

عنوان URL لهذه الصفحة: <https://medlineplus.gov/druginfo/meds/a611052.html>

برنتوكسيماب فيدوتين حقن (bren tux 'i mab ve doe' tin) تنطق

تحذيرهام:

قد يؤدي تلقي حقن brentuximab vedotin إلى زيادة خطر الإصابة باعتلال ببيضاء الدماغ متعدد البؤر المتقدم (PML) ؛ عدوى نادرة في الدماغ لا يمكن علاجها أو منعها أو علاجها وعادة ما تسبب الوفاة أو الإعاقة الشديدة). أخبر طبيبك إذا كنت تعاني أو سبق أن عانيت من حالة تؤثر على جهاز المناعة لديك. أخبر طبيبك والصيدلي إذا كنت تتناول أي أدوية تثبط جهاز المناعة. إذا كنت تعاني من أي من الأعراض التالية ، توقف عن تلقي حقن برنتوكسيماب فيدوتين واتصل بطبيبك على الفور: انخفاض القوة أو الضعف في جانب واحد من الجسم ؛ صعوبة المشي؛ فقدان التنسيق؛ صداع الراس؛ ارتباك؛ صعوبة في التفكير بوضوح فقدان الذاكرة؛ تغيرات في المزاج أو السلوك المعتاد ؛ صعوبة في الكلام أو تغيرات الرؤية.

احتفظ بجميع المواعيد مع طبيبك والمختبر. قد يطلب طبيبك اختبارات معينة للتحقق من استجابة جسمك لحقن برنتوكسيماب فيدوتين.

تحدث إلى طبيبك حول مخاطر تلقي حقن برنتوكسيماب فيدوتين.

لماذا وصف هذا الدواء؟

يتم استخدام حقن برنتوكسيماب فيدوتين

- بالاشتراك مع أدوية العلاج الكيميائي الأخرى لعلاج ليمفوما هودجكين (مرض هودجكين) في أولئك الذين لم يتلقوا العلاج من قبل ،
- لعلاج سرطان الغدد الليمفاوية هودجكين لدى أولئك المعرضين لخطر تفاقم مرضهم أو العودة بعد زرع الخلايا الجذعية (إجراء يستبدل نخاع العظم المصاب بنخاع عظم سليم) ،
- لعلاج سرطان الغدد الليمفاوية هودجكين في أولئك الذين لم يستجيبوا لعملية زرع الخلايا الجذعية (إجراء يستبدل نخاع العظم المصاب بنخاع عظم سليم) أو على الأقل فترتان من العلاج الكيميائي ،
- بالاشتراك مع أدوية العلاج الكيميائي الأخرى لعلاج سرطان الغدد الليمفاوية كبير الخلايا الكشمي (نوع من سرطان الغدد الليمفاوية اللاهودجكين) وأنواع أخرى معينة من الأورام اللمفاوية المحيطة للخلايا التائية (PTCL) ؛ نوع من سرطان الغدد الليمفاوية اللاهودجكين) في أولئك الذين لم يسبق لهم ذلك. تلقى العلاج ،

- لعلاج SALCL الجهازى فى أولئك الذين لم يستجيبوا لفترة علاج أخرى من العلاج الكيمياءى ،
 - لعلاج نوع معين من سرطان الغدد الليمفاوية الجلدى الكشمى الأساسى الجلدى (PCALCL ؛ نوع من ليمفوما اللاهودجكين) فى الأشخاص الذين سبق لهم تلقي علاج آخر.
- يقع حقن Brentuximab vedotin فى فئة من الأدوية تسمى تقارن الأدوية المضادة للأجسام. يعمل عن طريق قتل الخلايا السرطانية.

كيف يستعمل هذا الدواء؟

يأتي حقن Brentuximab vedotin كمسحوق يتم خلطه بالسوائل ويتم حقنه فى الوريد لمدة تزيد عن 30 دقيقة (فى الوريد) بواسطة طبيب أو ممرضة فى مكتب طبي أو مستشفى. عندما يتم إعطاء brentuximab vedotin لعلاج سرطان الغدد الليمفاوية Hodgkin ، أو SALCL ، أو PTCL ، فإنه عادة ما يتم حقنه مرة واحدة كل 3 أسابيع لطالما أوصى طبيبك بتلقي العلاج. عندما يتم استخدام brentuximab vedotin مع العلاج الكيمياءى لعلاج سرطان الغدد الليمفاوية Hodgkin كعلاج أولى ، فإنه عادة ما يتم حقنه مرة واحدة كل أسبوعين لطالما أوصى طبيبك بتلقي العلاج.

قد يتسبب حقن Brentuximab vedotin فى حدوث تفاعلات حساسية خطيرة ، والتي تحدث عادة أثناء تسريب الدواء أو خلال 24 ساعة من تلقي الجرعة. قد تتلقى بعض الأدوية قبل التسريب لمنع رد فعل تحسسى إذا كان لديك رد فعل مع العلاج السابق. سيراقبك طبيبك بعناية أثناء تلقيك برنتوكسيماب فيدوتين. إذا واجهت أى من الأعراض التالية ، أخبر طبيبك على الفور: حمى ، قشعريرة ، طفح جلدى ، خلايا ، حكة ، أو صعوبة فى التنفس.

قد يحتاج طبيبك إلى تأخير علاجك أو تعديل جرعتك أو إيقاف علاجك إذا واجهت آثاراً جانبية معينة. تأكد من إخبار طبيبك بما تشعر به أثناء علاجك باستخدام حقن برنتوكسيماب فيدوتين.

هناك استخدامات لهذا الدواء

يمكن وصف هذا الدواء لاستخدامات أخرى ؛ إسأل طبيبك أو الصيدلى للحصول على مزيد من المعلومات.

قبعة الاحتياطات الخاصة التى يجب على اتباعها؟

قبل تلقي حقن برنتوكسيماب فيدوتين ،

- أخبر طبيبك والصيدلى إذا كان لديك حساسية من برنتوكسيماب فيدوتين ، أو أى أدوية أخرى ، أو أى من مكونات حقن برنتوكسيماب فيدوتين. اسأل الصيدلى عن قائمة المكونات.
- أخبر طبيبك إذا كنت تتناول بليوميسين. من المحتمل أن يخبرك طبيبك بعدم استخدام حقن برنتوكسيماب فيدوتين إذا كنت تتلقى هذا الدواء.
- أخبر طبيبك والصيدلى عن الأدوية الأخرى الموصوفة وغير الموصوفة والفيتامينات والمكملات الغذائية والمنتجات العشبية التى تتناولها أو تخطط لتناولها. تأكد من ذكر أى مما يلي: كلارثروميسين (بياكسين ، فى بريفاك) ، إندينايفير (كريكسيفان) ، إيتراكونازول (سبورانوكس) ، كيتوكونازول ، نيفازودون ، نلفينايفير (فيراسبت) ، ريفامبين (ريفادين ، ريماكثان ، فى ريفامات ، فى ريفاتر) ريتونايفير (نورفير ، فى كاليترا). قد يحتاج طبيبك إلى تغيير جرعات الأدوية الخاصة بك أو مراقبتك بعناية بحثاً عن الآثار الجانبية.
- أخبر طبيبك إذا كنت تعاني من مرض فى الكبد أو الكلى.

• أخبر طبيبك إذا كنت حاملاً أو تخططين للحمل. إذا كنت امرأة قادرة على الحمل ، فيجب عليك إجراء اختبار الحمل قبل بدء العلاج واستخدام وسيلة فعالة لمنع الحمل أثناء العلاج ولمدة 6 أشهر بعد الجرعة النهائية. إذا كنت ذكراً مع شريكة حامل أو يمكن أن تصبح حاملاً ، فيجب عليك استخدام وسيلة فعالة لمنع الحمل أثناء العلاج ولمدة 6 أشهر بعد الجرعة النهائية. تحدث إلى طبيبك حول طرق تحديد النسل التي يمكنك استخدامها. إذا أصبحت أنت أو شريكك حاملاً أثناء تلقي حقنة brentuximab vedotin ، فاتصل بطبيبك على الفور. قد يؤدي حقن Brentuximab vedotin الجنين.

• أخبر طبيبك إذا كنت مرضعة. يجب ألا ترضع أثناء تلقيك حقنة برنتوكسيماب فيدوتين.

• يجب أن تعلم أن هذا الدواء قد يقلل من الخصوبة عند الرجال. تحدث إلى طبيبك حول مخاطر تلقي حقن برنتوكسيماب فيدوتين.

قبعة تعليمات غذائية خاصة يجب علي اتباعها؟

مالم يخبرك طبيبك بخلاف ذلك ، استمر في نظامك الغذائي المعتاد.

الآثار الجانبية التي يمكن أن يسببها هذا الدواء؟

قد يسبب حقن Brentuximab vedotin آثاراً جانبية. أخبر طبيبك إذا كانت أي من هذه الأعراض شديدة أو لا تختفي:

- إمساك
- تقرحات الفم
- قلة الشهية
- فقدان الوزن
- تعب
- دوخة
- ضعف
- صعوبة في النوم أو البقاء نائماً
- القلق
- جلد جاف
- تساقط الشعر
- تعرق ليلي
- آلام المفاصل أو العظام أو العضلات أو الظهر أو الذراع أو الساق
- تشنجات عضلية

بعض الآثار الجانبية يمكن أن تكون خطيرة. إذا واجهت أيًا من هذه الأعراض أو تلك المذكورة في قسم تحذير هام ، فاتصل بطبيبك على الفور أو احصل على علاج طبي طارئ:

- نزيف أو كدمات غير عادية
- خدر أو حرقان أو وخز في اليدين أو الذراعين أو القدمين أو الساقين

- ضعف العضلات
- تقشير أو ظهور تقرحات في الجلد
- قشعريرة
- متسرع
- متلهف، متشوق
- غثيان
- التقيؤ
- إسهال
- سعال أو ضيق في التنفس
- انخفاض التبول
- تورم في اليدين أو القدمين أو الكاحلين أو أسفل الساقين
- التبول الصعب أو المؤلم أو المتكرر
- حمى أو قشعريرة أو سعال أو علامات أخرى للعدوى
- ألم مستمر يبدأ في منطقة المعدة ولكنه قد ينتشر إلى الظهر
- جلد شاحب
- اصفرار الجلد أو العينين
- ألم أو انزعاج في الجزء العلوي الأيمن من المعدة
- البول الداكن
- حركات الأمعاء بلون الطين
- آلام في المعدة
- نزيف أو كدمات غير عادية
- براز أسود وقطري
- دم أحمر في البراز

قد يسبب حقن Brentuximab vedotin آثاراً جانبية أخرى. اتصل بطبيبك إذا كان لديك أي مشاكل غير عادية أثناء تلقي هذا الدواء.

إذا كنت تعاني من آثار جانبية خطيرة ، فيمكنك أنت أو طبيبك إرسال تقرير إلى برنامج MedWatch للإبلاغ عن الأحداث الضائرة عبر الإنترنت التابع لإدارة الغذاء والدواء (FDA).
<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch>]<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch> (أو عبر الهاتف (1-800-332-1088).

نحالة طارئة / جرعة زائدة

في حالة تناول جرعة زائدة ، اتصل بخط مساعدة مكافحة السموم على الرقم 1-800-222-1222. المعلومات متاحة أيضاً عبر الإنترنت على <https://www.poisonhelp.org/help>] <https://www.poisonhelp.org/help>. إذا انهارت الضحية ، أو أصيب بنوبة ، أو كان يعاني من صعوبة في التنفس ، أو لا يمكن إيقاظه ، فاتصل على الفور بخدمات الطوارئ على الرقم 911.

قد تشمل أعراض الجرعة الزائدة ما يلي:

- حمى أو قشعريرة أو سعال أو علامات أخرى للعدوى

قبة معلومات أخرى يجب أن أعرفها؟

اسأل الصيدلي عن أي أسئلة لديك حول حقن برنتوكسيماب فيدوتين.

من المهم أن تحتفظ بقائمة مكتوبة بجميع الأدوية الموصوفة وغير الموصوفة (بدون وصفة طبية) التي تتناولها ، بالإضافة إلى أي منتجات مثل الفيتامينات أو المعادن أو المكملات الغذائية الأخرى. يجب عليك إحضار هذه القائمة معك في كل مرة تزور فيها طبيباً أو إذا تم إدخالك إلى المستشفى. من المهم أيضاً حملها معك في حالة الطوارئ.

أسماء راند

- Adcetris®

آخر مراجعة - 15/02/2019

[تعلم كيفية الاستشهاد بهذه الصفحة](#)



[إخلاء المسؤولية من الجمعية الأمريكية لصيادلة النظام الصحي](#)

AHFS® معلومات الدواء المريض™. © حقوق النشر ، 2022. الجمعية الأمريكية لصيادلة النظام الصحي® كل الحقوق محفوظة. الازدواجية. 4500 East-West Highway, Suite 900, Bethesda, Maryland. للاستخدام التجاري يجب أن يكون مصرحاً به من قبل ASHP.

المكتبة الوطنية للطب 8600 Rockville Pike, Bethesda, MD 20894 وزارة الصحة والخدمات الإنسانية الأمريكية

المعاهد الوطنية للصحة

آخر تحديث للصفحة: 25 مارس 2022