

[Casa](#) → [Medicamentos, hierbas y suplementos](#) → Inyección de brentuximab vedotina

Source : U.S. National Library of Medicine

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

## **Inyección de brentuximab vedotina**

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

### **ADVERTENCIA IMPORTANTE:**

Recibir la inyección de brentuximab vedotin puede aumentar el riesgo de que desarrolle leucoencefalopatía multifocal progresiva (LMP; una infección rara del cerebro que no se puede tratar, prevenir o curar y que generalmente causa la muerte o una discapacidad grave). Informe a su médico si tiene o alguna vez ha tenido una afección que afecte su sistema inmunológico. Informe a su médico y farmacéutico si está tomando algún medicamento que inhiba el sistema inmunitario. Si experimenta alguno de los siguientes síntomas, deje de recibir la inyección de brentuximab vedotin y llame a su médico de inmediato: disminución de la fuerza o debilidad en un lado del cuerpo; dificultad para caminar; pérdida de coordinación; dolor de cabeza; confusión; dificultad para pensar con claridad; pérdida de memoria; cambios en el estado de ánimo o comportamiento habitual; dificultad para hablar; o cambios en la visión.

Mantenga todas las citas con su médico y el laboratorio. Su médico puede ordenar ciertas pruebas para verificar la respuesta de su cuerpo a la inyección de brentuximab vedotin.

Hable con su médico sobre los riesgos de recibir la inyección de brentuximab vedotina.

### **¿Por qué se prescribe este medicamento?**

#### **Se utiliza la inyección de brentuximab vedotina**

- en combinación con otros medicamentos de quimioterapia para tratar el linfoma de Hodgkin (enfermedad de Hodgkin) en aquellos que no han recibido tratamiento previamente,
- para tratar el linfoma de Hodgkin en aquellos que corren el riesgo de que la enfermedad empeore o regrese después de un trasplante de células madre (procedimiento que reemplaza la médula ósea enferma con médula ósea sana),
- para tratar el linfoma de Hodgkin en aquellos que no respondieron a un trasplante de células madre (procedimiento que reemplaza la médula ósea enferma con médula ósea sana) o al menos dos períodos de tratamiento de quimioterapia,
- en combinación con otros medicamentos de quimioterapia para tratar el linfoma anaplásico de células grandes (sALCL; un tipo de linfoma no Hodgkin) y otros ciertos tipos de linfomas periféricos de células T (PTCL; un tipo de linfoma no Hodgkin) en aquellos que no han tenido previamente recibió tratamiento,

- para tratar el LACG sistémico en aquellos que no respondieron a otro período de tratamiento de quimioterapia,
- para tratar cierto tipo de linfoma anaplásico de células grandes cutáneo primario (pcALCL; un tipo de linfoma no Hodgkin) en personas que han recibido otro tratamiento anteriormente.

La inyección de brentuximab vedotina pertenece a una clase de medicamentos llamados conjugados de anticuerpo y fármaco. Actúa matando las células cancerosas.

## ¿Cómo se debe usar este medicamento?

La inyección de brentuximab vedotina viene en forma de polvo para mezclar con un líquido e inyectar durante 30 minutos por vía intravenosa (en una vena) por un médico o una enfermera en un consultorio médico u hospital. Cuando se administra brentuximab vedotin para tratar el linfoma de Hodgkin, sALCL o PTCL, generalmente se inyecta una vez cada 3 semanas durante el tiempo que su médico le recomiende que reciba tratamiento. Cuando brentuximab vedotin se usa en combinación con quimioterapia para tratar el linfoma de Hodgkin como primer tratamiento, generalmente se inyecta una vez cada 2 semanas durante el tiempo que su médico le recomiende que reciba el tratamiento.

La inyección de brentuximab vedotina puede causar reacciones alérgicas graves, que generalmente ocurren durante la infusión del medicamento o dentro de las 24 horas posteriores a la recepción de una dosis. Puede recibir ciertos medicamentos antes de su infusión para prevenir una reacción alérgica si tuvo una reacción con el tratamiento anterior. Su médico lo vigilará atentamente mientras esté recibiendo brentuximab vedotina. Si experimenta alguno de los siguientes síntomas, informe a su médico de inmediato: fiebre, escalofríos, sarpullido, urticaria, picazón o dificultad para respirar.

Es posible que su médico deba retrasar su tratamiento, ajustar su dosis o suspender su tratamiento si experimenta ciertos efectos secundarios. Asegúrese de decirle a su médico cómo se siente durante su tratamiento con la inyección de brentuximab vedotin.

## Otros usos de este medicamento

Este medicamento puede recetarse para otros usos; consulte a su médico o farmacéutico para obtener más información.

## ¿Qué precauciones especiales debo seguir?

### Antes de recibir la inyección de brentuximab vedotin,

- informe a su médico y farmacéutico si es alérgico al brentuximab vedotin, a cualquier otro medicamento o a alguno de los ingredientes que contiene la inyección de brentuximab vedotin. Pídale a su farmacéutico una lista de los ingredientes.
- Informe a su médico si está recibiendo bleomicina. Su médico probablemente le dirá que no use la inyección de brentuximab vedotin si está recibiendo este medicamento.
- informe a su médico y farmacéutico qué otros medicamentos recetados y de venta libre, vitaminas, suplementos nutricionales y productos a base de hierbas está tomando o planea tomar. Asegúrese de mencionar cualquiera de los siguientes: claritromicina (Biaxin, en PrevPac), indinavir (Crixivan), itraconazol (Sporanox), ketoconazol, nefazodona, nelfinavir (Viracept), rifampicina (Rifadin, Rimactane, en Rifamate, en Rifater) y ritonavir (Norvir, en Kaletra). Es posible que su médico necesite cambiar las dosis de sus medicamentos o monitorearlo cuidadosamente para detectar efectos secundarios.
- Informe a su médico si tiene o alguna vez ha tenido una enfermedad hepática o renal.

- Informe a su médico si está embarazada o planea quedar embarazada. Si es una mujer que puede quedar embarazada, debe hacerse una prueba de embarazo antes de comenzar el tratamiento y usar un método anticonceptivo eficaz durante su tratamiento y durante 6 meses después de su dosis final. Si es hombre y su pareja está embarazada o podría quedar embarazada, debe usar un método anticonceptivo eficaz durante su tratamiento y durante los 6 meses posteriores a la dosis final. Hable con su médico sobre los métodos anticonceptivos que puede usar. Si usted o su pareja quedan embarazadas mientras reciben la inyección de brentuximab vedotin, llame a su médico de inmediato. La inyección de brentuximab vedotin puede dañar al feto.
- Informe a su médico si está amamantando. No debe amamantar mientras recibe la inyección de brentuximab vedotin.
- Debe saber que este medicamento puede disminuir la fertilidad en los hombres. Hable con su médico sobre los riesgos de recibir la inyección de brentuximab vedotina.

## ¿Qué instrucciones dietéticas especiales debo seguir?

A menos que su médico le indique lo contrario, continúe con su dieta habitual.

## ¿Qué efectos secundarios puede causar este medicamento?

**La inyección de brentuximab vedotina puede ocasionar efectos secundarios. Informe a su médico si alguno de estos síntomas es grave o no desaparece:**

- constipación
- úlceras de boca
- disminución del apetito
- pérdida de peso
- cansancio
- mareo
- debilidad
- dificultad para conciliar el sueño o permanecer dormido
- ansiedad
- piel seca
- pérdida de cabello
- sudores nocturnos
- dolor en las articulaciones, huesos, músculos, espalda, brazos o piernas
- espasmos musculares

**Algunos efectos colaterales pueden ser serios. Si experimenta alguno de estos síntomas o los que se enumeran en la sección ADVERTENCIA IMPORTANTE, llame a su médico de inmediato o busque tratamiento médico de emergencia:**

- sangrado o moretones inusuales
- entumecimiento, ardor u hormigueo en las manos, brazos, pies o piernas

- debilidad muscular
- descamación o ampollas en la piel
- urticaria
- erupción
- Comezón
- náuseas
- vómitos
- Diarrea
- tos o dificultad para respirar
- disminución de la micción
- hinchazón de las manos, los pies, los tobillos o la parte inferior de las piernas
- micción difícil, dolorosa o frecuente
- fiebre, escalofríos, tos u otros signos de infección
- dolor continuo que comienza en el área del estómago pero puede extenderse a la espalda
- piel pálida
- coloración amarillenta de la piel o los ojos
- dolor o malestar en la parte superior derecha del estómago
- orina oscura
- heces de color arcilla
- dolor de estómago
- sangrado o moretones inusuales
- heces negras y alquitranadas
- sangre roja en las heces

La inyección de brentuximab vedotin puede ocasionar otros efectos secundarios. Llame a su médico si tiene algún problema inusual mientras recibe este medicamento.

Si experimenta un efecto secundario grave, usted o su médico pueden enviar un informe en línea al programa MedWatch Adverse Event Reporting de la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) (<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch> [<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch>]) o por teléfono (1-800-332-1088).

## **n caso de emergencia/sobredosis**

En caso de sobredosis, llame a la línea de ayuda de control de intoxicaciones al 1-800-222-1222. La información también está disponible en línea en <https://www.poisohelp.org/help> [<https://www.poisohelp.org/help>]. Si la víctima se derrumbó, tuvo una convulsión, tiene problemas para respirar o no puede despertarse, llame inmediatamente a los servicios de emergencia al 911.

## Los síntomas de sobredosis pueden incluir los siguientes:

- fiebre, escalofríos, tos u otros signos de infección

## ¿Qué otra información debo saber?

Hágale a su farmacéutico cualquier pregunta que tenga sobre la inyección de brentuximab vedotina.

Es importante que mantenga una lista escrita de todos los medicamentos recetados y de venta libre que esté tomando, así como cualquier producto como vitaminas, minerales u otros suplementos dietéticos. Debe traer esta lista con usted cada vez que visite a un médico o si es admitido en un hospital. También es información importante para llevar con usted en caso de emergencias.

### nombres aleatorios

- Adcetris®

Última revisión - 15/02/2019

[Aprende a citar esta página](#)



[Sociedad Estadounidense de Farmacéuticos del Sistema de Salud, Inc. Descargo de responsabilidad](#)

SAIA® Información sobre la medicación del paciente™. © Copyright, 2022. La Sociedad Estadounidense de Farmacéuticos del Sistema de Salud®, 4500 East-West Highway, Suite 900, Bethesda, Maryland. Reservados todos los derechos. Duplicación para uso comercial debe ser autorizado por ASHP.

---

Biblioteca Nacional de Medicina 8600 Rockville Pike, Bethesda, MD 20894 Departamento de Salud y Servicios Humanos de EE. UU.

Institutos Nacionales de Salud

Última actualización de la página: 25 de marzo de 2022