



## นูคัล่า

### Mepolizumab

#### 1. ชื่อผลิตภัณฑ์ยา

นูคัล่า 100 มิลลิกรัม สารละลายปราศจากเชื้อสำหรับฉีด บรรจุในปากกาสำหรับฉีด

นูคัล่า 100 มิลลิกรัม สารละลายปราศจากเชื้อสำหรับฉีด บรรจุในระบบอภินីดยาแบบใช้ครั้งเดียว

นูคัล่า 40 มิลลิกรัม สารละลายปราศจากเชื้อสำหรับฉีด บรรจุในระบบอภินីดยาแบบใช้ครั้งเดียว

#### 2. ปริมาณและคุณสมบัติของตัวยาสำคัญ

ปากกาสำหรับฉีด (เข็มฉีดยาอัตโนมัติ) หรือระบบอภินីดยา (ระบบอภินីดยาซึ่งมีระบบความปลอดภัย) ที่บรรจุสารละลายยาพร้อมฉีด ประกอบด้วย mepolizumab 100 มก. ใน 1 มล. (100 มก./มล.)

ระบบอภินីดยาที่บรรจุสารละลายยาพร้อมฉีด ประกอบด้วย mepolizumab 40 มก. ใน 0.4 มล. (40 มก./0.4 มล.)

Mepolizumab เป็น humanized monoclonal antibody (IgG1, kappa) ออกฤทธิ์โดยตรงต่อ interleukin-5 (IL-5) ของมนุษย์ ผลิตในเซลล์รังไข่ของ Chinese hamster โดย recombinant DNA technology

#### 3. ลักษณะและรูปแบบยาทางเภสัชกรรม

สารละลายปราศจากเชื้อสำหรับฉีด ใส ไม่มีสี ถึงขุ่น สีเหลืองจางหรือน้ำตาลจาง บรรจุในปากกาสำหรับฉีดหรือระบบอภินីดยาแบบใช้ครั้งเดียว

#### 4. คุณสมบัติทางคลินิก

##### 4.1 ข้อบ่งใช้ในการรักษา

###### Severe Eosinophilic Asthma

นูคล่า มีข้อบ่งใช้เพื่อเป็นการรักษาเสริมสำหรับ severe eosinophilic asthma ในผู้ใหญ่ วัยรุ่น และเด็กที่มีอายุตั้งแต่ 6 ปีขึ้นไป

### **Chronic rhinosinusitis with nasal polyps (CRSwNP)**

นูคล่า มีข้อบ่งใช้เพื่อใช่วัมกับยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ชนิดพ่นจมูกเพื่อรักษา CRSwNP ชนิดรุนแรงในผู้ป่วยผู้ใหญ่ ที่การรักษาด้วยยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ชนิดออกฤทธิ์ทั่วร่างกาย และ/หรือการผ่าตัดควบคุมโรคได้ไม่เพียงพอ

### **Eosinophilic Granulomatosis with Polyangiitis (EGPA)**

นูคล่า มีข้อบ่งใช้เพื่อเป็นการรักษาเสริมสำหรับ Eosinophilic Granulomatosis with Polyangiitis (EGPA) ในผู้ป่วยที่มีอายุตั้งแต่ 6 ปีขึ้นไป

### **Hypereosinophilic syndrome (HES)**

นูคล่า มีข้อบ่งใช้เพื่อเป็นการรักษาเสริมสำหรับ Hypereosinophilic syndrome ซึ่งไม่สามารถบรรบุสาเหตุแบบทุติก្សามิจากโรคอื่นนอกเหนือจากการทางโลหิตวิทยา ในผู้ป่วยผู้ใหญ่ที่ไม่สามารถควบคุมโรคได้

## **4.2 ขนาดยาและวิธีการใช้ยา**

ควรฉีด นูคล่า เข้าใต้ผิวหนังเท่านั้น (โปรดศึก คำแนะนำในการใช้ยา)

ผู้ป่วยหรือผู้ดูแลผู้ป่วยอาจเป็นผู้ฉีด นูคล่า ให้ผู้ป่วย หากบุคลากรทางการแพทย์ประเมินแล้วว่าสามารถทำได้ และผู้ป่วยหรือผู้ดูแลผู้ป่วยได้รับการฝึกฝนเกี่ยวกับเทคนิคการฉีดยา

การฉีดยาในผู้ป่วยเด็กอายุ 6 ถึง 11 ปี ต้องทำโดยบุคลากรทางการแพทย์หรือผู้ดูแลผู้ป่วยได้รับการฝึกฝนเกี่ยวกับเทคนิคการฉีดยาแล้ว

กลุ่มผู้ป่วย

#### **Severe Eosinophilic Asthma**

ผู้ใหญ่และวัยรุ่น (อายุตั้งแต่ 12 ปีขึ้นไป)

ขนาดยาที่แนะนำ คือ นูคล่า 100 มิลลิกรัม ฉีดเข้าใต้ผิวหนัง (SC) ทุก 4 สัปดาห์

เด็กที่มีอายุตั้งแต่ 6 ถึง 11 ปี

ขนาดยาที่แนะนำ คือ นูคล่า 40 มิลลิกรัม ฉีดเข้าใต้ผิวหนัง (SC) ทุก 4 สัปดาห์

ยังไม่มีข้อมูลประสิทธิภาพและความปลอดภัยของการใช้ยา นูคล่า ในเด็กอายุน้อยกว่า 6 ปี

#### **CRSwNP**

ผู้ใหญ่

ขนาดยาที่แนะนำ คือ น้ำยาล่า 100 มิลลิกรัม นิดเข้าใต้ผิวหนัง (SC) ทุก 4 สัปดาห์

เด็ก

ไม่มีข้อมูลการใช้ยา น้ำยา ในผู้ป่วยอายุน้อยกว่า 18 ปี สำหรับโรค CRSwNP

### **EGPA**

บริเวณที่นีดยาควรอยู่ห่างกันอย่างน้อย 5 ซม. (โปรดดู คำแนะนำในการใช้ยา)

ผู้ใหญ่และวัยรุ่น (อายุตั้งแต่ 12 ปีขึ้นไป)

ขนาดยาที่แนะนำ คือ น้ำยาล่า 300 มิลลิกรัม นิดเข้าใต้ผิวหนัง (SC) ทุก 4 สัปดาห์

เด็กอายุ 6 ถึง 11 ปี:

เด็กที่มีน้ำหนัก  $\geq 40$  กก.

ขนาดยาที่แนะนำ คือ น้ำยาล่า 200 มิลลิกรัม นิดเข้าใต้ผิวหนัง (SC) ทุก 4 สัปดาห์

เด็กที่มีน้ำหนัก  $< 40$  กก.

ขนาดยาที่แนะนำ คือ น้ำยาล่า 100 มิลลิกรัม นิดเข้าใต้ผิวหนัง (SC) ทุก 4 สัปดาห์

### **HES**

บริเวณที่นีดยาควรอยู่ห่างกันอย่างน้อย 5 ซม. (โปรดดู คำแนะนำในการใช้ยา)

ผู้ใหญ่และวัยรุ่น (อายุตั้งแต่ 12 ปีขึ้นไป)

ขนาดยาที่แนะนำ คือ น้ำยาล่า 300 มิลลิกรัม นิดเข้าใต้ผิวหนัง (SC) ทุก 4 สัปดาห์

เด็ก

ยังไม่มีข้อมูลประสิทธิภาพและความปลอดภัยของการใช้ยา น้ำยา ในเด็กอายุน้อยกว่า 12 ปี

ผู้สูงอายุ (อายุ 65 ปีขึ้นไป)

ไม่ต้องปรับขนาดยาในผู้ป่วยอายุ 65 ปีขึ้นไป (โปรดดู เกสัชจลนศาสตร์ - ประชากรกลุ่มพิเศษ)

ผู้ป่วยที่การทำงานของไตบกพร่อง

ไม่จำเป็นต้องปรับขนาดยาในผู้ป่วยที่มีภาวะการทำงานของไตบกพร่อง (โปรดดู เกสัชจลนศาสตร์ - ประชากรกลุ่มพิเศษ)

## **ผู้ป่วยที่การทำงานของตับบกพร่อง**

ไม่จำเป็นต้องปรับขนาดยาในผู้ป่วยที่มีภาวะการทำงานของตับบกพร่อง (โปรดดู เกสัชจนศาสตร์ - ประชากร กลุ่มพิเศษ)

### **4.3 ข้อห้ามใช้**

ห้ามใช้ในผู้ที่แพ้ mepolizumab หรือส่วนประกอบใด ๆ ในตำรับยา

### **4.4 คำเตือนพิเศษและข้อควรระวังในการใช้ยา**

#### การกำเริบเฉียบพลันของโรคหืด

ไม่ควรใช้ นูคล่า สำหรับรักษาการกำเริบ (exacerbations) เฉียบพลันของโรคหืด

เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์หรือการกำเริบที่เกี่ยวข้องกับ โรคหืดอาจเกิดขึ้นระหว่างรักษาด้วย นูคล่า ผู้ป่วยควรได้รับคำแนะนำให้ปรึกษาแพทย์หากไม่สามารถควบคุม โรคหืด หรือมีอาการแย่ลงหลังจากเริ่มการรักษาด้วย นูคล่า

#### ยาคอร์ติโคสเตียรอยด์

ไม่แนะนำให้หยุดยาคอร์ติโคสเตียรอยด์อย่างฉับพลันภายหลังเริ่มต้นการรักษาด้วย นูคล่า หากจำเป็นควรค่อยๆ ลดขนาดของยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ลง และดำเนินการภายใต้การดูแลของแพทย์

#### การแพ้ยาและปฏิกิริยาจากการฉีดยา

ปฏิกิริยาที่เกิดทั่วร่างกายชนิดเฉียบพลันและชนิดเกิดภายหลัง รวมถึงปฏิกิริยาแพ้ยา (เช่น anaphylaxis, ลมพิษ, angioedema, ผื่น, หลอดลมหดเกร็ง, ความดันโลหิตต่ำ) อาจเกิดขึ้นหลังจากฉีดยา นูคล่า ปฏิกิริยาเหล่านี้มักเกิดขึ้นภายใน 2-3 ชั่วโมงหลังจากฉีดยา แต่ในบางกรณีอาจเกิดขึ้นภายหลังจากฉีดยาไประยะหนึ่ง (เช่น ระยะเป็นวันหลังจากฉีดยา)

#### การติดเชื้อพยาธิ

Eosinophils อาจเกี่ยวข้องกับการตอบสนองด้านภูมิคุ้มกันต่อการติดเชื้อพยาธิบางชนิด ผู้ป่วยที่ติดเชื้อพยาธิอยู่ก่อนได้ถูกคัดออกจากการเข้าร่วมโปรแกรมการศึกษาทางคลินิก ผู้ป่วยที่ติดเชื้อพยาธิอยู่ก่อนควรได้รับการรักษาการติดเชื้อดังกล่าวก่อน ได้รับยา นูคล่า หากผู้ป่วยติดเชื้อระหว่างได้รับยา นูคล่า และไม่ตอบสนองต่อการรักษาด้วยยาต้านพยาธิ ควรพิจารณาหยุดยา นูคล่า ชั่วคราว

#### ตัวยาไม่สำคัญ

ยานี้มีปริมาณโซเดียมน้อยกว่า 1 มิลลิโอม (23 มก.) ต่อนาดยา 100 มก. จึงกล่าวได้ว่า “ปราศจากโซเดียม”

## 4.5 อันตรกิริยา กับยาอื่น ๆ หรืออันตรกิริยาอื่น ๆ

ยังไม่มีการศึกษาด้านอันตรกิริยาที่เกี่ยวข้องกับ นูคล่า โดยเฉพาะ

ทั้งเอนไซม์ Cytochrome P450, efflux pumps และ protein-binding mechanisms ล้วนแต่เกี่ยวข้องกับการทำจัด mepolizumab การเพิ่มขึ้นของ pro-inflammatory cytokines (เช่น IL-6) จะเกิดอันตรกิริยากับ receptor ที่เซลล์ตับทำให้ขับยึดการก่อตัวของเอนไซม์ CYP450 และ drug transporters ได้อย่างไรก็ตาม การเพิ่มขึ้นของ pro-inflammatory cytokines ทั่วร่างกายใน severe refractory eosinophilic asthma นั้นมีปริมาณน้อย และยังไม่มีหลักฐานของการมี IL-5 receptor alpha expression ในเซลล์ตับ ดังนั้น โอกาสในการเกิดอันตรกิริยากับ mepolizumab จึงถือว่าค่อนข้างต่ำ

## 4.6 การใช้ในสตรีมีครรภ์และสตรีระหว่างให้นมบุตร

### การเจริญพันธุ์

ไม่มีข้อมูลการศึกษาด้านการเจริญพันธุ์ในมนุษย์ การศึกษาในสัตว์ไม่พบอาการไม่พึงประสงค์ต่อการเจริญพันธุ์จากการใช้ anti-IL5 (โปรดดู ข้อมูลการศึกษาในสัตว์ทดลอง)

### การใช้ยาในสตรีมีครรภ์

ไม่มีข้อมูลเกี่ยวกับผลของ นูคล่า ต่อการตั้งครรภ์ในมนุษย์ การศึกษาในสัตว์ไม่พบผลต่อการพัฒนาของตัวอ่อนในครรภ์หรือหลังคลอดที่เกี่ยวข้องกับการใช้ยา (โปรดดู ข้อมูลการศึกษาในสัตว์ทดลอง)

ควรใช้ นูคล่า ระหว่างตั้งครรภ์เฉพาะในกรณีที่ประโยชน์ที่คาดว่ามารดาจะได้รับคุ้มกับความเสี่ยงที่อาจเกิดกับทารกในครรภ์

### การใช้ยาในสตรีระหว่างให้นมบุตร

ไม่มีข้อมูลเกี่ยวกับการขับ นูคล่า ออกทางน้ำนมในมนุษย์ อย่างไรก็ตาม mepolizumab ถูกขับออกทางน้ำนมของลิง cynomolgous ที่ความเข้มข้นต่ำกว่า 0.5% ของปริมาณที่ตรวจพบในพลาสม่า

ควรตัดสินใจว่าจะหยุดให้เลี้ยงบุตรด้วยน้ำนมตอนหนึ่งหรือหยุด นูคล่า โดยคำนึงถึงความสำคัญของการให้นมบุตรต่อทารกและความสำคัญของยาต่อมารดา

## 4.7 ผลต่อความสามารถในการขับปัสสาวะและทำงานกับเครื่องจักร

ยังไม่มีข้อมูลการศึกษาเพื่อประเมินผลของ นูคล่า ต่อความสามารถในการขับปัสสาวะหรือการทำงานกับเครื่องจักร ไม่สามารถประเมินผลกระทบที่เป็นอันตรายต่อกิจกรรมดังกล่าวจากข้อมูลทางเภสัชวิทยาหรือข้อมูลด้านอาการไม่พึงประสงค์ของ นูคล่า

## 4.8 อาการไม่พึงประสงค์

### ข้อมูลจากการศึกษาทางคลินิก

#### โรคหืดชนิดรุนแรงที่มีระดับ Eosinophil ในเลือดสูง

มีการศึกษาเกี่ยวกับความปลอดภัยของ นูคล่า ในโครงการที่พัฒนาขึ้นสำหรับผู้ป่วยวัยรุ่นและผู้ใหญ่ที่เป็น severe eosinophilic asthma ในหลายศูนย์ศึกษา ซึ่งเป็นการศึกษาแบบสุ่ม ควบคุมด้วยยาหลอก 3 การศึกษา (จำนวน 1,327 ราย) โดยอาสาสมัครได้รับ mepolizumab แบบฉีดเข้าใต้ผิวหนัง (SC) หรือแบบให้ทางหลอดเลือดดำ (IV) หรือยาหลอก เป็นระยะเวลา 24-52 สัปดาห์ โดยได้แสดงอาการไม่พึงประสงค์ที่เกี่ยวข้องกับ นูคล่า 100 มก. แบบฉีดเข้าใต้ผิวหนัง (จำนวน 263 ราย) ไว้ในตารางด้านล่าง ข้อมูลด้านความปลอดภัยของ นูคล่า ในผู้ป่วยโรคหืดชนิดรุนแรง (จำนวน 998 ราย) ในการศึกษาส่วนต่อขยายแบบเปิดคลาส ซึ่งมีระยะเวลาตามนี้ดูรายที่ได้รับยาอยู่ที่ 2.8 ปี (อยู่ในช่วง 4 สัปดาห์ถึง 4.5 ปี) มีความคล้ายคลึงกับข้อมูลที่พบในการศึกษาที่ควบคุมด้วยยาหลอก เด็กอายุ 6-11 ปี จำนวน 36 ราย ที่เป็น severe eosinophilic asthma ได้รับ NUCALA เป็นระยะเวลา 12 สัปดาห์ หลังจากหยุดการรักษาเป็นเวลา 8 สัปดาห์ เด็กจำนวน 30 ราย ได้รับ NUCALA เป็นเวลาอีก 52 สัปดาห์ ไม่พบอาการไม่พึงประสงค์เพิ่มเติมใด ๆ จากรายงานของการศึกษา severe asthma ในวัยรุ่นและผู้ใหญ่

ความถี่ของการเกิดอาการไม่พึงประสงค์ถูกระบุตามเกณฑ์ต่อไปนี้: พนบ่อยมาก ( $\geq 1/10$ ); พนบ่อย ( $\geq 1/100$  ถึง  $<1/10$ ), พนไม่บ่อย ( $\geq 1/1,000$  ถึง  $<1/100$ ) และพนน้อย ( $\geq 1/10,000$  ถึง  $<1/1,000$ )

กลุ่มระบบอวัยวะ	อาการไม่พึงประสงค์	ความถี่
การติดเชื้อและการติดเชื้อจากปรสิต	คออักเสบ	พนบ่อย
	การติดเชื้อในทางเดินหายใจส่วนล่าง	พนบ่อย
	การติดเชื้อในทางเดินปัสสาวะ	พนบ่อย
ความผิดปกติของระบบประสาท	ปวดศีรษะ	พนบ่อยมาก
ความผิดปกติของระบบทางเดินหายใจ throat และเยื่องก้นกลางช่องอก	คัดจมูก	พนบ่อย
ความผิดปกติของระบบทางเดินอาหาร	ปวดท้องส่วนบน	พนบ่อย
ความผิดปกติของผิวหนังและเนื้อเยื่อใต้ผิวหนัง	ผื่นผิวหนังอักเสบ eczema	พนบ่อย
ความผิดปกติของระบบกล้ามเนื้อ กระดูก และเนื้อเยื่อเกี่ยวพัน	ปวดหลัง	พนบ่อย

ความผิดปกติโดยทั่วไปและสภาวะบริเวณที่นี้ด้วย	มีไข้ ปฏิกิริยาแพะบริเวณที่นี้ด้วย*	พบบ่อย พบบ่อย
--	--	------------------

\* อาการที่พบบ่อยที่สุดซึ่งเกี่ยวข้องกับการฉีดยาเข้าใต้ผิวนัง ได้แก่: ปวด แดง บวม คัน และรู้สึกแสบร้อน

### CRSwNP

จากการศึกษาแบบสุ่ม ปิดคลากสองทาง และควบคุมด้วยยาหลอกเป็นเวลา 52 สัปดาห์ ในผู้ป่วย CRSwNP (นุ่คล่า 100 มก. จำนวน 206 ราย, ยาหลอก จำนวน 201 ราย) ไม่พบอาการไม่พึงประสงค์เพิ่มเติมจากที่รายงานในการศึกษาโรคทีดชนิดรุนแรงที่มีระดับ Eosinophil ในเลือดสูง

### EGPA

จากการศึกษาแบบปิดสองทาง และควบคุมด้วยยาหลอก ในผู้ป่วย EGPA (นุ่คล่า 300 มก. จำนวน 68 ราย, ยาหลอก จำนวน 68 ราย) ไม่พบอาการไม่พึงประสงค์เพิ่มมากขึ้นจากที่ได้รับรายงานในการศึกษาโรคทีดชนิดรุนแรงที่มีระดับ Eosinophil ในเลือดสูง

### HES

จากการศึกษาแบบสุ่ม ปิดคลากสองทาง และควบคุมด้วยยาหลอกเป็นเวลา 32 สัปดาห์ ในผู้ป่วย HES (นุ่คล่า 300 มก. จำนวน 54 ราย, ยาหลอก จำนวน 54 ราย) ไม่พบอาการไม่พึงประสงค์เพิ่มเติมจากที่ได้รับรายงานในการศึกษาโรคทีดชนิดรุนแรง ข้อมูลความปลอดภัยของ นุ่คล่า ในผู้ป่วย HES (จำนวน 102 ราย) จากการศึกษาส่วนขยายต่ออีก 20 สัปดาห์ แบบเปิดคลาก พบว่ามีความคล้ายคลึงกับข้อมูลจากการศึกษาหลักที่ควบคุมด้วยยาหลอก

### ข้อมูลภายนอกจำานายในตลาด

กลุ่มระบบประสาท	อาการไม่พึงประสงค์	ความถี่
ความผิดปกติของระบบภูมิคุ้มกัน	ปฏิกิริยาภูมิแพ้ รวมถึง anaphylaxis	พบบ่อย

### คำอธิบายของการไม่พึงประสงค์ที่สนใจ

#### ปฏิกิริยาทั่วร่างกาย รวมถึงปฏิกิริยาภูมิแพ้ในผู้ป่วย EGPA

ในการศึกษาที่ควบคุมด้วยยาหลอกเป็นเวลา 52 สัปดาห์ เปอร์เซ็นต์ของผู้ป่วยที่มีอาการของปฏิกิริยาทั่วร่างกาย (ทั้งอาการแพ้และไม่แพ้) คือ 6% ในกลุ่มที่ได้รับ mepolizumab 300 มก. และ 1% ในกลุ่มยาหลอก มีรายงานปฏิกิริยาการแพ้ / ภูมิแพ้ทั่วร่างกายจาก 4% ของผู้ป่วยที่อยู่ในกลุ่มที่ได้รับ mepolizumab 300 มก. และ 1% ของผู้ป่วยในกลุ่มยาหลอก มีรายงานปฏิกิริยาการทั่วร่างกายแบบไม่เกี่ยวกับภูมิแพ้ (angioedema) จากผู้ป่วย 1 ราย (1%) ในกลุ่มที่ได้รับ mepolizumab 300 มก. โดยไม่พบผู้ป่วยในกลุ่มยาหลอก

## ปฏิกริยาบริเวณที่นี่ดี ya

### Severe Eosinophilic Asthma

ในการศึกษาที่ควบคุมด้วยยาหลอก อุบัติการณ์ของปฏิกริยาบริเวณที่นี่ดี ya mepolizumab 100 มก. ได้ผิวหนังและยาหลอกเท่ากับ 8% และ 3% ตามลำดับ เหตุการณ์เหล่านี้ทั้งหมดไม่ร้ายแรง มีความรุนแรงเล็กน้อยถึงปานกลาง และส่วนใหญ่หายได้ภายในไม่กี่วัน ปฏิกริยาบริเวณที่นี่ดี ya ส่วนใหญ่เกิดขึ้นในช่วงเริ่มต้นของการรักษาและภายใน 3 ครั้งแรกของการนี่ดี ya โดยมีรายงานน้อยลงในการนี่ดี ya ครั้งต่อไป อาการที่พบบ่อยที่สุดที่ได้รับรายงานได้แก่ อาการเจ็บปอด ผื่นแดง บวม คัน และรู้สึกแสบร้อน

### EGPA

ในการศึกษาที่ควบคุมด้วยยาหลอก ปฏิกริยาบริเวณที่นี่ดี ya (เช่น อาการเจ็บปอด ผื่นแดง บวม) เกิดขึ้นในอัตรา 15% ของผู้ป่วยที่ได้รับ mepolizumab 300 มก. เมื่อเทียบกับ 13% ในผู้ป่วยที่ได้รับยาหลอก

## 4.9 การได้รับยาเกินขนาด

ไม่มีข้อมูลทางคลินิกเกี่ยวกับการใช้ยา นูคาล่า เกินขนาด

ในการศึกษาทางคลินิก มีข้อมูลการให้ยาขนาดสูงถึง 1,500 มก. ทางหลอดเลือดดำแก่ผู้ป่วย eosinophilic disease โดยไม่พบหลักฐานความเป็นพิษที่เกี่ยวข้องกับยา

### การรักษาเมื่อได้รับยาเกินขนาด

ไม่มีการรักษาโดยเฉพาะสำหรับการใช้ยา นูคาล่า เกินขนาด กรณีใช้ยาเกินขนาด ผู้ป่วยควรได้รับการรักษาแบบประคับประคองและติดตามอาการอย่างเหมาะสมตามความจำเป็น

การให้การดูแลเพิ่มเติมควรเป็นไปตามข้อบ่งชี้ทางคลินิกหรือตามคำแนะนำของ National poisons centre (ถ้ามี)

## 5. คุณสมบัติทางเภสัชวิทยา

### 5.1 คุณสมบัติทางเภสัชพลศาสตร์

#### รหัส ATC

กลุ่มทางเภสัชวิทยาตามการรักษา: ยา.rักษาโรคทางเดินหายใจอุดกั้น, ยาอื่น ๆ ที่ใช้ทั่วร่างกาย สำหรับรักษาโรคระบบทางเดินหายใจอุดกั้น

R03DX09

#### กลไกการออกฤทธิ์

นูคล่า เป็น humanized monoclonal antibody (IgG1, kappa) ออกฤทธิ์ที่ interleukin-5 (IL-5) ของมนุษย์ โดยมีความสามารถในการจับและความจำเพาะเจาะจงสูง IL-5 เป็นไซโตโกรนที่สำคัญ ซึ่งรับผิดชอบการเจริญเติบโต และการเปลี่ยนแปลง การดึงคุดเซลล์ การกระตุ้นและการอุดชีวิตของ eosinophils นูคล่า ขับย้งการออกฤทธิ์ทางชีวภาพของ IL-5 ด้วย nanomolar potency โดยขัดขวางการจับกันของ IL-5 เข้ากับสายอัลฟ่าของ IL-5 receptor complex ที่อยู่บนผิวเซลล์ของ eosinophil จึงขับย้งการส่งสัญญาณของ IL-5 และลดการผลิตและการอุดของ eosinophils

### ผลกระทบทางเภสัชพลศาสตร์

ในการทดลองทางคลินิกพบว่ามีการลดลงของ eosinophils ในเลือดหลังจากได้รับยา นูคล่า โดยปริมาณการลดลงในกลุ่มผู้ป่วยตามข้อบ่งชี้พบภายใน 4 สัปดาห์หลังจากได้รับยา และยังคงระดับตลอดระยะเวลาการรักษา ซึ่งแสดงรายละเอียดดังนี้

ในผู้ป่วยโรคหืดชนิดรุนแรงที่มีระดับ Eosinophil ในเลือดสูง (ผู้ใหญ่/วัยรุ่น) หลังจากได้รับยาขนาด 100 มก. นิดเข้าได้ผิวหนังทุก 4 สัปดาห์ เป็นเวลา 32 และ 52 สัปดาห์ ตามลำดับ ระดับ eosinophil ในเลือดลดลงโดยมีค่าเฉลี่ย 79% และ 79% ตามลำดับ เมื่อเทียบกับยาหลอก ปริมาณ eosinophils ในเลือดที่ลดลงนี้ยังคงระดับในผู้ป่วยโรคหืดชนิดรุนแรงที่มีระดับ Eosinophil ในเลือดสูง ( $n = 998$ ) ที่ได้รับยาเป็นระยะเวลา median ที่ 2.8 ปี (4 สัปดาห์ถึง 4.5 ปี) ในการศึกษาส่วนขยายแบบเปิดคลาก

ในเด็กอายุ 6-11 ปีที่เป็นโรคหืดชนิดรุนแรงที่มีระดับ Eosinophil ในเลือดสูง หลังจากได้รับยาขนาด 40 มก. (กรณีที่น้ำหนักตัว  $< 40$  กก.) หรือ 100 มก. (กรณีที่น้ำหนักตัว  $\geq 40$  กก.) นิดเข้าได้ผิวหนังทุก 4 สัปดาห์ เป็นเวลา 52 สัปดาห์ ระดับ eosinophil ในเลือดลดลงโดยมีค่าเฉลี่ยทางเรขาคณิตที่ 48 และ 44 เฉลี่ย/mmol. ตามลำดับ เมื่อเทียบกับค่าเริ่มต้น baseline พบร่วงลดลง 85% และ 87% ตามลำดับ

ในผู้ป่วย CRSwNP หลังจากได้รับยาขนาด 100 มก. นิดเข้าได้ผิวหนังทุก 4 สัปดาห์ เป็นเวลา 52 สัปดาห์ พบร่วงระดับ eosinophil ในเลือดลดลง โดยมีค่าเฉลี่ยทางเรขาคณิตที่ 60 เฉลี่ย/mmol. ซึ่งสัมพันธ์กับค่าเฉลี่ยทางเรขาคณิตที่ลดลง 83% เมื่อเทียบกับยาหลอก โดยระดับ eosinophil ที่ลดลงนี้ พบภายใน 4 สัปดาห์หลังจากได้รับยา และยังคงระดับตลอดระยะเวลาการรักษา

ในผู้ป่วย EGPA หลังจากได้รับยาขนาด 300 มก. นิดเข้าได้ผิวหนังทุก 4 สัปดาห์ เป็นเวลา 52 สัปดาห์ ระดับ eosinophil ในเลือดลดลงโดยมีค่าเฉลี่ยทางเรขาคณิตที่ 38 เฉลี่ย/mmol. ซึ่งคิดเป็นค่าเฉลี่ยทางเรขาคณิตลดลง 83% เมื่อเทียบกับยาหลอก

ในผู้ป่วย HES หลังจากได้รับยาขนาด 300 มก. นิดเข้าได้ผิวหนังทุก 4 สัปดาห์ เป็นเวลา 32 สัปดาห์ ระดับ eosinophil ในเลือดลดลง โดยมีค่าเฉลี่ยทางเรขาคณิตที่ 70 เฉลี่ย/mmol. ซึ่งคิดเป็นค่าเฉลี่ยทางเรขาคณิตลดลง 92% เมื่อเทียบกับยาหลอก โดยระดับ eosinophil ที่ลดลงนี้ คงระดับต่อไปอีก 20 สัปดาห์ ในผู้ป่วยที่ได้รับยา นูคล่า อย่างต่อเนื่องในการศึกษาส่วนขยายแบบเปิดคลาก

## ความสามารถในการกระตุนภูมิคุ้มกัน

ผู้ป่วยอาจสร้าง antibody ต่อต้านฤทธิ์ของ mepolizumab หลังจากได้รับยา ซึ่งสอดคล้องกับคุณสมบัติในการกระตุนภูมิคุ้มกันที่อาจเกิดขึ้นจากโปรตีนและเปปไทด์ที่นำมาใช้เพื่อการรักษา

ในอาสาสมัครที่ได้รับ mepolizumab อย่างน้อย 1 ครั้ง โดยนี่ดเข้าใต้ผิวหนังทุก 4 สัปดาห์ สามารถตรวจพบ anti-mepolizumab antibodies ในผู้ป่วย 15/260 (6%) (ขนาดยา 100 มก., โรคทีคชニคธูนแรงที่มีระดับ Eosinophil ในเลือดสูง), 6/196 (3%) (ขนาดยา 100 มก., CRSwNP), 1/68 (1%) (ขนาดยา 300 มก., EGPA) และ 1/53 (2%) (ขนาดยา 300 มก., HES) ข้อมูลความสามารถในการกระตุนภูมิคุ้มกันของ mepolizumab ในผู้ป่วยโรคทีคชニคธูนแรงที่มีระดับ Eosinophil ในเลือดสูง (จำนวน 998 ราย) ที่ได้รับยาเป็นระยะเวลา median ที่ 2.8 ปี (4 สัปดาห์ ถึง 4.5 ปี) หรือในผู้ป่วย HES (จำนวน 102 ราย) ที่ได้รับยา 20 สัปดาห์ ในการศึกษาส่วนขยายแบบเม็ดคลอก เหมือนกับที่พบในการศึกษาที่ควบคุมด้วยยาหลอก

ในเด็กอายุ 6-11 ปีที่เป็นโรคทีคชニคธูนแรงที่มีระดับ Eosinophil ในเลือดสูง หลังจากได้รับยาขนาด 40 มก. นี่ดเข้าใต้ผิวหนัง (กรณีที่น้ำหนักตัว < 40 กก.) หรือ 100 มก. นี่ดเข้าใต้ผิวหนัง (กรณีที่น้ำหนักตัว ≥ 40 กก.) สามารถตรวจพบ anti-mepolizumab antibodies ในผู้ป่วย 2/35 (6%) ในระยะเริ่มต้นของการศึกษา สำหรับในระหว่าง การศึกษาระยะยาวไม่พบว่ามีเด็กคนใดมี antibody ต่อ mepolizumab ที่สามารถตรวจพบได้ มีการตรวจพบ neutralising antibodies ในผู้ใหญ่ 1 ราย (โรคทีคชニคธูนแรงที่มีระดับ Eosinophil ในเลือดสูง) จากทุกข้อบ่งใช้ ของยา Anti-mepolizumab antibodies ไม่ได้ส่งผลกระทบที่ชัดเจนต่อ PK หรือ PD ในการรักษาด้วยยา mepolizumab ในผู้ป่วยส่วนใหญ่และไม่มีหลักฐานความสัมพันธ์ระหว่าง antibody titre กับการเปลี่ยนแปลง ระดับของ eosinophil

## การศึกษาทางคลินิก

### โรคทีคชニคธูนแรงที่มีระดับ Eosinophil ในเลือดสูง

ประสิทธิผลของ นูคล่า ในการรักษากลุ่มเป้าหมายที่เป็น severe eosinophilic asthma ได้รับการประเมินในการศึกษาทางคลินิกแบบสุ่ม ปกปิดสองทาง โดยมีกลุ่มศึกษาควบคู่ ซึ่งประกอบด้วย 3 การศึกษา เป็นระยะเวลา 24-52 สัปดาห์ ในผู้ป่วยอายุ 12 ปีขึ้นไปที่ยังไม่สามารถควบคุมโรคได้ (มีการกำเริบรุนแรงอย่างน้อย 2 ครั้ง ในช่วง 12 เดือนที่ผ่านมา) โดยมาตราฐาน รวมถึงผู้ป่วยมีการใช้ยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ชั้นนิดพ่นสูด (ICS) ขนาดสูง ร่วมกับการรักษาแบบ maintenance อีนๆ หรือผู้ป่วยที่ไม่สามารถลดยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ชั้นนิดออกฤทธิ์ทั่วร่างกายได้ โดยการรักษาแบบ maintenance อีนๆ นั้นหมายรวมถึงการใช้ยากลุ่ม beta<sub>2</sub>-adrenergic agonists ชนิดออกฤทธิ์ยา (LABA), ยากลุ่ม leukotriene modifiers, ยากลุ่ม leukotriene modifiers, ยากลุ่ม muscarinic antagonists ชนิดออกฤทธิ์ยา (LAMA), ยา theophylline และยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ชั้นต่ำรับประทาน (OCS)

### ประสิทธิผลของยาขนาดต่างๆ ในการศึกษา MEA112997

ในการศึกษา MEA112997 แบบสุ่ม ปกปิดสองทาง ควบคุมด้วยยาหลอก โดยมีกลุ่มศึกษาควบคู่ แบบหล่ายศูนย์วิจัย มีระยะเวลาในการศึกษา 52 สัปดาห์ ดำเนินการในผู้ป่วยโรคที่ดีชนิดรุนแรงที่มีระดับ Eosinophil ในเลือดสูงจำนวน 616 ราย mepolizumab สามารถลดการกำเริบของโรคที่ดีชนิดที่มีนัยสำคัญทางคลินิก (ซึ่งมีนิยามคือ โรคที่ดีที่เปล่งงานมีความจำเป็นต้องใช้ยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ชนิดรับประทาน/ชนิดออกฤทธิ์ทั่วร่างกาย และ/หรือต้องเข้ารับการรักษาตัวในโรงพยาบาล และ/หรือเข้ารับการรักษาในแผนกฉุกเฉิน) เมื่อเทียบกับยาหลอก (คุณาระที่ 1)

#### ตารางที่ 1: ความถี่ของการกำเริบที่มีนัยสำคัญทางคลินิก ณ สัปดาห์ที่ 52 ใน Intent to Treat population

	Mepolizumab ที่ให้ทางหลอดเลือดดำ			ยาหลอก
	75 มก.	250 มก.	750 มก.	
จำนวน 153 ราย	จำนวน 152 ราย	จำนวน 156 ราย	จำนวน 155 ราย	
อัตราการกำเริบต่อปี	1.24	1.46	1.15	2.40
% ที่ลดลง	48%	39%	52%	
Rate ratio (95% CI)	0.52 (0.39, 0.69)	0.61(0.46, 0.81)	0.48 (0.36, 0.64)	
p-value	<0.001	<0.001	<0.001	-

#### การลดการกำเริบ (MEA115588)

MEA115588 เป็นการศึกษาหลายศูนย์ แบบสุ่มปกปิดสองทาง ควบคุมด้วยยาหลอก โดยมีกลุ่มศึกษาควบคู่ เพื่อประเมินประสิทธิผลและความปลอดภัยของ นูคาล่า ซึ่งใช้เป็นการรักษาเสริมในผู้ป่วย 576 รายที่เป็น severe eosinophilic asthma โดยประเมินความถี่ของการกำเริบของโรคที่ดีที่มีนัยสำคัญทางคลินิก ซึ่งกำหนดว่า: อาการทึบແยล์ดง ต้องใช้ยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ชนิดรับประทาน/ชนิดออกฤทธิ์ทั่วร่างกาย และ/หรือ ต้องพักรักษาในโรงพยาบาล และ/หรือ ต้องเข้ารับการรักษาในแผนกฉุกเฉิน

ผู้ป่วยมีอายุตั้งแต่ 12 ปีขึ้นไป มีประวัติโรคที่ดีกำเริบตั้งแต่ 2 ครั้งขึ้นไปในช่วง 12 เดือนที่ผ่านมาและไม่สามารถควบคุมอาการได้ด้วยยารักษาโรคที่ดีที่ใช้อยู่ในปัจจุบัน (ได้แก่ ยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ชนิดพ่นสูด (ICS) ขนาดสูงร่วมกับยาควบคุมอาการอย่างน้อยอีกหนึ่งตัว เช่น beta<sub>2</sub>-adrenergic agonists ชนิดออกฤทธิ์ยา (LABA) หรือ leukotriene modifiers) ผู้ป่วยได้รับอนุญาตให้ใช้ยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ชนิดรับประทานและยังคงได้รับยารักษาโรคที่ดีที่ใช้อยู่มาก่อนในระหว่างการศึกษา คำจำกัดความของ severe eosinophilic asthma คือ ต้องมีระดับ eosinophils ในเลือดสูงกว่าหรือเท่ากับ 150 เซลล์/มคก. ภายใน 6 สัปดาห์หลังฉुกเฉิน (ให้ยาครั้งแรก) หรือระดับ eosinophils ในเลือดสูงกว่าหรือเท่ากับ 300 เซลล์/มคก. ภายใน 12 เดือนก่อนหน้าการสุ่ม

ผู้ป่วยได้รับ นูคาล่า 100 มก. นีดเพาชาติพิวนัง (SC), นูคาล่า 75 มก. นีดเพาหลอดเลือดดำ (IV) หรือ ยาหลอกทุก 4 สัปดาห์ เป็นระยะเวลา 32 สัปดาห์

ผลลัพธ์หลัก ความถี่ของการกำเริบของโรคหืดที่มีนัยสำคัญทางคลินิกลดลงอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ( $p <0.001$ )  
ตารางที่ 2 แสดงผลลัพธ์หลักและผลลัพธ์รองของ MEA115588

ตารางที่ 2: ผลลัพธ์หลักและผลลัพธ์รอง ณ สัปดาห์ที่ 32 ใน Intent to Treat population (MEA115588)

	นูคาล่า (100 มก. SC) จำนวน 194 ราย	ยาหลอก จำนวน 191 ราย
<b>ผลลัพธ์หลัก</b>		
<b>ความถี่ของการกำเริบของโรคหืดที่มีนัยสำคัญทางคลินิก</b>		
อัตราการกำเริบต่อปี	0.83	1.74
% ที่ลดลง	53%	-
Rate ratio (95% CI)	0.47 (0.35, 0.64)	
p-value	<0.001	
<b>ผลลัพธ์รอง</b>		
<b>ความถี่ของการกำเริบที่ต้องพักรักษาในโรงพยาบาล/รับการรักษาในแผนกฉุกเฉิน</b>		
อัตราการกำเริบต่อปี	0.08	0.20
% ที่ลดลง	61%	-
Rate ratio (95% CI)	0.39 (0.18, 0.83)	
p-value	0.015	
<b>ความถี่ของการกำเริบที่ต้องพักรักษาในโรงพยาบาล</b>		
อัตราการกำเริบต่อปี	0.03	0.10
% ที่ลดลง	69%	
Rate ratio (95% CI)	0.31 (0.11, 0.91)	
p-value	0.034	
<b>Pre-bronchodilator FEV<sub>1</sub> (ม.ล) ณ สัปดาห์ที่ 32</b>		
การเปลี่ยนแปลงเฉลี่ยเทียบกับค่าเริ่มต้น (SE)	183 (31.1)	86 (31.4)
ความแตกต่าง (mepolizumab กับยาหลอก)	98	

	ผู้ควบคุม (100 มก. SC) จำนวน 194 ราย	ยาหลอก จำนวน 191 ราย
95% CI	11, 184	
p-value	0.028	
<b>St. George's Respiratory Questionnaire (SGRQ) ณ สัปดาห์ที่ 32</b>		
การเปลี่ยนแปลงเฉลี่ยเทียบกับค่าเริ่มต้น (SE)	-16.0 (1.13)	-9.0 (1.16)
ความแตกต่าง (mepolizumab กับยาหลอก)	-7.0	
95% CI	-10.2, -3.8	
p-value	<0.001	

การลดลงของอัตราการกำเริบของโรคที่ด้วยค่า eosinophil เริ่มต้นในกระแสเลือด (baseline blood eosinophil count)

ตารางที่ 3 แสดงผลลัพธ์ของการวิเคราะห์รวมจากการศึกษาเกี่ยวกับการกำเริบของโรคที่ด้วย 2 การศึกษา (MEA112997 และ MEA115588) โดยพบว่าอัตราการกำเริบในกลุ่มอาสาสมัครที่ได้รับยาหลอกเพิ่มขึ้นเมื่อค่า eosinophil เริ่มต้นในกระแสเลือดเพิ่มขึ้น และพบว่ากลุ่มอาสาสมัครที่ได้รับ mepolizumab ที่มีค่า eosinophil ในกระแสเลือดมาก จะมีอัตราการกำเริบลดลงมากขึ้น

ตารางที่ 3: การวิเคราะห์รวมของอัตราการกำเริบของโรคที่มีนัยสำคัญทางคลินิก ตามค่า eosinophil เริ่มต้นในกระแสเลือด ในกลุ่มผู้ป่วยที่มี severe refractory eosinophilic asthma

	Mepolizumab 75 มก. IV /100 มก. SC จำนวน 538 ราย	ยาหลอก จำนวน 346 ราย
<b>MEA112997+MEA115588</b>		
<b>&lt;150 เซลล์/มคล.</b>		
n	123	66
อัตราการกำเริบต่อปี	1.16	1.73
Mepolizumab เทียบกับยาหลอก		

	Mepolizumab 75 มก. IV /100 มก. SC จำนวน 538 ราย	ยาหลอก จำนวน 346 ราย
Rate ratio (95% CI)	0.67 (0.46,0.98)	---
<b>150 ถึง &lt;300 เซลล์/มคล.</b>		
n	139	86
อัตราการกำเริบต่อปี	1.01	1.41
Mepolizumab เทียบกับยาหลอก		
Rate ratio (95% CI)	0.72 (0.47,1.10)	---
<b>300 ถึง &lt;500 เซลล์/มคล.</b>		
n	109	76
อัตราการกำเริบต่อปี	1.02	1.64
Mepolizumab เทียบกับยาหลอก		
Rate ratio (95% CI)	0.62 (0.41,0.93)	---
<b>≥500 เซลล์/มคล.</b>		
n	162	116
อัตราการกำเริบต่อปี	0.67	2.49
Mepolizumab เทียบกับยาหลอก		
Rate ratio (95% CI)	0.27 (0.19,0.37)	---

#### การลดยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ชนิดรับประทาน (MEA115575)

MEA115575 ประเมินผลของ น้ำคล่า 100 มก. SC ในการลดการใช้ยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ชนิดรับประทาน (OCS) ขณะที่ยังสามารถควบคุมโรคหืดได้ในผู้ป่วย severe eosinophilic asthma ซึ่งจำเป็นต้องได้รับยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ที่ออกฤทธิ์ทั่วร่างกาย โดยผู้ป่วยมี eosinophil ในกระแสเลือด  $\geq 300/\text{มคล.}$  ใน 12 เดือนก่อนตรวจคัดกรอง หรือ eosinophil ในกระแสเลือด  $\geq 150/\text{มคล.}$  ที่ baseline ผู้ป่วยได้รับยา น้ำคล่า หรือยาหลอกทุก 4 สัปดาห์ ตลอดระยะเวลาการรักษา โดยปรับขนาด OCS ลดลงทุก 4 สัปดาห์ ในช่วงทำการลดขนาด OCS (สัปดาห์ที่ 4-20) ทราบเท่าที่ยังสามารถควบคุมโรคหืดได้ ในระหว่างการศึกษาผู้ป่วยยังคงได้รับยารักษาโรคหืดพื้นฐานที่ได้รับอยู่

เดิม (ได้แก่ ยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ชนิดพ่นสูด (ICS) ขนาดสูง ร่วมกับยาควบคุมอาการอย่างน้อยอีกหนึ่งตัว เช่น beta<sub>2</sub>-adrenergic agonists ชนิดออกฤทธิ์ยาว (LABA) หรือ leukotriene modifiers)

การศึกษานี้ดำเนินการในผู้ป่วยทั้งหมด 135 ราย: อายุเฉลี่ย 50 ปี, 55% เป็นเพศหญิง, 48% ได้รับยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ชนิดรับประทานมาอย่างน้อย 5 ปี และที่ baseline มีการใช้ prednisone ขนาดเฉลี่ยประมาณ 13 มก./วัน ผลลัพธ์หลักคือการลดขนาด OCS ที่ใช้ต่อวัน (สัปดาห์ที่ 20-24) ในขณะที่ยังคงสามารถควบคุมโรคที่ได้มีอีก 4 เทียบกับผู้ป่วยที่รักษาด้วยยาหลอก (ดูตารางที่ 4)

ตารางที่ 4: ผลลัพธ์หลักและผลลัพธ์รองใน Intent to Treat population (MEA115575)

	นูคล่า (100 มก. SC) จำนวน 69 ราย	ยาหลอก จำนวน 66 ราย
<b>ผลลัพธ์หลัก</b>		
<b>% การลดขนาด OCS จาก baseline ในสัปดาห์ที่ 20-24 (%)</b>		
90% - 100%	16 (23%)	7 (11%)
75% - <90%	12 (17%)	5 (8%)
50% - <75%	9 (13%)	10 (15%)
>0% - <50%	7 (10%)	7 (11%)
ไม่มีการลดขนาด OCS/ควบคุมโรคที่ได้/ถอนการใช้ยา	25 (36%)	37 (56%)
Odds ratio (95% CI)	2.39 (1.25, 4.56)	
p-value	0.008	
<b>ผลลัพธ์รอง</b>		
<b>ลดขนาด OCS ที่ใช้ต่อวัน (%)</b>		
ลดลงอย่างน้อย 50%	37 (54%)	22 (33%)
Odds ratio (95% CI)	2.26 (1.10, 4.65)	
p-value	0.027	
<b>ลดขนาด OCS ที่ใช้ต่อวัน (%)</b>		

	นู้кал่า (100 มก. SC) จำนวน 69 ราย	ยาหลอก จำนวน 66 ราย
เหลือขนำด ≤ 5 มก./วัน	37 (54%)	21 (32%)
Odds ratio (95% CI)	2.45 (1.12, 5.37)	
p-value	0.025	
<b>ลดขนาด OCS ที่ใช้ต่อวัน</b>		
เหลือขนำด 0 มก./วัน	10 (14%)	5 (8%)
Odds ratio (95% CI)	1.67 (0.49, 5.75)	
p-value	0.414	
<b>ค่ามัชฌานของ % ที่ลดลงของขนาด OCS ที่ใช้ต่อวัน</b>		
ค่ามัชฌานของ % ที่ลดลงจาก baseline (95% CI)	50.0 (20.0, 75.0)	0.0 (-20.0, 33.3)
ความแตกต่างของค่ามัชฌาน (95% CI)	-30.0 (-66.7, 0.0)	
p-value	0.007	

นอกจากนี้ ยังมีการประเมินคุณภาพชีวิตที่เกี่ยวข้องกับสุขภาพโดยใช้ SGRQ ในสัปดาห์ที่ 24 พบร่วมค่าเฉลี่ยของคะแนน SGRQ ดีขึ้นอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติในกลุ่มที่ได้รับ นู้кал่า เมื่อเทียบกับยาหลอก: -5.8 (95% CI: -10.6, -1.0; P = 0.019) ในสัปดาห์ที่ 24 สัดส่วนของอาสาสมัครที่มีคะแนน SGRQ ลดลงอย่างมีนัยสำคัญทางคลินิก (หมายถึงลดลงอย่างน้อย 4 หน่วยจาก baseline) ในกลุ่มที่ได้รับ นู้кал่า (58%, 40/69) สูงกว่ากลุ่มที่ได้รับยาหลอก (41%, 27/66)

รายละเอียดเกี่ยวกับประสิทธิภาพของ นู้кал่า ในผู้ป่วยโรคหืดชนิดรุนแรงที่มีระดับ Eosinophil ในเลือดสูง (จำนวน 998 ราย) ที่ได้รับการรักษาเป็นระยะเวลา.mัชฌานที่ 2.8 ปี (4 สัปดาห์ถึง 4.5 ปี) ในการศึกษาส่วนขยายแบบเปิด大局 MEA115666, MEA115661 และ 201312 โดยทั่วไปจะสอดคล้องกับ 3 การศึกษาที่ควบคุมด้วยยาหลอก

### **Chronic Rhinosinusitis with Nasal Polyps (CRSwNP)**

การศึกษา 205687 เป็นการศึกษาแบบสุ่ม ปิดฉลากสองทาง ควบคุมด้วยยาหลอก ระยะเวลา 52 สัปดาห์ โดยประเมินผู้ป่วย 407 ราย อายุ ≥18 ปี ที่เป็น CRSwNP

ผู้ป่วยที่เข้าร่วมการศึกษา จะต้องมีคะแนน nasal obstruction VAS (Visual Analogue Scale) มากกว่า 5 คะแนน จากคะแนนเต็ม 10 คะแนน, มีคะแนน overall VAS มากกว่า 7 คะแนน จากคะแนนเต็ม 10 คะแนน และมีคะแนน endoscopic bilateral NP มากกว่าหรือเท่ากับ 5 คะแนน จากคะแนนเต็ม 8 คะแนน (โดยอย่างน้อยต้องได้ 2 คะแนน ในโพรงจมูกแต่ละข้าง) ผู้ป่วยต้องเคยมีประวัติการผ่าตัดริดสีดวงจมูกอย่างน้อย 1 ครั้ง ในช่วง 10 ปีก่อน หน้าเข้าร่วมการศึกษา

ผู้ป่วยได้รับ น้ำคลื่น ขนาด 100 มก. หรือยาหลอก ฉีดเข้าใต้ผิวนัง ทุก 4 สัปดาห์ เพิ่มขึ้นจากยาพื้นฐานคือ คอร์ติโคสเตียรอยด์ชนิดพ่นจมูก

ข้อมูลพื้นฐานและลักษณะทางประชากรของผู้ป่วยในการศึกษา 205687 แสดงในตารางที่ 5

ตารางที่ 5: ข้อมูลพื้นฐานและลักษณะทางประชากรของผู้ป่วย CRSwNP

	ผู้ป่วยจำนวน 407 ราย
อายุ (ปี) ของผู้ป่วย, ค่าเฉลี่ย (SD)	49 (13)
เพศหญิง, จำนวน (%)	143 (35)
ผิวขาว, จำนวน (%)	379 (93)
ระยะเวลาที่เป็น CRSwNP (ปี), ค่าเฉลี่ย (SD)	11.4 (8.39)
ผู้ป่วยที่เคยผ่าตัด ≥ 1 ครั้ง, จำนวน (%)	407 (100)
ผู้ป่วยที่เคยผ่าตัด ≥ 3 ครั้ง, จำนวน (%)	124 (30)
เคยใช้ยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ชนิดรับประทาน (OCS) สำหรับรักษาเรื้อรังจมูก ( $\geq 1$ คอร์ต) ในช่วง 12 เดือน, จำนวน (%)	197 (48)
คะแนนรวม endoscopic NP <sup>a,b,c</sup> , ค่าเฉลี่ย (SD), คะแนนสูงสุด = 8	5.5 (1.29)
คะแนน Nasal obstruction VAS <sup>a,d</sup> , ค่าเฉลี่ย (SD), คะแนนสูงสุด = 10	9.0 (0.83)
คะแนน overall VAS symptom <sup>a,d</sup> , ค่าเฉลี่ย (SD), คะแนนสูงสุด = 10	9.1 (0.74)
คะแนนรวม SNOT-22 <sup>e</sup> , ค่าเฉลี่ย (SD), ช่วงคะแนน 0-110	64.1 (18.32)
คะแนน Composite VAS symptoms <sup>a</sup> , ค่าเฉลี่ย (SD), คะแนนสูงสุด = 10	9.0 (0.82)
คะแนน Loss of smell VAS <sup>a,d</sup> , ค่าเฉลี่ย (SD), คะแนนสูงสุด = 10	9.7 (0.72)
โรคหืด, จำนวน (%)	289 (71)
AERD, จำนวน (%)	108 (27)
ค่าเฉลี่ยทางเรขาคณิตของ eosinophil เริ่มต้น, เชลล์/มкл. (95% CI)	390 (360, 420)

CRSwNP = chronic rhinosinusitis with nasal polyps, SD = standard deviation, OCS = oral corticosteroid, NP = nasal polyps, VAS = visual analogue scale, SNOT-22 = Sino-Nasal Outcome Test, AERD = aspirin-exacerbated respiratory disease

<sup>a</sup> คะแนนมากขึ้นแสดงถึงความรุนแรงของโรคที่มากขึ้น

<sup>b</sup> ให้คะแนนโดยผู้ประเมินปกปิดอิสระ

<sup>c</sup> คะแนน NP score เป็นคะแนนรวมของรูจมูกทั้งสองข้าง (เกณฑ์คะแนน 0-8) โดยรูจมูกแต่ละข้างจะถูกประเมินด้วยเกณฑ์ดังนี้

0 คะแนน = ไม่พบริดสีดวงจมูก

1 คะแนน = พบริดสีดวงจมูกขนาดเล็กบริเวณ middle meatus โดยไม่ยื่นออกมากต่ำกว่า inferior border ของ middle concha

2 คะแนน = พบริดสีดวงจมูกยื่นออกมากต่ำกว่า lower border ของ middle turbinate

3 คะแนน = พบริดสีดวงจมูกขนาดใหญ่ยื่นออกมากถึงบริเวณ lower border ของ inferior turbinate หรือ ริดสีดวงจมูกอยู่บริเวณกลาง middle concha

4 คะแนน = พบริดสีดวงจมูกขนาดใหญ่ซึ่งทำให้เก็บจุดก้นทางเดินหายใจโดยสมบูรณ์ (complete congestion) หรือจุดก้นบริเวณ inferior meatus

<sup>d</sup> เก็บคะแนนรายวันโดยผู้ป่วย คะแนนตั้งแต่ 0 ถึง 10 (0=ไม่มีอาการ; 10=ร้ายแรงมากเท่าที่จะจินตนาการได้).

<sup>e</sup> SNOT-22 คือ เครื่องมือประเมินคุณภาพชีวิตที่เกี่ยวข้องกับด้านสุขภาพ ซึ่งรวมรายการประเมิน 22 รายการ ของ อาการต่าง ๆ ใน 6 ด้าน ที่เกี่ยวข้องกับ CRSwNP (เกี่ยวข้องกับจมูก, ไม่เกี่ยวข้องกับจมูก, หู/ใบหน้า, การนอน, ความเหนื่อยล้า, ผลกระทบทางด้านอารมณ์). คะแนนที่มากขึ้นแสดงถึงคุณภาพชีวิตที่เกี่ยวข้องกับด้านสุขภาพที่ เย่ลง

ผลลัพธ์หลักร่วม ได้แก่ การเปลี่ยนแปลงของคะแนนรวมของ endoscopic NP จากค่าเริ่มต้นถึงสัปดาห์ที่ 52 และ การเปลี่ยนแปลงของค่าเฉลี่ยของคะแนน Nasal obstruction VAS ระหว่างสัปดาห์ที่ 49 ถึง 52 พ布ว่าผู้ป่วยที่ได้รับยา นูคลาส์ มีการเปลี่ยนแปลงที่ดีขึ้นอย่างมีนัยสำคัญ (คะแนนการลดลง) ในคะแนนรวมของ endoscopic NP ที่ สัปดาห์ที่ 52 และในคะแนน Nasal obstruction VAS ระหว่างสัปดาห์ที่ 49 ถึง 52 เมื่อเปรียบเทียบกับยาหลอก (ดู ตารางที่ 6)

ตารางที่ 6: การวิเคราะห์ของผลลัพธ์หลักร่วม (Intent To Treat population)

	ยาหลอก (จำนวน 201 ราย)	นูคาล่า 100 มก. SC (จำนวน 206 ราย)
<b>คะแนนรวมของ endoscopic สีปด้าห์ที่ 52<sup>a</sup></b>		
คะแนนมัธยฐานที่เริ่มต้น (ค่าน้อยสุด, ค่ามากสุด)	6.0 (0, 8)	5.0 (2, 8)
การเปลี่ยนแปลงมัธยฐานจากเริ่มต้น	0.0	-1.0
p-value <sup>b</sup>		<0.001
Adjusted treatment difference in medians (95% CI) <sup>c</sup>		-0.73 (-1.11, -0.34)
≥ 1-point improvement, n (%)	57 (28)	104 (50)
≥ 2-point improvement, n (%)	26 (13)	74 (36)
<b>คะแนน Nasal obstruction VAS (สีปด้าห์ที่ 49 ถึง 52)<sup>a</sup></b>		
คะแนนมัธยฐานที่เริ่มต้น (ค่าน้อยสุด, ค่ามากสุด)	9.14 (5.31, 10.00)	9.01 (6.54, 10.00)
การเปลี่ยนแปลงมัธยฐานจากเริ่มต้น	-0.82	-4.41
p-value <sup>b</sup>		<0.001
Adjusted treatment difference in medians (95% CI) <sup>c</sup>		-3.14 (-4.09, -2.18)
>1-point improvement, n (%)	100 (50)	146 (71)
≥ 3-point improvement, n (%) <sup>d</sup>	73 (36)	124 (60)

- a) ผู้ป่วยที่มีประวัติการผ่าตัดจมูกหรือใช้น้ำสก่องเข้าร่วมการศึกษา ประเมินคะแนนที่แยกที่สุดที่สังเกตได้ก่อน การผ่าตัดจมูกหรือใช้น้ำส สำหรับผู้ป่วยที่ไม่เคยผ่าตัดจมูกหรือใช้น้ำสที่ก่อนตัวจากการศึกษา ประเมินคะแนนที่แยกที่สุดที่สังเกตได้ก่อนถอนตัวจากการศึกษา
- b) จากการทดสอบ Wilcoxon rank-sum
- c) Quantile regression ที่มีตัวแปรร่วมคือ กลุ่มการรักษา, ภูมิภาคทางภูมิศาสตร์, คะแนนเริ่มต้น และ log(e) ค่า eosinophil เริ่มต้นในกระแสเลือด
- d) ในการประเมินนี้ คะแนนเพิ่มขึ้น 3 คะแนนใน Nasal Obstruction VAS ถือว่าการเปลี่ยนแปลงภายในของผู้ป่วยที่มีความหมาย

พบว่าผลลัพธ์รองทุกด้านมีนัยสำคัญทางสถิติ และสนับสนุนผลของผลลัพธ์หลักร่วม ผลลัพธ์รองที่สำคัญคือ ระยะเวลาจนถึงการผ่าตัดริดสีดวงจมูกครึ่งแรกจนถึงสัปดาห์ที่ 52 (ดูรูปที่ 1) ข้อมูลของผลลัพธ์รองแสดงในตารางที่ 7

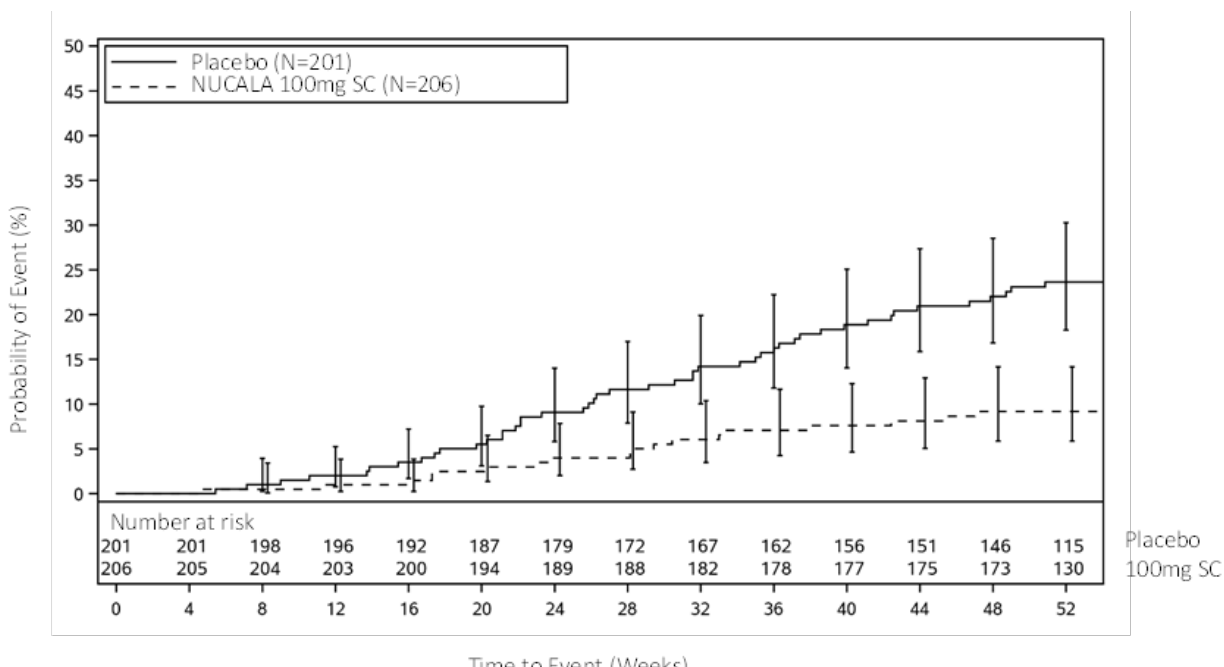
#### ระยะเวลาจนถึงการผ่าตัดริดสีดวงจมูกครึ่งแรก

ตลอด 52 สัปดาห์ของการรักษา ผู้ป่วยกลุ่มที่ได้รับยา นูคาล่า มีความน่าจะเป็นที่จะต้องผ่าตัดริดสีดวงจมูกน้อยกว่าผู้ป่วยกลุ่มที่ได้รับยาหลอก (การผ่าตัด หมายความรวมถึงหัตถการที่ต้องใช้เครื่องมือใด ๆ ที่ทำให้เกิดการผ่าตัดหรือการนำเนื้อเยื่อออกร [polypectomy] จากโพรงจมูก)

ที่สัปดาห์ที่ 52 ผู้ป่วย 18 ราย (9%) ในกลุ่มที่ได้รับยา นูคาล่า เข้ารับการผ่าตัดริดสีดวงจมูกครึ่งแรก เปรียบเทียบ กับผู้ป่วยจำนวน 46 ราย (23%) ในกลุ่มที่ได้รับยาหลอก

ผู้ป่วยกลุ่มที่ได้รับยา นูคาล่า มีระยะเวลาจนถึงการผ่าตัดริดสีดวงจมูกครึ่งแรกมากกว่ากลุ่มที่ได้รับยาหลอก ความเสี่ยงของการผ่าตัดต่อการระยะเวลาการรักษาลดลง 57% อย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ในกลุ่มผู้ป่วยกลุ่มที่ได้รับยา นูคาล่า เมื่อเทียบกับยาหลอก (Hazard Ratio: 0.43; 95% CI 0.25, 0.76; unadjusted/adjusted p=0.003) การวิเคราะห์ post-hoc พบร้อกษาการผ่าตัดลดลง 61% (OR: 0.39, 95% CI: 0.21, 0.72; p= 0.003)

รูปที่ 1: Kaplan Meier Curve ของระยะเวลาจนถึงการผ่าตัดริดสีดวงจมูกครึ่งแรก



ตารางที่ 7: ผลของผลลัพธ์รองอื่น ๆ ในกลุ่ม Intent to Treat population

	ยาหลอก (จำนวน 201 ราย)	นูคาล่า (จำนวน 206 ราย)
<b>คะแนน VAS (สัปดาห์ที่ 49-52)<sup>a</sup></b>		
คะแนนมัธยฐานที่เริ่มต้น (ค่าน้อยสุด, ค่ามากสุด)	9.20 (7.21, 10.00)	9.12 (7.17, 10.00)
การเปลี่ยนแปลงมัธยฐานจากเริ่มต้น	-0.90	-4.48
Unadjusted/adjusted p-value <sup>b,c</sup>		<0.001/0.003
Adjusted treatment difference in medians (95% CI) <sup>d</sup>		-3.18 (-4.10, -2.26)
≥2.5-point improvement (%)	40	64
<b>คะแนน SNOT-22 รวม ที่สัปดาห์ที่ 52<sup>a,g</sup></b>		
จำนวน	198	205
คะแนนมัธยฐานที่เริ่มต้น (ค่าน้อยสุด, ค่ามากสุด)	64.0 (19, 110)	64.0 (17, 105)
การเปลี่ยนแปลงมัธยฐานจากเริ่มต้น	-14.0	-30.0
Unadjusted/adjusted p-value <sup>b,c</sup>		<0.001/0.003
Adjusted treatment difference in medians (95% CI) <sup>d</sup>		-16.49 (-23.57, -9.42)
>=28-point improvement (%) <sup>g</sup>	32	54
<b>ผู้ป่วยต้องใช้ยาคอร์ติโคสเตียรอยด์นิดอ่อนฤทธิ์ทั่วร่างกายเพื่อรักษาหรือสีดวงจันทน์ถึงสัปดาห์ที่ 52</b>		
จำนวนของผู้ป่วยที่ต้องใช้ยา ≥ 1 คอร์สการรักษา	74 (37)	52 (25)
Odds Ratio ต่อยาหลอก (95% CI) <sup>e</sup>		0.58 (0.36, 0.92)
Unadjusted/adjusted p-value <sup>c, e</sup>		0.020/0.020
<b>คะแนน Composite VAS - อาการทางชุนก (สัปดาห์ที่ 49-52)<sup>a,f</sup></b>		
คะแนนมัธยฐานที่เริ่มต้น (ค่าน้อยสุด, ค่ามากสุด)	9.18 (6.03, 10.00)	9.11 (4.91, 10.00)
การเปลี่ยนแปลงมัธยฐานจากเริ่มต้น	-0.89	-3.96
Unadjusted/adjusted p-value <sup>b,c</sup>		<0.001/0.020
Adjusted treatment difference in medians (95% CI) <sup>d</sup>		-2.68 (-3.44, -1.91)
>=2-point improvement (%) <sup>h</sup>	40	66
<b>คะแนน VAS ศูนย์เสียการรับกลิ่น (สัปดาห์ที่ 49-52)<sup>a</sup></b>		

	ยาหลอก (จำนวน 201 ราย)	นูคล่า (จำนวน 206 ราย)
คะแนนมัชยฐานที่เริ่มต้น (ค่าน้อยสุด, ค่ามากสุด)	9.97 (6.69, 10.00)	9.97 (0.94, 10.00)
การเปลี่ยนแปลงมัชยฐานจากเริ่มต้น	0.00	-0.53
Unadjusted/adjusted p-value <sup>b,c</sup>		<0.001/0.020
Adjusted treatment difference in medians (95% CI) <sup>d</sup>		-0.37 (-0.65, -0.08)
>=3-point improvement (%) <sup>h</sup>	19	36

<sup>a</sup> ผู้ป่วยที่มีประวัติการผ่าตัดจมูกหรือใช้น้ำก่อนเข้าร่วมการศึกษา ประเมินคะแนนที่เยี่ยดที่สุดที่สังเกตได้ก่อนการผ่าตัดจมูกหรือใช้น้ำ สำหรับผู้ป่วยที่ไม่เคยผ่าตัดจมูกหรือใช้น้ำที่ถอนตัวจากการศึกษา ประเมินคะแนนที่เยี่ยดที่สุดที่สังเกตได้ก่อนถอนตัวจากการศึกษา

<sup>b</sup> จากการทดสอบ Wilcoxon rank-sum

<sup>c</sup> ควบคุมหลายชั้น โดยการทดสอบผลลัพธ์รองที่กำหนดลำดับชั้นไว้ล่วงหน้า

<sup>d</sup> Quantile regression ที่มีตัวแปรร่วมคือ กลุ่มการรักษา, ภูมิภาคทางภูมิศาสตร์, คะแนนเริ่มต้น และ log(e) ค่า eosinophil เริ่มต้นในกระแสเลือด

<sup>e</sup> วิเคราะห์โดยใช้ logistic regression model ที่มีตัวแปรร่วมคือ กลุ่มการรักษา, ภูมิภาคทางภูมิศาสตร์, จำนวนคอร์สของคอร์ติโคสเตียรอยด์ชนิดออกฤทธิ์ทั่วร่างกายเพื่อรักษาดีความจมูกใน 12 เดือนที่ผ่านมา (0, 1, >1 as ordinal), คะแนนรวม ENP ที่เริ่มต้น (อ่านผลโดยส่วนกลาง), คะแนน nasal obstruction VAS ที่เริ่มต้น และ log(e) ค่า eosinophil เริ่มต้นในกระแสเลือด

<sup>f</sup> คะแนน Composite VAS ของการอุดกั้นของโพรงจมูก, น้ำมูกไหล, เมือกในลำคอ และการสูญเสียการรับกลิ่น

<sup>g</sup> การดีขึ้น (improvement) ของอาการต่าง ๆ ทั้ง 6 ด้าน ที่เกี่ยวข้องกับ CRSwNP

<sup>h</sup> เกณฑ์การดีขึ้นของผลลัพธ์แต่ละด้านจะถูกประเมินจากการเปลี่ยนแปลงภายในของผู้ป่วยที่มีความหมาย ในการประเมินนี้

### ผลลัพธ์ของผู้ป่วยที่มีโรคหัด

ในจำนวนผู้ป่วย 289 (71%) รายที่มีโรคหัดเป็นโรคร่วม การวิเคราะห์ที่กำหนดไว้ล่วงหน้าแสดงให้เห็นการดีขึ้นในผลลัพธ์หลักร่วมที่สอดคล้องกับประชารของ การศึกษาโดยรวมในกลุ่มผู้ป่วยที่ได้รับยา นูคล่า ขนาดยา 100 มก. เมื่อเปรียบเทียบกับกลุ่มที่ได้รับยาหลอก นอกจากนี้กลุ่มผู้ป่วยที่มีโรคหัดและได้รับยา นูคล่า ที่สับดาห์ที่ 52 พนการดีขึ้นของการควบคุมอาการหัดจากค่าเริ่มต้นเมื่อเทียบกับยาหลอก โดยประเมินจาก Asthma Control Questionnaire (ACQ 5) (การเปลี่ยนแปลงมัชยฐาน [Q1, Q3] of -0.80 [-2.20, 0.00] และ 0.00 [-1.10, 0.20], ตามลำดับ).

### **Eosinophilic Granulomatosis with Polyangiitis (EGPA)**

MEA115921 เป็นการศึกษาแบบสุ่ม ปิดกลากสองทาง ควบคุมด้วยยาหลอก ระยะเวลา 52 สัปดาห์ โดยประเมินผู้ป่วย 136 ราย อายุ  $\geq 18$  ปี ที่เป็น EGPA ซึ่งกลับมาทำการรีบหรือไม่ตอบสนองต่อการรักษา และผู้ที่ได้รับยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ชนิดรับประทานขนาดคงที่ (OCS;  $\geq 7.5$  ถึง  $\leq 50$  มก./วัน prednisolone prednisone) มีผู้ป่วยร้อยละ 53 (จำนวน 72 ราย) ได้รับยากดภูมิคุ้มกัน ขนาดคงที่ร่วมด้วย

ผู้ป่วยได้รับ น้ำคล่า ขนาด 300 มก. หรือยาหลอก นิดเดียว ต่อผิวนัง ทุก 4 สัปดาห์ นอกเหนือจากยาพื้นฐาน prednisolone/prednisone ที่ได้รับอยู่ก่อนแล้ว โดยอาจได้รับหรือไม่ได้รับยากดภูมิคุ้มกัน ส่วนยา OCS จะถูกลดขนาดลงตามดุลยพินิจของผู้วิจัย

ผลลัพธ์หลักร่วม คือ ระยะเวลาปลดอาการสะสมทั้งหมด หมายถึง Birmingham Vasculitis Activity Score (BVAS) = 0 (ไม่มีหลอดเลือดอักเสบเกิดอยู่) ร่วมกับ prednisolone/prednisone ขนาด  $\leq 4$  มก./วัน และสัดส่วนของอาสาสมัครที่ปลดอาการทั้งสัปดาห์ที่ 36 และสัปดาห์ที่ 48 ของการได้รับยา

### **การปลดอาการ**

ผลลัพธ์หลักร่วม คือ ระยะเวลาปลดอาการสะสมทั้งหมด หมายถึง Birmingham Vasculitis Activity Score (BVAS) = 0 ร่วมกับ prednisolone/prednisone ขนาด  $\leq 4$  มก./วัน และสัดส่วนของผู้ป่วยที่ปลดอาการทั้งสัปดาห์ที่ 36 และสัปดาห์ที่ 48 ของการได้รับยา BVAS = 0 หมายถึง ไม่มีหลอดเลือดอักเสบเกิดอยู่ เมื่อเทียบกับ BVAS = 0 หมายถึง ไม่มีหลอดเลือดอักเสบเกิดอยู่

ระยะเวลาปลดอาการสะสมของผู้ป่วยที่ได้รับ น้ำคล่า 300 มก. สูงกว่าอย่างมีนัยสำคัญเมื่อเทียบกับยาหลอก นอกจากนี้ ยังพบว่าอาสาสมัครที่ปลดอาการในกลุ่มที่ได้รับ น้ำคล่า 300 มก. มีสัดส่วนสูงกว่าอย่างมีนัยสำคัญ เมื่อเทียบกับยาหลอก ทั้งสัปดาห์ที่ 36 และสัปดาห์ที่ 48 (ตารางที่ 8)

สำหรับผลลัพธ์หลักร่วมทั้งสอง เมื่อเปรียบเทียบกับยาหลอก พบว่าหลังจากการรักษาด้วย น้ำคล่า 300 มก. มีประโยชน์ในผู้ป่วยที่ได้รับคอร์ติโคสเตียรอยด์ โดยไม่ขึ้นกับว่าจะได้รับยากดภูมิร่วมด้วยหรือไม่

โดยใช้นิยามการปลดอาการตามที่กำหนดในผลลัพธ์ของ BVAS=0 ร่วมกับ prednisolone/prednisone  $\leq 7.5$  มก./วัน ผู้ป่วยที่ได้รับ น้ำคล่า 300 มก. ยังมีระยะเวลาปลดอาการสะสมสูงกว่าอย่างมีนัยสำคัญ ( $p < 0.001$ ) และมีผู้ป่วยที่ปลดอาการในสัดส่วนสูงกว่าทั้งในสัปดาห์ที่ 36 และสัปดาห์ที่ 48 ( $p < 0.001$ ) เมื่อเปรียบเทียบกับผู้ป่วยที่ได้รับยาหลอก

### **ตารางที่ 8: การวิเคราะห์ผลลัพธ์หลักร่วม (ITT Population)**

	จำนวน (%) ของผู้ป่วย	
	ยาหลอก จำนวน 68 ราย	นูคล่า 300 มก. จำนวน 68 ราย
<b>ระยะเวลาปอดอการสะสมในช่วง 52 สัปดาห์</b>		
0 สัปดาห์	55 (81)	32 (47)
>0 ถึง <12 สัปดาห์	8 (12)	8 (12)
12 ถึง <24 สัปดาห์	3 (4)	9 (13)
24 ถึง <36 สัปดาห์	0	10 (15)
≥36 สัปดาห์	2 (3)	9 (13)
Odds ratio (mepolizumab/ยาหลอก)		5.91
95% CI	---	2.68, 13.03
p-value	---	<0.001
<b>ผู้ป่วยที่ปอดอการในสัปดาห์ที่ 36 และ 48</b>	2 (3)	22 (32)
Odds ratio (mepolizumab/ยาหลอก)		16.74
95% CI	---	3.61, 77.56
p-value	---	<0.001

Odds ratio >1 แสดงว่าผลของ นูคล่า เหนือกว่า

การปอดอการ: BVAS = 0 ร่วมกับ OCS ขนาด  $\leq$  4 มก./วัน

### การกลับมากรีบซ้ำ

เมื่อเทียบกับยาหลอก ระยะเวลาจานกระทั้งกรีบซ้ำครั้งแรก (นิยามว่าอาการเลวลงซึ่งเกี่ยวข้องกับหลอดเลือดอักเสบ, หืด, หรืออาการทางไชนัสจมูก ซึ่งจำเป็นต้องเพิ่มน้ำดယาคอร์ติโคสเตียรอยด์ หรือยา抗ดภูมิคุ้มกัน หรือพักรักษาในโรงพยาบาล) ในผู้ที่ได้รับ นูคล่า 300 มก. นานานกว่าอย่างมีนัยสำคัญ ( $p < 0.001$ ) นอกจากนี้ ผู้ที่ได้รับ นูคล่า นั้นมีอัตราการกลับมากรีบซ้ำต่อปีลดลง 50% เมื่อเทียบกับยาหลอก: 1.14 เทียบกับ 2.27 ตามลำดับ

### การลดขนาดยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ชั่นิดรับประทาน

เมื่อเทียบกับยาหลอก อาสาสมัครที่ได้รับ นูคาล่า 300 มก. ได้รับยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ชนิดรับประทานในขนาดเฉลี่ยต่อวันต่ำกว่าในช่วงสัปดาห์ที่ 48 ถึง 52 ( $p <0.001$ ) อาสาสมัคร 12 ราย (18%) ในกลุ่มที่ได้รับ นูคาล่า ขนาด 300 มก. สามารถลดขนาด OCS ลงจนไม่ต้องใช้ยา เทียบกับ 2 คน (3%) ในกลุ่มที่ได้รับยาหลอก

### Hypereosinophilic Syndrome (HES)

การศึกษา 200622 เป็นการศึกษาแบบสุ่ม ปีคดลากส่องทาง ควบคุมด้วยยาหลอก ระยะเวลา 32 สัปดาห์ โดยประเมินผู้ป่วย 108 ราย อายุ  $\geq 12$  ปี ที่เป็น HES ผู้ป่วยได้รับ นูคาล่า ขนาด 300 มก. หรือยาหลอก นี่คือเข้าใจผิดหนัง ทุก 4 สัปดาห์ โดยยังคงใช้ยารักษาโรค HES เดิมต่อไป ทั้งนี้ในกลุ่มผู้ป่วยวัยรุ่น 4 รายที่เข้าร่วมการศึกษา วัยรุ่น 1 รายได้รับยา นูคาล่า ขนาด 300 มก. ขณะที่วัยรุ่นอีก 3 ราย ได้รับยาหลอกเป็นเวลา 32 สัปดาห์ การรักษาตามมาตรฐานของโรค HES อาจรวมถึงคอร์ติโคสเตียรอยด์ชนิดรับประทานและยาகடკუმიคุ้มกัน หรือการรักษาด้วยยา cytotoxic ผู้ป่วยที่เข้าร่วมการศึกษาต้องเคยเป็น HES flare อย่างน้อย 2 ครั้งและมีค่า eosinophil ในกระแสเลือด  $\geq 1000$  เชลล์/มคล. ณ ช่วงการคัดกรอง

ผลลัพธ์หลักของการศึกษา 200622 คือ สัดส่วนของผู้ป่วยที่เป็น HES flare ระหว่างช่วงเวลา 32 สัปดาห์ของการรักษา โดย HES flare ถูกระบุจากอาการและการแสดงทางคลินิกและที่แยกของโรค HES หรือค่า eosinophil เพิ่มสูงขึ้น (ตั้งแต่ 2 ครั้งขึ้นไป) ทำให้ต้องเพิ่มขนาดยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ชนิดรับประทาน หรือต้องได้รับยา cytotoxic (หรือเพิ่มขนาดยา cytotoxic) หรือยาகடკუმიคุ้มกันเพื่อรักษา HES

การวิเคราะห์ปฐมนิเทศทำการเปรียบเทียบผู้ป่วยที่เป็น HES flare หรือถอนตัวออกจาก การศึกษาในกลุ่มที่ได้รับยา นูคาล่า หรือยาหลอก ตลอดระยะเวลาการรักษา 32 สัปดาห์พบว่าผู้ป่วยที่ได้รับยา นูคาล่า 300 มก. เกิด HES flare หรือถอนตัวออกจาก การศึกษาน้อยกว่ายาหลอก 50% (28% เทียบกับ 56% ตามลำดับ) (OR 0.28, 95% CI: 0.12, 0.64) (ดูตารางที่ 9)

ผลลัพธ์รองของการศึกษา ได้แก่ ระยะเวลาการเกิด HES flare ครั้งแรก, อัตราของผู้ป่วยที่เกิด HES flare ระหว่างช่วงสัปดาห์ที่ 20 ถึง 32, อัตราการเกิด HES flare และการเปลี่ยนแปลงจากค่าเริ่มต้นของความรุนแรงของอาการเหนื่อยล้า พบว่าผลลัพธ์รองดังกล่าวทั้งหมดมีนัยสำคัญทางสถิติ และสนับสนุนผลลัพธ์หลักของการศึกษา (ดูรูปที่ 2 และตารางที่ 10)

Table 9: ผลของผลลัพธ์หลัก/วิเคราะห์ในกลุ่ม Intent to Treat population (Study 200622)

	นูคาล่า <sup>†</sup> จำนวน 54 ราย	ยาหลอก จำนวน 54 ราย
<b>สัดส่วนของผู้ป่วยที่เป็น HES flare</b>		
ผู้ป่วยที่เป็น HES flare $\geq 1$ ครั้ง หรือผู้ป่วยที่ถอนตัวออกจาก การศึกษา (%)	15 (28)	30 (56)

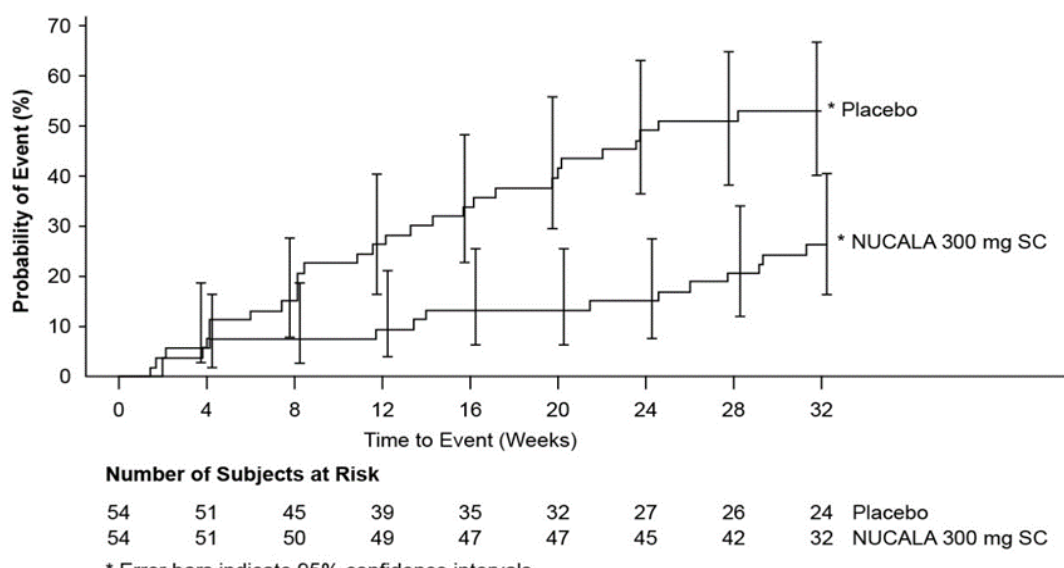
	ผู้ป่วย จำนวน 54 ราย	ยาหลอก จำนวน 54 ราย
ผู้ป่วยที่เป็น HES flare $\geq 1$ ครั้ง (%)	14 (26)	28 (52)
ผู้ป่วยที่ถอนตัวออกจาก การศึกษาโดยที่ ไม่มี HES flare (%)	1 (2)	2 (4)
Odds ratio (95% CI)	0.28 (0.12, 0.64)	
CMH p-value	0.002	

CMH =Cochran-Mantel-Haenszel

#### ระยะเวลาการเกิด HES flare ครั้งแรก

ผู้ป่วยที่ได้รับยา นูคาล่า ขนาด 300 มก. มีระยะเวลาในการเกิด HES flare ครั้งแรกนานกว่ากลุ่มที่ได้รับยาหลอก อย่างมีนัยสำคัญ และมีความเสี่ยงที่จะเกิด HES flare ตลอดการรักษาอ่อนมากกว่ากลุ่มที่ได้รับยาหลอก 66% (Hazard Ratio: 0.34; 95 % CI 0.18, 0.67; p=0.002)

**รูปที่ 2: Kaplan Meier Curve ของระยะเวลาในการเกิด HES flare ครั้งแรก**



**ตารางที่ 10: ผลของผลลัพธ์รองอื่น ๆ ในกลุ่ม Intent to Treat population (การศึกษา 200622)**

	ผู้ป่วย	ยาหลอก

	จำนวน 54 ราย	จำนวน 54 ราย
<b>การเกิด HES flare ระหว่างสัปดาห์ที่ 20 จนถึงสัปดาห์ที่ 32</b>		
ผู้ป่วยที่เป็น HES flare $\geq 1$ ครั้ง หรือผู้ป่วยที่ถอนตัวออกจากศึกษา (%)	9 (17)	19 (35)
Odds ratio (95% CI)	0.33 (0.13, 0.85)	
CMH p-value (unadjusted/adjusted) <sup>a</sup>	0.02/0.02	
<b>อัตราการเกิด HES flare</b>		
ค่าเฉลี่ยโดยประมาณของอัตราการเกิดต่อปี	0.50	1.46
Rate ratio (95% CI)	0.34 (0.19, 0.63)	
Wilcoxon p-value (unadjusted/adjusted) <sup>a</sup>	0.002/0.02	
การเปลี่ยนแปลงจากค่าเริ่มต้นของความรุนแรงของการเหนื่อยล้า ประเมินจาก Brief Fatigue Inventory (BFI) Item 3 (ระดับความเหนื่อยล้าที่มากที่สุดในช่วง 24 ชั่วโมงที่ผ่านมา) ที่สัปดาห์ที่ 32 <sup>b</sup>		
การเปลี่ยนแปลงมัธยฐานของ BFI item 3	-0.66	0.32
การเปรียบเทียบ (นูคล่า vs. ยาหลอก) p-value (unadjusted/adjusted) <sup>a</sup>	0.036/0.036	

<sup>a</sup> adjusted p- values จากการกำหนดลำดับขั้นของผลลัพธ์ไว้ล่วงหน้า

<sup>b</sup> ผู้ป่วยที่ข้อมูลไม่ครบถ้วนระบุเป็นค่าที่รุนแรงที่สุดที่สังเกตได้

CMH =Cochran-Mantel-Haenszel

#### การศึกษาส่วนขยายแบบเปิด大局ของ HES

ผู้ป่วยที่เข้าเกณฑ์ ซึ่งรวมถึงวัยรุ่นจำนวน 4 ราย ที่เข้าร่วมการศึกษา 200622 จนจบ ได้เข้าร่วมการศึกษาส่วนขยายแบบเปิด大局 205203 เพื่อศึกษาความปลอดภัยระยะยาวและศึกษาประโยชน์ทางคลินิกเพิ่มเติมของยา นูคล่า ในผู้ป่วย HES หลังจากการใช้ยามากกว่า 32 สัปดาห์

ผลของการรักษาด้วย นูคล่า ในการลด HES flare ที่พบในการศึกษา 200622 ยังคงเห็นต่อเนื่องในผู้ป่วยที่ยังใช้ยา นูคล่า ใน การศึกษา 205203 โดยพบว่าผู้ป่วย 94% (47/50) ไม่เกิด HES flare

ในสัปดาห์ที่ 16 ถึง 20 พบร่วมกัน ผู้ป่วย 28% จากจำนวนผู้ป่วยทั้งหมดที่มีการใช้ยา corticosteroid โคลสเตียรอยด์ชนิดรับประทานด้วยแต่สัปดาห์ที่ 0-4 ขนาดยาเฉลี่ย  $>0$  มก./วัน (prednisone หรือเทียบเท่า) สามารถลดขนาดการใช้ยา corticosteroid โคลสเตียรอยด์ชนิดรับประทานเฉลี่ยต่อวันได้  $\geq 50\%$  ข้อมูลประดิษฐ์ภาพของการศึกษานี้บ่งชี้ว่าประโยชน์

ทางคลินิกของ นูคาล่า คงอยู่ถึงสัปดาห์ที่ 52 และสามารถลดการใช้ยาคอร์ติโคสเตียรอยด์ชนิดรับประทานในผู้ป่วย HES ได้

## 5.2 คุณสมบัติทางเภสัชจลนศาสตร์

ภายหลังการฉีดยาเข้าใต้ผิวหนังในผู้ที่เป็นโรคหืดชนิดปานกลาง/รุนแรง พบว่าเภสัชจลนศาสตร์ของ mepolizumab แปรผันตามขนาดยาในช่วง 12.5 มก. ถึง 250 มก. โดยเภสัชจลนศาสตร์ของ mepolizumab มีความสม่ำเสมอ กันทั้งในอาสาสมัครที่เป็นโรคหืด, CRSwNP, EGPA หรือ HES การได้รับยา นูคาล่า ฉีดเข้าใต้ผิวหนัง ในขนาด 300 มก. มีค่า systemic exposure ประมาณ 3 เท่าของ mepolizumab ขนาด 100 มก. ในการศึกษาเพื่อเปรียบเทียบคุณสมบัติทางเภสัชจลนศาสตร์ หลังจากได้รับยาขนาด 100 มก. นีดเข้าใต้ผิวหนังเพียงครั้งเดียว ซึ่งดำเนินการในอาสาสมัครสุขภาพดีพบว่าเภสัชจลนศาสตร์ของยา mepolizumab ของแต่ละสูตร สามารถเก็บรวบรวมกันได้

### การดูดซึม

ภายหลังการฉีดยาเข้าใต้ผิวหนังให้กับอาสาสมัครที่มีสุขภาพดีหรือผู้ป่วยที่เป็นโรคหืดพบว่า mepolizumab จะถูกดูดซึมอย่างช้า ๆ โดยมีระยะเวลาabsorption เพื่อให้ได้ระดับความเข้มข้นของยาในพลาสมาสูงสุด ( $T_{max}$ ) ตั้งแต่ 4 ถึง 8 วัน

ภายหลังการฉีดยาเข้าใต้ผิวหนังที่ช่องท้อง ต้นขา หรือแขนเพียงครั้งเดียว ให้กับอาสาสมัครที่มีสุขภาพดี ชีวปริมาณออกฤทธิ์สัมบูรณ์ (absolute bioavailability) ของ mepolizumab อยู่ที่ 64%, 71% และ 75% ตามลำดับ ในผู้ป่วยที่เป็นโรคหืด ชีวปริมาณออกฤทธิ์สัมบูรณ์ของ mepolizumab ที่ถูกฉีดเข้าใต้ผิวหนังที่แขนอยู่ในช่วง 74-80% ภายหลังการฉีดยาเข้าใต้ผิวหนังช้า ทุก 4 สัปดาห์ จะมีการสะสมของยาประมาณ 2 เท่าที่ steady state

### การกระจายยา

ภายหลังการให้ยา mepolizumab ทางหลอดเลือดดำเพียงครั้งเดียวแก่ผู้ป่วยโรคหืด ค่าเฉลี่ยการกระจายตัวของยาอยู่ที่ 55 ถึง 85 มล./กг.

### เมตาบอลิซึม

Mepolizumab เป็น humanized IgG1 monoclonal antibody ที่สามารถทำให้แตกตัวโดย proteolytic enzymes ซึ่งกระจายอยู่ทั่วร่างกายและไม่จำกัดอยู่เฉพาะที่เนื้อเยื่อตับ

### การกำจัดยา

ภายหลังการให้ยาทางหลอดเลือดดำเพียงครั้งเดียวแก่ผู้ป่วยโรคหืด ค่าการขจัดยาออกจากร่างกาย (systemic clearance, CL) เฉลี่ยอยู่ในช่วง 1.9 ถึง 3.3 มล./วัน/กг. โดยมีค่าครึ่งชีวิตการกำจัดยาเฉลี่ยอยู่ที่ประมาณ 20 วัน ภายหลังการฉีดยา mepolizumab เข้าใต้ผิวหนัง ค่าครึ่งชีวิตการกำจัดยา ( $t_{1/2}$ ) เฉลี่ยอยู่ในช่วง 16 ถึง 22 วัน ในการ

วิเคราะห์เกสัชจลนศาสตร์ประชากรประมาณการ ได้ว่า mepolizumab มีค่าการขัดยาออกจากร่างกายอยู่ที่ 3.1 มล./วัน/กг.

## ประชากรกลุ่มพิเศษ

จากการวิเคราะห์เกสัชจลนศาสตร์ประชากรของยา mepolizumab เพื่อประเมินผลของลักษณะทางประชากรศาสตร์ โดยการวิเคราะห์ข้อมูลที่จำกัดเหล่านี้แสดงให้เห็นว่าไม่จำเป็นต้องปรับขนาดยาสำหรับปัจจัยด้านเชื้อชาติหรือเพศ

### เด็ก

#### Severe Eosinophilic Asthma

เกสัชจลนศาสตร์ของ mepolizumab ภายหลังการฉีดยาเข้าใต้ผิวหนังในอาสาสมัครอายุ 6-11 ปีที่เป็นโรคทีดชนิดรุนแรงที่มีระดับ Eosinophil ในเลือดสูงมีความสอดคล้องกันอย่างมากกับเกสัชจลนศาสตร์ที่พบในผู้ใหญ่และวัยรุ่นหลังจากน้ำหนักตัวและ bioavailability มาคิดคำนวนด้วย โดย absolute bioavailability ได้ผิวหนังเกิดขึ้นอย่างสมบูรณ์เมื่อเทียบกับที่พบในผู้ใหญ่และวัยรุ่นที่ 76% Exposure ภายหลังการฉีดยาเข้าใต้ผิวหนังขนาด 40 mg. (กรณีที่น้ำหนักตัว < 40 กก.) หรือ 100 mg. (กรณีที่น้ำหนักตัว ≥ 40 กก.) คือ 1.32 และ 1.97 เท่าของที่พบในผู้ใหญ่ที่ขนาดยา 100 mg.

การประเมินขนาดยา 40 mg. เมื่อฉีดเข้าใต้ผิวหนัง ทุก 4 สัปดาห์ ในเด็กอายุ 6-11 ปี ที่มีช่วงน้ำหนักกว้างคือ 15-70 กก. โดยการสร้างแบบจำลอง PK และเลียนแบบทำนายว่า exposure ของการให้ยาในรูปแบบนี้จะยังคงอยู่ในค่าเฉลี่ย 38% ของผู้ใหญ่ที่ได้รับขนาดยา 100 mg. โดยการให้ยาในรูปแบบนี้ถือว่ายอมรับได้เนื่องจาก mepolizumab มีดัชนีการรักษาที่กว้าง

### EPGA

เกสัชจลนศาสตร์ของ mepolizumab ในเด็ก (อายุ 6-17 ปี) ที่เป็น EGPA ลูกทำนายโดยใช้แบบจำลองและการเลียนแบบโดยใช้เกสัชจลนศาสตร์ที่ได้จากโรค eosinophilic อื่น ๆ คาดว่าจะสอดคล้องกับที่พบในเด็กที่เป็นโรคทีดชนิดรุนแรงที่มีระดับ Eosinophil ในเลือดสูง

### ผู้ป่วยสูงอายุ ( $\geq 65$ ปี)

ไม่มีการศึกษาโดยเฉพาะในผู้ป่วยสูงอายุ อย่างไรก็ตาม ในการวิเคราะห์เกสัชจลนศาสตร์ประชากร ไม่มีข้อบ่งชี้ถึงผลของอายุต่อเกสัชจลนศาสตร์ของ mepolizumab ในช่วงอายุ 12 ถึง 82 ปี

### ผู้ป่วยที่การทำงานของไตบกพร่อง

ยังไม่มีการศึกษาโดยเฉพาะเพื่อประเมินผลของภาวะไตบกพร่องต่อเกสัชจลนศาสตร์ของ mepolizumab จากการวิเคราะห์เกสัชจลนศาสตร์ประชากรพบว่าไม่จำเป็นต้องปรับขนาดยาในผู้ป่วยที่มีค่า creatinine clearance ระหว่าง 50-80 มล./นาที และมีข้อมูลจำกัดสำหรับผู้ป่วยที่มีค่า creatinine clearance <50 มล./นาที

### ผู้ป่วยที่การทำงานของตับบกพร่อง

ยังไม่มีการศึกษาโดยแพทย์เพื่อประเมินผลของการตับบกพร่องต่อเกล้าชจลนศาสตร์ของ mepolizumab  
เนื่องจาก mepolizumab แตกตัวโดย proteolytic enzymes ที่กระหายอยู่ทั่วร่างกาย ซึ่งไม่ได้จำกัดเฉพาะในเนื้อเยื่อ<sup>7</sup>  
ตับ การเปลี่ยนแปลงการทำงานของตับจึงไม่น่าส่งผลกระทบใด ๆ ต่อการกำจัดยา mepolizumab

### 5.3 ข้อมูลความปลอดภัยจากการศึกษาพิเศษคลินิก

#### การก่อมะเร็ง/การกลایพันธุ์

เนื่องจาก mepolizumab เป็น monoclonal antibody จึงไม่ได้ดำเนินการศึกษาเกี่ยวกับความเป็นพิษต่อพันธุกรรม  
และความสามารถในการก่อมะเร็ง

#### พิษวิทยาของระบบสืบพันธุ์

#### การเจริญพันธุ์

ไม่พบความบกพร่องของการเจริญพันธุ์ในการศึกษาเกี่ยวกับการเจริญพันธุ์และพิษวิทยาของระบบสืบพันธุ์  
โดยทั่วไป ซึ่งทำการศึกษาในหนู โดยใช้ analogous antibody ที่ยับยั้ง IL-5 ในหนู การศึกษานี้ไม่ได้ครอบคลุม  
การประเมินไปถึงรุ่นลูก หรือ functional offspring

#### การตั้งครรภ์

ในลิงพบว่า mepolizumab ไม่มีผลต่อการตั้งท้องหรือตัวอ่อน/ทารกในท้องและการพัฒนาหลังคลอด (รวมถึงการ  
ทำงานของระบบภูมิคุ้มกัน) ของลูกлив ไม่ได้ตรวจสอบความผิดปกติภายในหรือการผิดรูปของโครงกระดูก  
ข้อมูลในลิง cynomolgus แสดงให้เห็นว่า mepolizumab สามารถผ่านรก โดยความเข้มข้นของ mepolizumab ใน  
ทารกสูงกว่าในแม่ประมาณ 2.4 เท่า เป็นเวลานานหลายเดือนหลังคลอดและไม่ได้ส่งผลต่อระบบภูมิคุ้มกันของ  
ทารก

#### พิษวิทยา และ/หรือ เกล้าชวิทยาในสัตว์ทดลอง

ข้อมูลการศึกษาในสัตว์แสดงให้เห็นว่าไม่มีอันตรายใดเป็นพิเศษต่อมนุษย์ซึ่งดำเนินการศึกษาแบบดั้งเดิม  
เกี่ยวกับเกล้าชวิทยาความปลอดภัยหรือการศึกษาความเป็นพิษจากการได้รับยาซ้ำๆ ในลิง การให้ยาทางหลอด  
เลือดดำและฉีดเข้าได้ผ่านหังในลิงสัมพันธ์กับการลดระดับ eosinophil ในกระแสเลือดและที่ปอดโดยไม่พน  
ความเป็นพิษ

Eosinophils เกี่ยวข้องกับการตอบสนองของระบบภูมิคุ้มกันต่อการติดเชื้อพยาธิบางชนิด การศึกษาในหนูเม้าส์ที่  
ได้รับ anti-IL-5 antibodies หรือการขาด IL-5 หรือ eosinophils จากกรรมพันธุ์ ไม่พบความบกพร่องของ  
ความสามารถในการกำจัดเชื้อพยาธิ

## 6. รายละเอียดทางเภสัชกรรม

### 6.1 รายการตัวยาไม่สำคัญ

Sucrose

Sodium phosphate dibasic heptahydrate

Citric acid monohydrate

Polysorbate 80

EDTA disodium dihydrate

น้ำสำหรับเตรียมยาฉีด

### 6.2 ความไม่เข้ากันของยา

ไม่ผสมยานี้กับยาตัวอื่นๆ

### 6.3 อายุของยา

วันหมดอายุของยาระบุอยู่บนบรรจุภัณฑ์

### 6.4 ข้อควรระวังพิเศษในการเก็บยา

สภาวะการเก็บรักษาจะบดบังบรรจุภัณฑ์

เก็บในตู้เย็น ( $2$ ถึง $8$  °ช) ห้ามแช่แข็ง

ป้องกันจากแสง เก็บยาในกล่องบรรจุภัณฑ์จนกว่าจะนำมาใช้

สามารถนำปากกาและระบบอินคิวยาที่บรรจุยาพร้อมฉีดออกมายาจากตู้เย็นและเก็บไว้ในกล่องที่ยังไม่เปิดได้นานถึง 7 วันที่อุณหภูมิห้อง (ไม่เกิน  $30$  °ช) โดยไม่ให้โดนแสง หากนำออกมายาจากตู้เย็นนานเกิน 7 วัน ต้องทิ้งยานี้

จะต้องนำปากกาและระบบอินคิวยาที่บรรจุยาพร้อมฉีดมาใช้ภายใน 8 ชั่วโมงหลังเปิดซอง หากไม่ได้ใช้ยาภายใน 8 ชั่วโมง ต้องทิ้งยานี้

### 6.5 ลักษณะและส่วนประกอบของภาชนะบรรจุ

สารละลายยาบรรจุในปากกาพร้อมฉีด (เจลเม็ดยาอัตโนมัติ)

กระบวนการผลิตยาผลิตจากแก้ว type 1 เคลือบซิลิโคน พร้อมเพิ่มสแตนเลสขนาด  $0.5$  มิลลิเมตร (0.5 mm.) เบอร์ 29, ประกอบเป็นเจลเม็ดอัตโนมัติ

## สารละลายยาบรรจุในระบบอกนีดยาพร้อมฉีด (ระบบอกนีดยาซึ่งมีระบบความปลอดภัย)

ระบบอกนีดยาผลิตจากแก้ว type 1 เคลือบชิลิโคน พร้อมเข็มสแตนเลสขนาด 0.5 นิ้ว (12.7 มม.) เบอร์ 29 ซึ่งมีปลอกป้องกันเข็ม

### **6.6 คำแนะนำในการใช้ยา**

โปรดอ่านเอกสารคำแนะนำในการใช้ยาสำหรับวิธีการใช้ยาบนบับสมบูรณ์พร้อมภาพประกอบ  
ข้อมูลหรือขนาดยาบางอย่างอาจไม่ได้มีในทุกประเทศ

### **7. ข้อผู้รับอนุญาตผลิตหรือนำเข้าหรือสั่งยาแผนปัจจุบันเข้ามาในราชอาณาจักร**

บริษัท แกลลีกโซสเมติกส์ จำกัด

### **8. เลขทะเบียนตำรับยา**

1C 20/67 (NBC)

### **9. วันที่ได้รับอนุมติทะเบียนตำรับยา**

31 กรกฎาคม 2567

### **10. วันที่มีการปรับปรุงเอกสาร**

8 กรกฎาคม 2565

Version number: 100 MG GDS16/IPI06 & 40 MG GDS15/IPI01

Date of issue: 08 July 2022 & 13 August 2021

Trade marks are owned by or licensed to the GSK group of companies.

NUCALA LIQUID 100 MG IPI06 & 40 MG IPI01 SMPC TH

## คำแนะนำการใช้ยา

สารละลายยาบรรจุในปากการพร้อมนีด (เข็มฉีดยาอัตโนมัติ)

ปากการบรรจุ นูคล่า พร้อมนีด (เข็มฉีดยาอัตโนมัติ)

(เมทิโอลิซามบ)

นีดยา 1 ครั้ง ทุก 4 สัปดาห์

ควรปฏิบัติตามคำแนะนำเกี่ยวกับวิธีใช้ปากการบรรจุยาพร้อมนีด การไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำอาจส่งผลต่อการทำงานที่เหมาะสมของปากการบรรจุยาพร้อมนีด คุณต้องได้รับการฝึกเพื่อใช้ปากการบรรจุยาพร้อมนีด ปากการบรรจุ นูคล่า พร้อมนีดใช้สำหรับฉีดใต้ผิวนัง (subcutaneous) เท่านั้น

### วิธีเก็บยา นูคล่า

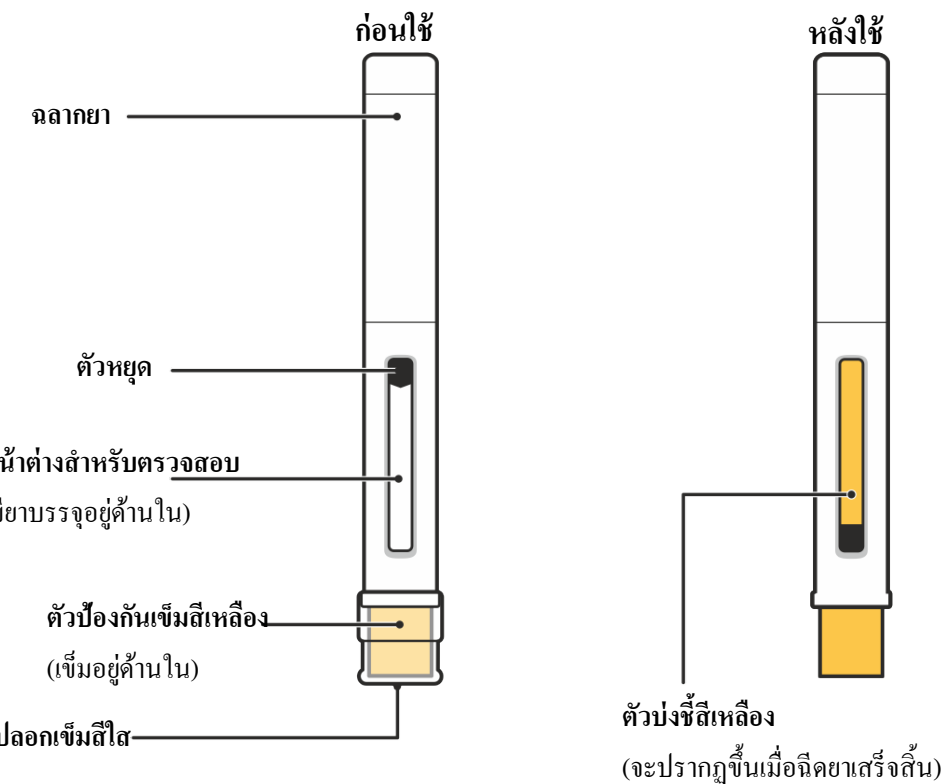
- เก็บไว้ในตู้เย็นก่อนใช้งาน
- ห้ามแช่แข็ง
- เก็บยาไว้ในกล่องเพื่อบื้องกันแสง
- เก็บยาให้พ้นจากมือและสายตาของเด็ก
- หากจำเป็น อาจเก็บปากการบรรจุยาพร้อมนีดไว้ที่อุณหภูมิห้อง ได้ไม่เกิน 30°ซ เป็นเวลาไม่เกิน 7 วัน เมื่อเก็บไว้ในกล่องบรรจุภัณฑ์เดิม
- อย่าเก็บยาที่อุณหภูมิสูงกว่า 30°ซ
- หากนำยาออกจากตู้เย็นและไม่ได้ใช้ภายใน 7 วัน ต้องทิ้งยา โดยดำเนินการด้วยวิธีที่ปลอดภัย

### ก่อนใช้ยา นูคล่า

ควรใช้ปากการบรรจุยาพร้อมนีดเพียงครั้งเดียว และนำໄไปทิ้ง

- ห้ามใช้ปากการบรรจุ นูคล่า พร้อมนีด ร่วมกับบุคคลอื่น
- ห้ามเขย่าปากกา
- ห้ามใช้ปากการหากตกกระแทกบนพื้นแข็ง
- ห้ามใช้ปากการหากชำรุดเสียหาย
- ห้ามถอดปลอกเข็มจนกว่าก่อนจะฉีดยา

## รู้จักปากการตรวจพิรุ่มเม็ดของคุณ

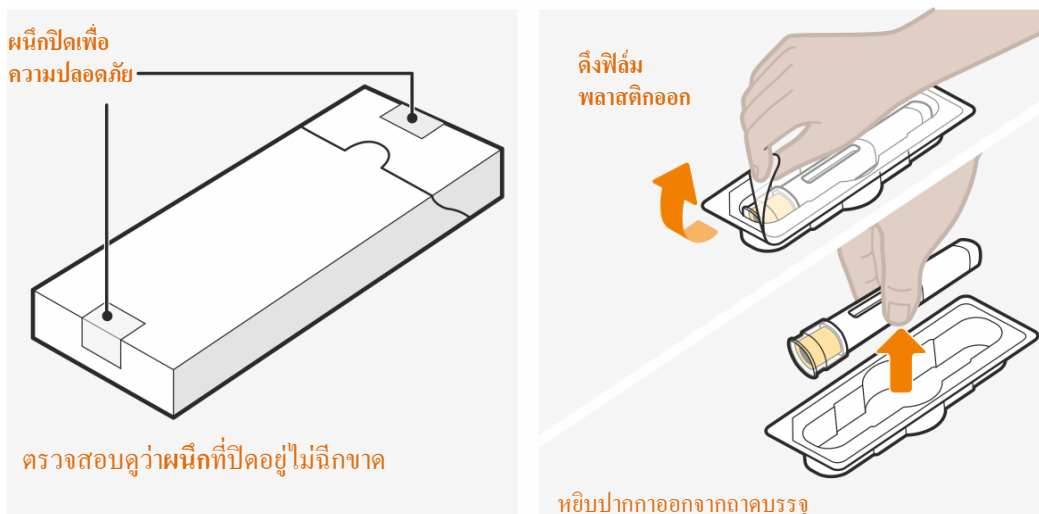


## การเตรียม

### 1. เตรียมสิ่งที่ต้องการให้พร้อม

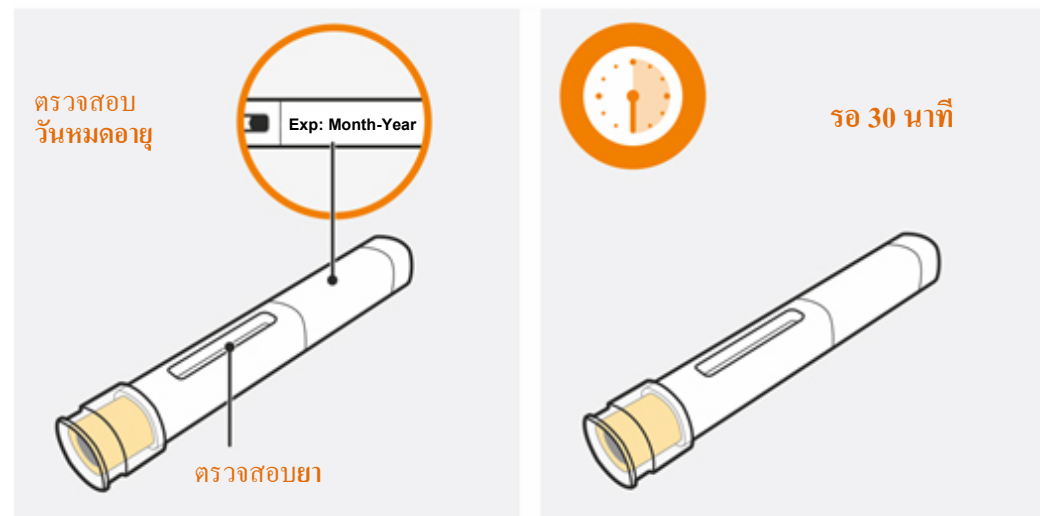
- หาบริเวณที่สะอาด สว่างและพื้นผิวสะอาด ตรวจสอบให้แน่ใจว่าคุณมีสิ่งเหล่านี้อยู่ใกล้มือ:
  - ปากการตรวจ นุคอล่า พิรุ่มเม็ด
  - แผ่นแอลกอฮอล์สำเร็จรูป (ไม่รวมอยู่ในบรรจุภัณฑ์)
  - แผ่นผ้าก๊อชหรือสำลีก้อน (ไม่รวมอยู่ในบรรจุภัณฑ์)

### 2. นำปากการตรวจพิรุ่มเม็ดออกจากบรรจุภัณฑ์



- นำกล่องบรรจุภัณฑ์ออกจากตู้เย็น ตรวจสอบดูว่าผนึกปิดเพื่อความปลอดภัยไม่นิ่กขาด
- นำคาดออกจากกล่อง
- ดึงฟิล์มพลาสติกออกจากภาชนะ
- ขับตรงกลางปากภาชนะค่อยๆ หยับออกจากภาชนะอย่างระมัดระวัง
- วางปากภาชนะพื้นผิวที่สะอาดและเรียบ ที่อุณหภูมิห้อง ห่างจากแสงแดดและพื้นเมือเด็ก  
ห้ามใช้ปากภาชนะหากผนึกที่ปิดอยู่บนกล่องนิ่กขาด  
ห้ามถอดปลอกเข็มในขั้นตอนนี้

### 3. ตรวจสอบและรอ 30 นาทีก่อนใช้งาน



- ตรวจสอบวันหมดอายุในฉลากบนปากภาชนะ
- สังเกตว่าหน้าต่างเพื่อตรวจสอบว่าของเหลวด้านในใส (ไม่บุนหรือไม่มีตะกอน) และไม่มีสีหรือมีสีเหลืองอ่อนจนถึงสีน้ำตาลอ่อน
- อาจเห็นฟองอากาศบางถือเป็นเรื่องปกติ
- รอ 30 นาที (และไม่เกิน 8 ชั่วโมง) ก่อนใช้งาน

ห้ามใช้ยาหากเดย์วันหมดอายุ

ห้ามอุ่นปากภาชนะในโคลเวฟ น้ำร้อน หรือนำไปตากแดดโดยตรง

ห้ามนិចយាត្តាសារละลายบุน หรือเปลี่ยนสี หรือมีตะกอน

ห้ามใช้ปากภาชนะปล่อยทิ้งไว้นอกกล่องบรรจุภัณฑ์เกินกว่า 8 ชั่วโมง

ห้ามถอดปลอกเข็มระหว่างขั้นตอนนี้

### 4. เลือกตำแหน่งที่จะฉีดยา

**注射部位**  
 手臂或背部  
 大腿或臀部

- คุณอาจฉีด นูคาล่า ที่ต้นขาหรือหน้าท้องของคุณ
- กรณีที่ฉีดยาโดยบุคคลอื่น มีตำแหน่งเป็นตัวเลือกเพิ่ม คือ ที่ต้นแขน
- หากคุณต้องฉีดยามากกว่า 1 เข็มเพื่อให้ได้ขนาดยาครบ บริเวณที่ฉีดยาแต่ละเข็มควรห่างกันอย่างน้อย 5 ซม.

ห้ามน้ำยาในบริเวณผิวนังที่มีรอยฟกช้ำ บอบบาง แดง หรือแข็ง  
 ห้ามน้ำยาในบริเวณ 5 ซม. รอบสะโพก

### 5. ทำความสะอาดตำแหน่งฉีดยา

- ล้างมือให้สะอาดด้วยสบู่และน้ำสะอาด
- ทำความสะอาดตำแหน่งที่จะฉีดยาด้วยแอลกอฮอล์สำเร็จรูป และปล่อยให้ผิวแห้งก่อนที่จะฉีดยา

ห้ามสัมผัสตำแหน่งที่จะฉีดยาอีกจนกว่าจะฉีดยาเสร็จ

### การฉีดยา

### 6. ดึงปลอกเข็มสีใสออก



- ดึงปลอกเข็มสีใสออกจากปากกา โดยจับให้แน่นแล้วดึงออกตรงๆ

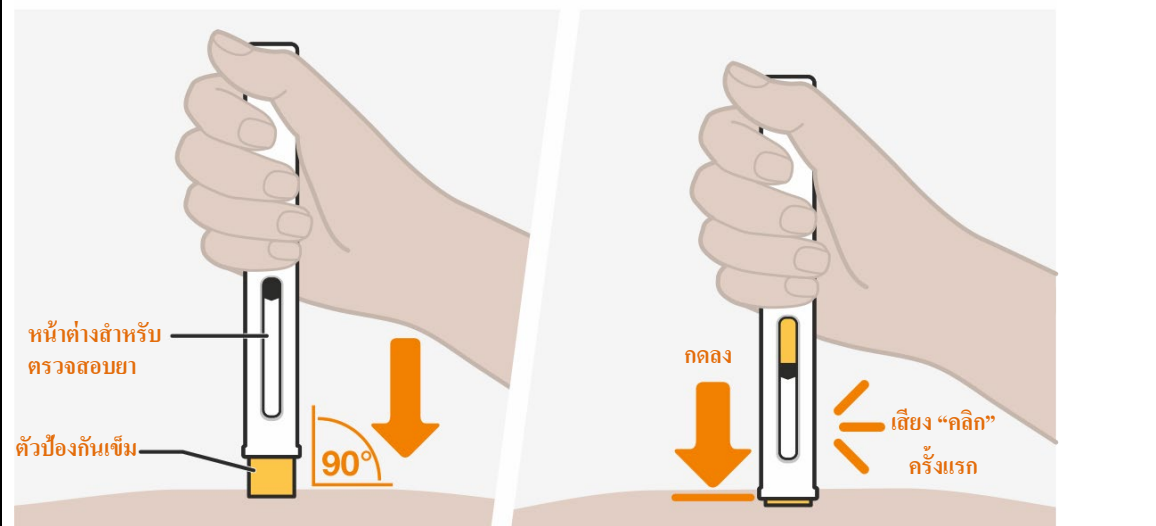
● ไม่ต้องกังวลหากเห็นหยดของเหลวที่ป่วยเข้ม ถือเป็นเรื่องปกติ

● หลังจากดูดปลอกเข็มออกให้นำไปนឹดทันที และภายในเวลาไม่เกิน 5 นาทีเสมอ

ห้ามน้ำน้ำไว้ปะสัมผัสด้วยกันเข้มซึ่งมีสีเหลือง เพราะจะเป็นการกระตุ้นให้เข้มทำงานเร็วเกินไปและอาจทำให้ไดร์บนาดเจ็บจากเข็มแทง

หลังจากดูดปลอกเข็มออก อย่าส่วนปลอกเข็มกลับเข้าไปในปากกาอีก เพราะอาจทำให้เข้มเริ่มฉีดยาโดยที่ไม่ได้ตั้งใจ

## 7. เริ่มฉีดยา



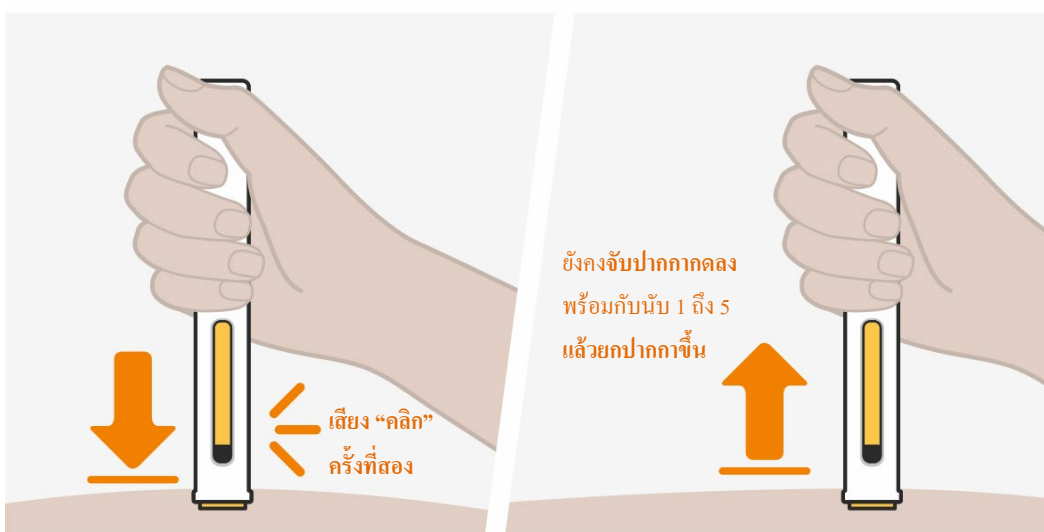
- ถือปากกาโดยให้หัวต่างสำหรับตรวจสอบยาหันเข้าหาคุณเพื่อให้คุณสามารถมองเห็น และให้ตัวป้องกันเข็มสีเหลืองกว้าง

● วางปากกาลงตรงๆ บนตำแหน่งที่จะฉีดยา โดยให้ตัวป้องกันเข็มสีเหลืองแนบกับผิวของคุณตามภาพ

● ขณะเริ่มฉีด ให้กดปากกาลงไปจนสุด และกดกระชับไว้กับผิวของคุณ ตัวป้องกันเข็มสีเหลืองจะเลื่อนขึ้นไปทางปากกา

- คุณควรได้ยินเสียง “คลิก” ครั้งแรก เพื่อแสดงการเริ่มนัดยา
- ตัวบ่งชี้สีเหลืองจะเลื่อนลงมาที่หน้าต่างสำหรับตรวจสอบยาเมื่อยาถูกฉีดเข้าสู่ร่างกาย  
ห้ามยกปากการขึ้นจากผิวของคุณในขั้นตอนนี้ เพราะอาจทำให้คุณได้รับยาไม่ครบตามขนาดที่กำหนด  
การฉีดยาอาจใช้เวลา 15 วินาทีจึงจะเสร็จสมบูรณ์
- ห้ามใช้ปากการหากตัวป้องกันเข้มเหลืองไม่เลื่อนขึ้นตามที่อธิบายไว้ข้างต้น ให้ทิ้งปากการด้านนั้น (โปรดดูข้อที่ 9) และเริ่มด้านใหม่ด้วยปากการด้านใหม่

#### 8. จับปากการให้เข้าที่เพื่อฉีดยาให้เสร็จสมบูรณ์



- กดปากการค้างไว้จนกว่าจะได้ยินเสียง "คลิก" ครั้งที่สอง โดยตัวหยุดและตัวบ่งชี้สีเหลืองจะหยุดเคลื่อนที่และเติมเข้ามาแทนที่ในหน้าต่างสำหรับตรวจสอบ
- บังคับจับปากการไว้ในตำแหน่งเดิมพร้อมกับนับ 1 ถึง 5 แล้วยกปากการออกจากผิวของคุณ
- หากคุณไม่ได้ยินเสียง "คลิก" ครั้งที่สอง:
  - ตรวจสอบว่าหน้าต่างสำหรับตรวจสอบว่ามีตัวบ่งชี้สีเหลืองบรรจุเต็ม
  - หากไม่แน่ใจให้กดปากการค้างไว้อีก 15 วินาที เพื่อให้แน่ใจว่าการฉีดยาเสร็จสมบูรณ์

ห้ามยกปากการออกจนกว่าจะแน่ใจว่าได้ฉีดยาแล้วเสร็จสมบูรณ์

- อาจมีเลือดหยดเล็ก ๆ ตรงตำแหน่งที่ฉีดยาถือเป็นเรื่องปกติ อาจใช้ลักษณะหือผ้ากันเช็ดบนบริเวณที่มีเลือดออกสักครู่

ห้ามถูบริเวณตำแหน่งที่ฉีดยา

#### การกำจัด

#### 9. กำจัดปากการที่ใช้แล้ว

- กำจัดปากการและปลอกเข็มที่ใช้แล้วตามข้อกำหนดของห้องฉีน หากจำเป็น กรุณาปรึกษาแพทย์หรือเภสัชกรเพื่อขอคำแนะนำ

- เก็บปากกาและปลอกเข็มที่ใช้แล้วของคุณให้พ้นจากมือและสายตาของเด็ก

## คำแนะนำการใช้ยา

**สารละลายยาบรรจุในระบบอกรดยาพร้อมฉีด (ระบบอกรดยาซึ่งมีระบบความปลอดภัย)**

ระบบอกรดยาบรรจุ นูคลาล่า พร้อมนีด (ระบบอกรดยาซึ่งมีระบบความปลอดภัย)  
(มีโพลิชีแมบ)

นีดยา 1 ครั้ง ทุก 4 สัปดาห์

ควรปฏิบัติตามคำแนะนำเกี่ยวกับวิธีใช้ระบบอกรดยาบรรจุพร้อมนีด การไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำอาจส่งผลต่อการทำงานที่เหมาะสมของระบบอกรดยาบรรจุพร้อมนีด คุณต้องได้รับการฝึกเพื่อใช้ระบบอกรดยาบรรจุพร้อมนีด ระบบอกรดยาบรรจุ นูคลาล่า พร้อมนีดใช้สำหรับฉีดใต้ผิวหนัง (subcutaneous) เท่านั้น

### วิธีเก็บยา นูคลาล่า

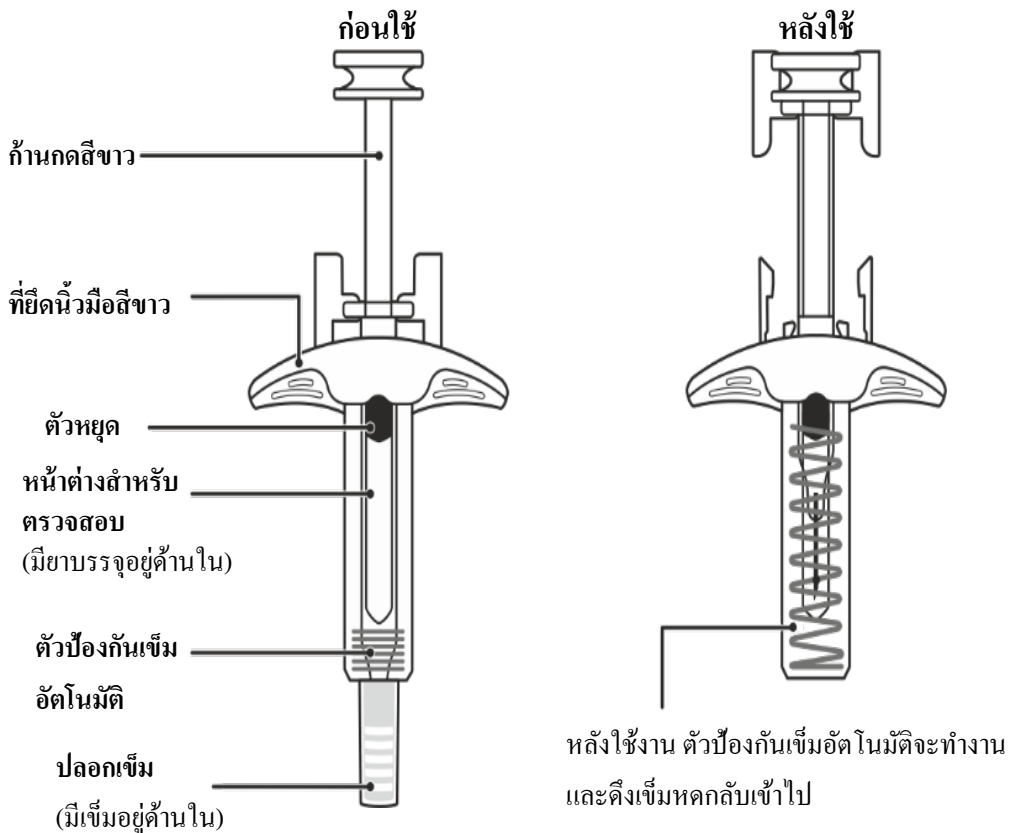
- เก็บไว้ในตู้เย็นก่อนใช้งาน
- ห้ามแช่แข็ง
- เก็บยาไว้ในกล่องเพื่อป้องกันแสง
- เก็บยาให้พ้นจากมือและสายตาของเด็ก
- หากจำเป็น อาจเก็บระบบอกรดยาบรรจุพร้อมนีดไว้ที่อุณหภูมิห้อง ได้ไม่เกิน 30°ซ เป็นเวลาไม่เกิน 7 วัน เมื่อเก็บไว้ในกล่องบรรจุภัณฑ์เดิม
- อบ่าเก็บยาที่อุณหภูมิสูงกว่า 30°ซ
- หากนำออกจากตู้เย็นและไม่ได้ใช้ภายใน 7 วัน ให้ทิ้ง โดบวิธีที่ปลอดภัย

### ก่อนใช้ยา นูคลาล่า

ควรใช้ระบบอกรดยาบรรจุพร้อมนีดเพียงครั้งเดียว และวนนำไปทิ้ง

- ห้ามใช้ระบบอกรดยาบรรจุ นูคลาล่า พร้อมนีด ร่วมกับบุคคลอื่น
- ห้ามเขย่าระบบอกรดยา
- ห้ามใช้ระบบอกรดยาหากกระแทกบนพื้นแข็ง
- ห้ามใช้ระบบอกรดยาหากชำรุดเสียหาย
- ห้ามถอดปลอกเข็มจนกว่าก่อนจะฉีดยา

## รีจักระบอกระดิษยาบรรจุพร้อมฉีดของคุณ

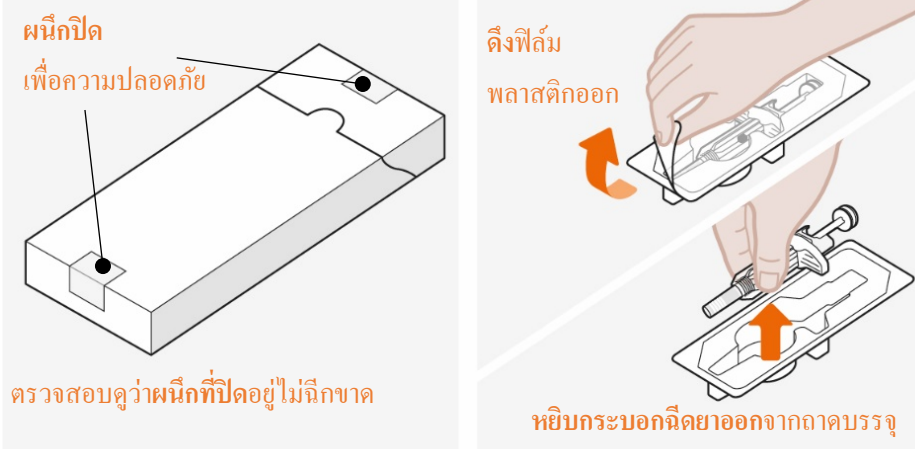


## การเตรียม

### 1. เตรียมสิ่งที่ต้องการให้พร้อม

- หาบริเวณที่สะอาด สว่างและพื้นผิวสะอาด ตรวจสอบให้แน่ใจว่าคุณมีสิ่งเหล่านี้อยู่ใกล้มือ:
  - ระบบอกระดิษยาบรรจุ นูคาล่า พร้อมนีด
  - แผ่นแอลกอฮอล์สำเร็จรูป (ไม่รวมอยู่ในบรรจุภัณฑ์)
  - แผ่นผ้ากันเปื้อนหรือสำลีก้อน (ไม่รวมอยู่ในบรรจุภัณฑ์)

## 2. นำระบบอภัยยาบรรจุพร้อมฉีดออกจากบรรจุภัณฑ์

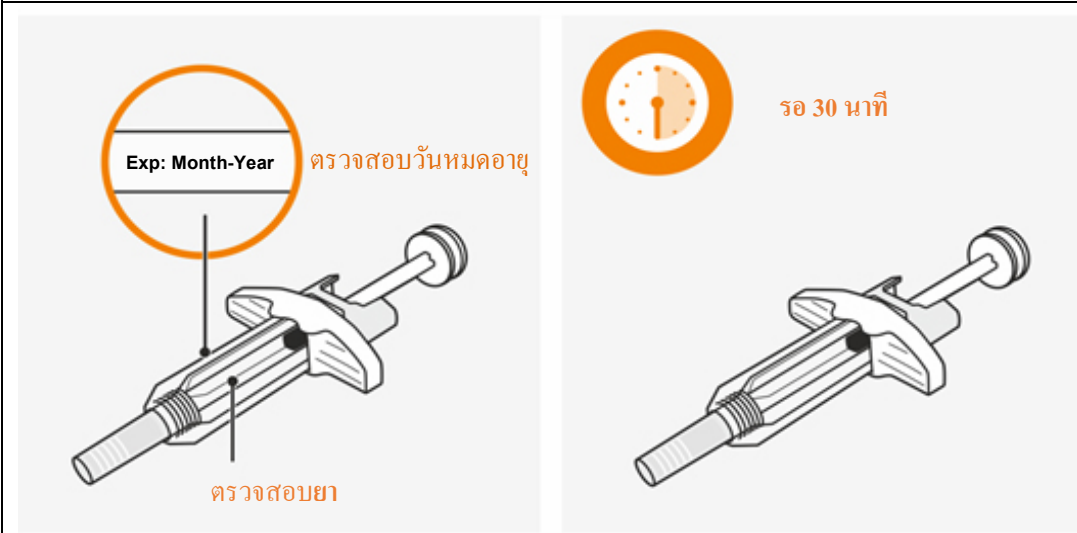


- นำกล่องบรรจุภัณฑ์ออกจากตู้เย็น ตรวจสอบดูว่าผนึกปิดเพื่อความปลอดภัยไม่มีไขกัด
- นำถาดออกจากกล่อง
- ดึงฟิล์มพลาสติกออกจากถาด
- จับตรงกลางระบบอภัยยา และค่อยๆ หยັບออกจากถาดอย่างระมัดระวัง
- วางระบบอภัยยาบนพื้นผิวที่สะอาดและเรียบ ที่อุณหภูมิห้อง ห่างจากแสงแดดและพื้นที่เด็ก

ห้ามใช้ระบบอภัยยาหากผนึกที่ปิดอยู่บนกล่องนีกษาด

ห้ามถอดปลอกเข็มในขั้นตอนนี้

## 3. ตรวจสอบและรอ 30 นาที ก่อนการใช้งาน



- ตรวจสอบวันหมดอายุในฉลากบนระบบอภัยยา
- สังเกตที่หน้าต่างเพื่อตรวจสอบว่าของเหลวด้านในใส (ไม่ผุนหรือไม่มีตะกอน) และไม่มีสีหรือมีสีเหลืองอ่อนจนถึงสีน้ำตาลอ่อน
- อาจเห็นฟองอากาศบางสิ่งเป็นร่องปกติ

- รอ 30 นาที (และไม่เกิน 8 ชั่วโมง) ก่อนใช้งาน

**ห้ามใช้ยาหากเลบยันหมดอายุ**

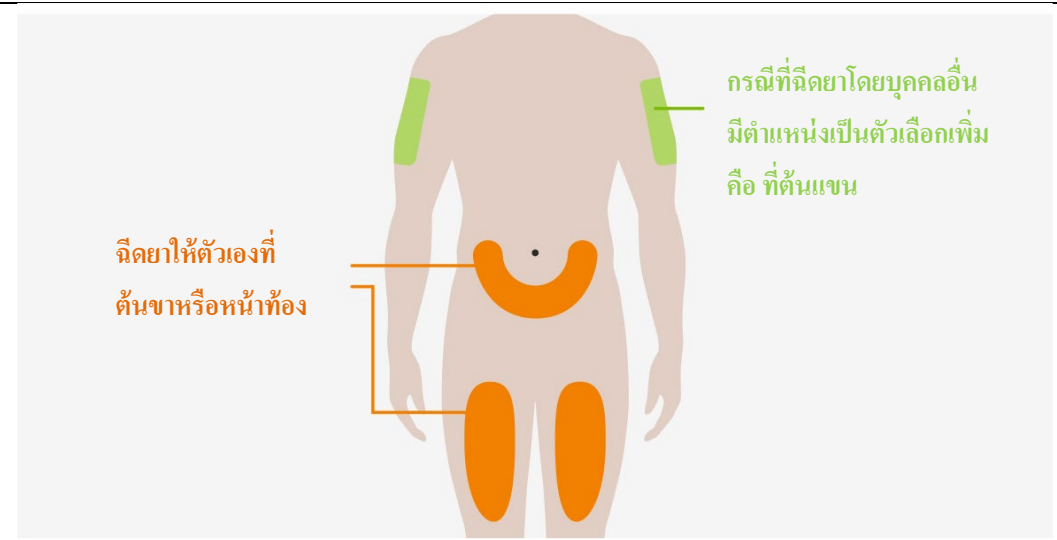
**ห้ามอุ่นกระบอกน้ำยาในไมโครเวฟ น้ำร้อน หรือนำไปตากแดดโดยตรง**

**ห้ามน้ำยาถ้าสารละลายบุน หรือเปลี่ยนสี หรือมีตะกอน**

**ห้ามใช้ระบบออกน้ำยาหากปล่อยทิ้งไว้นอกกล่องบรรจุภัณฑ์เกินกว่า 8 ชั่วโมง**

**ห้ามถอดปลอกเข็มระหัวงหัวห้อนนี้**

#### 4. เลือกตำแหน่งที่จะฉีดยา

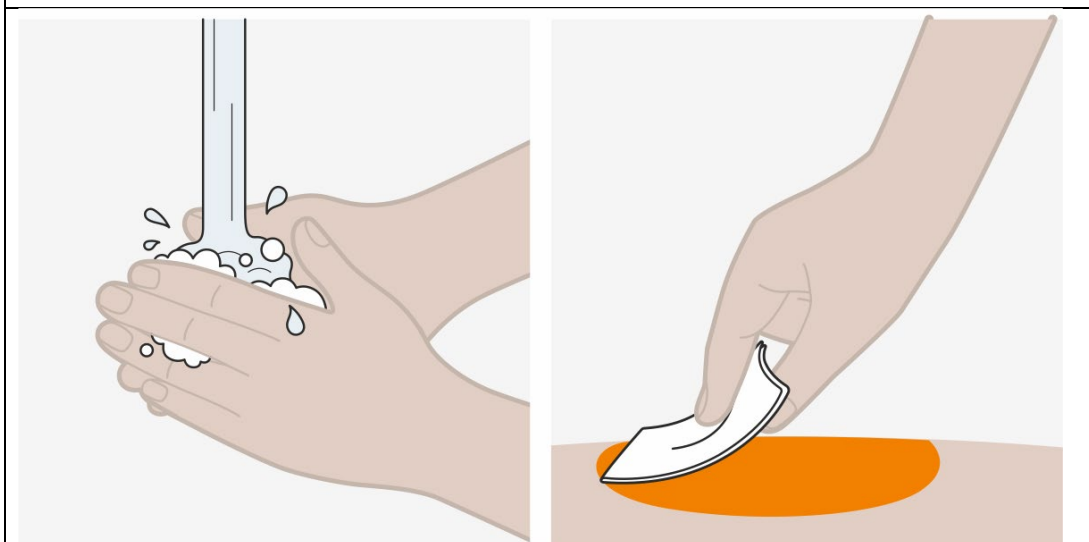


- คุณอาจนีด นูคล่า ที่ต้นขาหรือหน้าท้องของคุณ
- กรณีที่ฉีดยาโดยบุคคลอื่น มีตำแหน่งเป็นตัวเลือกเพิ่ม คือ ที่ต้นแขน
- หากคุณต้องฉีดยามากกว่า 1 เข็มเพื่อให้ได้ขนาดยาครบ บริเวณที่ฉีดยาแต่ละเข็มควรห่างกันอย่างน้อย 5 ซม.

**ห้ามน้ำยาในบริเวณผิวนังที่มีรอยฟกช้ำ บอบบาง แดง หรือแข็ง**

**ห้ามน้ำยาในบริเวณ 5 ซม. รอบสะโพก**

#### 5. ทำความสะอาดตำแหน่งที่ฉีดยา



- ถ้างมือให้สะอาดด้วยสบู่และน้ำสะอาด
- ทำความสะอาดด้วยแอลกอฮอล์ลามีรูป และปล่อยให้ผิวแห้ง ก่อนที่จะฉีดยา

ห้ามสัมผัสตำแหน่งที่จะฉีดยาอีกจนกว่าจะฉีดยาเสร็จ

## การฉีดยา

### 6. ดึงปลอกเข็มออก



- ดึงปลอกเข็มออกจากกระบวนการฉีดยา โดยจับให้แน่นแล้วดึงออกตรง ๆ ในลักษณะดึงมือออก ห่างจากปลายเข็ม (ดังภาพ) คุณอาจต้องออกแรงเพื่อดึงปลอกเข็มออก
- ไม่ต้องกังวลหากเห็นหยดของเหลวที่ปลายเข็ม ถือเป็นเรื่องปกติ
- หลังจากดึงปลอกเข็มออกให้นำไปพิจารณาทันที และภายในเวลาไม่เกิน 5 นาทีเสนอ

ห้ามให้เข็มไปสัมผัสกับพื้นผิวใด ๆ

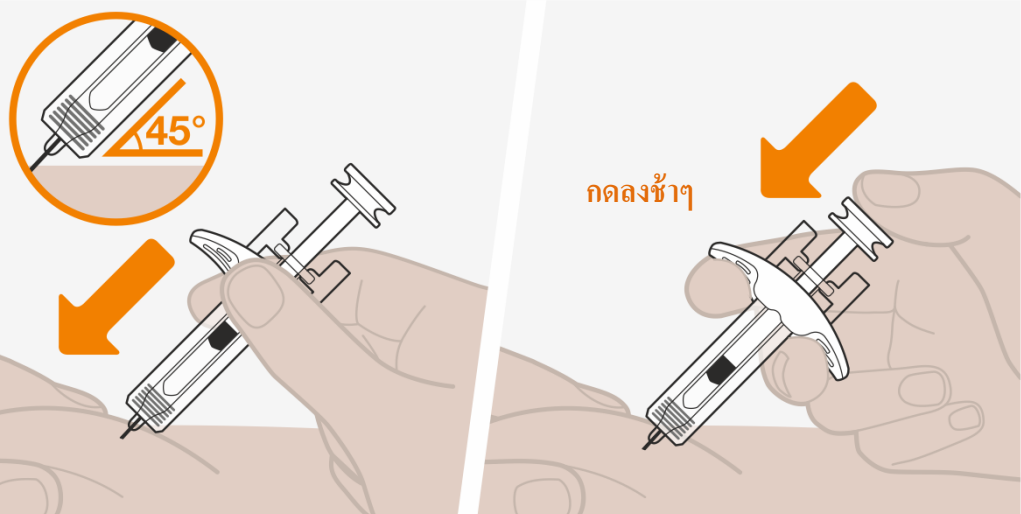
ห้ามแตะเข็ม

ห้ามแตะก้านกดในขั้นตอนนี้ เพราะคุณอาจดันของเหลวออกมากโดยไม่ตั้งใจและจะทำให้ไดร์บ ยาไม่ครบตามขนาดที่กำหนด

ห้ามໄล่ฟองอากาศออกจากกระบวนการฉีดยา

ห้ามใส่ปลอกเข็มกลับเข้าไปในกระบวนการฉีดยา เพราะอาจทำให้ไดร์บบาดเจ็บจากเข็มแทง

## 7. เริ่มนีดยา



- ใช้มือข้างที่ว่างหนีบผิวนังบริเวณตำแหน่งที่จะฉีดยา หนีบผิวนังไว้ตลอดเวลาที่ฉีดยา
- สอดเข็มเข้าไปในผิวนังที่ถูกหนีบโดยทำมุ่ง 45° จนมิดหัวเข็ม ดังภาพ
- เดือนนิ้วหัวแม่มือของคุณ ไปที่ก้านกดและวางนิ้วนีบบนที่ยึดนิ้วหัวแม่มือสีขาว ดังภาพ
- ดันก้านกดลงช้า ๆ เพื่อนีดยาให้ครบตามขนาดที่กำหนด

## 8. ฉีดยาให้เสร็จสมบูรณ์



- ตรวจสอบให้แน่ใจว่าได้ดันก้านกดจนสุดแล้วจนตัวหยุดเลื่อนไปด้านล่างสุดของระบบอกรีดยา และสารละลายถูกฉีดออกไปจนหมด
- ยกนิ้วหัวแม่มือขึ้นช้า ๆ ซึ่งจะทำให้ก้านกดเลื่อนกลับขึ้นมาและเข็มหดกลับเข้าไปในระบบอกรีดยา
- เมื่อนีดยาเสร็จสมบูรณ์ ให้ปล่อยผิวนังที่หนีบไว้
  - อาจมีเลือดหยดเล็ก ๆ ตรงตำแหน่งที่ฉีดยาถือเป็นเรื่องปกติ อาจใช้สำลีก้อนหรือผ้าก๊อซกดบนบริเวณที่มีเลือดออกออกสักครู่
  - ห้ามさまป์ลอกเข็มกลับเข้าไปในระบบอกรีดยา

- ห้ามถูบบริเวณตำแหน่งที่นีดยา

#### การกำจัด

##### 9. กำจัดระบบออกนีดยาที่ใช้แล้ว

- กำจัดระบบออกนีดยาและปลอกเข็มที่ใช้แล้วตามข้อกำหนดของห้องฉุกเฉิน หากจำเป็น กรุณา  
ปรึกษาแพทย์หรือเภสัชกรเพื่อขอคำแนะนำ
- เก็บระบบออกนีดยาและปลอกเข็มที่ใช้แล้วให้พ้นจากมือและสายตาของเด็ก

## INSTRUCTIONS FOR USE

นูคอล่า 40 มก./ 0.4 มล.บรรจุในระบบอกรีดยาพร้อมฉีด (ระบบอกรีดยาซึ่งมีระบบความปลอดภัย)  
(มีโอลิช์แนบ)

นีดยา 1 ครั้ง ทุก 4 สัปดาห์

ควรปฏิบัติตามคำแนะนำนำเกี่ยวกับวิธีใช้ระบบอกรีดยาบรรจุพร้อมฉีด การไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำอาจส่งผลต่อการทำงานที่เหมาะสมของระบบอกรีดยาบรรจุพร้อมฉีด คุณต้องได้รับการฝึกเพื่อใช้ระบบอกรีดยาบรรจุพร้อมฉีด ระบบอกรีดยาบรรจุ นูคอล่า พร้อมฉีดใช้สำหรับฉีดใต้ผิวหนัง (subcutaneous) เท่านั้น

### วิธีเก็บยา นูคอล่า

- เก็บไว้ในตู้เย็นก่อนใช้งาน
- ห้ามแช่แข็ง
- เก็บยาไว้ในกล่องเพื่อป้องกันแสง
- เก็บยาให้พ้นจากมือและสายตาของเด็ก
- หากจำเป็น อาจเก็บระบบอกรีดยาบรรจุพร้อมฉีดไว้ที่อุณหภูมิห้อง ได้ไม่เกิน 30°ซ เป็นเวลาไม่เกิน 7 วัน เมื่อเก็บไว้ในกล่องบรรจุภัณฑ์เดิม
- อุ่นเก็บยาที่อุณหภูมิสูงกว่า 30°ซ
- หากนำออกจากตู้เย็นและไม่ได้ใช้ภายใน 7 วัน ให้ทิ้งโดยวิธีที่ปลอดภัย

### ก่อนใช้ยา นูคอล่า

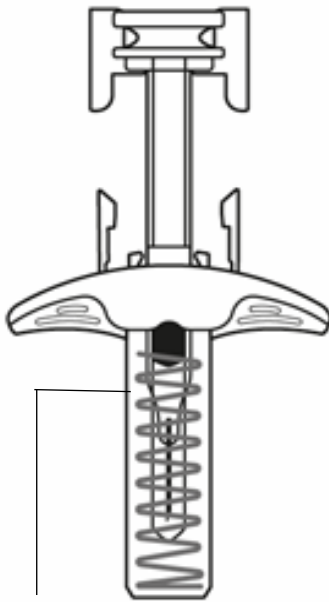
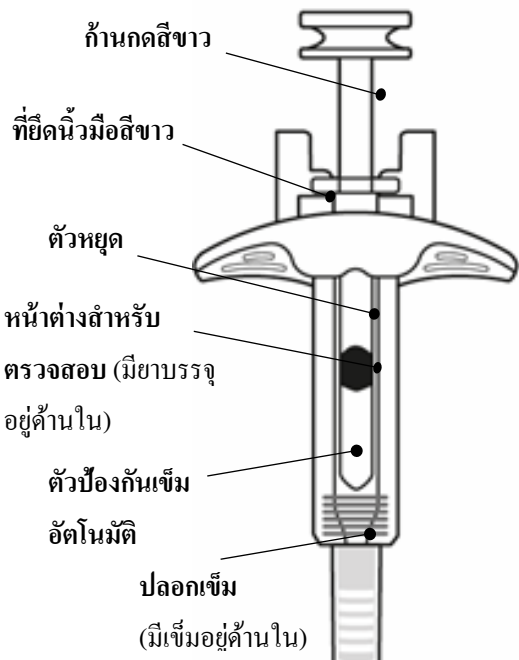
ควรใช้ระบบอกรีดยาบรรจุพร้อมฉีดเพียงครั้งเดียว แล้วนำไปทิ้ง

- ห้ามใช้ระบบอกรีดยาบรรจุ นูคอล่า พร้อมฉีด ร่วมกับบุคคลอื่น
- ห้ามเขย่าระบบอกรีดยา
- ห้ามใช้ระบบอกรีดยาหากตกระแตกบนพื้นแข็ง
- ห้ามใช้ระบบอกรีดยาหากชำรุดเสียหาย
- ห้ามถอดปลอกเข็มจนกว่าก่อนจะนีดยา

## วิธีจัดการกลีดยาบรรจุพร้อมฉีดของคุณ

ก่อนใช้

หลังใช้



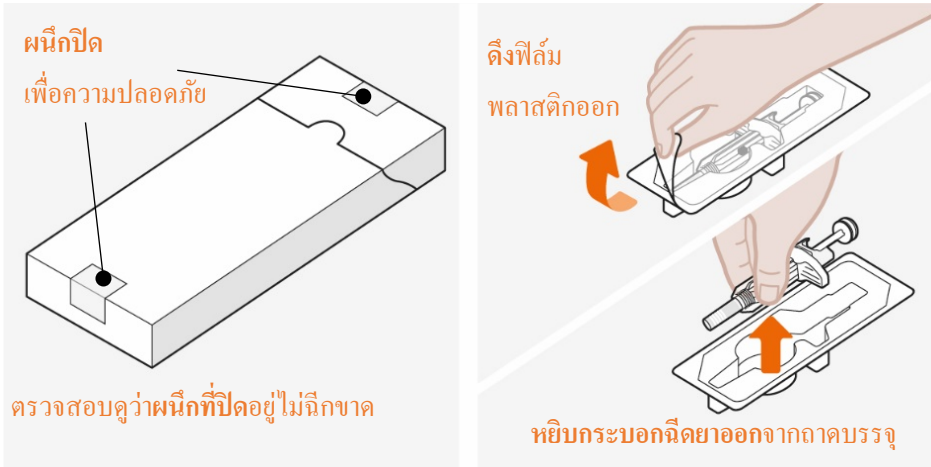
หลังใช้งาน ตัวปีองกันเข็มอัตโนมัติจะทำงาน  
และดึงเข็มหดกลับเข้าไป

## การเตรียม

### 1. เตรียมสิ่งที่ต้องการให้พร้อม

- หากบริเวณที่จะฉีด สว่างและพื้นผิวสะอาด ตรวจสอบให้แน่ใจว่าคุณมีสิ่งเหล่านี้อยู่ใกล้มือ:
  - ระบบกลีดยาบรรจุ นุ่มคลื่น พร้อมฉีด
  - แผ่นแอลกอฮอล์สำเร็จรูป (ไม่รวมอยู่ในบรรจุภัณฑ์)
  - แผ่นผ้าก๊อชหรือสำลีก้อน (ไม่รวมอยู่ในบรรจุภัณฑ์)

## 2. นำกระบอกนีดยาบรรจุพร้อมฉีดออกจากบรรจุภัณฑ์

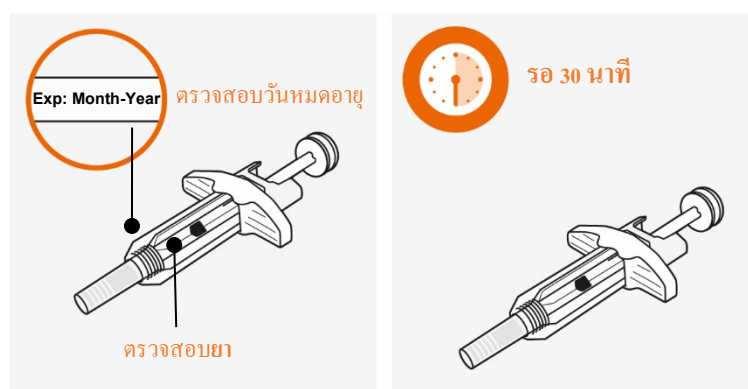


- นำกล่องบรรจุภัณฑ์ออกมาจากถุงเย็น ตรวจสอบดูว่าผนึกปิดเพื่อความปลอดภัยไม่นิ่กขาด
- นำดาดออกจากร่อง
- ดึงฟิล์มพลาสติกออกจากภาชนะ
- จับตรงกลางกระบอกนีดยา และค่อยๆ หันออกจากดาดอย่างระมัดระวัง
- วางกระบอกนีดยานบนพื้นผิวที่สะอาดและเรียบ ที่อุณหภูมิห้อง ห่างจากแสงแดดและพื้นที่มีเด็ก

ห้ามใช้กระบอกนีดยาหากผนึกที่ปิดอยู่บนกล่องนิ่กขาด

ห้ามกดดูปลอกเข้าในขันตอนนี้

## 3. ตรวจสอบและรอ 30 นาที ก่อนการใช้งาน



- ตรวจสอบวันหมดอายุใน刹那ก่อนกระบวนการฉีดยา
- สังเกตที่หน้าต่างเพื่อตรวจสอบว่าของเหลวด้านในใส (ไม่บุนหรือไม่มีตะกอน) และไม่มีสีหรือมีสีเหลืองอ่อนนじงสีน้ำตาลอ่อน
- อาจเห็นฟองอากาศบ้างถือเป็นเรื่องปกติ
- รอ 30 นาที (และไม่เกิน 8 ชั่วโมง) ก่อนใช้งาน

ห้ามใช้ยาหากเหลววันหมดอายุ

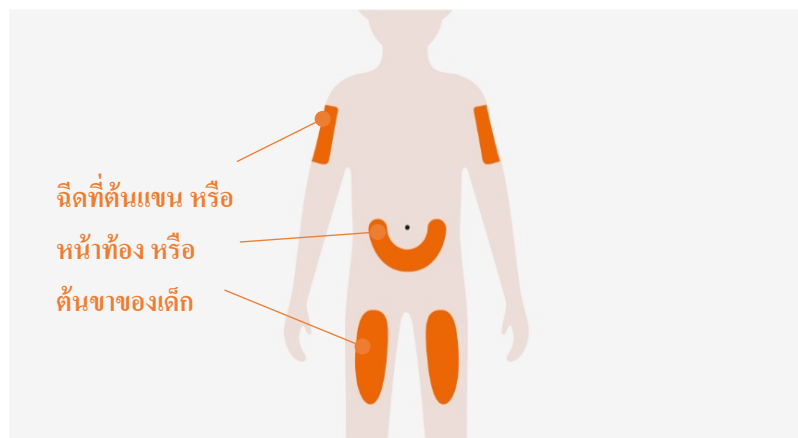
ห้ามอุ่นกระบวนการฉีดยาในไมโครเวฟ น้ำร้อน หรือนำไปตากแดดโดยตรง

ห้ามฉีดยาถ้าสารละลายบุ่น หรือเปลี่ยนสี หรือมีตะกอน

ห้ามใช้กรอบอกน้ำยาหากปล่อยทิ้งไว้นอกกล่องบรรจุภัณฑ์เกินกว่า 8 ชั่วโมง

ห้ามคลุกเคลือกเข้มระหว่างขึ้นตอนนี้

#### 4. เลือกตำแหน่งที่จะฉีดยา



- คุณอาจฉีด น้ำยาคลาย ที่ต้นแขน หรือหน้าท้อง หรือต้นขา ของเด็กที่คุณดูแล

ห้ามน้ำยาในบริเวณผิวนังที่มีรอยฟกช้ำ บอบบาง แดง หรือแข็ง

ห้ามน้ำยาในบริเวณ 5 ซม. รอบสะโพก

#### 5. ทำความสะอาดตำแหน่งที่ฉีดยา



- ล้างมือให้สะอาดด้วยสบู่และน้ำสะอาด

- ทำความสะอาดตำแหน่งที่จะฉีดยาด้วยแอลกอฮอล์สำเร็จรูป และปล่อยให้ผิวแห้งก่อนที่จะฉีดยา

ห้ามสัมผัสตำแหน่งที่จะฉีดยาอีกจนกว่าจะฉีดยาเสร็จ

#### การฉีดยา

#### 6. ดึงปลอกเข็มออก



- ดึงปลอกเข็มออกจากกระบอกน้ำยา โดยจับให้แน่นแล้วดึงออกตรง ๆ ในลักษณะดึงมือออกห่างจากปลายเข็ม (ดังภาพ) คุณอาจต้องออกแรงเพื่อดึงปลอกเข็มออก
- ไม่ต้องกังวลหากเห็นหยดของเหลวที่ปลายเข็ม ถือเป็นเรื่องปกติ
- หลังจากถอนปลอกเข็มออกให้นำไปปั๊บทันที และภายในเวลาไม่เกิน 5 นาทีเสมอ

ห้ามให้เข็มไปสัมผัสกับพื้นผิวใด ๆ

ห้ามแตะเข็ม

ห้ามแตะก้านกดในขั้นตอนนี้ เพราะคุณอาจดันข้องเหลวออกมากโดยไม่ตั้งใจและจะทำให้ได้รับยาไม่ครบตามขนาดที่กำหนด

ห้ามໄล่ฟองอากาศออกจากกระบอกน้ำยา

ห้ามใส่ปลอกเข็มกลับเข้าไปในกระบอกน้ำยา เพราะอาจทำให้ได้รับบาดเจ็บจากเข็มแหง

## 7. เริ่มน้ำยา



- ใช้มือข้างที่ว่างหนีบผิวนังบวบนิรภัยตามตำแหน่งที่จะฉีดน้ำยา หนีบผิวนังไว้ตลอดเวลาที่ฉีดน้ำยา
- สอดเข็มเข้าไปในผิวนังที่ถูกหนีบโดยทำมุม 45° จนมิดหัวเข็ม ดังภาพ
- เลื่อนนิวหัวแม่มือของคุณไปที่ก้านกดและวางนิ้วน่วนที่ยึดนิวมือสีขาว ดังภาพ
- ดันก้านกดลงช้า ๆ เพื่อฉีดน้ำยาให้ครบตามขนาดที่กำหนด

## 8. น้ำยาให้เสร็จสมบูรณ์



- ตรวจสอบให้แน่ใจว่าได้ดันก้านกดจนสุดแล้วจนตัวหยุดเลื่อน ไปด้านล่างสุดของระบบอกรถนิเดีย และสารละลายถูกนิคออกไซจันหมด
- ยกน้ำหัวแม่มือขึ้นช้าๆ ซึ่งจะทำให้ก้านกดเลื่อนกลับขึ้นมาและเป็นหดกลับเข้าไปในระบบอกรถนิเดีย
- เมื่อนิเดียเสร็จสมบูรณ์ ให้ปล่อยผิวนังที่หนีบไว้
- อาจมีเลือดหยดเล็กๆ ตรงตำแหน่งที่นิเดียถือเป็นเรื่องปกติ อาจใช้สำลีก้อนหรือผ้ากันเช็ดบนบริเวณที่มีเลือดออกสักครู่
- ห้ามสวมปลอกเข็มกลับเข้าไปในระบบอกรถนิเดีย
- ห้ามถูบริเวณตำแหน่งที่นิเดีย

## การกำจัด

### 9. กำจัดระบบอกรถนิเดียที่ใช้แล้ว

- กำจัดระบบอกรถนิเดียและปลอกเข็มที่ใช้แล้วตามข้อกำหนดของห้องฉุกเฉิน หากจำเป็น กรุณาปรึกษาแพทย์หรือเภสัชกรเพื่อขอคำแนะนำ
- เก็บระบบอกรถนิเดียและปลอกเข็มที่ใช้แล้วให้พ้นจากมือและสายตาของเด็ก