluindo câncer de pele não melanoma) foi semelhante entre os grupos tratados com **SIMPONI**[®] e controle. Em aproximadamente 4 anos de acompanhamento, a incidência de malignidades não-linfoma (excluindo câncer de pele não melanoma) foi semelhante à população em geral.

Em um estudo clínico exploratório envolvendo pacientes com asma persistente grave, um número maior de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] apresentou malignidades em comparação com os pacientes do grupo controle. Não se conhece a significância desse achado na população asmática.

Não se sabe o papel em potencial da terapia bloqueadora de TNF sobre o desenvolvimento de malignidades.

Distúrbios desmielinizantes

Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais com uma mediana de acompanhamento de até 3 anos, uma maior incidência de desmielinização foi observada em pacientes recebendo 100 mg de **SIMPONI**[®], comparado com pacientes recebendo 50 mg de **SIMPONI**[®]. Estes resultados podem ser confundidos pelo reduzido número de eventos, desenhos dos estudos pivotais, e diferentes durações de acompanhamento entre os grupos de tratamento.

Elevações nas enzimas hepáticas

No período controlado dos estudos clínicos pivotais de artrite reumatoide e espondilite anquilosante, ocorreram elevações leves de ALT [> 1 e < 3 x ULN (limite superior do normal)] em proporções semelhantes de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e pacientes do grupo controle (22,1% a 27,4% dos pacientes); nos estudos em espondilite anquilosante e espondiloartrite axial não radiográfica, mais pacientes tratados com **SIMPONI**[®] (26,9%) do que pacientes do grupo controle (10,6%) tiveram elevações leves de ALT. Nos períodos controlados e não controlados dos estudos pivotais de artrite reumatoide e artrite psoriásica, com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 5 anos, a incidência de elevações leves de ALT foi semelhante nos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e nos pacientes do grupo controle.

Nos períodos controlados dos estudos clínicos pivotais de indução com **SIMPONI**[®] em colite ulcerativa, elevações leves de ALT (> 1 e < 3 x ULN) ocorreram em proporções semelhantes de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e pacientes do grupo controle (7,8% e 6,9%, respectivamente). Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais de colite ulcerativa com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 2 anos, a proporção de pacientes com elevações leves de ALT foi de 24,7% em pacientes recebendo **SIMPONI**[®].

Nos períodos controlados dos estudos pivotais em artrite reumatoide e espondilite anquilosante, elevações de ALT $\geq 5 \times$ ULN foram incomuns e observadas em um número maior de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] (0,4% a 0,9%) do que naqueles do grupo controle (0,0%). Essa tendência não foi observada na população com artrite psoriásica. Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais em artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante, com uma mediana de acompanhamento de 5 anos, a incidência de elevações de ALT $\geq 5 \times$ ULN foi similar tanto em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] quanto nos pacientes do grupo controle. A maioria dessas elevações foi assintomática. Não foram notificados casos nos períodos controlado e não controlado do estudo de espondiloartrite axial não radiográfica (até 1 ano).

Nos períodos controlados dos estudos clínicos pivotais de indução com **SIMPONI**[®] em colite ulcerativa, elevações de ALT $\geq 5 \times$ ULN ocorreram em proporções similares de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e pacientes tratados com placebo (0,3% e 1,0%, respectivamente). Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais em colite ulcerativa, com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 2 anos, a proporção de pacientes com elevações de ALT $\geq 5 \times$ ULN foi de 0,8% em pacientes recebendo **SIMPONI**[®].

Reações no local da aplicação

Nos períodos controlados dos estudos clínicos pivotais, 5,4% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] tiveram reações no local da aplicação em comparação com 2,0% dos pacientes do grupo controle. A maioria das reações no local da aplicação foi de leve a moderada e a manifestação mais frequente foi eritema no local da aplicação.

Em estudos clínicos controlados de Fase 2 e/ou 3 em artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante, espondiloartrite axial não radiográfica, asma persistente grave, e estudos clínicos de Fase 2/3 em colite ulcerativa, nenhum dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] desenvolveu reações anafiláticas consideradas relacionadas a **SIMPONI**[®].

Anticorpos antinucleares (ANA)/anticorpos anti-DNA de dupla hélice (dsDNA)

Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais, com 1 ano de acompanhamento, 3,5% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e 2,3% daqueles do grupo controle eram recém-ANA-positivos (em títulos de 1:160 ou mais). A frequência de anticorpos anti-dsDNA com 1 ano de acompanhamento nos pacientes anti-dsDNA negativos no período inicial foi 1,1%.

Experiência pós-comercialização

As frequências fornecidas a seguir refletem as taxas de relatos de reações adversas a medicamentos a partir da experiência pós-comercialização com **SIMPONI**[®] em todo o mundo, e estimativas precisas da incidência não podem ser realizadas devido aos relatos voluntários a partir de uma população de tamanho incerto. Essas reações adversas são classificadas de acordo com a frequência, utilizando-se a seguinte convenção: Muito comum ($\geq 1/10$); Comum ($\geq 1/100$, $< 1/10$); Incomum ($\geq 1/1.000$, $< 1/100$); Rara ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$), Muito Rara ($< 1/10.000$, incluindo relatos isolados); Desconhecida (não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis).

Tabela 22: Reações adversas de pós-comercialização de golimumabe.

Classe de Sistema/Órgão	Reação Adversa	Frequência
Neoplasias benignas e malignas	Melanoma, carcinoma das células de Merkel	Rara
	Linfoma hepatoesplênico de células T*	Desconhecida
Distúrbios do Sistema Imunológico	Reações sistêmicas graves de hipersensibilidade** (incluindo reação anafilática), sarcoidose	Rara
Distúrbios da pele e do tecido subcutâneo	Reações cutâneas bolhosas	Incomum

Reações liquenoides	Rara
Esfoliação da pele	

* Observada com outros agentes bloqueadores de TNF.

** Foram relatados alguns casos de reações graves de hipersensibilidade em pacientes com histórico de alergia à galactose- α -1,3 galactose (síndrome alfa-gal), alergia à carne de mamíferos ou a produtos derivados de carne, ou com presença de IgE anti-alfa-gal. Na maioria desses casos, as reações ocorreram no momento da administração inicial.

Atenção: este produto é um medicamento que possui uma nova indicação terapêutica no país e, embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo que indicado e utilizado corretamente, podem ocorrer eventos adversos imprevisíveis ou desconhecidos. Nesse caso, notifique os eventos adversos pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.

10. SUPERDOSE

Doses intravenosas únicas de até 10 mg/kg foram administradas em um estudo clínico sem toxicidade dose-limitante. Em caso de superdose, recomenda-se que o paciente seja monitorado quanto a quaisquer sinais ou sintomas de efeitos adversos e o tratamento sintomático apropriado seja instituído imediatamente.

Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

DIZERES LEGAIS

Registro:1.1236.3405

Farm. Resp.: Erika Diago Rufino - CRF/SP nº 57.310

Produzido por:

Simtra US LLC– Indiana, EUA

Embalado (emb. secundária) por:

Cilag AG – Schaffhausen, Suíça

Importado por:

Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. – São José dos Campos – Brasil

OU

Produzido por:

Cilag AG – Schaffhausen, Suíça

Importado por:

Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. – São José dos Campos – Brasil



Registrado por:

JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA.

Avenida Presidente Juscelino Kubitschek, 2041, São Paulo – SP – CNPJ 51.780.468/0001-87



®Marca registrada.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO.

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 07/08/2026.



CCDS 2607

VPS TV 7.0

	HISTÓRICO DE BULAS										Johnson&Johnson Innovative Medicine
	Dados da submissão eletrônica			Dados da petição que altera bula				Dados das alterações de bulas			
Produto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas	
Simponi (golimumabe) (Seringa Preenchida)	27/02/2020	0597745/20-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	27/02/2020	0597745/20-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	27/02/2020	NA	VPS TV 1.0/VP TV 1.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML	
Simponi (golimumabe) (Seringa Preenchida)	09/04/2021	1362410/21-5	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	09/04/2021	1362410/21-5	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	09/04/2021	VPS: 9, Dizeres Legais VP: Dizeres Legais	VPS TV 2.0/VP TV 2.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML	
Simponi (golimumabe) (Seringa Preenchida)	19/09/2022	4711714/22-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	01/09/2021	3445414/21-4	11958 - PRODUTOS BIOLÓGICOS - 70. Alteração do prazo de validade do produto terminado – Moderada	22/08/2022	VP: - VPS: 7	VP TV 3.0/VPS TV 3.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML	
Simponi (golimumabe) (Seringa Preenchida)	13/06/2024	0796071/24-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	13/06/2024	0796071/24-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	13/6/24	VPS: 3 e 5 VP: -	VP TV 4.0/VPS TV 4.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML	
Simponi (golimumabe) (Seringa Preenchida)	02/07/2025	0869069/25-0	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	02/07/2025	0869069/25-0	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	2/7/25	VPS: 5,7 e Dizeres Legais VP: 4, 5 e Dizeres Legais	VP TV 5.0/VPS TV 5.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML	
Simponi (golimumabe) (Seringa Preenchida)	16/10/2025	1385522/25-9	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	16/10/2025	1385522/25-9	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	16/10/2025	VPS: 5 e Dizeres Legais VP: 4 e Dizeres Legais	VP TV 6.0/VPS TV 6.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML	
Simponi (golimumabe) (Seringa Preenchida)	07/08/2026	xxxxxxxx/xx-x	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	07/08/2026	xxxxxxxx/xx-x	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	07/08/2026	VPS: 9 VP: 4	VP TV 7.0/VPS TV 7.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML	

Versão para o Mercado Público

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

SIMPONI®

golimumabe

Solução Injetável

Nova seringa aplicadora, mesmo produto.

APRESENTAÇÃO

Solução injetável de 50 mg/0,5 mL de golimumabe, em embalagem com 1 seringa preenchida.

USO SUBCUTÂNEO

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

SIMPONI® 50 mg/0,5 mL

Cada seringa preenchida contém 50 mg de golimumabe em 0,5 mL de solução injetável.

Excipientes: sorbitol, histidina, polissorbato 80 e água para injetáveis. Não contém conservantes.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

ATENÇÃO: RISCO DE INFECÇÕES GRAVES

Veja o item “ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES” dessa bula para mais informações.

Infecções graves que levaram à hospitalização ou óbito, como a tuberculose, septicemia bacteriana, fúngica invasiva e outras infecções oportunistas, ocorreram em pacientes recebendo **SIMPONI®**.

SIMPONI® deve ser descontinuado se o paciente desenvolver uma infecção grave ou septicemia.

Submeter o paciente a exames para identificação de tuberculose latente; se positivo, iniciar um tratamento para a tuberculose antes de começar a utilizar **SIMPONI®**.

Monitorar todos os pacientes quanto ao desenvolvimento de tuberculose ativa durante o tratamento com **SIMPONI®**, mesmo se o teste de tuberculose latente inicial for negativo.

1. INDICAÇÕES

Artrite reumatoide:

SIMPONI®, em combinação com metotrexato (MTX), é indicado para:

- o tratamento da artrite reumatoide ativa em pacientes adultos, quando a resposta à terapia com medicamento antirreumático modificador da doença (DMARD), incluindo MTX, foi inadequada;

- o tratamento da artrite reumatoide ativa em pacientes adultos não tratados previamente com MTX.

SIMPONI®, em combinação com metotrexato, também demonstrou reduzir a taxa de progressão do dano articular, conforme avaliação por raio-X, melhorar a função física e a qualidade de vida relacionada à saúde.

SIMPONI® pode ser usado em pacientes previamente tratados com um ou mais inibidor(es) de TNF.

Artrite psoriásica:

SIMPONI®, isoladamente ou em combinação com MTX, é indicado para:

O tratamento de artrite psoriásica ativa em pacientes adultos, quando a resposta à terapia prévia com DMARD foi inadequada. **SIMPONI®** também demonstrou melhorar a função física e a qualidade de vida relacionada à saúde.

Espondilite anquilosante:

SIMPONI® é indicado para:

O tratamento da espondilite anquilosante ativa em pacientes adultos quando a resposta à terapia convencional foi inadequada. **SIMPONI®** também demonstrou melhorar a função física e a qualidade de vida relacionada à saúde.

Espondiloartrite axial não radiográfica:

SIMPONI® é indicado para:

- Reduzir os sinais e sintomas;
- Melhorar a mobilidade da coluna vertebral;
- Melhorar a função física;
- Melhorar a saúde em relação à qualidade de vida;

em pacientes adultos com espondiloartrite axial não radiográfica ativa e grave com sinais objetivos de inflamação, conforme indicado pela elevação da proteína C-reativa (PCR) e/ou evidência por ressonância magnética (MRI), os quais apresentaram uma resposta inadequada ou intolerância a medicamentos anti-inflamatórios não-esteroidais (AINEs).

Colite ulcerativa:

SIMPONI® é indicado em pacientes adultos com colite ulcerativa ativa de moderada a grave, que sejam intolerantes ou que tenham tido uma resposta inadequada às terapias convencionais incluindo aminosalicilatos orais, corticosteroides orais, azatioprina ou 6-mercaptopurina para:

- Induzir e manter a resposta clínica;
- Melhorar a aparência endoscópica da mucosa durante a indução;
- Induzir a remissão clínica;
- Alcançar e manter a remissão clínica em pacientes que respondem à terapia de indução.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

Artrite reumatoide: A eficácia e segurança de **SIMPONI®** foram avaliadas em três estudos multicêntricos, randomizados, duplo-cegos e controlados por placebo em mais de 1.500 pacientes ≥ 18 anos de idade com AR moderada a gravemente ativa e diagnosticada segundo os critérios do American

College of Rheumatology (ACR) pelo menos 3 meses antes da triagem. Os pacientes tinham, pelo menos, 4 articulações dolorosas e 4 edemaciadas. **SIMPONI®** foi administrado subcutaneamente nas doses de 50 mg ou 100 mg, com ou sem MTX, a cada 4 semanas. Dados de eficácia controlados por placebo foram coletados e analisados até a semana 24.

O estudo GO-FORWARD avaliou 444 pacientes com AR ativa apesar de receberem uma dose estável de, pelo menos, 15 mg/semana de MTX e que não haviam sido previamente tratados com um agente anti-TNF. Os pacientes foram randomizados para receber placebo + MTX (n = 133), **SIMPONI®** 50 mg + MTX (n = 89), **SIMPONI®** 100 mg + MTX (n = 89) ou monoterapia com 100 mg de **SIMPONI®** + placebo (n = 133).

O estudo GO-AFTER avaliou 445 pacientes que haviam sido previamente tratados com um ou mais agentes anti-TNF: adalimumabe, etanercepte ou infliximabe. Os pacientes foram randomizados para receber placebo (n = 150), **SIMPONI®** 50 mg (n = 147) ou **SIMPONI®** 100 mg (n = 148). Foi permitido que os pacientes continuassem a utilizar uma terapia concomitante com droga antirreumática modificadora da doença (DMARD), MTX, sulfassalazina e/ou hidroxiquina durante o estudo. A descontinuação de terapias anti-TNF anteriores pode ter ocorrido por motivos incluindo falta de eficácia (59%), intolerância (17%) e/ou outros motivos que não a segurança e a eficácia (39%).

O estudo GO-BEFORE avaliou 637 pacientes com AR ativa sem tratamento prévio com MTX e não tratados previamente com um agente anti-TNF. Os pacientes foram randomizados para receber placebo + MTX (n = 160), **SIMPONI®** 50 mg + MTX (n = 159), **SIMPONI®** 100 mg + MTX (n = 159) ou monoterapia com 100 mg de **SIMPONI®** + placebo (n = 159). No caso dos pacientes recebendo MTX, este foi administrado em uma dose de 10 mg/semana começando na Semana 0, que foi aumentada para 20 mg/semana na Semana 8.

O desfecho coprimário do estudo GO-FORWARD e o primário do GO-AFTER foram a porcentagem de pacientes que conseguiram resposta ACR 20 na Semana 14. O outro desfecho coprimário do estudo GO-FORWARD foi a melhora desde o período inicial na pontuação do Questionário de Avaliação de Saúde (HAQ) na Semana 24. O desfecho primário para o estudo GO-BEFORE foi a porcentagem de pacientes que conseguiram resposta ACR 50 na Semana 24. Além dos desfechos primários, foram realizadas avaliações adicionais sobre o impacto do tratamento de **SIMPONI®** nos sinais e sintomas de artrite, função física e qualidade de vida relacionada à saúde.

Os principais resultados para a dose de 50 mg são mostrados nas Tabelas 1, 2 e 3 a seguir. Em geral, não foi observada nenhuma diferença clinicamente significativa nas medidas de eficácia entre os esquemas de dosagem de 50 mg e 100 mg de **SIMPONI®**.

Sinais e sintomas

Em todos os estudos Fase 3 com AR, uma porcentagem maior de pacientes tratados com **SIMPONI®** conseguiu respostas ACR e Pontuação de Atividade de Doença 28 (DAS28) nas Semanas 14 e 24 do que aqueles dos grupos controle. Foram observadas respostas na primeira avaliação (Semana 4) após a administração inicial de **SIMPONI®**, que se mantiveram até a Semana 24.

Tabela 1: Principais resultados de eficácia dos estudos GO-FORWARD, GO-AFTER e GO-BEFORE

	GO-FORWARD AR ativa apesar de MTX		GO-AFTER AR ativa, previamente tratada com um ou mais agente(s) anti-TNF		GO-BEFORE AR ativa, sem tratamento prévio com MTX	
	Placebo + MTX	SIMPONI® 50 mg + MTX	Placebo	SIMPONI® 50 mg	Placebo + MTX	SIMPONI® 50 mg + MTX
n ^a	133	89	150	147	160	159
Responsivos, % de pacientes						
ACR 20						
Semana 14	33%	55%*	18%	35%*	NA	NA
Semana 24	28%	60%*	16%	31%* p = 0,002	49%	62% p = 0,028
ACR 50						
Semana 14	10%	35%*	7%	15% p = 0,021	NA	NA
Semana 24	14%	37%*	4%	16%*	29%	40% p = 0,042 ^b
ACR 70						
Semana 14	4%	14% p = 0,008	2%	10% p = 0,005	NA	NA
Semana 24	5%	20%*	2%	9% p = 0,009	16%	24% p = 0,064

Resposta DAS28 ^c						
Semana 14	52%	74%*	29%	56%*	NA	NA
Semana 24	47%	74%*	22%	47%*	61%	76% p = 0,005
Remissão de DAS28 ^c						
Semana 14	13%	35%*	6%	14% p = 0,028	NA	NA
Semana 24	15%	37%*	5%	15% p = 0,006	28%	38% p = 0,05
^a : N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis para cada desfecho pode variar segundo o ponto no tempo. [*] : p ≤ 0,001 ^b : Esse valor de p (50 mg vs. placebo) não deve ser interpretado como tendo implicação de significância estatística, já que o valor de p para a análise primária (grupos combinados de SIMPONI [®] 50 e 100 mg vs. placebo) não foi estatisticamente significativo (p = 0,053) e uma abordagem hierárquica foi utilizada para as análises estatísticas. ^c : Usando PCR. NA: Não aplicável, já que os dados não foram coletados na Semana 14 nesse estudo.						

Nos estudos GO-FORWARD e GO-AFTER, todos os componentes individuais dos critérios de resposta ACR [número de articulações dolorosas e edemaciadas, avaliação da dor segundo o paciente, avaliação global da atividade da doença segundo o paciente e o médico, índice de incapacidade (segundo medição por HAQ) e PCR] foram significativamente melhores nos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] em comparação com os do controle (p < 0,001). Os resultados dos componentes dos critérios da resposta ACR são mostrados na Tabela 2.

Tabela 2: Melhora em % nos componentes da Resposta ACR nos estudos clínicos em AR GO-FORWARD, GO-AFTER e GO-BEFORE

	GO-FORWARD AR ativa apesar de MTX		GO-AFTER AR ativa, previamente tratada com um ou mais agente(s) anti-TNF		GO-BEFORE AR ativa, sem tratamento prévio com MTX	
	Placebo + MTX	SIMPONI [®] 50 mg + MTX*	Placebo	SIMPONI [®] 50 mg*	Placebo + MTX	SIMPONI [®] 50 mg + MTX
n ^a	133	89	150	147	160	159
Número de articulações edemaciadas						
Período Inicial	12,0	13,0	14	15	11	13
Semana 14	38%	62%	20%	44%	NA	NA
Semana 24	32%	72%	1%	33%	67%	76% (p = 0,127)
Número de articulações dolorosas						
Período Inicial	21,0	26,0	26	28	26	26
Semana 14	30%	60%	6%	34%	NA	NA
Semana 24	21%	62%	-7%	29%	57%	67% (p = 0,023)
Avaliação de dor segundo o paciente						
Período Inicial	5,7	6,1	7,1	7,0	7	7
Semana 14	18%	55%	12%	25%	NA	NA
Semana 24	15%	50%	4%	25%	44%	52% (p = 0,028)
Avaliação global da atividade da doença segundo o paciente						
Período Inicial	5,3	6,0	6,7	6,8	6	6
Semana 14	15%	45%	8%	29%	NA	NA
Semana 24	17%	48%	2%	22%	37%	50% (p = 0,042)
Avaliação global da atividade da doença segundo o médico						
Período Inicial	5,7	6,1	6,3	6,5	6	6
Semana 14	35%	55%	12%	38%	NA	NA

Semana 24	39%	62%	10%	35%	63%	67% (p = 0,206)
Pontuação HAQ						
Período Inicial	1,25	1,38	1,75	1,63	1,50	1,50
Semana 14	10%	29%	0%	13%	NA	NA
Semana 24	7%	31%	0%	11%	37%	44% (p = 0,141)
PCR (mg/dL)						
Período Inicial	0,8	1,0	1,0	0,9	1,4	1,3
Semana 14	2%	44%	0%	37%	NA	NA
Semana 24	0%	39%	0%	15%	43%	57% (p = 0,002)
*: p ≤ 0,001 para todas as comparações.						
a: N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis para cada desfecho pode variar segundo o ponto no tempo.						
NA: Não aplicável, já que não houve coleta de dados na Semana 14 nesse Estudo.						

No estudo GO-AFTER, a porcentagem de pacientes que conseguiu uma resposta ACR 20 foi maior para pacientes recebendo **SIMPONI**[®] 50 mg do que os tratados com placebo, independentemente do motivo relatado para a descontinuação de uma ou mais terapias anti-TNF prévias. Essa diferença foi estatisticamente significativa para pacientes que relataram descontinuação de uma ou mais terapias anti-TNF anteriores por falta de eficácia. Nesse grupo de pacientes, 35% dos tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg versus 18% do grupo de controle conseguiram uma ACR 20 na Semana 14 (p = 0,009). Na Semana 24, as porcentagens foram de 29% em comparação com 16%, respectivamente (p = 0,035).

Função física e qualidade de vida relacionada à saúde

A função física e a incapacidade foram avaliadas como um desfecho distinto nos estudos GO-FORWARD e GO-AFTER, usando o índice de incapacidade HAQ. Nesses estudos, **SIMPONI**[®] demonstrou melhora clínica e estatisticamente significativas HAQ em comparação com o controle do Período Inicial até a Semana 24 (ver Tabela 3).

Tabela 3: Melhora em HAQ dos estudos GO-FORWARD e GO-AFTER

	GO-FORWARD AR ativa apesar de MTX		GO-AFTER AR ativa, previamente tratada com um ou mais agentes anti-TNF	
	Placebo + MTX	SIMPONI [®] 50 mg + MTX ^b	Placebo	SIMPONI [®] 50 mg ^b
n ^a	133	89	150	147
Pontuação inicial de HAQ				
Média ± DP	1,32 ± 0,70	1,41 ± 0,69	1,63 ± 0,63	1,58 ± 0,65
Mediana	1,25	1,38	1,75	1,63
Melhora no HAQ				
Semana 14 Média ± DP	0,16 ± 0,49	0,42 ± 0,38	NA	NA
Mediana	0,13	0,38 ^b	NA	NA
Semana 24 Média ± DP	0,13 ± 0,58	0,47 ± 0,55	0,03 ± 0,50	0,23 ± 0,50
Mediana	0,13	0,38	0,00	0,13
a: N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis quanto a cada desfecho pode variar na linha do tempo.				
b: p < 0,001				
NA: Não aplicável, já que esses dados não foram coletados na Semana 14 nesse estudo.				

No GO-FORWARD, foram demonstradas melhoras clínicas e estatisticamente significativas na qualidade de vida relacionada à saúde segundo a avaliação pela pontuação de componente físico do SF-36 em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] versus placebo. No GO-FORWARD e GO-AFTER

foram observadas melhoras estatisticamente significativas em produtividade autorrelatada e na fadiga pela avaliação funcional de escala de fadiga de terapia com doença crônica (FACIT-F).

Artrite psoriásica: A segurança e eficácia de **SIMPONI®** foram avaliadas em um estudo multicêntrico, randomizado, duplo-cego, controlado por placebo (GO-REVEAL) em 405 pacientes adultos com AP ativa (≥ 3 articulações edemaciadas e ≥ 3 articulações dolorosas) apesar de terapia com anti-inflamatório não-esteroidal (AINE) ou DMARD. Os pacientes desse estudo haviam sido diagnosticados com AP há pelo menos 6 meses, com uma lesão de pele psoriásica com diâmetro de pelo menos 2 cm. Foram inscritos pacientes de cada subtipo de artrite psoriásica, incluindo artrite poliarticular sem nódulos reumatóides (43%), artrite periférica assimétrica (30%), artrite na articulação interfalangeana distal (15%), espondilite com artrite periférica (11%) e artrite mutilante (1%). Não foi permitido tratamento prévio com agente anti-TNF. **SIMPONI®** foi administrado subcutaneamente em doses de 50 mg ou 100 mg, com ou sem MTX, a cada 4 semanas. Os pacientes foram designados aleatoriamente para receber placebo (n = 113), **SIMPONI®** 50 mg (n = 146) e **SIMPONI®** 100 mg (n = 146). O desfecho primário foi a porcentagem de pacientes conseguindo resposta ACR 20 na Semana 14. Os dados de eficácia controlados por placebo foram coletados e analisados até a Semana 24.

Os principais resultados para a dose de 50 mg são mostrados na Tabela 4 a seguir. Em geral, não foi observada nenhuma diferença clinicamente significativa nas medidas de eficácia entre os esquemas de dosagem de 50 mg e 100 mg do **SIMPONI®**.

Tabela 4: Principais resultados de eficácia do estudo GO-REVEAL

	Placebo	SIMPONI® 50 mg*
Nº	113	146
Responsivos, % de pacientes		
ACR 20		
Semana 14	9%	51%
Semana 24	12%	52%
ACR 50		
Semana 14	2%	30%
Semana 24	4%	32%
ACR 70		
Semana 14	1%	12%
Semana 24	1%	19%
DAS28		
Semana 14	24%	66%
Semana 24	24%	64%
PASI 75^b		
Semana 14	3%	40%
Semana 24	1%	56%
Pontuação inicial de HAQ		
Média $\pm$ DP	1,03 $\pm$ 0,55	0,98 $\pm$ 0,65
Mediana	1,00	1,00
Melhora em HAQ		
Semana 14 Média $\pm$ DP	0,04 $\pm$ 0,44	0,31 $\pm$ 0,50
Mediana	0,00	0,25
Semana 24 Média $\pm$ DP	-0,01 $\pm$ 0,49	0,33 $\pm$ 0,55
Mediana	0,00	0,25
*: p < 0,05 para todas as comparações; os cálculos do valor de p são baseados em comparações dos valores medianos para variáveis contínuas.		

Placebo	SIMPONI® 50 mg*
a: N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis quanto a cada desfecho pode variar na linha do tempo.	
b: Baseado no subconjunto de pacientes com $\geq 3\%$ envolvimento de BSA no Período Inicial.	

Foram observadas melhoras nas principais medições de atividade de doença na primeira avaliação (Semana 4) após a administração inicial de **SIMPONI®** e foram mantidas até a Semana 24. Respostas semelhantes de ACR 20 na semana 14 foram observadas em pacientes com diferentes subtipos de AP, incluindo artrite poliarticular sem nódulos reumatoides, artrite periférica assimétrica, artrite na articulação interfalangeana distal e espondilite com artrite periférica. O número de pacientes com artrite mutilante foi pequeno demais para permitir uma avaliação significativa. As respostas observadas nos grupos tratados com **SIMPONI®** foram semelhantes em pacientes recebendo e não recebendo MTX concomitante.

Foram observadas melhoras nos parâmetros da atividade periférica característica da artrite psoriásica (por exemplo, número de articulações edemaciadas, número de articulações dolorosas, dactilite e entesite) nos pacientes tratados com **SIMPONI®**. De modo semelhante, os tratados com **SIMPONI®** também demonstraram melhora significativa na psoríase de pele e unhas, segundo a avaliação pelo Índice de Gravidade e Extensão da Psoríase (PASI), alteração percentual desde o período inicial no Índice de Gravidade da Psoríase nas Unhas (NAPSI) e melhora na Avaliação Global pelo Médico da unha (PGA).

O tratamento com **SIMPONI®** resultou em melhora significativa na função física segundo a avaliação do HAQ, assim como melhoras significativas na qualidade de vida relacionada à saúde, segundo a avaliação pelos escores resumidos de componentes físicos e mentais do SF-36. A produtividade autorrelatada teve uma melhora significativa e o tempo ausente do trabalho pelos cuidadores foi significativamente reduzido.

Espondilite anquilosante: A segurança e eficácia de **SIMPONI®** foram avaliadas em um estudo multicêntrico, randomizado, duplo-cego e controlado por placebo (GO-RAISE) em 356 pacientes adultos com espondilite anquilosante ativa (definida como um escore de Índice de Atividade de Espondilite Anquilosante de Bath (BASDAI) ≥ 4 e uma pontuação na escala visual analógica (VAS) para dor total nas costas de ≥ 4 , em uma escala de 0 a 10 cm). Os pacientes recrutados nesse estudo tinham sintomas de doença ativa apesar de terapia atual ou prévia com AINE ou DMARD e não haviam recebido tratamento prévio com anti-TNF. Os pacientes com anquilose completa da coluna foram excluídos da participação do estudo. **SIMPONI®** foi administrado subcutaneamente em doses de 50 mg ou 100 mg a cada 4 semanas. Os pacientes foram randomizados aleatoriamente para receber placebo (n = 78), **SIMPONI®** 50 mg (n = 138) e **SIMPONI®** 100 mg (n = 140). O desfecho primário foi a porcentagem de pacientes que conseguiram uma melhora de 20% nos critérios de resposta para Avaliação da Espondilite Anquilosante (ASAS 20) na Semana 14. Os dados de eficácia controlados por placebo foram coletados e analisados até a Semana 24.

Os principais resultados para a dose de 50 mg são mostrados na Tabela 5 a seguir. Em geral, não foi observada nenhuma diferença clinicamente significativa nas medidas de eficácia entre os esquemas de dosagem com 50 mg e 100 mg de **SIMPONI®**.

Tabela 5: Principais resultados de eficácia do estudo GO-RAISE.

	Placebo	SIMPONI® 50 mg*
N ^a	78	138
Responsivos, % de pacientes		
ASAS 20		
Semana 14	22%	59%
Semana 24	23%	56%
ASAS 40		
Semana 14	15%	45%
Semana 24	15%	44%
ASAS 5/6		
Semana 14	8%	50%
Semana 24	13%	49%
BASDAI 50		

	Placebo	SIMPONI® 50 mg*
Semana 14	15%	46%
Semana 24	15%	51%
BASDAI 70		
Semana 14	5%	29%
Semana 24	8%	30%
BASDAI 90		
Semana 14	1%	10%
Semana 24	1%	15%
BASFI (0-10): alteração mediana desde o período inicial		
Período Inicial, (mediana)	4,9	5,0
Semana 14	0,1	-1,4
Semana 24	0,4	-1,6
*: $p \leq 0,001$ para todas as comparações com exceção de BASDAI 90 na Semana 14, em que $p = 0,017$.		
a: N reflete os pacientes randomizados; o número real de pacientes avaliáveis quanto a cada desfecho pode variar na linha do tempo.		

Comparado com o placebo, o tratamento com **SIMPONI®** resultou em uma melhora significativa nos sinais e sintomas, conforme demonstrado pelos escores ASAS e BASDAI nas Semanas 14 e 24. Os pacientes tratados com **SIMPONI®** conseguiram uma melhora significativamente maior em todos os componentes de ASAS 20 em comparação ao placebo. Foram observadas melhoras nas principais medidas de atividade da doença na primeira avaliação (Semana 4) após a administração inicial de **SIMPONI®**, mantidas até a Semana 24. Foi observada uma eficácia consistente em pacientes, independentemente do antígeno HLA-B27 ou níveis iniciais de PCR, segundo avaliação pelas respostas ASAS 20 na Semana 14. Uma porcentagem maior de pacientes tratados com **SIMPONI®** atingiu um nível baixo de atividade da doença (definido como um valor < 2 em uma escala de 0-10 cm em cada um dos quatro parâmetros de resposta ASAS 20) na semana 14 (23%) em comparação com os pacientes tratados com placebo (5%, $p < 0,001$), mantida até a Semana 24.

O tratamento com **SIMPONI®** resultou em melhoras significativas na função física, conforme avaliado pelas alterações desde o período inicial no Índice Funcional de Espondilite Anquilosante de Bath (BASFI) nas Semanas 14 e 24. A melhora mediana em BASFI na Semana 14 foi de 1,4 no grupo que recebeu 50 mg de **SIMPONI®**, em comparação com agravamento de 0,1 no grupo placebo ($p < 0,001$). A melhora na função física foi mantida até a Semana 24 nos pacientes tratados com **SIMPONI®**. A qualidade de vida relacionada à saúde, conforme medição pela pontuação do componente físico do SF-36, também teve uma melhora significativa nas Semanas 14 e 24. Melhoras significativas também foram observadas no sono (segundo medição pelo Questionário de Avaliação do Sono de Jenkins) e produtividade autorrelatada.

Espondiloartrite axial não radiográfica: A segurança e eficácia de **SIMPONI®** 50 mg foram avaliadas em um estudo (GO AHEAD) multicêntrico, randomizado, duplo-cego, placebo controlado (até a Semana 16), avaliando o tratamento com **SIMPONI®** 50 mg administrado por via subcutânea a cada 4 semanas em 197 pacientes adultos com espondiloartrite axial não radiográfica ativa grave (definidos como aqueles pacientes que estavam de acordo com os critérios ASAS de classificação de espondiloartrite axial, mas não estavam de acordo com os critérios modificados de New York para espondilite anquilosante). Na Semana 16, os pacientes iniciaram um período aberto em que todos receberam **SIMPONI®** 50 mg administrado por via subcutânea a cada 4 semanas até a Semana 48 com avaliações de eficácia realizadas até a Semana 52 e acompanhamento de segurança até a Semana 60. Aproximadamente 93% dos pacientes que estavam recebendo **SIMPONI®** no início da fase de extensão aberta (Semana 16) permaneceram em tratamento até o final do estudo (Semana 52).

Os pacientes incluídos neste estudo apresentavam doença ativa, definida como um BASDAI ≥ 4 cm e uma VAS para dor nas costas total de ≥ 4 cm, cada um em uma escala de 0 a 10 cm, e que apresentaram uma resposta inadequada ao tratamento com AINE ou eram intolerantes ao tratamento com AINE.

Os pacientes que apresentavam sacroileíte bilateral Grau 2 ou sacroileíte unilateral Grau 3 ou Grau 4 nas radiografias convencionais, foram excluídos do estudo. Os pacientes que receberam previamente bloqueadores TNF-alfa ou quaisquer agentes biológicos, também foram excluídos do estudo.

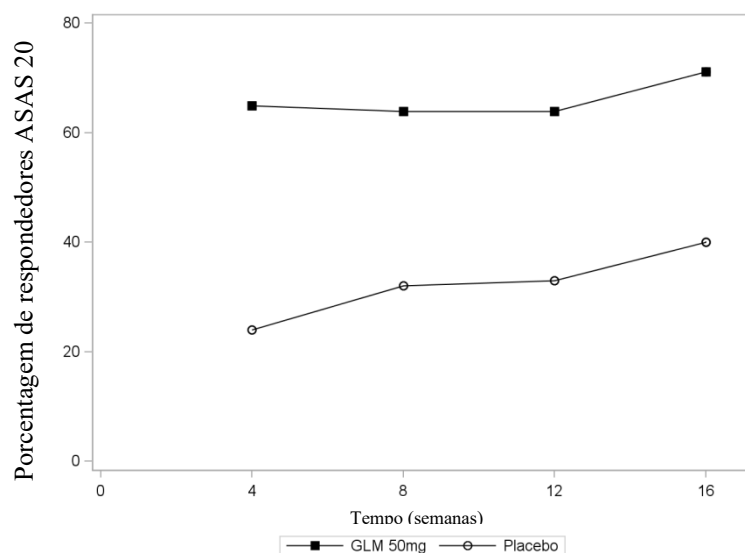
Os pacientes foram distribuídos randomicamente para placebo (n = 100) ou **SIMPONI**[®] 50 mg (n = 97). O desfecho primário foi a resposta ASAS 20 na Semana 16. Os principais desfechos secundários incluíram resposta ASAS 40 na Semana 16, resposta BASDAI 50 na Semana 16, remissão parcial ASAS na Semana 16, e mudança na pontuação MRI para articulações sacroilíacas no Spondyloarthritis Research Consortium of Canada (SPARCC) do basal até a Semana 16.

As análises foram realizadas em ambas as populações Todos Tratados (TT, N = 197) e Sinais Objetivos de Inflamação (SOI, N = 158). A população SOI foi definida por PCR elevado acima do limite superior da normalidade e/ou evidências atuais de sacroileíte na ressonância magnética basal.

Redução dos sinais e sintomas

O tratamento com **SIMPONI**[®] 50 mg resultou em melhora nos sinais e sintomas como demonstrada nos desfechos principais na Semana 16 (Tabela 6). Uma proporção significativamente maior dos pacientes atingiram ASAS 20, ASAS 40, ASAS 5/6 e BASDAI 50 no grupo **SIMPONI**[®] 50 mg, em comparação ao placebo (p < 0,0001). Além disso, uma proporção significativamente maior dos pacientes atingiram remissão parcial ASAS e ASDAS-C < 1,3 com **SIMPONI**[®] 50 mg em comparação ao placebo (p < 0,05). Melhora significativa em ASAS 20 foi observada desde a primeira avaliação (Semana 4, p < 0,0001) após a administração inicial de **SIMPONI**[®] 50 mg (Figura 1).

Figura 1: Porcentagem de indivíduos que atingiram ASAS 20 - Todos Tratados (TT)



Resultados significativos para esses mesmos desfechos também foram demonstrados na população SOI (Tabela 6). Melhoras semelhantes em todos os desfechos principais acima foram observadas na Semana de 16 a 52 entre os pacientes que permaneceram no estudo e estavam sendo tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg nas populações TT e SOI.

Tabela 6: Porcentagem de pacientes com espondiloartrite axial não radiográfica com respostas ASAS, BASDAI e ASDAS-C; pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo (N=100)	SIMPONI [®] 50 mg (N=97)
ASAS 20 (% respondedores)		

Semana 16	40%	71%**
ASAS 40 (% respondedores)		
Semana 16	23%	57%**
ASAS remissão parcial (%respondedores)		
Semana 16	18%	33%*
ASAS 5/6^a (%respondedores)		
Semana 16	23%	54%**
BASDAI 50 (%respondedores)		
Semana 16	30%	58%**
ASDAS-C^{ab} < 1,3 (%respondedores)		
Semana 16	13%	33%*
SOI	Placebo (N=80)	SIMPONI® 50 mg* (N=78)
ASAS 20 (% respondedores)		
Semana 16	38%	77% **
ASAS 40 (% respondedores)		
Semana 16	23%	60%**
ASAS remissão parcial (% respondedores)		
Semana 16	19%	35%*
ASAS 5/6^a (% respondedores)		
Semana 16	23%	63%**
BASDAI 50 (% respondedores)		
Semana 16	29%	59%**
ASDAS-C^{ab} < 1,3 (% respondedores)		
Semana 16	16%	35%*

• p < 0,05 para comparação de SIMPONI® 50 mg versus placebo.

** p < 0,0001 para comparação de SIMPONI® 50 mg versus placebo.

^a Não controlado por erro de Tipo I.

^b Pontuação da atividade da doença espondilite anquilosante pela proteína C-reativa (TT Placebo, N = 90; TT SIMPONI® 50 mg, N = 88; SOI Placebo, N = 71; SOI SIMPONI® 50 mg, N = 71).

Resposta ASAS 20 (Anderson et al, 2001) foi definida como:

(1) Uma melhora de ≥ 20% do basal e uma melhora absoluta do basal de pelo menos 1 em uma escala de 0 a 10 cm em pelo menos 3 dos 4 seguintes domínios: avaliação global do paciente, avaliação da dor (dor nas costas total), pontuação BASFI, ou inflamação (média de 2 questões do BASDAI relativa à rigidez matinal);

(2) Ausência de deterioração em relação ao basal (deterioração definida como ≥ 20% de agravamento e agravamento absoluto de pelo menos 1 em uma escala de 0 a 10 cm) no potencial domínio restante.

ASAS 40: é definido como uma melhora ≥ 40% de 3 de 4 domínios, com uma melhora absoluta de, pelo menos, 2 em uma escala de 0 a 10 cm, e ausência de agravamento no domínio restante.

ASAS Remissão Parcial: cada um dos 4 domínios de ASAS 20 tem uma pontuação inferior a 2

ASAS 5/6 que é definido como 20% ou mais de melhora em qualquer 5 dos 6 domínios de dor nas costas total (VAS), escore global do paciente (VAS), função (BASFI), rigidez matinal (média das 2 últimas questões de BASDAI), proteína C-reativa e medição de flexão lateral lombar;

BASDAI: auto-avaliação individual usando VAS (0 a 10 cm) com os seguintes critérios: fadiga, dor na coluna, dor nas articulações, entesite, rigidez matinal qualitativa e rigidez matinal quantitativa.

Pacientes tratados com SIMPONI® 50 mg alcançaram melhoras significativamente maiores em comparação ao placebo nas populações TT e SOI de Avaliação Global do Paciente, total de dor nas costas, inflamação, dor noturna nas costas, proteína C reativa, e ASDAS-PCR (Tabela 7). Melhoras semelhantes nestes desfechos foram observadas na Semana 52 entre os pacientes que permaneceram no estudo e foram tratados com SIMPONI® 50 mg nas populações TT e SOI.

Tabela 7: Estudo de espondiloartrite axial não radiográfica: melhora nos sinais e sintomas; pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
Avaliação Global do Paciente da atividade da doença^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	96	93	
Basal (mediana)	6,4	7,3	
Semana 16 (mediana)	-1,1	-4,2	
Semana 16 (média ± EP)	-1,5 ± 0,3	-3,7 ± 0,3	p<0,0001
Dor nas costas total^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	97	93	
Basal (mediana)	6,4	7,2	
Semana 16 (mediana)	-1,5	-4,2	
Semana 16 (média ± EP)	-2,0 ± 0,3	-4,1 ± 0,3	p<0,0001

Inflamação ^{a,c} (cm): mudança a partir do basal na rigidez matinal			
N ^b	96	93	
Basal (mediana)	5,8	7,1	
Semana 16 (mediana)	-1,3	-4,0	
Semana 16 (média ± EP)	-1,8 ± 0,2	-3,8 ± 0,2	p<0,0001
Dor noturna nas costas ^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	97	93	
Basal (mediana)	6,5	7,8	
Semana 16 (mediana)	-0,7	-5,2	
Semana 16 (média ± EP)	-1,7 ± 0,3	-4,4 ± 0,3	p<0,0001
Proteína C-reativa ^d (mg/dL): mudança a partir do basal			
N ^b	91	88	
Basal (mediana)	0,5	0,4	
Semana 16 (mediana)	0,0	-0,0	
Semana 16 (média ± EP)	-0,4 ± 0,2	-1,0 ± 0,2	p=0,0003
ASDAS-PCR pontuação: mudança a partir do basal			
N ^b	90	88	
Basal (mediana)	3,3	3,5	
Semana 16 (mediana)	-0,6	-1,7	
Semana 16 (média ± EP)	-0,6 ± 0,1	-1,7 ± 0,1	p<0,0001
SOI	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
Avaliação Global do Paciente da atividade da doença ^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	77	76	
Basal (mediana)	6,6	7,4	
Semana 16 (mediana)	-0,8	-4,4	
Semana 16 (média ± EP)	-1,4 ± 0,4	-3,9 ± 0,4	p<0,0001
Dor nas costas total ^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	78	76	
Basal (mediana)	6,5	7,3	
Semana 16 (mediana)	-1,3	-4,4	
Semana 16 (média ± EP)	-1,9 ± 0,3	-4,2 ± 0,3	p<0,0001
Inflamação ^{a,c} (cm): mudança a partir do basal na rigidez matinal			
N ^b	77	76	
Basal (mediana)	5,9	6,9	
Semana 16 (mediana)	-1,3	-4,0	
Semana 16 (média ± EP)	-1,7 ± 0,3	-4,0 ± 0,3	p<0,0001
Dor noturna nas costas ^a (cm): mudança a partir do basal			
N ^b	78	76	
Basal (mediana)	6,8	7,9	
Semana 16 (mediana)	-0,8	-5,6	
Semana 16 (média ± EP)	-1,8 ± 0,3	-4,7 ± 0,3	p<0,0001
Proteína C-reativa ^d (mg/dL): mudança a partir do basal			
N ^b	72	71	
Basal (mediana)	0,8	0,7	
Semana 16 (mediana)	0,0	-0,4	
Semana 16 (média ± EP)	-0,50 ± 0,2	-1,2 ± 0,2	p=0,0004
ASDAS-PCR pontuação: mudança a partir do basal			
N ^b	71	71	
Basal (mediana)	3,4	3,6	
Semana 16 (mediana)	-0,5	-2,0	
Semana 16 (média ± EP)	-0,6 ± 0,1	-1,8 ± 0,1	p<0,0001

^a Escala Visual Analógica (com 0 = “melhor” e 10 = “pior”). A diminuição/negativação da pontuação é indicativo de melhora.

^b N reflete a quantidade de pacientes no basal e dados na Semana 16.

^c Média das 2 últimas questões das 6 questões BASDAI.

^d Faixa normal 0-0,9 mg/dL.

EP = Erro Padrão

ASDAS-PCR: Índice da pontuação da atividade da doença espondilite anquilosante contendo PCR

A entesite foi avaliada pelo índice de pontuação MASES (Maastricht Ankylosing Spondylitis Enthesitis Score). A melhora média estatisticamente significativa em relação ao basal pelo índice de pontuação MASES na Semana 16 foi demonstrada na população TT (Tabela 8). Respostas similares de MASES foram observadas na Semana 24 e na Semana 52 entre os pacientes que permaneceram no estudo e tratados com SIMPONI® 50 mg nas populações TT e SOI.

Tabela 8: Estudo espondiloartrite axial não radiográfica: Pontuação Entesite: pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
Índice MASES (faixa 0-13): mudança a partir do basal			
N ^a	97	92	
Basal (mediana)	2,0	2,0	
Semana 16 (mediana)	0,0	-1,0	
Semana 16 (média ± EP)	-0,7 ± 0,3	-1,4 ± 0,3	p=0,0302
SOI			
Índice MASES (faixa 0-13): mudança a partir do basal			
N ^a	77	75	
Basal (mediana)	2,0	2,0	
Semana 16 (mediana)	0,0	-1,0	
Semana 16 (média ± EP)	-0,8 ± 0,3	-1,4 ± 0,3	NS

^a N reflete a quantidade de pacientes no basal e dados na Semana 16.

MASES: Maastricht Ankylosing Spondylitis Enthesitis Score: Há 13 locais que estão sendo medidos. Todos os locais são classificados como 0 ou 1 (0-não doloroso, 1-doloroso). MASES é a soma de todas as pontuações dos locais (de 0 a 13).

EP = Erro Padrão

NS = Não significativo

Melhora na variação de movimento

Variação de movimento e mobilidade da coluna vertebral foi avaliada por BASMI (Bath Ankylosing Spondylitis Metrology Index) e na expansão da parede torácica no início do estudo e na Semana 16. Melhora média estatisticamente significativa em BASMI foi observada na Semana 16 no grupo SIMPONI® 50 mg, comparado ao grupo placebo. Melhora estatisticamente significativa na BASMI também foi observada na população SOI no grupo SIMPONI® 50 mg em comparação ao grupo placebo (Tabela 9). Melhoras similares de BASMI foram observadas na Semana 24 e na Semana 52 entre os pacientes que permaneceram no estudo e tratados com SIMPONI® 50 mg nas populações TT e SOI.

Tabela 9: Estudo de espondiloartrite axial não radiográfica: Análise da mobilidade da coluna: pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
BASMI (0-10 cm): mudança a partir do basal			
N ^a	100	94	
Basal (mediana)	2,2	2,2	
Semana 16 (mediana)	0,0	-0,4	
Semana 16 média ± EP	-0,1 ± 0,1	-0,5 ± 0,1	p<0,0001
Expansão da parede torácica (cm): mudança a partir do basal			
N ^a	97	90	
Basal (mediana)	5,0	5,0	
Semana 16 (mediana)	0,0	0,5	
Semana 16 (média ± EP)	0,0 ± 0,2	0,3 ± 0,2	NS
SOI			
BASMI (0-10 cm): mudança a partir do basal			
N ^a	80	77	
Basal (mediana)	2,0	2,2	
Semana 16 (mediana)	0,0	-0,4	
Semana 16 (média ± EP)	-0,1 ± 0,1	-0,5 ± 0,1	p=0,0002
Expansão da parede do peito (cm): mudança a partir do basal			
N ^a	78	73	
Basal (mediana)	4,6	5,0	
Semana 16 (mediana)	0,0	0,3	
Semana 16 (média ± EP)	0,0 ± 0,2	0,3 ± 0,2	NS

^a N reflete a quantidade de pacientes no basal e dados na Semana 16.

Valores normais de mobilidade da coluna: expansão torácica: >6,5 cm em homens, >4,5 cm em mulheres, idade de 35-45 anos.

EP = Erro Padrão

NS = Não significativo

Inibição de inflamação em MRI

As análises na pontuação MRI para as articulações sacroilíacas no SPARCC do basal até a Semana 16 foram realizadas em indivíduos com medições de ressonância magnética no início do estudo e na Semana 16. No grupo de indivíduos que completaram a Semana 16, uma diminuição

significativamente maior do valor basal foi observada para os indivíduos que receberam **SIMPONI® 50 mg** em comparação àqueles que receberam placebo ($p < 0,0001$). Resultados estatisticamente significativos também foram observados na população SOI (Tabela 10).

Tabela 10: Inibição da inflamação em articulações sacroilíacas medida por MRI
Mudança média a partir do basal

TT	Placebo (N=87) ^a	SIMPONI® 50 mg (N=74) ^a
SPARCC ^b Pontuação MRI articulações sacroilíacas	-0,9	-5,3* ^c
SOI	Placebo (N=69) ^a	SIMPONI® 50 mg (N=61) ^a
SPARCC Pontuação MRI articulações sacroilíacas	-1,2	-6,4* ^c

* $p < 0,0001$ para **SIMPONI® 50 mg** em comparação ao placebo.

^a N reflete a quantidade de pacientes com dados do período basal e da Semana 16.

^b Spondyloarthritis Research Consortium of Canada.

^c Baseado no teste de Mann-Whitney.

Melhora na função física

A função física foi avaliada através do BASFI (Bath Ankylosing Spondylitis Functional Index) no início do estudo e na Semana 16. Pacientes tratados com **SIMPONI® 50 mg** relataram melhoras estatisticamente significativas na função física em comparação ao placebo. Na população SOI, melhora na BASFI na Semana 16 também foi observada no grupo **SIMPONI® 50 mg**, em comparação ao grupo placebo (Tabela 11). Melhoras similares de BASFI foram observadas até a Semana 52, entre os pacientes que permaneceram no estudo e foram tratados com **SIMPONI® 50 mg** nas populações TT e SOI.

Tabela 11: Estudo de espondiloartrite axial não radiográfica: Análise de melhora em BASFI; pacientes randomizados e tratados

TT	Placebo (N=97) ^a	SIMPONI® 50 mg (N=93) ^a	valor p
BASFI (0-10 cm): mudança a partir do basal			
Basal (mediana)	5,0	5,2	
Semana 16 (mediana)	-0,4	-2,6	
Semana 16 média $\pm$ EP)	-0,9 $\pm$ 0,2	-2,6 $\pm$ 0,2	$p < 0,0001$
SOI	Placebo (N=78) ^a	SIMPONI® 50 mg (N=76) ^a	valor p
BASFI (0-10 cm): mudança a partir do basal			
Basal (mediana)	5,1	5,2	
Semana 16 (mediana)	-0,4	-2,9	
Semana 16 média $\pm$ EP)	-0,9 $\pm$ 0,2	-2,8 $\pm$ 0,3	$p < 0,0001$

^a N reflete a quantidade de pacientes com dados do período basal e da Semana 16.

EP = Erro Padrão.

Média de 10 questões BASFI (Bath Ankylosing Spondylitis Functional Index). Uma pontuação decrescente/negativa é indicativa de melhora no BASFI.

Melhora na saúde relacionada à qualidade de vida

A qualidade de vida relacionada à saúde foi medida pelo SF-36 (Short Form Health Survey 36) Sumário de Componentes Físico e Mental, ASQoL (Ankylosing Spondylitis Quality of Life questionnaire), EQ-5D (EuroQoL 5 Dimensions questionnaire) Index Score, EQ-5D Health State Score e WPAI (Work Productivity and Impairment surveys) no início do estudo e na Semana 16 (Tabela 12) e na Semana 52.

Os pacientes tratados com **SIMPONI® 50 mg** apresentaram melhora média estatisticamente significativa a partir do basal na pontuação do sumário do componente físico SF-36 (PCS) em comparação ao placebo na Semana 16 (Tabela 12). A melhoria observada na Semana 16 entre os pacientes tratados com **SIMPONI® 50 mg** continuou nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Na pontuação SF-36 do sumário do componente mental (MCS), os pacientes tratados com **SIMPONI® 50 mg** apresentaram melhora média estatisticamente significativa a partir do basal em comparação ao placebo na Semana 16 (Tabela 12). A melhoria observada na Semana 16 entre os pacientes tratados com **SIMPONI® 50 mg** continuou nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Em ASQoL, os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg apresentaram melhora média estatisticamente significativa a partir do basal em comparação ao placebo na Semana 16 (Tabela 12). A melhoria observada na Semana 16 entre os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg continuou nos pacientes que permaneceram no estudo e na Semana 52.

Na pontuação índice EQ-5D, os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg apresentaram melhora média significativamente maior a partir do basal em comparação ao placebo na Semana 16. A melhoria observada na Semana 16 entre os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg continuou nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Na pontuação EQ-5D Health State Score, os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg apresentaram melhora média estatisticamente significativa a partir do basal em comparação ao placebo na Semana 16 (Tabela 12). A melhoria observada na Semana 16 entre os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg continuou nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Melhoras médias estatisticamente significativas também foram observadas na população SOI para todas as medidas de qualidade de vida relacionada à saúde acima (Tabela 12). As melhorias observadas na Semana 16 entre os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg na população SOI continuaram nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Produtividade no trabalho e na rotina do lar foi avaliada no início e na Semana 16, como relatado por pesquisas WPAI de medição de Percentual de Tempo de Trabalho Perdido devido à Saúde, Percentual de Incapacidade durante o Trabalho devido à Saúde, Percentual Total de Incapacidade devido à Saúde e Percentual de Incapacidade da Atividade devido à Saúde. Pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg relataram pioras significativamente maiores na incapacidade total de trabalho e na incapacidade de atividade em comparação ao placebo. Na população SOI, pioras estatisticamente significativas também foram observadas na incapacidade durante o trabalho, incapacidade de trabalho total e na incapacidade de atividade (Tabela 12). As pioras observadas na Semana 16 entre os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] 50 mg nas populações TT e SOI continuaram nos pacientes que permaneceram no estudo na Semana 52.

Tabela 12: **Estudo de espondiloartrite axial não radiográfica: Análise da qualidade de vida relacionada à saúde: pacientes randomizados e tratados**

TT	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
SF-36 PCS			
N ^a	96	91	
Basal			
Média ± DP	35,0 ± 8,7	32,9 ± 8,1	
Mediana	35,6	33,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	3,7 ± 0,8	10,3 ± 0,8	p<0,0001
Mediana	2,5	9,7	
SF-36 MCS			
N ^a	96	91	
Basal			
Média ± DP	41,6 ± 11,1	41,1 ± 11,9	
Mediana	41,4	41,7	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	1,6 ± 1,1	5,9 ± 1,1	p=0,0034
Mediana	2,0	4,9	
ASQoL			
N ^a	100	94	
Basal			
Média ± DP	10,2 ± 4,6	11,1 ± 4,5	
Mediana	11,0	12,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	-1,8 ± 0,5	-5,2 ± 0,5	p<0,0001
Mediana	-1,0	-4,0	
Pontuação Índice EQ-5D			
N ^a	100	94	
Basal			
Média ± DP	0,4 ± 0,3	0,4 ± 0,3	
Mediana	0,5	0,6	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	0,1 ± 0,0	0,3 ± 0,0	p<0,0001
Mediana	0,1	0,2	
Pontuação EQ-5D Health State Score VAS (cm)			
N ^a	100	94	
Basal			
Média ± DP	5,1 ± 2,1	4,5 ± 2,2	
Mediana	5,0	4,5	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	0,6 ± 0,2	2,1 ± 0,2	p<0,0001
Mediana	0,0	2,0	
WPAI: Percentual de Trabalho Perdido devido à Saúde			
N ^a	58	58	
Basal			
Média ± DP	13,4 ± 25,8	11,3 ± 24,0	
Mediana	0	0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	0,9 ± 27,9	-5,8 ± 16,3	NS
Mediana	0	0	
WPAI: Percentual de Incapacidade durante o Trabalho devido à Saúde			
N ^a	58	63	
Basal			
Média ± DP	49,3 ± 26,4	43,7 ± 29,0	
Mediana	50,0	40,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-14,0 ± 28,7	-22,4 ± 25,8	NSE
Mediana	-10,0	-20,0	
WPAI: Percentual Total de Incapacidade de Trabalho devido à Saúde			
N ^a	57	57	
Basal			
Média ± DP	53,2 ± 27,1	43,0 ± 29,9	
Mediana	53,9	40,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-11,7 ± 28,2	-21,1 ± 24,7	p=0,0391 ^c
Mediana	-8,0	-20,0	
WPAI: Percentual de Comprometimento da Atividade devido à Saúde			
N ^a	100	93	

Basal			
Média ± DP	54,4 ± 24,7	55,1 ± 25,7	
Mediana	60,0	60,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-8,6 ± 27,6	-24,9 ± 29,5	p<0,0001 ^c
Mediana	-10,0	-20,0	
SOI	Placebo	SIMPONI® 50 mg	valor p
SF-36 PCS			
N ^a	78	74	
Basal			
Média ± DP	35,1 ± 8,9	33,0 ± 8,3	
Mediana	35,1	33,1	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	3,7 ± 0,9	10,4 ± 0,9	p<0,0001
Mediana	2,5	9,7	
SF-36 MCS			
N ^a	78	74	
Basal			
Média ± DP	42,2 ± 11,0	40,9 ± 11,4	
Mediana	42,1	41,1	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	1,0 ± 1,2	5,6 ± 1,3	p=0,0065
Mediana	0,7	4,9	
ASQoL			
N ^a	80	77	
Basal			
Média ± DP	10,2 ± 4,8	10,9 ± 4,4	
Mediana	11,0	12,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	-1,8 ± 0,5	-5,1 ± 0,5	p<0,0001
Mediana	-1,0	-5,0	
Pontuação Índice EQ-5D			
N ^a	80	77	
Basal			
Média ± DP	0,4 ± 0,3	0,4 ± 0,3	
Mediana	0,5	0,6	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	0,1 ± 0,0	0,3 ± 0,0	p=0,0004
Mediana	0,1	0,2	
Pontuação EQ-5D Health State Score VAS (cm)			
N ^a	80	77	
Basal			
Média ± DP	5,2 ± 2,1	4,6 ± 2,2	
Mediana	5,0	4,7	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± EP ^b	0,5 ± 0,3	2,0 ± 0,3	p<0,0001
Mediana	0,0	2,0	
WPAI: Percentual de Tempo de Trabalho Perdido devido à Saúde			
N ^a	46	47	
Basal			
Média ± DP	15,5 ± 28,2	12,8 ± 26,1	
Mediana	0	0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	2,1 ± 30,9	-6,0 ± 17,6	NSE
Mediana	0	0	
WPAI: Percentual de Incapacidade durante o Trabalho devido à Saúde			
N ^a	46	51	
Basal			
Média ± DP	50,4 ± 26,8	45,9 ± 28,4	
Mediana	50,0	50,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-11,7 ± 29,8	-23,3 ± 26,5	p=0,0194 ^c
Mediana	-10,0	-20,0	
WPAI: Percentual Total de Incapacidade do Trabalho devido à Saúde			
N ^a	45	46	
Basal			

Média ± DP	54,6 ± 27,6	45,5 ± 29,3	
Mediana	58,3	45,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-8,4 ± 28,5	-21,2 ± 24,7	p=0,0090 ^c
Mediana	-4,8	-20,0	
WPAI: Percentual de Incapacidade da Atividade devido à Saúde			
N ^a	80	76	
Basal			
Média ± DP	52,9 ± 24,6	57,5 ± 24,3	
Mediana	55,0	60,0	
Semana 16, melhora a partir do basal			
Média ± DP ^b	-6,8 ± 28,9	-25,5 ± 28,7	p<0,0001 ^c
Mediana	-10,0	-20,0	

^a N reflete a quantidade de pacientes como dados do período basal e da Semana 16.

^b Derivado a partir de modelo estatístico.

^c Baseado no teste de Mann-Whitney.

DP = Desvio Padrão

EP = Erro Padrão

NS = Não significativo

O valor médio para as pontuações dos componentes físicos (PCS) e pontuações dos componentes mentais (MCS) do SF-36 é de 50 ± 10 cada para a população geral dos EUA. O intervalo é de 0 (pior) a 100 (melhor).

ASQoL: Ankylosing Spondylitis Quality of Life Questionnaire é um instrumento específico da doença usado para medir a QoL (Qualidade de Vida) na população de paciente cm Espondilite Anquilosante. É composto por 18 itens que requerem uma resposta sim ou não às questões relacionadas ao impacto da dor sobre o sono, humor, motivação, capacidade de lidar, atividades da vida diária, independência, relacionamentos e vida social. EQ-5D: questionário EuroQoL-5D Health questionnaire compreendendo 5 dimensões: mobilidade, autocuidado, atividades usuais, dor/desconforto e ansiedade/depressão.

Índice EQ-5D: pontuação ponderada (5D + VAS):

WPAI: Índice de produtividade do trabalho e incapacidade: mede tempo perdido no trabalho, incapacidade do trabalho e incapacidade das atividades regulares devido à saúde total e sintomas. O WPAI é avaliado em relação à medidas de percepções gerais de saúde, papel físico, papel emocional, dor, gravidade dos sintomas, medidas globais de trabalho e interferência com a atividade regular.

Colite ulcerativa: A segurança e a eficácia de **SIMPONI**[®] foram avaliadas em dois estudos clínicos multicêntricos, randomizados, duplo-cegos, controlados com placebo em pacientes com ≥ 18 anos de idade.

O estudo de indução (PURSUIT 1) avaliou pacientes com colite ulcerativa moderada a gravemente ativa (escore Mayo 6 a 12; subescore de endoscopia ≥ 2) que haviam apresentado uma resposta inadequada a, ou falharam em tolerar, terapias convencionais, ou eram dependentes de corticosteroides. O estudo foi uma combinação de estudo de Fase 2 (determinação de dose) e de Fase 3 (confirmação de dose). Na parte de determinação de dose do estudo, os pacientes foram randomizados para um de 4 grupos de tratamento: 400 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea na Semana 0 e 200 mg na Semana 2 (400/200 mg), 200 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea na Semana 0 e 100 mg na Semana 2 (200/100 mg), 100 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea na Semana 0 e 50 mg na Semana 2 (100/50 mg) ou placebo por via subcutânea nas Semanas 0 e 2. Na parte de confirmação de dose do estudo, a eficácia foi avaliada em 761 pacientes que foram randomizados para receber 400 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea na Semana 0 e 200 mg na Semana 2, 200 mg de **SIMPONI**[®] via subcutânea na Semana 0 e 100 mg na Semana 2, ou placebo via subcutânea nas Semanas 0 e 2. A administração de doses estáveis concomitantes de aminossalicilatos orais, corticosteroides e/ou agentes imunomoduladores foi permitida. O desfecho primário foi a resposta clínica na Semana 6. Os principais desfechos secundários foram remissão clínica, cicatrização da mucosa e a melhora no escore IBDQ, todos na Semana 6.

Os resultados do estudo de manutenção (PURSUIT 2-Maintenance) foram baseados na avaliação de 456 pacientes que alcançaram resposta clínica a partir da indução prévia com **SIMPONI**[®]. Os pacientes foram randomizados para receber 50 mg de **SIMPONI**[®], 100 mg de **SIMPONI**[®] ou placebo, administrados por via subcutânea a cada 4 semanas. A administração de doses estáveis concomitantes de aminossalicilatos orais e/ou agentes imunomoduladores foi permitida. Os corticosteroides deveriam ter suas doses diminuídas no início do estudo de manutenção. Neste estudo, foi avaliada

a eficácia de **SIMPONI®** até a Semana 54. Pacientes que completaram o estudo de manutenção até à Semana 54 continuaram o tratamento de extensão do estudo, para avaliação da eficácia até à Semana 216.

Em ambos os estudos, resposta clínica e remissão clínica foram definidas com base no escore Mayo, que consiste de quatro subescores: frequência de evacuações, sangramento retal, achados de endoscopia e avaliação global pelo médico. Cada subescore é classificado em uma escala de 0 a 3, indicando atividade normal (0) a grave (3). O escore Mayo é a soma dos 4 subescores. Resposta clínica foi definida como uma diminuição de $\geq 30\%$ e ≥ 3 pontos no escore Mayo a partir da Semana 0 de indução, acompanhada por uma diminuição no subescore de sangramento retal de ≥ 1 ou um subescore de sangramento retal de 0 ou 1. Remissão clínica foi definida como um escore Mayo ≤ 2 pontos, com nenhum subescore individual > 1 . Cicatrização da mucosa foi definida como um escore de endoscopia (do escore Mayo) de 0 ou 1.

A qualidade de vida relacionada à saúde foi avaliada usando-se o IBDQ, o SF-36 e o EQ-5D. O IBDQ é um questionário especificamente desenhado para pacientes com doença inflamatória intestinal. O SF-36 é um questionário de estado de saúde geral que tem sido amplamente utilizado em várias doenças e condições para avaliar o bem-estar físico e mental dos pacientes. O EQ-5D é um instrumento padronizado não específico de doença para descrever e avaliar a qualidade de vida relacionada à saúde.

A avaliação da eficácia na extensão do estudo baseou-se em mudanças no uso de corticosteroides, na Avaliação Global do Médico (PGA) da atividade da doença e na melhora da qualidade de vida, conforme medido pelo “Inflammatory Bowel Disease Questionnaire” - (IBDQ).

Tabela 13: Principais resultados de eficácia de PURSUIT-Induction e PURSUIT-Maintenance

PURSUIT-Induction			
	Placebo N = 251	SIMPONI® 200/100 mg N = 253	
Porcentagem de pacientes			
Pacientes em resposta clínica na semana 6 ^a	30%	51%**	
Pacientes em remissão clínica na semana 6 ^b	6%	18%**	
Pacientes com cicatrização da mucosa na semana 6 ^c	29%	42%*	
PURSUIT-Maintenance			
	Placebo ^d N = 154	SIMPONI® 50 mg N = 151	SIMPONI® 100 mg N = 151
Porcentagem de pacientes			
Manutenção da resposta (Pacientes em resposta clínica durante a semana 54) ^e	31%	47%*	50%**
Remissão sustentada (Pacientes em remissão clínica na semana 30 e semana 54) ^f	16%	23% ^g	28%*

N = número de pacientes

** $p \leq 0,001$

* $p \leq 0,01$

^a definido como uma diminuição do basal no escore Mayo em $\geq 30\%$ e ≥ 3 pontos, acompanhada por uma diminuição no subescore de sangramento retal de ≥ 1 ou subescore de sangramento retal de 0 ou 1.

^b Definido como escore de Mayo ≤ 2 pontos, sem subescore individual > 1

- ^c Definido como 0 ou 1 no subescore de endoscopia do escore de Mayo.
- ^d Somente indução com **SIMPONI**[®].
- ^e Os pacientes foram avaliados para a atividade de doença em UC por escore de Mayo parcial a cada 4 semanas (a perda de resposta foi confirmada por endoscopia). Portanto, um paciente que manteve a resposta estava em um estado de resposta clínica contínua em cada avaliação até a semana 54.
- ^f O paciente tinha de estar em remissão tanto nas semanas 30 quanto 54 (sem demonstrar perda de resposta em qualquer momento até a semana 54) para alcançar uma remissão durável.
- ^g Em pacientes com peso inferior a 80 kg, uma maior proporção de pacientes que receberam terapia de manutenção de 50 mg apresentaram remissão clínica sustentada em comparação com aqueles que receberam placebo.

Mais pacientes tratados com **SIMPONI**[®] demonstraram cicatrização sustentada da mucosa (pacientes com cicatrização mucosa tanto na semana 30 quanto na semana 54) no grupo de 50 mg (42%, $p < 0,05$) e no grupo de 100 mg (42%, $p < 0,005$) em comparação com pacientes no grupo placebo (27%).

Entre os 54% dos pacientes (247/456) que receberam corticosteroides concomitantes no início da PURSUIT-Maintenance, a proporção de pacientes que mantiveram a resposta clínica até a semana 54 e não estavam recebendo corticosteroides concomitantes na semana 54 foi maior no grupo de 50 mg (38%, 30/78) e no grupo de 100 mg (30%, 25/82) em comparação com o grupo placebo (21%, 18/87). A proporção de pacientes que eliminaram os corticosteroides na semana 54 foi maior no grupo de 50 mg (41%, 32/78) e 100 mg (33%, 27/82) em comparação com o grupo placebo (22%, 19/87). Entre os pacientes que entraram na extensão do estudo, a proporção de indivíduos que permaneceram livres de corticosteroides foi geralmente mantida até a semana 216.

Os pacientes que não obtiveram resposta clínica na semana 6 nos estudos PURSUIT-Induction receberam dose de **SIMPONI**[®] 100 mg a cada 4 semanas no estudo PURSUIT-Maintenance. Na semana 14, 28% desses pacientes obtiveram resposta definida pelo escore parcial de Mayo (diminuído em ≥ 3 pontos em comparação com o início da indução). Na Semana 54, os desfechos clínicos observados nesses pacientes foram semelhantes aos desfechos clínicos relatados para os pacientes que obtiveram resposta clínica na Semana 6.

Na semana 6, **SIMPONI**[®] melhorou significativamente a qualidade de vida, conforme medido pela alteração do basal em uma medida específica da doença, IBDQ (questionário inflamatório da doença intestinal). Entre os pacientes que receberam o tratamento de manutenção de **SIMPONI**[®], a melhoria da qualidade de vida medida pelo IBDQ foi mantida até a semana 54.

Aproximadamente 63% dos pacientes que receberam **SIMPONI**[®] no início da extensão do estudo (semana 56) permaneceram em tratamento até o final do estudo (última administração de golimumabe na semana 212).

Desfechos clínicos durante o tratamento de indução

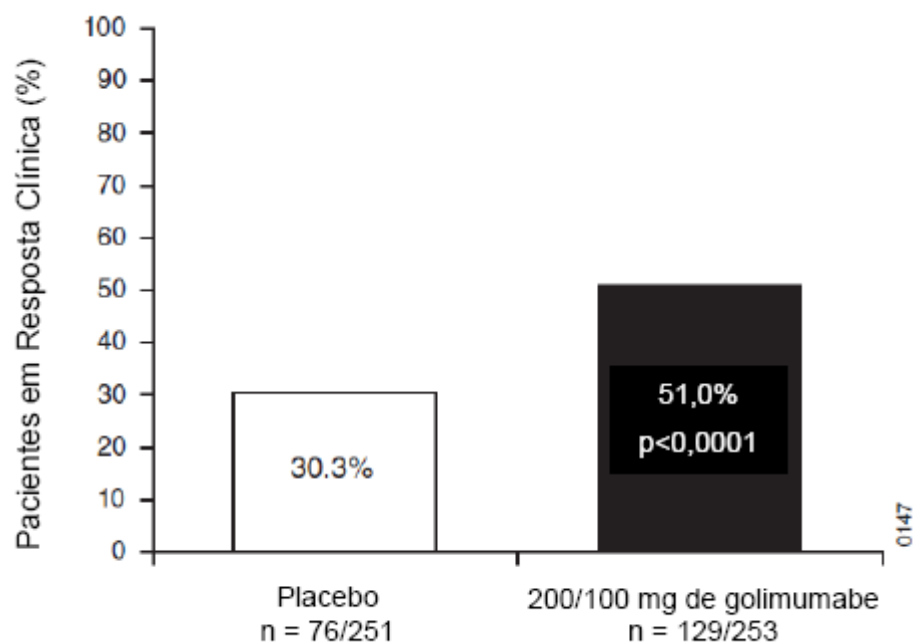
Os resultados desta seção são baseados nos pacientes randomizados durante a parte de confirmação de dose do PURSUIT 1.

Uma porcentagem significativamente maior de pacientes no grupo de **SIMPONI**[®] alcançou resposta clínica, remissão clínica e cicatrização da mucosa quando comparado com o placebo na Semana 6. Além disso, os pacientes no grupo de **SIMPONI**[®] demonstraram uma melhora significativamente maior no escore IBDQ quando comparados com o placebo.

Resposta clínica

No estudo PURSUIT 1, a proporção de pacientes que alcançaram resposta clínica até a Semana 6 foi significativamente maior no grupo de 200/100 mg de **SIMPONI**[®], 51,0%, comparado com o grupo placebo, 30,0%; $p < 0,0001$ (Figura 2; Tabela 13).

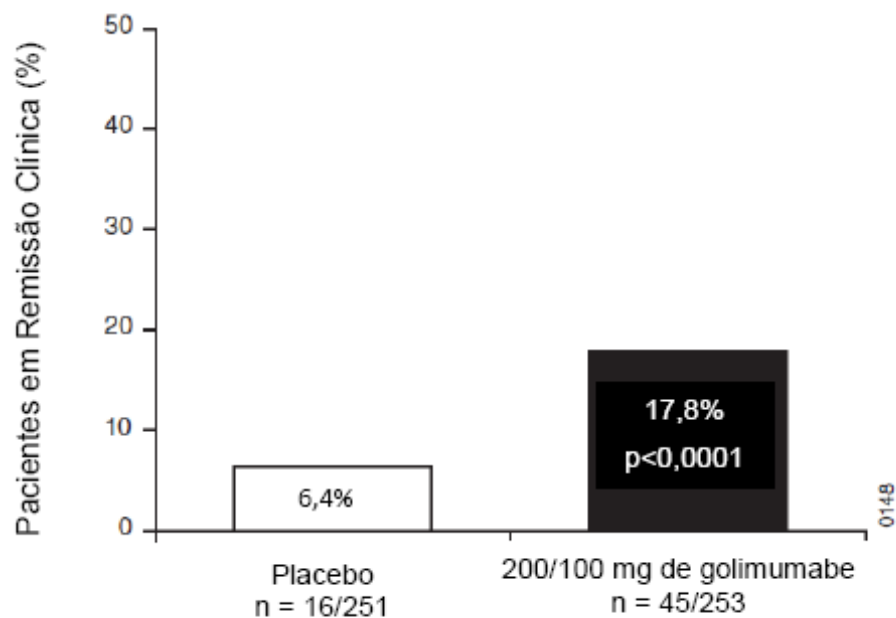
Figura 2: Porcentagem de pacientes com colite ulcerativa que alcançaram resposta clínica na Semana 6; pacientes randomizados.



Remissão clínica

No PURSUIT 1, uma proporção significativamente maior de pacientes no grupo de 200/100 mg de **SIMPONI**[®] estava em remissão clínica na Semana 6, 17,8%, comparado com o grupo placebo, 6,4%; p <0,0001 (Figura 3; Tabela 13).

Figura 3: Porcentagem de pacientes com colite ulcerativa em remissão clínica na Semana 6; pacientes randomizados.



Cicatrização da mucosa

No PURSUIT 1, uma proporção significativamente maior de pacientes no grupo de 200/100 mg de **SIMPONI®** alcançou cicatrização da mucosa na Semana 6, 42,3%, comparado com o grupo placebo, 28,7%; $p = 0,0014$ (Tabela 14).

Tabela 14 PURSUIT 1: Proporção de pacientes que alcançaram resposta clínica, remissão clínica e cicatrização da mucosa durante a indução			
	Placebo N = 251	SIMPONI® 200/100 mg N = 253	Valor de p
Pacientes em resposta clínica ^{a,d} na Semana 6	30,3%	51,0%	<0,0001
Pacientes em remissão clínica ^{b,d} na Semana 6	6,4%	17,8%	<0,0001
Pacientes com cicatrização da mucosa ^{c,d} na Semana 6	28,7%	42,3%	0,0014

^a Definida como uma diminuição em relação ao basal no escore Mayo de $\geq 30\%$ e ≥ 3 pontos, acompanhada por uma diminuição no subescore de sangramento retal de ≥ 1 ou um subescore de sangramento retal de 0 ou 1.

^b Definida como um escore Mayo ≤ 2 pontos, com nenhum subescore individual > 1 .

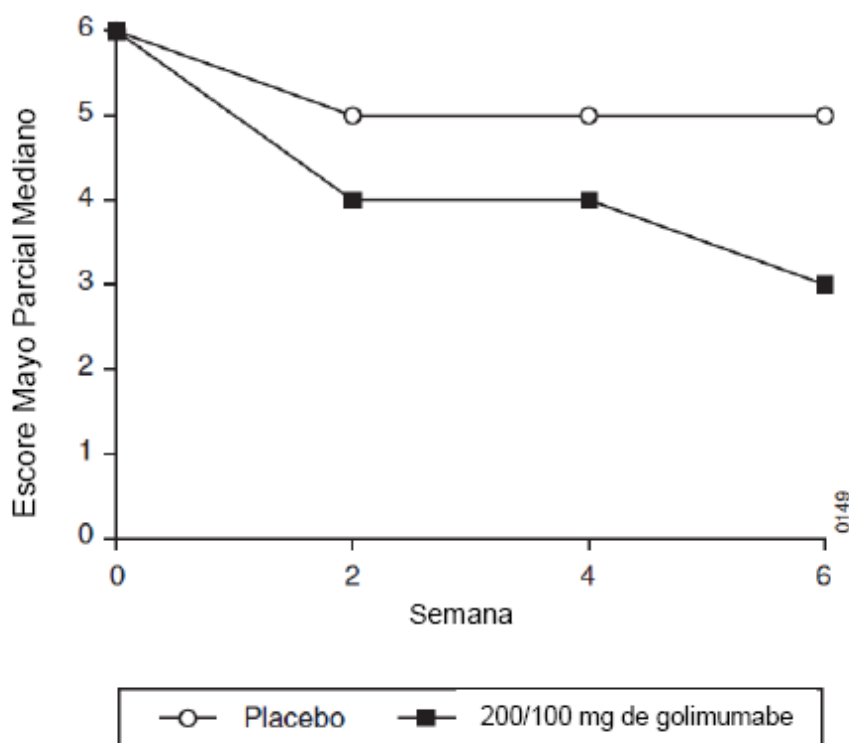
^c Definida como 0 ou 1 no subescore de endoscopia do escore Mayo.

^d Os pacientes que tiveram uma alteração proibida em medicações concomitantes para colite ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, ou que descontinuaram o agente em estudo devido a uma falta de efeito terapêutico, são considerados como não estando em resposta clínica, remissão clínica ou cicatrização da mucosa do momento do evento em diante.

Escore Mayo parcial

No PURSUIT 1, uma maior redução no escore Mayo parcial foi evidente já na Semana 2 no grupo de 200/100 mg de **SIMPONI®** comparado com o grupo placebo, e esta redução foi mantida até a Semana 6.

Figura 4: Escore Mayo parcial mediano até a Semana 6; pacientes randomizados.



Medidas de qualidade de vida relacionada à saúde

No estudo PURSUIT 1, a melhora média no escore IBDQ na Semana 6 foi significativamente maior no grupo de 200/100 mg de **SIMPONI**[®], $27,0 \pm 33,72$, comparado com o grupo placebo, $14,8 \pm 31,25$; $p < 0,0001$ (Tabela 15). Melhoras similares também foram observadas em todos os 4 escores dimensionais (ou seja, intestinais, emocionais, sistêmicos e sociais) do IBDQ ($p \leq 0,0005$ para todas as comparações entre o grupo de 200/100 mg de **SIMPONI**[®] e o grupo placebo).

Tabela 15 PURSUIT 1: Melhora no Escore IBDQ			
	Placebo N = 250	SIMPONI[®] 200/100 mg N = 252	Valor de p
Alteração em relação ao basal no escore IBDQ ^{a,b} na Semana 6 (média $\pm$ DP)	$14,8 \pm 31,25$	$27,0 \pm 33,72$	$< 0,0001$

^a Questionário de doença inflamatória intestinal específico da doença.

^b Os pacientes que tiveram uma alteração proibida em medicações concomitantes para colite ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, ou que descontinuaram o agente em estudo devido a uma falta de efeito terapêutico antes da visita na Semana 6 tiveram seus valores basais replicados até a Semana 6.

Na Semana 6 do PURSUIT 1, uma proporção significativamente maior de pacientes no grupo de 200/100 mg apresentou: uma melhora maior do que 20 pontos em relação ao basal no IBDQ comparado com o grupo placebo na Semana 6 (50,6% vs. 35,5%, $p = 0,0006$) e uma melhora na dimensão de dor/desconforto do EQ-5D comparado com o grupo placebo (30,0% vs. 15,1%, $p < 0,0001$). Além disso, o aumento médio no escore resumido do componente físico do SF-36 e no escore resumido do componente mental do SF-36 foi significativamente maior no grupo de 200/100 mg de **SIMPONI**[®] comparado com o grupo placebo (4,51 vs. 2,51, $p = 0,0009$ e 4,57 vs. 1,60, $p = 0,0017$, respectivamente).

Desfechos clínicos durante o tratamento de manutenção

Os resultados descritos nesta seção são baseados nos pacientes que alcançaram resposta clínica com **SIMPONI**[®] a partir da indução prévia com golimumabe ($n = 456$).

A proporção de pacientes que mantiveram resposta clínica até a Semana 54 foi significativamente maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] comparado com o grupo placebo. Adicionalmente, a proporção de pacientes em resposta clínica que alcançaram remissão clínica e cicatrização da mucosa tanto na Semana 30 quanto na Semana 54 foi significativamente maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] comparado com o grupo placebo.

Manutenção de resposta clínica até a Semana 54

Os pacientes foram avaliados para atividade da doença colite ulcerativa pelo escore Mayo parcial a cada 4 semanas (perda de resposta foi confirmada por endoscopia). Dessa forma, um paciente que manteve resposta estava em um estado de resposta clínica contínua em cada avaliação até a Semana 54. No estudo PURSUIT 2, a proporção de pacientes que mantiveram resposta clínica até a Semana 54 foi significativamente maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®], 49,7%, comparado com o grupo placebo, 31,2%; $p < 0,001$ (Figura 5; Tabela 16).

Figura 5: Porcentagem de pacientes com colite ulcerativa que mantiveram resposta clínica até a Semana 54; pacientes randomizados.

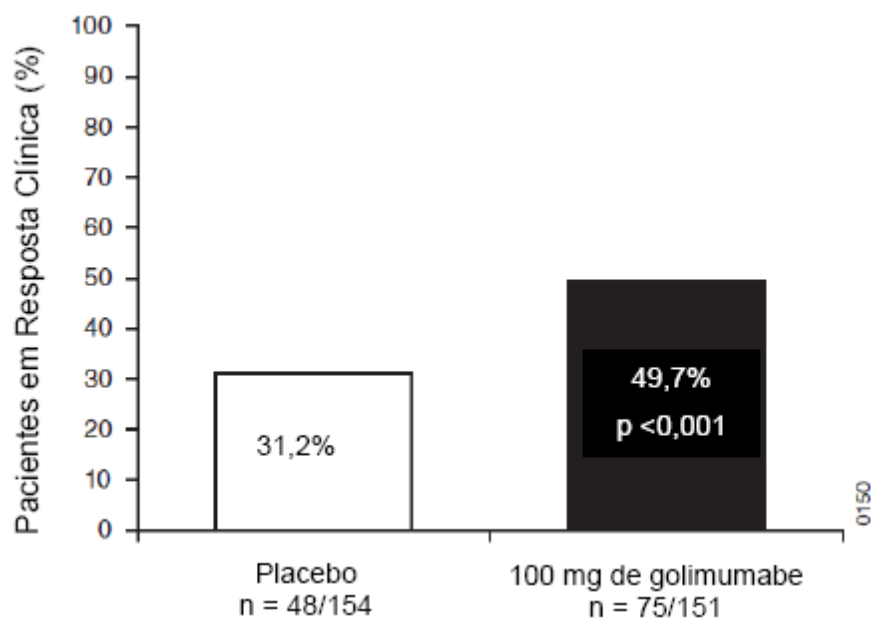


Tabela 16 PURSUIT 2: Resposta Clínica durante o Tratamento de Manutenção			
	Placebo N = 154	SIMPONI® 100 mg N = 151	Valor de p
Pacientes em resposta clínica ^{a,b} até a Semana 54	31,2%	49,7%	< 0,001

^a Definida como uma diminuição no escore Mayo a partir da Semana 0 de indução de $\geq 30\%$ e ≥ 3 pontos, acompanhada por uma diminuição no subescore de sangramento retal de ≥ 1 ou um subescore de sangramento retal de 0 ou 1.

^b Os pacientes que tiveram uma alteração proibida em medicações concomitantes para colite ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, um ajuste de dose ou que descontinuaram o agente em estudo devido a uma falta de efeito terapêutico são considerados como não estando em resposta clínica do momento do evento em diante.

Remissão clínica

Um paciente deveria estar em remissão tanto na Semana 30 quanto na Semana 54 (sem demonstrar uma perda de resposta em qualquer momento até a Semana 54) para alcançar remissão duradoura. No PURSUIT 2, a proporção de pacientes em remissão clínica tanto na Semana 30 quanto na Semana 54 foi significativamente maior no grupo de 100 mg de SIMPONI®, 27,8%, comparado com o grupo placebo, 15,6%, $p = 0,004$ (Figura 6; Tabela 17).

Figura 6: Porcentagem de pacientes com colite ulcerativa em remissão clínica tanto na Semana 30 quanto na Semana 54; pacientes randomizados.

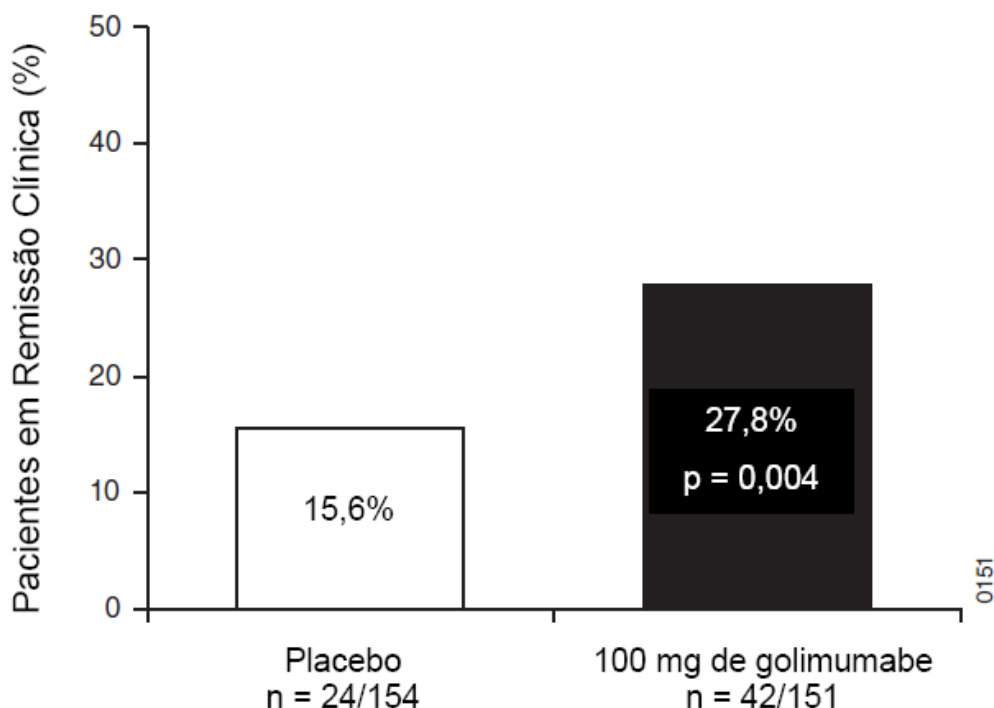


Tabela 17 PURSUIT 2: Remissão Clínica durante o Tratamento de Manutenção			
	Placebo N = 154	SIMPONI® 100 mg N = 151	Valor de p
Pacientes em remissão clínica ^{a,b} tanto na Semana 30 quanto na Semana 54	15,6%	27,8%	= 0,004

^a Definida como um escore Mayo ≤ 2 pontos, com nenhum subescore individual > 1 .

^b Os pacientes que tiveram uma alteração proibida em medicações concomitantes para colite ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, um ajuste de dose ou que descontinuaram o agente em estudo devido a uma falta de efeito terapêutico, são considerados como não estando em remissão clínica do momento do evento em diante.

No PURSUIT 2, a proporção de pacientes em remissão clínica na Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg de SIMPONI® (33,8%) comparado com o grupo placebo, (22,1%).

- Cicatrização da mucosa

No estudo PURSUIT 2, a proporção de pacientes com cicatrização da mucosa tanto na Semana 30 quanto na Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg de SIMPONI®, 42,4%, comparado com o grupo placebo, 26,6%; p = 0,002 (Tabela 18).

Tabela 18 PURSUIT 2: Cicatrização da Mucosa durante o Tratamento de Manutenção			
	Placebo (N = 154)	SIMPONI® 100 mg (N = 151)	Valor de p
Pacientes com cicatrização da mucosa ^{a,b} tanto na Semana 30 quanto na Semana 54	26,6%	42,4%	0,002

^a Definida como 0 ou 1 no subescore de endoscopia do escore Mayo.

^b Os pacientes que tiveram uma alteração proibida em medicações concomitantes para colite ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, um ajuste de dose ou que descontinuaram o agente em estudo devido a uma falta de efeito terapêutico são considerados como não apresentando cicatrização da mucosa do momento do evento em diante.

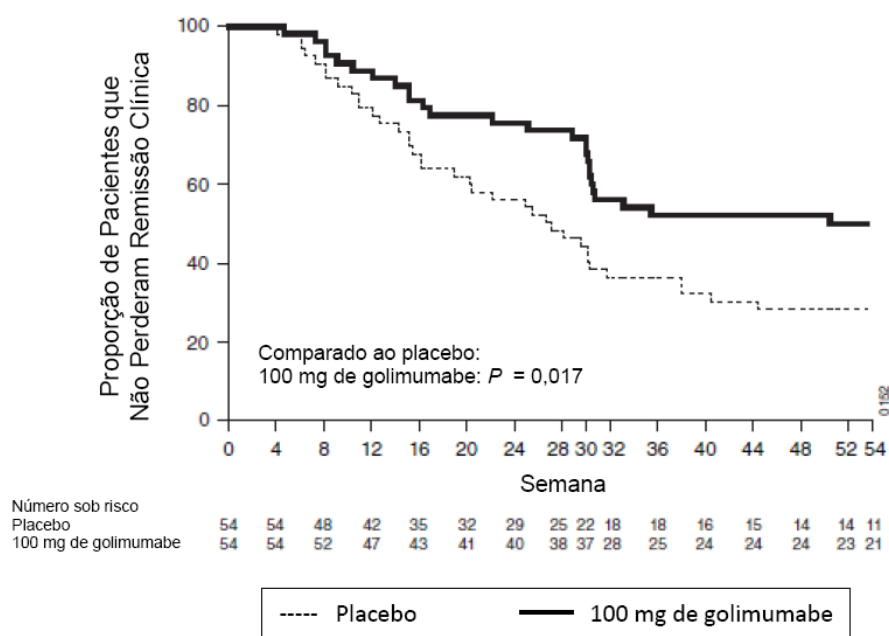
Entre os pacientes que entraram no estudo PURSUIT 2 com cicatrização da mucosa, a proporção de pacientes que mantiveram cicatrização da mucosa tanto na Semana 30 quanto na Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] (44,6%) comparado com o grupo placebo (31,1%).

No PURSUIT 2, a proporção de pacientes com cicatrização da mucosa na Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] (46,4%) comparado com o grupo placebo (28,6%).

- Manutenção de remissão clínica

Entre os pacientes que entraram para o estudo PURSUIT 2 em remissão clínica (35%, 160/456), a proporção de pacientes que mantiveram remissão clínica até a Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] (38,9%, 21/54) comparado com o grupo placebo (24,1%, 13/54; $p = 0,098$). Uma análise post-hoc demonstrou que o tempo até a perda de remissão clínica foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] comparado com o placebo (tempo mediano foi de 50 semanas comparado com 27 semanas, respectivamente).

Figura 7: Curva de Kaplan-Meier para o tempo até perda de remissão clínica; pacientes randomizados que estavam em remissão clínica na Semana 0 do PURSUIT 2.



No estudo PURSUIT 2, a proporção de pacientes que mantiveram remissão clínica até a Semana 30 foi maior no grupo de 100 mg de **SIMPONI**[®] (53,7%) comparado com o grupo placebo (33,3%).

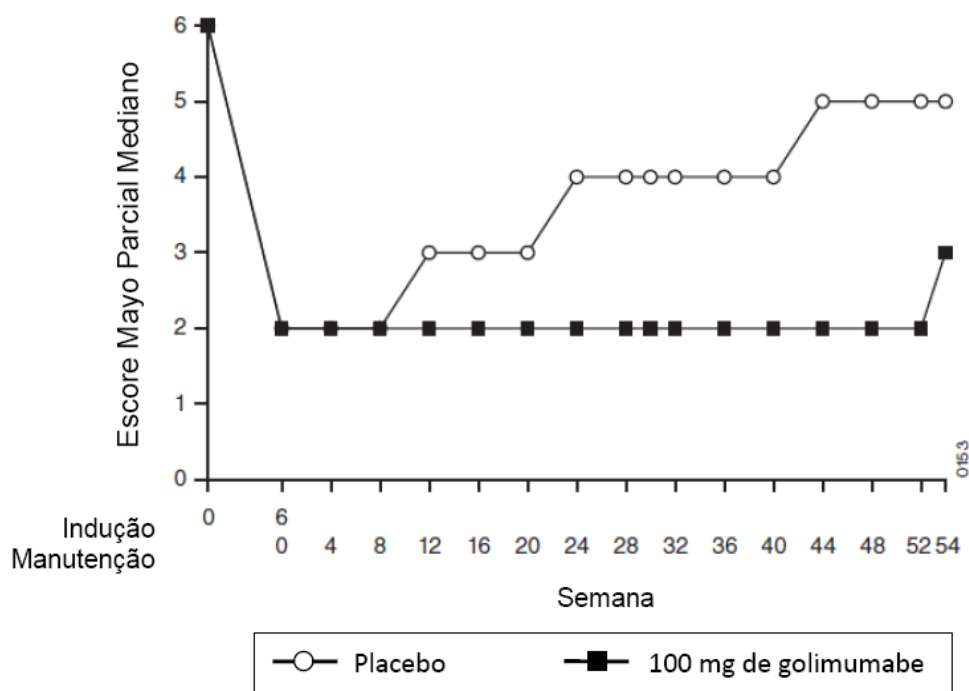
- Eliminação de corticosteroides

No estudo PURSUIT 2, entre os pacientes que estavam recebendo corticosteroides concomitantes no basal (54%, 247/456), a proporção de pacientes em remissão clínica e não recebendo corticosteroides concomitantes na Semana 54 foi similar no grupo de 100 mg (23,2%, 19/82) comparado com o grupo placebo (18,4%, 16/87). Entretanto, análises post-hoc mostraram que a proporção de pacientes que mantiveram resposta clínica até a Semana 54 e que não estavam recebendo corticosteroides concomitantes na Semana 54 foi numericamente maior no grupo de 100 mg (30,5%, 25/82) comparado com o grupo placebo (20,7%, 18/87). Além disso, a proporção de pacientes que haviam eliminado corticosteroides na Semana 54 foi numericamente maior no grupo de 100 mg (32,9%, 27/82) comparado com o grupo placebo (21,8%, 19/87).

- Escores Mayo parciais até a Semana 54

Os escores Mayo parciais medianos na Semana 0 (do estudo PURSUIT 2) foram mantidos no grupo de 100 mg de **SIMPONI®** até a Semana 52 (com um pequeno aumento na Semana 54); o escore Mayo parcial mediano no grupo placebo aumentou após a Semana 8 e continuou a aumentar ao longo do tempo até um valor na Semana 54 se aproximando do valor antes da indução com golimumabe (Figura 8).

Figura 8: Escore Mayo parcial mediano até a Semana 54; pacientes randomizados.



- Subescores Mayo

A proporção de pacientes no estudo PURSUIT 2 que mantiveram melhora em cada subescore Mayo da Semana 0 até a Semana 54 foi maior no grupo de 100 mg comparado com o grupo placebo (Tabela 19). Entre os pacientes que entraram no estudo de extensão, a proporção de indivíduos com atividade da doença inativa ou leve como avaliado pelo médico através do subescore de avaliação global da pontuação Mayo foi mantida na maior parte dos pacientes até a Semana 216.

Tabela 19 Proporção de pacientes com subescores Mayo indicando doença inativa ou leve na Semana 0 de indução até a Semana 54 do estudo de manutenção; pacientes randomizados no estudo PURSUIT 2.		
	Placebo N = 154	SIMPONI® 100 mg N = 151
Frequência de Evacuações		
Semana 0 de indução	11,7%	15,9%
Estudo de manutenção		
Semana 0	85,1%	80,1%
Semana 30	46,1%	66,2%
Semana 54	40,3%	62,9%
Sangramento Retal		
Semana 0 de indução	44,8%	37,7%
Estudo de manutenção		
Semana 0	98,7%	100,0%
Semana 30	71,4%	78,1%
Semana 54	66,2%	74,8%
Avaliação Global pelo Médico		
Semana 0 de indução	1,3%	1,3%
Estudo de manutenção		

Tabela 19 Proporção de pacientes com subescores Mayo indicando doença inativa ou leve na Semana 0 de indução até a Semana 54 do estudo de manutenção; pacientes randomizados no estudo PURSUIT 2.		
	Placebo N = 154	SIMPONI® 100 mg N = 151
Semana 0	83,1%	83,4%
Semana 30	44,2%	65,6%
Semana 54	39,0%	57,6%
Achados de Endoscopia		
Semana 0 de indução	0%	0%
Estudo de manutenção		
Semana 0	70,1%	74,2%
Semana 30	38,3%	60,3%
Semana 54	34,4%	55,0%

- Qualidade de vida relacionada à saúde

Entre os pacientes com uma melhora maior do que 20 pontos no IBDQ no início do PURSUIT 2 a partir da Semana 0 de um estudo de indução, uma proporção maior de pacientes no grupo de 100 mg de **SIMPONI®** manteve melhora no IBDQ até a Semana 54, 40,0%, comparado com o grupo placebo, 27,8%; $p = 0,051$.

Análises de eficácia por Categoria Peso Corporal

Os resultados de eficácia foram analisados em subpopulações de indivíduos com base em um corte de peso corporal de 80kg. Usando o peso corporal de 80 kg como ponto de corte, o desfecho primário e os principais desfechos secundários selecionados do estudo C0524T18 foram analisados para avaliar a eficácia de 50 mg a cada 4 semanas em comparação com a dose de manutenção de 100 mg a cada 4 semanas em indivíduos com menor e maior peso corporal. Estes desfechos incluíram:

- Resposta clínica até a Semana 54
- Remissão clínica na Semana 30 e na Semana 54
- Cicatrização da mucosa na Semana 30 e na Semana 54

Para as análises “post-hoc” destes subgrupos pelo peso corporal, valores p nominais são apresentados sem ajuste para multiplicidade. Deve notar-se que o estudo não foi desenhado para detectar diferenças de tratamento para estes subgrupos. Portanto, a interpretação dos resultados é baseada na significância clínica em oposição a valores p nominais.

Na Tabela 20 são apresentados os resultados de eficácia para a dose de 50 mg a cada 4 semanas e as doses de manutenção de 100 mg a cada 4 semanas em indivíduos com base em um peso corporal de corte de 80 kg. Indivíduos com um peso corporal <80 kg demonstraram taxas semelhantes de resposta clínica, remissão clínica e cicatrização de mucosa entre os grupos recebendo doses de 50 mg e 100 mg de golimumabe no estudo de manutenção C0524T18.

Entre os indivíduos com um peso corporal ≥ 80 kg, a eficácia da dose de 100 mg de golimumabe a cada 4 semanas pareceu ser notavelmente maior do que a dose de 50 mg a cada 4 semanas para cada desfecho avaliado.

Tabela 20: Número de indivíduos que alcançaram o desfecho primário e os principais desfechos secundários selecionados por peso corporal (< 80 kg vs ≥ 80 kg) na Semana 0 no estudo de indução; análise populacional primária no estudo C0524T18

	Peso corporal < 80 kg			Peso corporal ≥ 80 kg		
	Placebo	golimumabe		Placebo	golimumabe	
		50 mg	100 mg		50 mg	100 mg
Análise primária da população do estudo C0524T18	107	109	101	49	44	53
Indivíduos com resposta clínica na semana 54 ^{a,b}	32 (2,9%)	54 (49,5%)	50 (49,5%)	17 (34,7%)	18 (4,9%)	28 (52,8%)
p-valor		0,011	0,002		0,317	0,066
Indivíduos com resposta clínica em ambas semanas 30 e 54 ^{a,b}	15 (14,0%)	29 (26,6%)	29 (28,7%)	9 (18,4%)	7 (15,9%)	15 (28,3%)
p-valor		0,042	0,004		0,973	0,290
Indivíduos com cicatrização da mucosa em ambas semanas 30 e 54 ^{a,b}	28 (26,2%)	48 (44,0%)	42 (41,6%)	14 (28,6%)	16 (36,4%)	25 (47,2%)
p-valor		0,017	0,006		0,279	0,074

^a Para indivíduos que tiveram uma mudança proibida de acordo com o protocolo na medicação para Colite Ulcerativa, uma ostomia ou colectomia, um ajuste de dose, ou que deixaram o agente em estudo devido à ausência de efeito terapêutico antes da visita da semana 54, considerou-se que os respectivos desfechos não foram atingidos.

^b Para indivíduos que não apresentaram todos os 4 subescores de Mayo na semana 30 ou na semana 54, considerou-se que não atingiram a resposta clínica ou remissão clínica; para os indivíduos que apresentaram um subescore endoscópico ausente na semana 30 ou na semana 54, considerou-se que não obtiveram cicatrização da mucosa

Imunogenicidade

Após a administração subcutânea em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica ou espondilite anquilosante, anticorpos contra golimumabe quase todos neutralizantes *in vitro*, foram detectados em 5% dos pacientes tratados com **SIMPONI**® até a Semana 52. Taxas similares foram mostradas entre indicações reumatológicas. O tratamento concomitante com metotrexato resultou em uma proporção menor de pacientes com anticorpos contra golimumabe do que nos pacientes recebendo **SIMPONI**® sem metotrexato (aproximadamente 3% versus 8%, respectivamente).

Após a administração subcutânea em pacientes com espondiloartrite axial não radiográfica, anticorpos contra golimumabe todos neutralizantes *in vitro*, foram detectados em 4% dos pacientes tratados com **SIMPONI**® até a Semana 16. Após a administração subcutânea em pacientes com colite ulcerativa, anticorpos contra golimumabe foram detectados em 2,7% dos pacientes tratados com **SIMPONI**® até a Semana 54. Sessenta e oito por cento (68%) dos pacientes positivos para anticorpos apresentaram anticorpos neutralizantes *in vitro*. O tratamento concomitante com imunomoduladores (azatioprina ou 6-mercaptopurina ou metotrexato) resultou em uma proporção menor de pacientes com anticorpos contra golimumabe do que os pacientes recebendo **SIMPONI**® sem imunomoduladores (1,3% versus 3,4%, respectivamente).

O pequeno número de pacientes positivos para anticorpos contra golimumabe limita a capacidade de se traçar conclusões definitivas a respeito da relação entre anticorpos contra golimumabe e eficácia clínica ou medidas de segurança.

Os dados refletem a porcentagem de pacientes cujos resultados de testes foram considerados positivos para anticorpos contra golimumabe em um ensaio ELISA, e são altamente dependentes da sensibilidade e especificidade do ensaio. Adicionalmente, a incidência observada de positividade para anticorpos em um ensaio pode ser influenciada por vários fatores, incluindo manuseio da amostra, momento de coleta da amostra, medicações concomitantes e doença subjacente. Por essas razões, a comparação da incidência de anticorpos contra golimumabe com a incidência de anticorpos contra outros produtos pode ser enganosa.

Referências bibliográficas:

1. Kavanaugh A, McInnes A, Mease P, et al. Golimumab, a New Human Tumor Necrosis Factor α Antibody, Administered Every Four Weeks as a Subcutaneous Injection in Psoriatic Arthritis Twenty-Four-Week Efficacy and Safety Results of a Randomized, Placebo-Controlled Study. *Arthritis & Rheumatism*, 60 (4):976–986 DOI 10.1002/art.24403.
2. Smolen JS, Kay J, Doyle MK, Landewé L, et al, for the GO-AFTER Study Investigators. Golimumab in patients with active rheumatoid arthritis after treatment with tumour necrosis factor α inhibitors (GO-AFTER study): a multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, phase III trial. *Lancet* 2009; 374: 210–221.
3. Inman RD, Davis, Jr.JC, van der Heijde D, Diekmann L, et al. Efficacy and Safety of Golimumab in Patients With Ankylosing Spondylitis Results of a Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Phase III Trial. *Arthritis & Rheumatism*, 2008; 58(11): 3402–3412 [DOI 10.1002/art.23969]
4. Emery P, Fleischmann RM, Moreland LW et al. Golimumab, a Human Anti-Tumor Necrosis Factor Monoclonal Antibody, Injected Subcutaneously Every Four Weeks in Methotrexate-Naive Patients With Active Rheumatoid Arthritis Twenty-Four-Week Results of a Phase III, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of Golimumab Before Methotrexate as First-Line Therapy for Early-Onset Rheumatoid Arthritis. *Arthritis & Rheumatism*. 2009; 60(8):2272–2283. [DOI 10.1002/art.24638]
5. Keystone EC, Genovese MC, Klareskog L, et al. Golimumab, a human antibody to tumour necrosis factor α given by monthly subcutaneous injections, in active rheumatoid arthritis despite methotrexate therapy: the GO-FORWARD Study. *Ann Rheum Dis* 2009; 68:789–796. [doi:10.1136/ard.2008.099010]
6. Keystone EC, Genovese MC, Klareskog L, et al Golimumab in patients with active rheumatoid arthritis despite methotrexate therapy: 52-week results of the *GO-FORWARD* study.
7. William J. Sandborn, Brian G. Feagan, Colleen Marano, et al., for the PURSUIT-SC study group. Subcutaneous Golimumab Induces Clinical Response and Remission in Patients With Moderate to Severe Ulcerative Colitis. *Gastroenterology*, 2013; DOI:PII: S0016-5085(13)00846-9. 10.1053/j.gastro.2013.05.048.

8. William J. Sandborn, Brian G. Feagan, Colleen Marano, et al., for the PURSUIT-Maintenance study group. Subcutaneous Golimumab Maintains Clinical Response in Patients with Moderate-To-Severe Ulcerative Colitis. *Gastroenterology*, 2013; DOI:PII: S0016-5085(13)00886-X. 10.1053/j.gastro.2013.06.010.

Informamos que não foram realizados estudos comparativos entre golimumabe e outros anti-TNF, inviabilizando assim comparações de eficácia e segurança entre eles.

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

O golimumabe é um anticorpo monoclonal humano IgG1kappa produzido por uma linhagem celular de hibridoma murino com tecnologia de DNA recombinante.

Mecanismo de ação

O golimumabe é um anticorpo monoclonal humano que forma complexos de alta afinidade e estabilidade com formas bioativas solúveis e transmembranais do fator de necrose tumoral humano (TNF), que impede a ligação do TNF com seus receptores. Nenhuma ligação a outros ligantes da superfamília TNF foi observada; em particular, o golimumabe não se liga à linfotóxina humana nem a neutraliza. O TNF-alfa é sintetizado principalmente por monócitos ativados, macrófagos e células T como uma proteína transmembrana que se autoassocia para formar um homotrímero bioativo e é rapidamente liberado da superfície celular por proteólise. A ligação do TNF aos receptores p55 ou p75 de TNF leva ao agrupamento dos domínios citoplasmáticos do receptor e inicia a sinalização. O TNF foi identificado como uma citocina sentinela chave que é produzida em resposta a vários estímulos e, subsequentemente, promove a resposta inflamatória através da ativação das vias de apoptose dependentes de caspases e dos fatores de transcrição fator nuclear (NF)-kappaB e proteína ativadora-1 (AP-1). O TNF também modula a resposta imunológica através de seu papel na organização de células imunológicas em centros germinativos.

Uma expressão elevada de TNF foi associada a doenças inflamatórias crônicas, como artrite reumatoide, e espondiloartrites, como artrite psoriásica e espondilite anquilosante, e é um importante mediador da inflamação articular e do dano estrutural, que são característicos dessas doenças.

Propriedades farmacodinâmicas

Pré-clínicas:

A ligação do golimumabe ao TNF humano neutralizou a expressão das moléculas de adesão de superfície celular induzidas por TNF, em especial das células endoteliais humanas, tais como: E-selectina, molécula de adesão das células vasculares (VCAM)-1 e molécula de adesão intracelular (ICAM)-1. A secreção de interleucina (IL)-6, IL-8 e fator estimulador de colônias de granulócitos-macrófagos (GM-CSF) induzida pelo TNF a partir das células endoteliais humanas também foi inibida pelo golimumabe. De forma semelhante outros anticorpos IgG1 humanos, o golimumabe é capaz de se ligar a receptores Fc e ativar o complemento. Entretanto, nenhuma lise celular mediada pelo golimumabe foi observada com monócitos humanos estimulados por lipopolissacarídeos (LPS) com a adição de células do complemento ou efetoras. Além disso, não foi detectada nenhuma apoptose induzida pelo golimumabe em células mononucleares do sangue humano periférico estimuladas por LPS. O efeito de golimumabe *in vivo* foi testado em um modelo de artrite experimental de camundongo transgênico para TNF humano. O tratamento com golimumabe produziu um retardo estatisticamente significativo no início de sintomas clínicos comparado aos camundongos não tratados, assim como uma redução significativa na doença articular.

Clínicos:

- Biomarcadores na artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante e espondilite axial não radiográfica:

Em estudos clínicos de Fase 3 com administração subcutânea, marcadores de inflamação e metabolismo ósseo e cartilaginoso foram avaliados nos soros de pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante antes e após o início do tratamento com **SIMPONI®**.

No estudo GO-AHEAD, apenas os níveis de PCR foram avaliados. São relatados a seguir apenas aqueles marcadores onde foram observadas diferenças significativas (valores de $p < 0,05$) no grupo de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] combinado (50 mg e 100 mg com ou sem metotrexato) comparado com pacientes tratados com placebo/placebo + metotrexato. A relação entre os dados relatados dos biomarcadores e os mecanismos pelos quais golimumabe exerce seus efeitos clínicos não foi estabelecida.

- **Artrite reumatoide**

Na primeira avaliação (Semana 4) após a primeira administração de **SIMPONI**[®], **SIMPONI**[®] foi eficaz em modular marcadores selecionados de inflamação e metabolismo ósseo em pacientes com artrite reumatoide ativa. Em pacientes com artrite reumatoide (artrite reumatoide ativa apesar de terapia com metotrexato, pacientes previamente tratados com outras terapias anti-TNF-alfa e pacientes sem tratamento prévio com metotrexato), o tratamento com **SIMPONI**[®]/**SIMPONI**[®] + metotrexato resultou em reduções significativas nos níveis de marcadores inflamatórios selecionados (tais como IL-6, TNF-alfa, MMP-3, ICAM-1 e VEGF) já na Semana 4 comparado ao grupo tratado com placebo/placebo + metotrexato, e essas alterações geralmente se mantiveram nas Semanas 14/24. Nos grupos de tratamento com **SIMPONI**[®]/**SIMPONI**[®] + metotrexato, também foram observadas melhoras nos níveis de PCR (proteína-C reativa) em relação aos grupos de tratamento com placebo/placebo + metotrexato. O tratamento com **SIMPONI**[®]/**SIMPONI**[®] + metotrexato também resultou em diminuições significativas nos níveis de Fator Reumatoide (FR) nas Semanas 14/24 comparado com o tratamento com placebo/placebo + metotrexato. Em pacientes com artrite reumatoide ativa apesar de terapia com metotrexato, o tratamento com **SIMPONI**[®] + metotrexato resultou em alterações significativas nos níveis de marcadores selecionados de metabolismo ósseo (aumento nos níveis de osteocalcina e PINP e diminuições nos níveis de DPD) na Semana 4 em comparação com placebo + metotrexato. Essas alterações em biomarcadores são consistentes com uma melhora nos processos da doença, com redução da inflamação, aumento do crescimento ósseo e diminuição da reabsorção óssea.

- **Artrite psoriásica, espondilite anquilosante e espondiloartrite axial não radiográfica**

Nos estudos de Fase 3 de artrite psoriásica e espondilite anquilosante, na primeira avaliação (Semana 4) após a primeira administração de **SIMPONI**[®], ocorreram reduções significativas em marcadores selecionados de inflamação [IL-6, MMP-3, ICAM-1, VEGF, IL-8 (artrite psoriásica), TNF-alfa (espondilite anquilosante)], e alterações significativas em marcadores selecionados de metabolismo ósseo (aumentos em osteocalcina e PINP e diminuições nos níveis de DPD) em comparação com o placebo. A redução nos níveis de IL-6, VEGF, IL-8 e

ICAM-1 se mantiveram na Semana 24 em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] com artrite psoriásica e espondilite anquilosante, e isso não ocorreu com o TNF-alfa. Nos estudos de artrite psoriásica, espondilite anquilosante e espondiloartrite axial não radiográfica, nos grupos de tratamento com **SIMPONI**[®], também foi observada melhora nos níveis de PCR em relação ao grupo de tratamento com placebo. Essas alterações em biomarcadores são consistentes com uma melhora nos processos de doença, com redução da inflamação, aumento do crescimento ósseo e diminuição da reabsorção óssea.

Propriedades farmacocinéticas

Absorção:

Após a administração subcutânea de **SIMPONI**[®] em indivíduos saudáveis ou pacientes com artrite reumatoide, o tempo para alcançar concentrações séricas máximas (T_{max}) variou de 2 a 6 dias. Uma injeção subcutânea de 50 mg de **SIMPONI**[®] em indivíduos saudáveis produziu uma concentração sérica máxima média $\pm$ desvio padrão (C_{max}) de $3,1 \pm 1,4$ mcg/mL. Tanto a C_{max} quanto a área sob a curva da concentração-tempo (AUC) aumentou proporcionalmente com doses na faixa de 50 a 400 mg após uma única administração subcutânea.

Após uma única injeção subcutânea de 100 mg em indivíduos saudáveis, a absorção de golimumabe foi similar no antebraço, abdômen, e coxa, com uma biodisponibilidade média absoluta de 51%. Como golimumabe exibiu, aproximadamente, uma farmacocinética proporcional à dose após administração subcutânea, espera-se que a biodisponibilidade absoluta de uma dose de 50 mg ou 200 mg de **SIMPONI**[®] seja semelhante à da dose de 100 mg.

Após uma administração intravenosa única de 2 mg/kg de **SIMPONI**[®], foi observada uma C_{max} média de $44,4 \pm 11,3$ mcg/mL em pacientes com artrite reumatoide.

Distribuição:

Após uma administração intravenosa única, o volume de distribuição médio foi estimado em 115 ± 19 mL/kg em indivíduos saudáveis, e 151 ± 61 mL/kg em pacientes com artrite reumatoide. O volume de distribuição para golimumabe indica que golimumabe é distribuído principalmente no sistema circulatório com distribuição extravascular limitada.

Metabolismo:

A exata via metabólica de golimumabe é desconhecida.

Eliminação:

Após uma única administração intravenosa, estima-se que a depuração sistêmica de golimumabe seja de $6,9 \pm 2,0$ mL/dia/kg em indivíduos saudáveis e $7,6 \pm 2,0$ mL/dia/kg em pacientes com artrite reumatoide.

A meia-vida terminal foi consistente entre as vias de administração subcutânea e intravenosa de **SIMPONI**[®]. A meia-vida terminal foi estimada como sendo de 12 ± 3 dias em indivíduos saudáveis e foi observada uma meia-vida semelhante em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante ou colite ulcerativa.

Após um tratamento de 6 meses com **SIMPONI**[®] pela via de administração subcutânea em pacientes com artrite reumatoide, o uso concomitante de metotrexato reduziu a depuração aparente de golimumabe em 36%; entretanto, após administração intravenosa, não foi observado efeito apreciável de metotrexato sobre a depuração de golimumabe. A análise de farmacocinética da população indicou que o uso concomitante de medicamentos anti-inflamatórios não esteroidais, corticosteroides orais ou sulfassalazina não influenciou a depuração aparente de golimumabe após administração subcutânea.

A análise de farmacocinética da população mostrou que, após a administração subcutânea de **SIMPONI**[®], os pacientes com maiores níveis de proteína-C reativa tendiam a apresentar uma depuração aparente maior de golimumabe. Pacientes com maiores níveis de proteína-C reativa eram mais propensos a terem menores concentrações séricas de golimumabe após a sua administração por via subcutânea. Por outro lado, o nível de proteína-C reativa não demonstrou qualquer efeito sobre a depuração de golimumabe após administrações intravenosas de 2 mg/mL de **SIMPONI**[®] na Semana 0, Semana 4 e a cada 8 semanas, consecutivamente.

Pacientes que desenvolveram anticorpos contra golimumabe após administração subcutânea ou intravenosa geralmente apresentaram baixas concentrações séricas de golimumabe no estado de equilíbrio.

Linearidade de dose

Após administração intravenosa única em pacientes com artrite reumatoide, golimumabe exibiu farmacocinética aproximadamente proporcional à dose ao longo de um intervalo de dose de 0,1 a 10,0 mg/kg. Após uma dose subcutânea única em pacientes saudáveis, também foi observada farmacocinética proporcional à dose em um intervalo de dose de 50 mg a 400 mg.

Dose única versus doses múltiplas

Os perfis de concentrações séricas-tempo de golimumabe foram geralmente previsíveis após administrações únicas ou múltiplas por via subcutâneas ou intravenosas.

Quando 50 mg de **SIMPONI**[®] foi administrado por via intravenosa em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica ou espondilite anquilosante a cada 4 semanas, as concentrações séricas alcançaram o estado de equilíbrio na Semana 12. Com o uso concomitante de metotrexato, o tratamento com 50 mg de **SIMPONI**[®] a cada 4 semanas resultou em uma concentração sérica média no estado de equilíbrio de aproximadamente $0,4 \pm 0,3$ mcg/mL em pacientes virgens de tratamento com artrite reumatoide ativa, aproximadamente $0,6 \pm 0,4$ mcg/mL em pacientes com artrite reumatoide ativa apesar de terapia com metotrexato, aproximadamente $0,5 \pm 0,5$ mcg/mL em pacientes com artrite reumatoide ativa previamente tratados com

biológicos anti-TNF, aproximadamente $0,5 \pm 0,4$ mcg/mL em pacientes com artrite psoriásica ativa e aproximadamente $0,8 \pm 0,4$ mcg/mL em pacientes com espondilite anquilosante. Pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica ou espondilite anquilosante que não receberam metotrexato concomitante apresentaram concentrações séricas 30% menores de golimumabe do que aqueles que receberam **SIMPONI**[®] com metotrexato.

Quando 2 mg/kg de **SIMPONI**[®] foram administrados por via intravenosa em pacientes com artrite reumatoide na Semana 0, Semana 4 e a cada 8 semanas consecutivamente, as concentrações séricas alcançaram o estado de equilíbrio na Semana 12. Em pacientes usando metotrexato concomitante, o tratamento com 2 mg/kg de **SIMPONI**[®] por via intravenosa a cada 8 semanas resultou em concentração sérica média no estado de equilíbrio de aproximadamente $0,4 \pm 0,4$ mcg/mL em pacientes com artrite reumatoide ativa apesar de terapia com metotrexato.

A média do estado de equilíbrio das concentrações séricas de golimumabe em pacientes com espondiloartrite axial não radiográfica foram semelhantes à observada em pacientes com espondilite anquilosante após a administração subcutânea de 50 mg de golimumabe a cada 4 semanas.

Após doses de indução de 200 mg e 100 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea na Semana 0 e Semana 2, respectivamente, e doses de manutenção de 100 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea a cada 4 semanas consecutivamente em pacientes com colite ulcerativa, as concentrações séricas de golimumabe alcançaram o estado de equilíbrio em aproximadamente 14 semanas após o início da terapia. O tratamento com 100 mg de **SIMPONI**[®] por via subcutânea a cada 4 semanas durante a manutenção resultou em uma concentração sérica média no estado de equilíbrio de aproximadamente $1,8 \pm 1,1$ mcg/mL. O uso concomitante de imunomoduladores não teve qualquer efeito aparente sobre os níveis de golimumabe no estado de equilíbrio quando 100 mg de **SIMPONI**[®] foram administrados por via subcutânea a cada 4 semanas em pacientes com colite ulcerativa.

Efeito do peso sobre a farmacocinética

As análises de farmacocinética da população mostraram que há uma tendência em relação a uma maior depuração aparente de golimumabe com o aumento do peso. Como resultado, pacientes com peso maior tendem a apresentar menores concentrações séricas no estado de equilíbrio de golimumabe após administração subcutânea de uma dose de 50 mg ou 100 mg; entretanto, entre as populações de artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante, um benefício de tratamento com 50 mg de **SIMPONI**[®] foi observado para todos os subgrupos por quartis de peso sem diferenças significativas na eficácia clínica entre esses subgrupos.

Após a administração intravenosa, pacientes com maior peso corporal tendiam a apresentar concentrações plasmáticas maiores do que em pacientes com pesos corporais menores quando golimumabe foi administrado com base em mg/kg (peso corporal). Entretanto, com base na análise de farmacocinética da população, não houve diferenças clinicamente relevantes sobre a exposição de golimumabe após a administração por via intravenosa de 2 mg/kg de golimumabe em pacientes ao longo de um intervalo de diferentes pesos corporais.

Populações especiais

Gênero

Não foram observadas diferenças farmacocinéticas relacionadas ao gênero com **SIMPONI**[®] após a correção para os pesos corporais dos pacientes.

Idosos (≥ 65 anos)

Os parâmetros farmacocinéticos de golimumabe não foram influenciados pela idade em pacientes adultos. Pacientes com idade ≥ 65 anos apresentaram depuração aparente de golimumabe semelhante à de pacientes com idade < 65 anos.

Etnia

Não foram observadas diferenças farmacocinéticas relacionadas à etnia entre pacientes caucasianos e asiáticos.

Insuficiência renal ou hepática

Não existem dados farmacocinéticos disponíveis em pacientes com função renal ou hepática comprometidas.

Doses mensais

Os 5 estudos de Fase 3 de administração por via subcutânea avaliaram a segurança e a eficácia de **SIMPONI**[®] no esquema de dose a cada 4 semanas, entretanto, uma janela de 3 a 7 dias foi prospectivamente permitida. Os pacientes deveriam receber um total de 13 doses ao longo de 1 ano quando **SIMPONI**[®] é administrado a cada 4 semanas ao invés de 12 doses quando administradas mensalmente. Isso resulta em uma dose mensal calculada de 54 mg versus 50 mg, respectivamente, e equivale a uma diferença aproximada de 8% na exposição de golimumabe.

4. CONTRAINDICAÇÕES

Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes.

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Infecções

Houve relatos de infecções bacterianas (incluindo septicemia e pneumonia), micobacterianas (tuberculose), fúngicas invasivas e oportunistas, incluindo mortes, em pacientes recebendo agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®]. Os pacientes frequentemente apresentaram doença disseminada ao invés de doença localizada. Algumas dessas infecções graves ocorreram em pacientes recebendo terapia imunossupressora concomitante que, além de sua doença subjacente, podia predispor-los às infecções. No caso de pacientes que residiram em regiões em que infecções fúngicas invasivas, como histoplasmoze, coccidioidomicose ou blastomicose, são endêmicas (ou viajaram para essas regiões), os benefícios e os riscos do tratamento com **SIMPONI**[®] devem ser cuidadosamente considerados antes de iniciar ou continuar a terapia com **SIMPONI**[®]. Nos pacientes de risco tratados com **SIMPONI**[®] deve-se suspeitar de infecção fúngica invasiva caso desenvolvam doença sistêmica grave. Os testes de antígeno e anticorpo podem ser negativos em alguns pacientes com infecção ativa. Deve ser considerada terapia antifúngica empírica apropriada, enquanto o diagnóstico minucioso é realizado. A decisão para a terapia antifúngica empírica deve ser feita, se possível, em consulta com um médico com experiência em diagnóstico e tratamento de infecções fúngicas invasivas e devem ser considerados tanto o risco de infecção fúngica severa, como os riscos da terapia antifúngica.

SIMPONI[®] não deve ser administrado a pacientes com infecção ativa e clinicamente importante. Recomenda-se cautela ao considerar o uso de **SIMPONI**[®] em pacientes com uma infecção crônica ou histórico de infecção recorrente. Os pacientes devem ser aconselhados a evitar a exposição a fatores de risco potenciais para infecção, quando apropriado.

- Tuberculose

Os pacientes devem ser avaliados quanto a fatores de risco para tuberculose (incluindo contato próximo com uma pessoa com tuberculose ativa) e testados quanto à infecção de tuberculose latente antes do tratamento com **SIMPONI**[®]. O tratamento das infecções de tuberculose latente deve ser iniciado antes da terapia com **SIMPONI**[®].

O tratamento contra tuberculose deve ser considerado antes de iniciar a administração de **SIMPONI**[®] em pacientes com histórico de tuberculose latente ou ativa, em que o tratamento adequado não pode ser confirmado.

Os testes para tuberculose latente podem gerar resultados falso-negativos, especialmente em pacientes imunocomprometidos ou gravemente doentes. Antes de iniciar a administração de **SIMPONI**[®], o tratamento para tuberculose latente deve ser considerado em pacientes que têm fatores de risco significativos para tuberculose, apesar do teste negativo para tuberculose latente. A decisão de iniciar o tratamento contra tuberculose nesses pacientes só deve ser tomada após consulta com um médico com experiência no tratamento de tuberculose e levando em consideração tanto o risco da infecção de tuberculose latente quanto da terapia contra tuberculose.

Nos pacientes recebendo **SIMPONI**[®], a tuberculose foi frequentemente apresentada como uma doença disseminada ou extrapulmonar. Ocorreram casos de tuberculose ativa em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] durante e após o tratamento para tuberculose latente.

Os pacientes recebendo **SIMPONI**[®] devem ser monitorados rigorosamente quanto aos sinais e sintomas de tuberculose ativa, incluindo pacientes que apresentaram resultado de teste negativo para tuberculose latente, pacientes que estão em tratamento para tuberculose latente, ou pacientes que foram previamente tratados para infecção de tuberculose.

Medicamentos imunossupressores podem ativar focos primários de tuberculose. Esteja alerta quanto à possibilidade de surgimento de doença ativa, tomando os cuidados para o diagnóstico precoce e tratamento.

Em caso de suspeita de dengue, ou quando associado a outros medicamentos que aumentem o efeito hemorrágico, a prescrição deste medicamento ou a manutenção do tratamento com ele deve ser reavaliada, devido a seu potencial hemorrágico.

Malignidades

Não é conhecido o papel potencial da terapia bloqueadora de TNF no desenvolvimento de malignidades. Deve-se tomar cuidado ao considerar a terapia bloqueadora de TNF para pacientes com histórico de malignidade, ou quando se considera a continuação do tratamento em pacientes que desenvolvem malignidade.

- Malignidade Pediátrica

Após a comercialização, foram descritos casos de malignidades, alguns deles fatais, entre crianças, adolescentes e adultos jovens (até 22 anos de idade) que receberam agentes bloqueadores de TNF (início do tratamento com idade ≤ 18 anos) para tratar artrite idiopática juvenil, doença de Crohn ou outras condições. Aproximadamente a metade dos relatos foi de linfomas. Os outros casos representaram uma variedade de diferentes malignidades e incluíram aquelas que geralmente não são observadas em crianças e adolescentes. A maioria desses pacientes estava recebendo concomitantemente medicamentos imunossupressores, tais como metotrexato, azatioprina ou 6-mercaptopurina. O papel dos bloqueadores do TNF no desenvolvimento de malignidades em crianças e adolescentes ainda não está claro.

- Linfoma

Nos períodos controlados de estudos clínicos de todos os agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®], mais casos de linfoma foram observados entre os pacientes recebendo tratamento com anti-TNF em comparação aos pacientes do grupo controle. Durante os estudos clínicos de Fase 2 e 3 de **SIMPONI**[®] em artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante, a incidência de linfoma em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] foi maior do que a esperada na população em geral. Pacientes com artrite reumatoide e outras doenças inflamatórias crônicas, especialmente aqueles com doença altamente ativa e/ou exposição crônica a terapias imunossupressoras, podem estar sob risco maior (até várias vezes) do que a população em geral para o desenvolvimento de linfoma, mesmo na ausência de terapia bloqueadora de TNF.

Foram relatados casos raros de linfoma hepatoesplênico de células T em pacientes tratados com outros agentes bloqueadores de TNF. Este raro tipo de linfoma de células T possui uma evolução muito agressiva e é frequentemente fatal. Quase todos esses casos ocorreram em pacientes com doença de Crohn ou colite ulcerativa. A maioria dos casos ocorreu em adolescentes e jovens adultos do sexo masculino. Quase todos esses pacientes receberam tratamento com azatioprina ou 6-mercaptopurina concomitante a um bloqueador de TNF no momento ou antes do diagnóstico. O risco potencial com a combinação de azatioprina ou 6-mercaptopurina e **SIMPONI**[®] deve ser cuidadosamente considerado. Um risco de desenvolvimento de linfoma hepatoesplênico de células T em pacientes tratados com bloqueadores de TNF não pode ser excluído.

- Leucemia

Foram relatados casos de leucemia aguda e crônica com o uso de bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®], no tratamento da artrite reumatoide e outras indicações. Mesmo na ausência de tratamento com bloqueador de TNF, os pacientes com artrite reumatoide podem estar sob risco maior (aproximadamente 2 vezes), em comparação com a população em geral, para o desenvolvimento de leucemia.

- Malignidades com exceção do linfoma

Nos períodos controlados dos estudos clínicos de Fase 2 e Fase 3 de **SIMPONI®** em artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante e colite ulcerativa, a incidência de malignidades não-linfoma (excluindo câncer de pele não-melanoma) foi semelhante entre os grupos tratados com **SIMPONI®** e o grupo controle.

Em um estudo clínico exploratório que avaliou o uso de **SIMPONI®** em pacientes com asma persistente grave, houve mais relatos de malignidades em pacientes tratados com **SIMPONI®** em comparação aos pacientes do grupo controle. A significância desse achado é desconhecida.

- Displasia/carcinoma de cólon

Não se sabe se o tratamento com **SIMPONI®** influencia o risco de desenvolver displasia ou câncer de cólon. Todos os pacientes com colite ulcerativa que apresentam risco aumentado para displasia ou carcinoma de cólon (por exemplo, pacientes com colite ulcerativa de longa data ou colangite esclerosante primária), ou que apresentam um histórico de displasia ou carcinoma de cólon devem ser avaliados para displasia em intervalos regulares antes da terapia e durante todo o curso da doença. Esta avaliação deve incluir colonoscopia e biópsias de acordo com as recomendações locais. Em pacientes com displasia recentemente diagnosticada tratados com **SIMPONI®**. Os riscos e os benefícios para cada paciente devem ser cuidadosamente revistos e deve-se levar em consideração se a terapia deve ser continuada.

- Cânceres de pele

Foram relatados melanoma e carcinoma das células de Merkel em pacientes tratados com agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI®** (vide “Reações adversas”).

Recomenda-se um exame periódico da pele para todos os pacientes, particularmente para aqueles com fatores de risco para câncer de pele.

Reativação do vírus da hepatite B

Conforme observado com o uso de outros medicamentos imunossupressores, o uso de agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI®**, foi associado à reativação do vírus da hepatite B (HBV) em pacientes portadores crônicos do vírus (ou seja, positivos para antígeno de superfície). Os pacientes devem ser submetidos a teste para infecção pelo vírus da hepatite B antes de iniciar o tratamento com imunossupressores, incluindo **SIMPONI®**. Para os pacientes com resultado positivo para antígeno de superfície para hepatite B, recomenda-se uma consulta com um médico com experiência no tratamento da hepatite B. Os portadores crônicos de hepatite B devem ser adequadamente avaliados e monitorados antes e durante o tratamento com **SIMPONI®**, assim como por vários meses após a sua descontinuação.

Este medicamento pode causar hepatotoxicidade. Por isso, requer uso cuidadoso, sob vigilância médica estrita e acompanhado por controles periódicos da função hepática, como descrito acima.

Insuficiência cardíaca congestiva

Casos de agravamento da insuficiência cardíaca congestiva e de seu aparecimento foram relatados com o uso de bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI®**. Alguns casos tiveram desfechos fatais. **SIMPONI®** não foi estudado em pacientes com insuficiência cardíaca congestiva e deve ser usado com cautela nesses pacientes. Caso se tome a decisão de administrar **SIMPONI®** a pacientes com insuficiência cardíaca, eles devem ser monitorados rigorosamente durante a terapia e **SIMPONI®** deve ser descontinuado se houver novos sintomas ou agravamento da insuficiência cardíaca.

Distúrbios desmielinizantes

O uso de agentes bloqueadores de TNF foi associado a casos de novo início ou exacerbação de sintomas clínicos e/ou evidência radiográfica de distúrbios desmielinizantes do sistema nervoso central, incluindo esclerose múltipla e distúrbios desmielinizantes periféricos, incluindo síndrome de

Guillain-Barré. Os médicos devem ter cautela ao considerar o uso de bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®], em pacientes com distúrbios desmielinizantes do sistema nervoso central ou periférico. A descontinuação de **SIMPONI**[®] deve ser considerada na presença destes distúrbios.

Processos autoimunes

O tratamento com bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®], pode resultar na formação de anticorpos antinucleares (ANA) e, raramente, no desenvolvimento de uma síndrome semelhante ao Lúpus. Se o paciente desenvolver sintomas sugestivos de síndrome semelhante ao Lúpus após o tratamento com **SIMPONI**[®], o tratamento deve ser descontinuado.

Administração concomitante de **SIMPONI[®] com anacinra**

Foram observadas infecções graves e neutropenia em estudos clínicos com uso concomitante de anacinra e outro agente bloqueador de TNF, etanercepte, sem benefício clínico adicional. Devido à natureza dos eventos adversos observados com essa terapia combinada, toxicidades semelhantes também podem resultar da combinação de anacinra e outros agentes bloqueadores de TNF. Portanto, a combinação de **SIMPONI**[®] e anacinra não é recomendada.

Administração concomitante de **SIMPONI[®] com abatacepte**

Nos estudos clínicos, a administração concomitante de agentes bloqueadores de TNF e abatacepte foi associada a um risco aumentado de infecções, incluindo infecções graves em comparação com a administração de agentes bloqueadores de TNF isoladamente, sem benefício clínico adicional. Devido à natureza dos eventos adversos observados com a combinação de agentes bloqueadores de TNF e a terapia com abatacepte, a combinação de **SIMPONI**[®] e abatacepte não é recomendada.

Administração concomitante de **SIMPONI[®] com outros medicamentos biológicos**

Não há informação suficiente sobre o uso concomitante de **SIMPONI**[®] com outros medicamentos biológicos usados para tratar as mesmas condições de **SIMPONI**[®]. O uso concomitante de **SIMPONI**[®] com estes medicamentos biológicos não é recomendado devido à possibilidade de aumento do risco de infecção.

Troca entre medicamentos biológicos

Ao trocar um medicamento biológico por outro, os pacientes devem continuar a ser monitorados, uma vez que a sobreposição da atividade biológica pode aumentar ainda mais o risco de infecção.

Reações hematológicas

Foram relatadas pancitopenia, leucopenia, neutropenia, agranulocitose e trombocitopenia em pacientes tratados com agentes bloqueadores de TNF, incluindo **SIMPONI**[®]. Recomenda-se cautela em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] que apresentam, ou apresentaram no passado, citopenias significativas.

Vacinas de vírus vivos/Agentes terapêuticos infecciosos

Os pacientes tratados com **SIMPONI**[®] podem receber vacinas concomitantes, com exceção das vacinas de vírus vivos. Os dados disponíveis sobre a resposta à vacinação com vacinas de vírus vivos, ou sobre a transmissão secundária de infecção por vacinas de vírus vivos, são limitados em pacientes recebendo terapia anti-TNF. O uso de vacinas de vírus vivos pode resultar em infecções clínicas, incluindo infecções generalizadas.

O uso de outros agentes terapêuticos infecciosos, tais como bactérias vivas atenuadas (por exemplo, instilação da bexiga com BCG para o tratamento de câncer) pode resultar em infecções clínicas, incluindo infecções generalizadas. Não é recomendado que agentes terapêuticos infecciosos sejam administrados com **SIMPONI®**.

Vacinas de vírus inativados

Os pacientes com artrite psoriásica tratados com **SIMPONI®** em um estudo de Fase 3 em artrite psoriásica foram capazes de desenvolver respostas imunológicas eficazes de células B para a vacina polissacarídea pneumocócica. Números semelhantes de pacientes com artrite psoriásica recebendo ou não **SIMPONI®** tiveram, pelo menos, um aumento de 2 vezes nos títulos de anticorpos. As proporções de pacientes com resposta à vacina pneumocócica foram menores entre os pacientes tratados com **SIMPONI®** e os pacientes do grupo controle recebendo metotrexato em comparação com aqueles que não receberam metotrexato. No geral, os dados indicam que **SIMPONI®** não suprime a resposta imunológica humoral a essa vacina.

Reações alérgicas

- Sensibilidade ao látex

A tampa da agulha na seringa preenchida contém borracha natural seca (um derivado do látex), que pode causar reações alérgicas em indivíduos sensíveis ao látex.

- Reações de hipersensibilidade

Na experiência pós-comercialização, reações sistêmicas graves de hipersensibilidade (incluindo reação anafilática) foram relatadas após a administração de **SIMPONI®**. Algumas dessas reações ocorreram após a primeira administração de **SIMPONI®**. Se ocorrerem reação anafilática ou outras reações alérgicas graves, a administração de **SIMPONI®** deve ser descontinuada imediatamente e um tratamento adequado deve ser instituído.

Populações especiais

- Uso geriátrico

Nos estudos de Fase 3 em artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante, não foram observadas diferenças gerais nos eventos adversos, eventos adversos graves e nas infecções graves em pacientes com 65 anos ou mais que receberam **SIMPONI®**, em comparação com pacientes mais jovens. Em colite ulcerativa, o número de pacientes com 65 anos de idade ou mais não foi suficiente para determinar se estes pacientes respondem de forma diferente de outros pacientes com idades de 18 a 65 anos. Uma vez que existe uma maior incidência de infecções na população idosa em geral, recomenda-se cautela ao se tratar idosos. No estudo de espondiloartrite axial não radiográfica não havia pacientes com 65 anos ou mais.

Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Não foram conduzidos estudos sobre os efeitos na capacidade de dirigir veículos e de operar máquinas.

Carcinogênese, mutagênese, diminuição da fertilidade

Estudos de longo prazo com golimumabe em animais não conduziram à avaliação de potencial carcinogênico ou de seus efeitos sobre a fertilidade. Um estudo de fertilidade conduzido em ratos usando anticorpo análogo de rato anti-TNF não demonstrou impacto sobre a fertilidade. Não foram conduzidos estudos de mutagenicidade com golimumabe.

Informe a seu paciente que, durante tratamento, o uso de vacinas exige avaliação do profissional de saúde.

Gravidez e Lactação

Uso durante a gravidez (Categoria B)

Foi conduzido um estudo de toxicologia embriofetal, no qual macacas *cynomolgus* grávidas foram tratadas com golimumabe durante o primeiro trimestre com doses de até 50 mg/kg duas vezes por semana (mais de 500 vezes maior, em termos da relação entre dose/peso corporal, que a dose clínica proposta de 50 mg a cada 4 semanas). A média do pico de concentração sérica materna obtida neste estudo (1576 mcg/mL) é mais de 900 vezes maior que o valor mediano da $C_{\max}$ no estado de equilíbrio (1,71 mcg/mL) após a administração de 50 mg a cada 4 semanas, por via subcutânea, em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante. As amostras do sangue do cordão umbilical coletadas no final do segundo trimestre mostraram que os fetos foram expostos ao golimumabe durante a gestação. As concentrações séricas fetais foram iguais a aproximadamente 50% das concentrações séricas maternas. Neste estudo, a exposição ao golimumabe *in utero* não produziu defeitos no desenvolvimento dos fetos.

Um estudo do desenvolvimento pré-natal e pós-natal foi conduzido em macacas *cynomolgus* grávidas tratadas com golimumabe durante o segundo e o terceiro trimestres e durante a lactação. O golimumabe estava presente no soro do neonato a partir do nascimento e por até seis meses após o parto. A média do pico de concentração sérica materna obtida neste estudo (1482 mcg/mL) é mais de 860 vezes maior que o valor mediano da $C_{\max}$ no estado de equilíbrio (1,71 mcg/mL) após a administração subcutânea de 50 mg a cada 4 semanas em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante. A exposição ao golimumabe durante a gestação e durante o período pós-natal não causou defeitos de desenvolvimento nos bebês. No entanto, os estudos de reprodução e de desenvolvimento em animais nem sempre são preditivos da resposta em seres humanos.

O golimumabe atravessa a placenta. Após o tratamento com outro anticorpo monoclonal bloqueador de TNF durante a gravidez, o anticorpo foi detectado por até seis meses no soro de bebês nascidos de pacientes tratadas. Consequentemente, estes bebês podem estar sob risco aumentado de infecção. A administração de vacinas vivas em bebês expostos ao golimumabe *in utero* não é recomendada durante os seis meses posteriores à última injeção de golimumabe administrada na gestante.

Há uma quantidade moderada de dados sobre a utilização de golimumabe em mulheres grávidas. Em um estudo prospectivo de base populacional no norte da Europa, incluindo 131 gestações expostas a **SIMPONI**[®] não houve risco aumentado de anomalia congênita importante após exposição *in utero* ao **SIMPONI**[®] versus terapia sistêmica não biológica (RP ajustada 0,79 [95% IC 0,35-1,81] ou vs a população geral (RP ajustada 0,95 [95% IC 0,42-2,16])).

Não se sabe se **SIMPONI**[®] pode causar dano ao feto quando administrado em mulheres grávidas ou se pode afetar a capacidade de reprodução. **SIMPONI**[®] só deve ser administrado em gestantes se for claramente necessário.

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

Uso durante a lactação

No estudo do desenvolvimento pré-natal e pós-natal em macacas *cynomolgus*, no qual o golimumabe foi administrado durante a gravidez e a lactação, golimumabe foi detectado no leite materno em concentrações que eram aproximadamente 350 vezes menores que as concentrações séricas maternas. Não se sabe se golimumabe é excretado no leite materno humano ou absorvido sistemicamente após a ingestão. Uma vez que muitos medicamentos e as imunoglobulinas são excretados no leite humano, e devido ao potencial de **SIMPONI**[®] para causar reações adversas em lactentes, deve-se decidir entre descontinuar a amamentação ou descontinuar o medicamento, levando em consideração a importância do medicamento para a mãe.

Uso criterioso no aleitamento ou na doação de leite humano: O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista

Excipientes:

Atenção: Contém sorbitol (edulcorante).

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não foram realizados estudos de interação medicamentosa específicos com **SIMPONI®**.

Uso concomitante de SIMPONI® com outros medicamentos biológicos

A combinação de **SIMPONI®** com outros medicamentos biológicos usados para tratar as mesmas condições de **SIMPONI®**, incluindo anacinra e abatacepte, não é recomendada.

Vacinas de vírus vivos/Agentes terapêuticos infecciosos

Vacinas de vírus vivos não devem ser administradas concomitantemente a **SIMPONI®**.

Agentes terapêuticos infecciosos não devem ser administrados concomitantemente a **SIMPONI®**.

O metotrexato

Não foi observado efeito significativo do metotrexato na depuração de **SIMPONI®** administrado por via intravenosa. Após a administração subcutânea, o uso concomitante de metotrexato resultou em concentrações maiores de **SIMPONI®** no estado de equilíbrio em pacientes com artrite reumatoide, artrite psoriásica ou espondilite anquilosante. No entanto, os dados não sugerem uma necessidade de ajuste de dose de **SIMPONI®** ou metotrexato.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Armazenar em geladeira (de 2 °C a 8 °C). Não congelar. Não agitar. Manter na embalagem original até o final do uso para proteger da luz.

O prazo de validade do medicamento é de 36 meses a partir da data de fabricação.

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

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

Aspecto físico

SIMPONI® é uma solução límpida a ligeiramente opaca e incolor a levemente amarelada. Essa aparência não é incomum nas soluções que contêm proteína.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

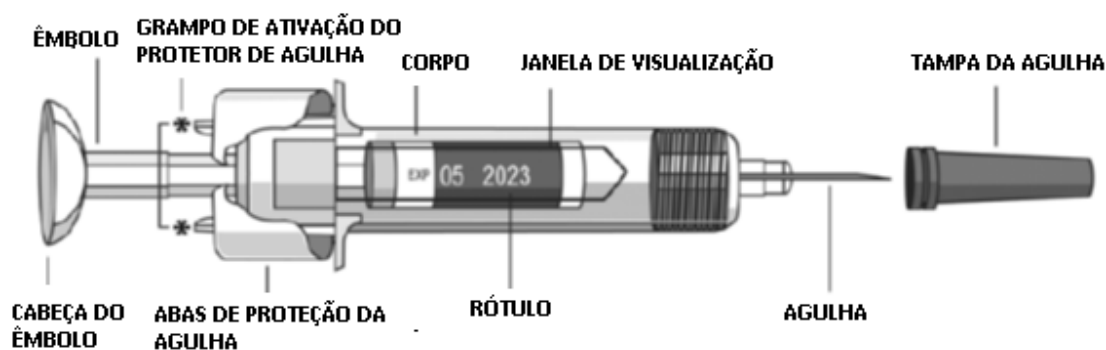
8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

Modo de usar

Para aplicar **SIMPONI®** seringa preenchida é necessário que você seja instruído sobre a forma correta de aplicação. Tenha certeza de ter recebido todas as instruções necessárias antes de aplicar **SIMPONI®** seringa preenchida. Antes de aplicar, leia atentamente as instruções do modo de usar.

Etapa 1: Preparando-se para utilizar a seringa preenchida

A figura a seguir mostra como é a seringa preenchida:



Segurar a seringa preenchida pelo corpo da seringa.

NÃO segurar a seringa preenchida pela cabeça do êmbolo, êmbolo, abas de proteção da agulha ou tampa da agulha.

NÃO puxar o êmbolo para trás em nenhum momento.

NÃO agitar a seringa preenchida em nenhum momento.

NÃO remover a tampa da agulha da seringa preenchida até que seja instruído a fazê-lo.

NÃO tocar os grampos de ativação do protetor de agulha (indicado pelos asteriscos * na primeira ilustração) para impedir o fechamento prematuro da agulha pelo protetor da agulha.

Verificar a data de validade

Verifique a data de validade (indicada por "VAL

no rótulo olhando através da janela de visualização localizada dentro do corpo da seringa preenchida.

Se você não conseguir ver a data de validade através da janela, segure a seringa preenchida pelo seu corpo e gire a tampa da agulha para alinhar a data de validade na janela de visualização.

Você também pode verificar a data de validade impressa na embalagem externa do produto.

Se o prazo de validade estiver vencido, **NÃO** use a seringa preenchida.

Aguardar 30 minutos

Para garantir uma aplicação apropriada, deixar a seringa preenchida atingir a temperatura ambiente fora da embalagem externa por 30 minutos antes do uso. Manter longe do alcance de crianças.



NÃO aquecer a seringa preenchida de nenhuma outra maneira (por exemplo, **NÃO** colocar em um aparelho de micro-ondas ou em água quente).

NÃO retirar a tampa da agulha da seringa preenchida enquanto estiver deixando o produto atingir a temperatura ambiente.

NÃO é recomendado retornar a seringa preenchida para o refrigerador, pois isso pode afetar a qualidade do produto. **NÃO** retirar a seringa preenchida do refrigerador se o produto não for administrado.

Preparar o material adicional

Preparar o material adicional necessário para a aplicação. Este inclui uma compressa com álcool, bola de algodão ou gaze e um recipiente adequado para descartar seringas.

Verificar a solução injetável na seringa preenchida

Segurar **SIMPONI**[®] seringa preenchida pelo corpo com a agulha tampada apontando para baixo.

Olhar pela janela de visualização da seringa preenchida. Certificar-se de que o líquido é límpido a ligeiramente opaco e incolor a levemente amarelado. Se você não conseguir ver o líquido através da janela de visualização, segurar a seringa preenchida pelo corpo e girar a tampa da agulha para alinhar o líquido com a janela de visualização.

Você também poderá notar uma bolha de ar – isto é normal.

NÃO usar se o líquido estiver com a coloração alterada, turvo ou se apresentar partículas.

Etapas 2: Escolher e preparar o local da aplicação

Escolher o local da aplicação

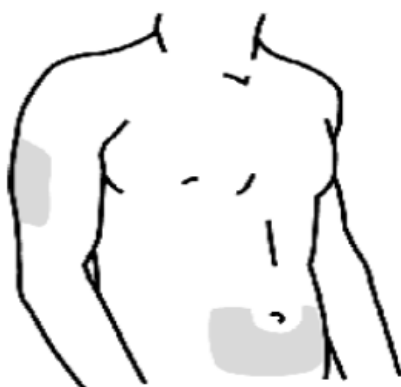
O local da aplicação recomendado é a parte da frente no meio da coxa (ver figura):



 Área de aplicação

Você também pode utilizar a parte baixa do abdome abaixo do umbigo. Não utilizar a área circular próxima ao umbigo.

A injeção também pode ser aplicada na área externa dos braços (ver figura).



 Área de aplicação

NÃO aplicar nas áreas em que a pele estiver sensível, contundida, vermelha, escamosa ou dura. Evitar áreas com cicatrizes ou estrias

- Se um cuidador estiver administrando a injeção, o cuidador também poderá usar a área externa dos braços superiores.
- Se múltiplas injeções forem necessárias para uma única administração, as injeções devem ser administradas em diferentes locais do corpo.

Preparar o local da aplicação

Lavar bem as mãos com sabão e água morna.

Limpar o local da aplicação com um algodão com álcool.

NÃO tocar novamente a área antes da aplicação. Deixar a pele secar antes de aplicar.

NÃO abanar ou soprar a área limpa.

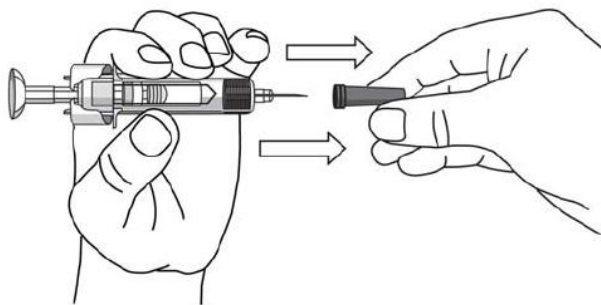
Etapa 3: Aplicando SIMPONI®

NÃO retirar a tampa da agulha até que esteja tudo pronto para a aplicação de **SIMPONI®** seringa preenchida. A solução deverá ser aplicada dentro de 5 minutos após a tampa ter sido retirada.

Retirar a tampa da agulha

NÃO tocar no êmbolo durante a remoção da tampa da agulha.

Quando estiver pronto para a injeção, segurar o corpo da seringa preenchida com uma das mãos e remover a tampa da agulha em linha reta.



Jogar a tampa da agulha no lixo.

Você pode observar uma bolha de ar na seringa preenchida. Você **NÃO** precisa retirar a bolha de ar.

Você também poderá ver uma gota do líquido na ponta da agulha. Isso é normal

NÃO tocar na agulha ou deixar que ela toque em nenhuma superfície.

NÃO usar a seringa preenchida se ela cair sem estar tampada.

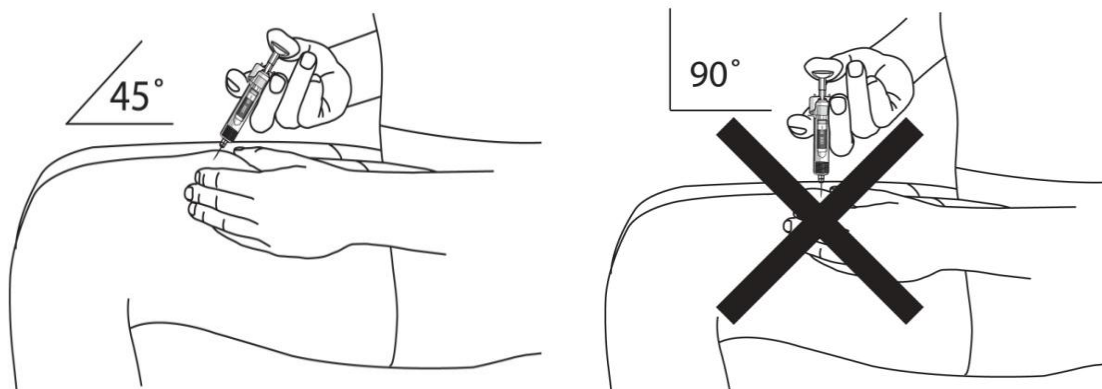
Posicionar a seringa preenchida e aplicar SIMPONI®

Segurar o corpo da seringa preenchida com uma das mãos entre o dedo médio e o indicador e colocar o polegar na posição para empurrar a cabeça do êmbolo.

NÃO puxar o êmbolo para trás em nenhum momento.

Usar a outra mão para pinçar gentilmente a área da pele que você já limpou. Segurar firmemente.

Colocar a agulha em um ângulo de aproximadamente 45 graus da pele pinçada. Com um movimento único e rápido, inserir a agulha através da pele pinçada até onde ela for.

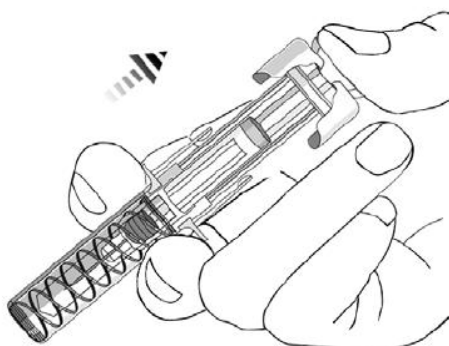


Aplicar toda a medicação utilizando o polegar para empurrar a cabeça do êmbolo até que ela se posicione completamente entre as abas de proteção da agulha.



Quando o êmbolo for empurrado ao máximo, continuar mantendo o polegar pressionando o êmbolo, retirar a agulha da pele e soltar a pele.

Lentamente, retirar seu polegar do êmbolo. Isso fará com que a seringa vazia se mova para cima até que toda a agulha esteja coberta pelo protetor de agulha, conforme mostrado na figura.



Etapa 4: Após a aplicação

Descarte da seringa vazia

Descartar imediatamente a seringa vazia em recipiente adequado para objetos pontiagudos cortantes. Não jogá-la em lixo comum. Para sua segurança e saúde, e para a segurança de outras pessoas, as agulhas e seringas usadas **NUNCA** devem ser reutilizadas. Descarte o recipiente de objetos cortantes de acordo com as regulamentações locais.



Usar bola de algodão ou gaze

Pode haver uma pequena quantidade de sangue ou líquido no local da aplicação, o que é normal.

Pressionar uma bola de algodão ou gaze no local da aplicação e segurar por 10 segundos.

NÃO esfregar o local da aplicação.

Cobrir o local da aplicação com um pequeno curativo adesivo, se necessário.

Posologia

SIMPONI[®] seringa preenchida é fornecido na forma de uma solução estéril em uma seringa de vidro com uma agulha de aço fixa. A tampa da agulha é feita de borracha natural seca contendo látex.

O tratamento com **SIMPONI**[®] deve ser iniciado e supervisionado por profissionais qualificados, com experiência no diagnóstico e no tratamento de artrite reumatoide, artrite psoriásica ou espondilite anquilosante.

Adultos (≥ 18 anos)

Artrite reumatoide

SIMPONI[®] 50 mg é administrado na forma de uma injeção subcutânea uma vez ao mês, sempre no mesmo dia de cada mês.

Artrite psoriásica

SIMPONI® 50 mg é administrado na forma de uma injeção subcutânea uma vez ao mês, sempre no mesmo dia de cada mês.

Espondilite anquilosante

SIMPONI® 50 mg é administrado na forma de uma injeção subcutânea uma vez ao mês, sempre no mesmo dia de cada mês.

Espondiloartrite axial não radiográfica

SIMPONI® 50 mg administrado na forma de uma injeção subcutânea uma vez ao mês, sempre no mesmo dia de cada mês.

Colite ulcerativa

Para pacientes com peso corporal maior ou igual a 80 kg, 200 mg de **SIMPONI®** são administrados na forma de uma injeção subcutânea na Semana 0, seguidos de 100 mg na Semana 2 e então, 100 mg a cada 4 semanas, consecutivamente.

Para pacientes com peso corporal menor que 80 kg, 200 mg de **SIMPONI®** são administrados na forma de uma injeção subcutânea na Semana 0, seguidos de 100 mg na Semana 2. Pacientes que tiveram uma resposta adequada devem receber 50 mg na Semana 6 e a cada 4 semanas, consecutivamente. Pacientes que tiveram uma resposta inadequada podem se beneficiar continuando com 100 mg na Semana 6 e a cada 4 semanas, consecutivamente.

Durante o tratamento de manutenção, o uso de corticosteroides pode ser diminuído de acordo com os guias de práticas clínicas. Os dados disponíveis sugerem que a resposta clínica é geralmente atingida dentro de 12-14 semanas de tratamento (depois de 4 doses). A continuação da terapêutica deve ser reconsiderada nos pacientes que não apresentarem evidência de benefício terapêutico durante este período de tempo.

Pacientes idosos (≥ 65 anos)

Não requer nenhum ajuste de dose nos idosos.

Pacientes pediátricos (< 18 anos)

A segurança e a eficácia de **SIMPONI®** não foram estabelecidas em pacientes pediátricos com menos de 18 anos, portanto, não há recomendação de dose.

Pacientes com função renal comprometida

Não foram conduzidos estudos específicos em pacientes com comprometimento da função renal.

Pacientes com função hepática comprometida

Não foram conduzidos estudos específicos em pacientes com comprometimento da função hepática.

Instruções de administração e descarte do material: São fornecidas instruções completas para a administração de **SIMPONI®** no item **Modo de usar**. Os pacientes devem ser instruídos a aplicar a quantidade total de **SIMPONI®** de acordo com as diretrizes providenciadas no item

Modo de usar. Na ausência de estudos de compatibilidade, **SIMPONI®** não deve ser misturado com outros medicamentos. Todo o produto remanescente ou material utilizado deve ser descartado de modo seguro em recipientes de descarte adequados.

Conduta em caso de esquecimento de dose: Se o paciente não aplicar a dose de **SIMPONI®** na data planejada, a dose omitida deve ser aplicada assim que possível. Os pacientes devem ser orientados a não aplicar dose dobrada para compensar a dose omitida.

Após aplicar a dose omitida; a próxima dose deve ser administrada com base na orientação a seguir:

- Se a dose omitida tiver **menos** de 2 semanas de atraso, o paciente deve aplicar a dose omitida e realizar a próxima dose mantendo a programação de data original.

- Se a dose omitida tiver **mais** de 2 semanas de atraso, o paciente deve aplicar a dose omitida e realizar a próxima dose em uma nova programação mensal, a partir da data desta última aplicação.

9. REAÇÕES ADVERSAS

Nesta seção, as reações adversas são apresentadas. As reações adversas são eventos adversos que foram considerados razoavelmente associados ao uso de golimumabe com base em uma avaliação abrangente das informações de eventos adversos. Uma relação causal com o golimumabe não pode ser estabelecida com confiança para casos individuais. Além disso, devido aos estudos clínicos serem conduzidos sob condições amplamente variadas, as taxas de reações adversas observadas nos estudos clínicos de um medicamento não podem ser comparadas diretamente com as taxas de estudos clínicos de outro medicamento e podem não refletir as taxas observadas na prática clínica.

Os dados de segurança dos estudos clínicos Fase 2 e 3 estão disponíveis para 6161 pacientes tratados com **SIMPONI®**, incluindo 3090 com artrite reumatoide, 634 com artrite psoriásica, 768 com espondilite anquilosante, 1245 com colite ulcerativa, 231 com asma persistente grave e 193 com espondiloartrite axial não radiográfica ativa. As reações adversas, observadas com **SIMPONI®**, estão resumidas na Tabela 21.

As reações adversas, nas classes de sistema/órgão, estão listadas de acordo com a frequência, usando a seguinte convenção: Muito comum ($\geq 1/10$); Comum ($\geq 1/100$, $< 1/10$); Incomum ($\geq 1/1.000$, $< 1/100$); Rara ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$, incluindo relatos isolados); Desconhecida (não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis).

Tabela 21: Resumo de reações adversas a golimumabe em estudos clínicos

Infecções e infestações	
Muito comum	Infecção do trato respiratório superior (nasofaringite, faringite, laringite e rinite)
Comum	Infecções bacterianas (tais como celulite), infecção do trato respiratório inferior (pneumonia), infecções virais (tais como gripe e herpes), bronquite, sinusite, infecções fúngicas superficiais, abscesso
Incomum	Septicemia (incluindo choque séptico), pielonefrite
Rara	Histoplasmose, coccidioomicose, tuberculose, infecções oportunistas (infecções invasivas fúngicas, bacterianas, micobacterianas atípicas e protozoárias), reativação de hepatite B, pneumocistose, artrite bacteriana, bursite infecciosa
Neoplasias benignas e malignas	
Rara	Linfoma, leucemia
Desconhecida	Malignidade pediátrica
Exames laboratoriais	
Comum	Aumento na alanina aminotransferase, aumento na aspartato aminotransferase
Incomum	Diminuição na contagem de neutrófilos

Distúrbios do sangue e sistema linfático	
Comum	Leucopenia (incluindo neutropenia), anemia
Incomum	Trombocitopenia, pancitopenia
Distúrbios do sistema imunológico	
Comum	Autoanticorpos positivos, reações alérgicas não-graves
Distúrbios do sistema nervoso	
Comum	Tontura, parestesia
Rara	Distúrbios desmielinizantes (central e periférico)
Distúrbios cardíacos	
Rara	Insuficiência cardíaca congestiva (novo início ou piora)
Distúrbios vasculares	
Comum	Hipertensão
Rara	Vasculite (sistêmica)
Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino	
Incomum	Doença intersticial pulmonar
Distúrbios gastrintestinais	
Incomum	Constipação
Distúrbios da pele e do tecido subcutâneo	
Comum	Erupção cutânea, alopecia
Incomum	Psoríase: nova ou piora; palmar/plantar e pustular
Rara	Vasculite (cutânea)
Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conjuntivo	
Rara	Síndrome semelhante ao lúpus
Distúrbios gerais e condições no local de administração	
Comum	Pirexia, reação no local da aplicação (eritema no local da aplicação, urticária, endurecimento, dor, hematoma, prurido, irritação, parestesia)

Infecções

No período controlado dos estudos pivotais, a infecção do trato respiratório superior foi a reação adversa mais comum relatada em 12,6% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] (incidência por pacientes-ano: 0,61; IC de 95%: 0,55, 0,67) em comparação com 11,0% dos pacientes do grupo controle (incidência por paciente-ano: 0,55; IC de 95%: 0,46, 0,64). Nos períodos controlados e não controlados dos estudos, com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 4 anos, a incidência de infecções no trato respiratório superior por pacientes-ano foi de 0,35 eventos; IC de 95%: 0,34, 0,36, para os pacientes tratados com **SIMPONI**[®].

No período controlado dos estudos clínicos pivotais, foram observadas infecções em 23,0% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] (incidência por pacientes-ano: 1,32; IC de 95%: 1,23, 1,41) em comparação com 20,2% dos pacientes do grupo controle (incidência por pacientes-ano: 1,22; IC de 95%: 1,09, 1,36). Nos períodos controlados e não controlados dos estudos, com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 4 anos, a incidência de infecções por paciente-ano foi de 0,81 eventos; IC de 95%: 0,79, 0,83, para os pacientes tratados com **SIMPONI**[®].

Infecções graves observadas em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] incluíram septicemia, pneumonia, celulite, abscesso, infecções oportunistas e tuberculose. No período controlado dos estudos de artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante, colite ulcerativa e espondiloartrite axial não radiográfica, foram observadas infecções graves em 1,2% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e 1, 2% dos pacientes do grupo controle. A incidência de infecções graves por paciente-ano de acompanhamento no período controlado dos estudos de artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante e espondiloartrite axial não radiográfica foi de 0,07; IC de 95%: 0,05, 0,11 para o grupo tratado com **SIMPONI**[®] 100 mg, 0,03; IC de 95%: 0,01, 0,06 para o grupo tratado com 50 mg de **SIMPONI**[®] e 0,04; IC de 95%: 0,02, 0,07 para o grupo placebo. No período controlado dos estudos de indução de **SIMPONI**[®] em colite ulcerativa, foram observadas infecções graves em 0,8% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] em comparação com 1,5% dos pacientes do grupo placebo. Nos períodos controlados

e não controlados dos estudos clínicos pivotais, com uma mediana de acompanhamento de até 3 anos, houve uma maior incidência de infecções graves, incluindo infecções oportunistas e tuberculose em pacientes recebendo 100 mg de **SIMPONI**[®], comparado com pacientes recebendo 50 mg de **SIMPONI**[®]. A incidência por paciente-ano de todas as infecções graves foi de 0,04; IC de 95%: 0,04, 0,05, em pacientes recebendo 100 mg de **SIMPONI**[®] e 0,03; IC de 95%: 0,02, 0,03, em pacientes recebendo 50 mg de **SIMPONI**[®]. Estes resultados podem ser confundidos pelo desenho dos estudos clínicos pivotais e diferentes durações de acompanhamento entre os grupos de tratamento.

Malignidades

- Linfoma

A incidência de linfoma em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] durante os estudos clínicos pivotais foi maior do que a esperada na população geral. Nos períodos controlados e não controlados desses estudos clínicos, com uma mediana de acompanhamento de até 3 anos, uma maior incidência de linfoma foi observada em pacientes recebendo 100 mg de **SIMPONI**[®] comparado com pacientes recebendo 50 mg de **SIMPONI**[®]. Estes resultados podem ser confundidos pelo reduzido número de eventos, desenhos dos estudos clínicos de Fase 3, e diferentes durações de acompanhamento entre os grupos de tratamento. A maioria dos linfomas ocorreu no Estudo 2 de artrite reumatoide, que envolveu pacientes previamente expostos a agentes anti-TNF que tinham doença de maior duração e mais refratária.

- Malignidades com exceção do linfoma

Nos períodos controlados dos estudos clínicos pivotais, a incidência de malignidades não-linfoma (excluindo câncer de pele não melanoma) foi semelhante entre os grupos tratados com **SIMPONI**[®] e controle. Em aproximadamente 4 anos de acompanhamento, a incidência de malignidades não-linfoma (excluindo câncer de pele não melanoma) foi semelhante à população em geral.

Em um estudo clínico exploratório envolvendo pacientes com asma persistente grave, um número maior de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] apresentou malignidades em comparação com os pacientes do grupo controle. Não se conhece a significância desse achado na população asmática.

Não se sabe o papel em potencial da terapia bloqueadora de TNF sobre o desenvolvimento de malignidades.

Distúrbios desmielinizantes

Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais com uma mediana de acompanhamento de até 3 anos, uma maior incidência de desmielinização foi observada em pacientes recebendo 100 mg de **SIMPONI**[®], comparado com pacientes recebendo 50 mg de **SIMPONI**[®]. Estes resultados podem ser confundidos pelo reduzido número de eventos, desenhos dos estudos pivotais, e diferentes durações de acompanhamento entre os grupos de tratamento.

Elevações nas enzimas hepáticas

No período controlado dos estudos clínicos pivotais de artrite reumatoide e espondilite anquilosante, ocorreram elevações leves de ALT [> 1 e < 3 x ULN (limite superior do normal)] em proporções semelhantes de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e pacientes do grupo controle (22,1% a 27,4% dos pacientes); nos estudos em espondilite anquilosante e espondiloartrite axial não radiográfica, mais pacientes tratados com **SIMPONI**[®] (26,9%) do que pacientes do grupo controle (10,6%) tiveram elevações leves de ALT. Nos períodos controlados e não controlados dos estudos pivotais de artrite reumatoide e artrite psoriásica, com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 5 anos, a incidência de elevações leves de ALT foi semelhante nos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e nos pacientes do grupo controle.

Nos períodos controlados dos estudos clínicos pivotais de indução com **SIMPONI**[®] em colite ulcerativa, elevações leves de ALT (> 1 e < 3 x ULN) ocorreram em proporções semelhantes de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e pacientes do grupo controle (7,8% e 6,9%, respectivamente). Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais de colite ulcerativa com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 2 anos, a proporção de pacientes com elevações leves de ALT foi de 24,7% em pacientes recebendo **SIMPONI**[®].

Nos períodos controlados dos estudos pivotais em artrite reumatoide e espondilite anquilosante, elevações de ALT $\geq 5 \times$ ULN foram incomuns e observadas em um número maior de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] (0,4% a 0,9%) do que naqueles do grupo controle (0,0%). Essa tendência não foi observada na população com artrite psoriásica. Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais em artrite reumatoide, artrite psoriásica e espondilite anquilosante, com uma mediana de acompanhamento de 5 anos, a incidência de elevações de ALT $\geq 5 \times$ ULN foi similar tanto em pacientes tratados com **SIMPONI**[®] quanto nos pacientes do grupo controle. A maioria dessas elevações foi assintomática. Não foram notificados casos nos períodos controlado e não controlado do estudo de espondiloartrite axial não radiográfica (até 1 ano).

Nos períodos controlados dos estudos clínicos pivotais de indução com **SIMPONI**[®] em colite ulcerativa, elevações de ALT $\geq 5 \times$ ULN ocorreram em proporções similares de pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e pacientes tratados com placebo (0,3% e 1,0%, respectivamente). Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais em colite ulcerativa, com uma mediana de acompanhamento de aproximadamente 2 anos, a proporção de pacientes com elevações de ALT $\geq 5 \times$ ULN foi de 0,8% em pacientes recebendo **SIMPONI**[®].

Reações no local da aplicação

Nos períodos controlados dos estudos clínicos pivotais, 5,4% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] tiveram reações no local da aplicação em comparação com 2,0% dos pacientes do grupo controle. A maioria das reações no local da aplicação foi de leve a moderada e a manifestação mais frequente foi eritema no local da aplicação.

Em estudos clínicos controlados de Fase 2 e/ou 3 em artrite reumatoide, artrite psoriásica, espondilite anquilosante, espondiloartrite axial não radiográfica, asma persistente grave, e estudos clínicos de Fase 2/3 em colite ulcerativa, nenhum dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] desenvolveu reações anafiláticas consideradas relacionadas a **SIMPONI**[®].

Anticorpos antinucleares (ANA)/anticorpos anti-DNA de dupla hélice (dsDNA)

Nos períodos controlados e não controlados dos estudos clínicos pivotais, com 1 ano de acompanhamento, 3,5% dos pacientes tratados com **SIMPONI**[®] e 2,3% daqueles do grupo controle eram recém-ANA-positivos (em títulos de 1:160 ou mais). A frequência de anticorpos anti-dsDNA com 1 ano de acompanhamento nos pacientes anti-dsDNA negativos no período inicial foi 1,1%.

Experiência pós-comercialização

As frequências fornecidas a seguir refletem as taxas de relatos de reações adversas a medicamentos a partir da experiência pós-comercialização com **SIMPONI**[®] em todo o mundo, e estimativas precisas da incidência não podem ser realizadas devido aos relatos voluntários a partir de uma população de tamanho incerto. Essas reações adversas são classificadas de acordo com a frequência, utilizando-se a seguinte convenção: Muito comum ($\geq 1/10$); Comum ($\geq 1/100$, $< 1/10$); Incomum ($\geq 1/1.000$, $< 1/100$); Rara ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$), Muito Rara ($< 1/10.000$, incluindo relatos isolados); Desconhecida (não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis).

Tabela 22: Reações adversas de pós-comercialização de golimumabe.

Classe de Sistema/Órgão	Reação Adversa	Frequência
Neoplasias benignas e malignas	Melanoma, carcinoma das células de Merkel	Rara
	Linfoma hepatoesplênico de células T*	
		Desconhecida
Distúrbios do Sistema Imunológico	Reações sistêmicas graves de hipersensibilidade** (incluindo reação anafilática), sarcoidose	Rara
Distúrbios da pele e do tecido subcutâneo	Reações cutâneas bolhosas	Incomum

Reações liquenoides	Rara
Esfoliação da pele	

* Observada com outros agentes bloqueadores de TNF.

** Foram relatados alguns casos de reações graves de hipersensibilidade em pacientes com histórico de alergia à galactose- α -1,3 galactose (síndrome alfa-gal), alergia à carne de mamíferos ou a produtos derivados de carne, ou com presença de IgE anti-alfa-gal. Na maioria desses casos, as reações ocorreram no momento da administração inicial.

Atenção: este produto é um medicamento que possui nova indicação terapêutica no país e, embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo que indicado e utilizado corretamente, podem ocorrer eventos adversos imprevisíveis ou desconhecidos. Nesse caso, notifique os eventos adversos pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.

10. SUPERDOSE

Doses intravenosas únicas de até 10 mg/kg foram administradas em um estudo clínico sem toxicidade dose-limitante. Em caso de superdose, recomenda-se que o paciente seja monitorado quanto a quaisquer sinais ou sintomas de efeitos adversos e o tratamento sintomático apropriado seja instituído imediatamente.

Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

DIZERES LEGAIS

Registro: 1.1236.3405

Farm. Resp.: Erika Diago Rufino - CRF/SP n° 57.310

Produzido por:

Simtra US LLC– Indiana, EUA

Embalado (emb. secundária) por:

Cilag AG – Schaffhausen, Suíça

Importado por:

Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. – São José dos Campos – Brasil

OU

Fabricado por:

Cilag AG – Schaffhausen, Suíça

Importado por:

Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. – São José dos Campos – Brasil

Registrado por:

JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA.

Avenida Presidente Juscelino Kubitschek, 2041, São Paulo – SP – CNPJ 51.780.468/0001-87



® Marca registrada.

USO SOB PRESCRIÇÃO.

VENDA PROIBIDA AO COMÉRCIO.

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 07/08/2026.



CCDS 2607

VPS TV 7.0

	HISTÓRICO DE BULAS										Johnson&Johnson Innovative Medicine
	Dados da submissão eletrônica			Dados da petição que altera bula				Dados das alterações de bulas			
Produto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas	
Simponi (golimumabe) (Seringa Preenchida)	27/02/2020	0597745/20-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	27/02/2020	0597745/20-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	27/02/2020	NA	VPS TV 1.0/VP TV 1.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML	
Simponi (golimumabe) (Seringa Preenchida)	09/04/2021	1362410/21-5	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	09/04/2021	1362410/21-5	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	09/04/2021	VPS: 9, Dizeres Legais VP: Dizeres Legais	VPS TV 2.0/VP TV 2.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML	
Simponi (golimumabe) (Seringa Preenchida)	19/09/2022	4711714/22-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	01/09/2021	3445414/21-4	11958 - PRODUTOS BIOLÓGICOS - 70. Alteração do prazo de validade do produto terminado – Moderada	22/08/2022	VP: - VPS: 7	VP TV 3.0/VPS TV 3.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML	
Simponi (golimumabe) (Seringa Preenchida)	13/06/2024	0796071/24-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	13/06/2024	0796071/24-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	13/6/24	VPS: 3 e 5 VP: -	VP TV 4.0/VPS TV 4.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML	
Simponi (golimumabe) (Seringa Preenchida)	02/07/2025	0869069/25-0	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	02/07/2025	0869069/25-0	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	2/7/25	VPS: 5,7 e Dizeres Legais VP: 4, 5 e Dizeres Legais	VP TV 5.0/VPS TV 5.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML	
Simponi (golimumabe) (Seringa Preenchida)	16/10/2025	1385522/25-9	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	16/10/2025	1385522/25-9	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	16/10/2025	VPS: 5 e Dizeres Legais VP: 4 e Dizeres Legais	VP TV 6.0/VPS TV 6.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML	
Simponi (golimumabe) (Seringa Preenchida)	07/08/2026	xxxxxxxx/xx-x	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	07/08/2026	xxxxxxxx/xx-x	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de texto de bula - publicação no Bulário RDC 60/12	07/08/2026	VPS: 9 VP: 4	VP TV 7.0/VPS TV 7.0	50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML	