



Express Medicine Shipments, Globally!
FOR PUBLIC INTEREST & INFORMATION ONLY.
NO BRAND OR GENERIC MEDICINE IS BEING PROMOTED
FOR SALES FROM THE CONTENT OF THIS DOCUMENT.

[Casa](#) → [Drogas, Ervas e Suplementos](#) → Injeção de Brentuximabe Vedotina

Source : U.S. National Library of Medicine

URL desta página: <https://medlineplus.gov/druginfo/meds/a611052.html>

Injeção de Brentuximabe Vedotina

pronunciado como (bren tux' i mab ve doe' tin)

AVISO IMPORTANTE:

Receber injeção de brentuximabe vedotina pode aumentar o risco de desenvolver leucoencefalopatia multifocal progressiva (LMP; uma infecção rara do cérebro que não pode ser tratada, prevenida ou curada e que geralmente causa morte ou incapacidade grave). Informe o seu médico se você tem ou já teve uma condição que afeta seu sistema imunológico. Informe o seu médico e farmacêutico se estiver a tomar algum medicamento que suprima o sistema imunitário. Se sentir algum dos seguintes sintomas, pare de receber a injeção de brentuximab vedotina e contacte o seu médico imediatamente: diminuição da força ou fraqueza num lado do corpo; dificuldade para caminhar; perda de coordenação; dor de cabeça; confusão; dificuldade em pensar com clareza; perda de memória; mudanças de humor ou comportamento habitual; dificuldade em falar; ou alterações na visão.

Mantenha todas as consultas com o seu médico e o laboratório. O seu médico pode solicitar certos testes para verificar a resposta do seu corpo à injeção de brentuximab vedotina.

Converse com seu médico sobre os riscos de receber injeção de brentuximabe vedotina.

por que este medicamento é prescrito?

A injeção de brentuximabe vedotina é usada

- em combinação com outros medicamentos quimioterápicos para tratar o linfoma de Hodgkin (doença de Hodgkin) em pessoas que não receberam tratamento anteriormente,
- para tratar o linfoma de Hodgkin naqueles que estão em risco de agravar a sua doença ou voltar após um transplante de células estaminais (procedimento que substitui a medula óssea doente por medula óssea saudável),
- para tratar o linfoma de Hodgkin naqueles que não responderam a um transplante de células-tronco (procedimento que substitui a medula óssea doente por medula óssea saudável) ou pelo menos dois períodos de tratamento de quimioterapia,
- em combinação com outros medicamentos quimioterápicos para tratar o linfoma anaplásico de grandes células (sALCL; um tipo de linfoma não Hodgkin) e outros certos tipos de linfomas periféricos de células T (PTCL; um tipo de linfoma não Hodgkin) naqueles que não o fizeram anteriormente recebeu tratamento,

- para tratar sALCL sistêmica naqueles que não responderam a outro período de tratamento de quimioterapia,
- para tratar um certo tipo de linfoma anaplásico cutâneo primário de grandes células (pcALCL; um tipo de linfoma não-Hodgkin) em pessoas que receberam anteriormente outro tratamento.

A injeção de brentuximab vedotina está em uma classe de medicamentos chamados conjugados de anticorpo-droga. Funciona matando as células cancerígenas.

como este medicamento deve ser usado?

A injeção de brentuximab vedotina vem como um pó para ser misturado com fluido e injetado durante 30 minutos por via intravenosa (na veia) por um médico ou enfermeiro em um consultório médico ou hospital. Quando o brentuximab vedotina é administrado para tratar o linfoma de Hodgkin, sALCL ou PTCL, geralmente é injetado uma vez a cada 3 semanas enquanto seu médico recomendar que você receba tratamento. Quando o brentuximab vedotina é usado em combinação com quimioterapia para tratar o linfoma de Hodgkin como primeiro tratamento, geralmente é injetado uma vez a cada 2 semanas enquanto seu médico recomendar que você receba tratamento.

A injeção de brentuximab vedotina pode causar reações alérgicas graves, que geralmente ocorrem durante a infusão do medicamento ou dentro de 24 horas após o recebimento de uma dose. Você pode receber certos medicamentos antes da infusão para evitar uma reação alérgica se tiver uma reação com o tratamento anterior. O seu médico irá observá-lo cuidadosamente enquanto estiver a receber brentuximab vedotina. Se sentir algum dos seguintes sintomas, informe o seu médico imediatamente: febre, calafrios, erupção cutânea, urticária, comichão ou dificuldade em respirar.

O seu médico pode precisar adiar o seu tratamento, ajustar a sua dose ou interromper o seu tratamento se sentir alguns efeitos secundários. Certifique-se de informar o seu médico como você está se sentindo durante o tratamento com injeção de brentuximab vedotina.

outros usos para este medicamento

Este medicamento pode ser prescrito para outros usos; Pergunte ao seu médico ou farmacêutico para mais informações.

Que precauções especiais devo seguir?

Antes de receber injeção de brentuximab vedotina,

- informe o seu médico e farmacêutico se você é alérgico ao brentuximab vedotina, a qualquer outro medicamento ou a qualquer um dos ingredientes da injeção de brentuximab vedotina. Peça ao seu farmacêutico uma lista dos ingredientes.
- informe o seu médico se estiver a receber bleomicina. Seu médico provavelmente lhe dirá para não usar injeção de brentuximab vedotina se estiver recebendo este medicamento.
- informe ao seu médico e farmacêutico quais outros medicamentos prescritos e não prescritos, vitaminas, suplementos nutricionais e produtos fitoterápicos que você está tomando ou planeja tomar. Certifique-se de mencionar qualquer um dos seguintes: claritromicina (Biaxin, em PrevPac), indinavir (Crixivan), itraconazol (Sporanox), cetoconazol, nefazodona, nelfinavir (Viracept), rifampicina (Rifadin, Rimactane, em Rifamate, em Rifater) e ritonavir (Norvir, em Kaletra). Seu médico pode precisar alterar as doses de seus medicamentos ou monitorá-lo cuidadosamente quanto a efeitos colaterais.
- informe o seu médico se tem ou já teve doença hepática ou renal.

- informe o seu médico se estiver grávida ou planeia engravidar. Se você é uma mulher que pode engravidar, deve fazer um teste de gravidez antes de iniciar o tratamento e usar métodos contraceptivos eficazes durante o tratamento e por 6 meses após a dose final. Se você é homem e tem uma parceira que está grávida ou pode engravidar, você deve usar métodos contraceptivos eficazes durante o tratamento e por 6 meses após a dose final. Converse com seu médico sobre os métodos de controle de natalidade que você pode usar. Se você ou seu parceiro engravidarem enquanto recebem injeção de brentuximabe vedotina, ligue para o seu médico imediatamente. A injeção de brentuximab vedotina pode prejudicar o feto.
- informe o seu médico se estiver a amamentar. Você não deve amamentar enquanto estiver recebendo injeção de brentuximabe vedotina.
- você deve saber que este medicamento pode diminuir a fertilidade nos homens. Converse com seu médico sobre os riscos de receber injeção de brentuximabe vedotina.

Que instruções dietéticas especiais devo seguir?

A menos que seu médico lhe diga o contrário, continue sua dieta normal.

Quais efeitos colaterais esse medicamento pode causar?

A injeção de brentuximabe vedotina pode causar efeitos colaterais. Informe o seu médico se algum destes sintomas for grave ou não desaparecer:

- constipação
- aftas
- diminuição do apetite
- perda de peso
- cansaço
- tontura
- fraqueza
- dificuldade em adormecer ou permanecer dormindo
- ansiedade
- pele seca
- perda de cabelo
- suor noturno
- dor nas articulações, ossos, músculos, costas, braços ou pernas
- espasmos musculares

Alguns efeitos secundários podem ser graves. Se você tiver algum destes sintomas ou aqueles listados na seção ADVERTÊNCIA IMPORTANTE, ligue para o seu médico imediatamente ou obtenha tratamento médico de emergência:

- sangramento ou hematomas incomuns
- dormência, queimação ou formigamento nas mãos, braços, pés ou pernas

- fraqueza muscular
- pele descamação ou bolhas
- urticária
- irritação na pele
- coceira
- náusea
- vômito
- diarreia
- tosse ou falta de ar
- diminuição da micção
- inchaço das mãos, pés, tornozelos ou pernas
- micção difícil, dolorosa ou frequente
- febre, calafrios, tosse ou outros sinais de infecção
- dor contínua que começa na área do estômago, mas pode se espalhar para as costas
- pele pálida
- amarelecimento da pele ou olhos
- dor ou desconforto na área superior direita do estômago
- urina escura
- evacuações cor de barro
- dor de estômago
- sangramento ou hematomas incomuns
- fezes pretas e alcatroadas
- sangue vermelho nas fezes

A injeção de brentuximabe vedotina pode causar outros efeitos colaterais. Ligue para o seu médico se tiver algum problema incomum ao receber este medicamento.

Se você sentir um efeito colateral grave, você ou seu médico podem enviar um relatório on-line ao programa MedWatch Adverse Event Reporting da Food and Drug Administration (FDA) (<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch> [<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch>]) ou por telefone (1-800-332-1088).

n caso de emergência/sobredosagem

Em caso de overdose, ligue para a linha de ajuda de controle de envenenamento em 1-800-222-1222. As informações também estão disponíveis on-line em <https://www.poisohelp.org/help> [<https://www.poisohelp.org/help>]. Se a vítima tiver desmaiado, tiver uma convulsão, tiver dificuldade para respirar ou não puder ser acordada, ligue imediatamente para os serviços de emergência no 911.

Os sintomas de sobredosagem podem incluir o seguinte:

- febre, calafrios, tosse ou outros sinais de infecção

Quais outras informações devo saber?

Pergunte ao seu farmacêutico qualquer dúvida que tenha sobre a injeção de brentuximab vedotina.

É importante que você mantenha uma lista escrita de todos os medicamentos prescritos e não prescritos (sem receita) que você está tomando, bem como quaisquer produtos como vitaminas, minerais ou outros suplementos alimentares. Deve trazer esta lista consigo sempre que visitar um médico ou se for internado num hospital. Também é uma informação importante para levar com você em caso de emergência.

nomes de rands

- Adcetris®

Última revisão - 15/02/2019

[Saiba como citar esta página](#)



[Sociedade Americana de Farmacêuticos do Sistema de Saúde, Inc. Isenção de responsabilidade](#)

AHFS®Informação de Medicação do Paciente™. © Copyright, 2022. A Sociedade Americana de Farmacêuticos do Sistema de Saúde®, 4500 East-West Highway, Suite 900, Bethesda, Maryland. Todos os direitos reservados. Duplicação para uso comercial deve ser autorizado pela ASHP.

Biblioteca Nacional de Medicina 8600 Rockville Pike, Bethesda, MD 20894 Departamento de Saúde e Serviços Humanos dos EUA

Instituto Nacional de Saúde

Última atualização da página: 25 de março de 2022