



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.

[Ev](#) → [İlaçlar, Otlar ve Takviyeler](#) → Brentuximab Vedotin Enjeksiyon

Source : U.S. National Library of Medicine

Bu sayfanın URL'si: <https://medlineplus.gov/druginfo/meds/a611052.html>

Brentuksimab Vedotin Enjeksiyon

(bren tux' i mab ve doe' tin) olarak telaffuz edilir

ÖNEMLİ UYARI:

Brentuksimab vedotin enjeksiyonu almak, ilerleyici multifokal lökoensefalopati (PML; tedavi edilemeyen, önlenemeyen veya tedavi edilemeyen ve genellikle ölüme veya ciddi sakatlığa neden olan nadir bir beyin enfeksiyonu) geliştirme riskinizi artırabilir. Bağışıklık sisteminizi etkileyen bir durumunuz olup olmadığını doktorunuza söyleyiniz. Bağışıklık sisteminizi baskılayan herhangi bir ilaç kullanıyorsanız doktorunuza ve eczacınıza söyleyiniz. Aşağıdaki semptomlardan herhangi birini yaşıyorsanız, brentuximab vedotin enjeksiyonunu almayı bırakın ve derhal doktorunuzu arayın: vücudun bir tarafında azalmış güç veya güçsüzlük; yürüme zorluğu; koordinasyon kaybı; baş ağrısı; bilinç bulanıklığı, konfüzyon; açıkça düşünme zorluğu; hafıza kaybı; ruh hali veya olağan davranış değişiklikleri; konuşma zorluğu; veya görme değişiklikleri.

Tüm randevularınızı doktorunuz ve laboratuvarınızla birlikte saklayın. Doktorunuz vücudunuzun brentuximab vedotin enjeksiyonuna verdiği yanıtı kontrol etmek için bazı testler isteyebilir.

Brentuximab vedotin enjeksiyonu almanın riskleri hakkında doktorunuzla konuşun.

Bu ilaç neden reçete ediliyor?

Brentuximab vedotin enjeksiyonu kullanılır

- Daha önce tedavi görmemiş kişilerde Hodgkin lenfomasını (Hodgkin hastalığı) tedavi etmek için diğer kemoterapi ilaçları ile kombinasyon halinde,
- Hodgkin lenfomasını, hastalıklarının kötüleşmesi veya bir kök hücre naklinden sonra geri gelmesi riski altında olanlarda tedavi etmek için (hastalıklı kemik iliğini sağlıklı kemik iliği ile değiştiren prosedür),
- Kök hücre nakline (hastalıklı kemik iliğini sağlıklı kemik iliği ile değiştirme prosedürü) veya en az iki kemoterapi tedavisi periyoduna yanıt vermeyenlerde Hodgkin lenfomasını tedavi etmek,
- Anaplastik büyük hücreli lenfoma (sALCL; bir tür Hodgkin olmayan lenfoma) ve diğer belirli periferik T hücreli lenfoma türlerini (PTCL; bir tür Hodgkin olmayan lenfoma) tedavi etmek için diğer kemoterapi ilaçları ile kombinasyon halinde tedavi gördü,

- Kemoterapinin başka bir tedavi dönemine yanıt vermeyenlerde sistemik sALCL tedavisi için,
- Daha önce başka bir tedavi görmüş kişilerde belirli bir tipte primer kutanöz anaplastik büyük hücreli lenfoma (pcALCL; bir tür Hodgkin olmayan lenfoma) tedavisi için.

Brentuximab vedotin enjeksiyonu, antikor-ilaç konjugatları adı verilen bir ilaç sınıfındadır. Kanser hücrelerini öldürerek çalışır.

peki bu ilaç kullanılmalı mı?

Brentuximab vedotin enjeksiyonu, bir tıbbi ofis veya hastanede bir doktor veya hemşire tarafından sıvı ile karıştırılacak ve 30 dakika boyunca intravenöz (damar içine) enjekte edilecek bir toz halinde gelir. Hodgkin lenfoma, sALCL veya PTCL'yi tedavi etmek için brentuximab vedotin verildiğinde, doktorunuz tedavi görmenizi önerdiği sürece genellikle 3 haftada bir enjekte edilir. Brentuximab vedotin ilk tedavi olarak Hodgkin lenfoma tedavisinde kemoterapi ile birlikte kullanıldığında, genellikle doktorunuz tedavi görmenizi önerdiği sürece 2 haftada bir enjekte edilir.

Brentuximab vedotin enjeksiyonu, genellikle ilacın infüzyonu sırasında veya bir dozun alınmasından sonraki 24 saat içinde ortaya çıkan ciddi alerjik reaksiyonlara neden olabilir. Önceki tedavi ile reaksiyonunuz olduysa, alerjik reaksiyonu önlemek için infüzyonunuzdan önce bazı ilaçlar alabilirsiniz. Brentuximab vedotin alırken doktorunuz sizi dikkatle izleyecektir. Aşağıdaki belirtilerden herhangi birini yaşarsanız derhal doktorunuza bildirin: ateş, titreme, kızarıklık, kurdeşen, kaşıntı veya nefes almada zorluk.

Bazı yan etkiler yaşarsanız, doktorunuzun tedavinizi ertelemesi, dozunuzu ayarlaması veya tedavinizi durdurması gerekebilir. Brentuximab vedotin enjeksiyonu ile tedaviniz sırasında doktorunuza nasıl hissettiğinizi mutlaka söyleyin.

bu ilacın kullanım alanları

Bu ilaç diğer kullanımlar için reçete edilebilir; daha fazla bilgi için doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

özel önlemler almalı mıyım?

Brentuksimab vedotin enjeksiyonu almadan önce,

- brentuksimab vedotin'e, diğer ilaçlara veya brentuksimab vedotin enjeksiyonundaki bileşenlerden herhangi birine alerjiniz varsa doktorunuza ve eczacınıza söyleyiniz. Eczacınızdan bileşenlerin bir listesini isteyin.
- Bleomisin alıyorsanız doktorunuza söyleyiniz. Bu ilacı alıyorsanız doktorunuz muhtemelen brentuximab vedotin enjeksiyonu kullanmamanızı söyleyecektir.
- aldığınız veya almayı planladığınız diğer reçeteli ve reçetesiz ilaçları, vitaminleri, besin takviyelerini ve bitkisel ürünleri doktorunuza ve eczacınıza söyleyin. Aşağıdakilerden herhangi birini belirttiğinizden emin olun: klaritromisin (PrevPac'te Biaxin), indinavir (Crixivan), itrakonazol (Sporanox), ketokonazol, nefazodon, nelfinavir (Viracept), rifampin (Rifadin, Rimactane, Rifamate'de, Rifater'de) ve ritonavir (Norvir, Kaletra'da). Doktorunuzun ilaçlarınızın dozunu değiştirmesi veya yan etkiler açısından sizi dikkatle izlemesi gerekebilir.
- Karaciğer veya böbrek hastalığınız olup olmadığını doktorunuza söyleyiniz.

- Hamileyseniz veya hamile kalmayı planlıyorsanız doktorunuza söyleyiniz. Hamile kalabilecek bir kadınsanız, tedaviye başlamadan önce hamilelik testi yaptırmalı ve tedaviniz sırasında ve son dozunuzdan sonraki 6 ay boyunca etkin doğum kontrolü uygulamalısınız. Erkekseniz ve hamile olan veya hamile kalabilecek bir kadın partneriniz varsa, tedaviniz sırasında ve son dozunuzdan sonraki 6 ay boyunca etkin doğum kontrolü uygulamalısınız. Kullanabileceğiniz doğum kontrol yöntemleri hakkında doktorunuzla konuşun. Siz veya eşiniz brentuksimab vedotin enjeksiyonu sırasında hamile kalırsanız hemen doktorunuzu arayın. Brentuximab vedotin enjeksiyonu fetüse zarar verebilir.
- Emziriyorsanız doktorunuza söyleyiniz. Brentuksimab vedotin enjeksiyonu alırken emzirmemelisiniz.
- Bu ilacın erkeklerde doğurganlığı azaltabileceğini bilmelisiniz. Brentuximab vedotin enjeksiyonu almanın riskleri hakkında doktorunuzla konuşun.

özel diyet talimatlarına uymalı mıyım?

Doktorunuz aksini söylemedikçe normal beslenmenize devam edin.

Bu ilaç yan etkilere neden olabilir mi?

Brentuximab vedotin enjeksiyonu yan etkilere neden olabilir. Bu belirtilerden herhangi biri şiddetliyse veya geçmiyorsa doktorunuza söyleyin:

- kabızlık
- ağız yaraları
- iştah azalması
- kilo kaybı
- yorgunluk
- baş dönmesi
- zayıflık
- uykuya dalma veya uykuda kalma zorluğu
- endişe
- kuru cilt
- saç kaybı
- gece terlemeleri
- eklem, kemik, kas, sırt, kol veya bacak ağrısı
- kas spazmları

Bazı yan etkiler ciddi olabilir. Bu semptomlardan veya ÖNEMLİ UYARI bölümünde listelenenlerden herhangi birini yaşıyorsanız, hemen doktorunuzu arayın veya acil tıbbi tedavi alın:

- olağandışı kanama veya morarma
- ellerde, kollarda, ayaklarda veya bacaklarda uyuşma, yanma veya karıncalanma

- Kas Güçsüzlüğü
- soyma veya kabarma cilt
- kurdeşen
- döküntü
- kaşıntı
- mide bulantısı
- kusma
- ishal
- öksürük veya nefes darlığı
- azalmış idrara çıkma
- ellerin, ayakların, ayak bileklerinin veya alt bacakların şişmesi
- zor, ağrılı veya sık idrara çıkma
- ateş, titreme, öksürük veya diğer enfeksiyon belirtileri
- mide bölgesinde başlayan ancak sırtta yayılabilen devam eden ağrı
- soluk ten
- cilt veya gözlerin sararması
- sağ üst mide bölgesinde ağrı veya rahatsızlık
- Koyu idrar
- kil renkli bağırsak hareketleri
- karın ağrısı
- olağandışı kanama veya morarma
- siyah ve katranlı tabureler
- dışkıda kırmızı kan

Brentuximab vedotin enjeksiyonu başka yan etkilere neden olabilir. Bu ilacı alırken olağandışı sorunlarınız varsa doktorunuzu arayın.

Ciddi bir yan etki yaşarsanız, siz veya doktorunuz Gıda ve İlaç Dairesi'nin (FDA) MedWatch Olumsuz Olay Raporlama programına çevrimiçi olarak bir rapor gönderebilirsiniz.

(<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch> [<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch>]) veya telefonla (1-800-332-1088).

n acil/aşırı doz vakası

Doz aşımı durumunda, 1-800-222-1222 numaralı telefondan zehir kontrol yardım hattını arayın. Bilgi ayrıca çevrimiçi olarak şu adreste mevcuttur:<https://www.poisohelp.org/help> [<https://www.poisohelp.org/help>]. Mağdur bayılmışsa, nöbet geçirmişse, nefes almakta güçlük çekiyorsa veya uyanamıyorsa, hemen 911'den acil servisi arayın.

Doz aşımı belirtileri aşağıdakileri içerebilir:

- ateş, titreme, öksürük veya diğer enfeksiyon belirtileri

Şapka diğer bilgileri bilmem gerekir mi?

Brentuximab vedotin enjeksiyonu ile ilgili tüm sorularınızı eczacınıza sorunuz.

Aldığınız tüm reçeteli ve reçetesiz (reçetesiz) ilaçların yanı sıra vitaminler, mineraller veya diğer diyet takviyeleri gibi ürünlerin yazılı bir listesini tutmanız önemlidir. Bu listeyi her doktora gittiğinizde veya hastaneye kabul ettiğinizde yanınızda getirmelisiniz. Acil durumlarda yanınızda bulundurmanız da önemli bilgiler.

rand isimleri

- Adcetris®

Son Revize - 15.02.2019

[Bu sayfadan nasıl alıntı yapacağınızı öğrenin](#)



[Amerikan Sağlık Sistemi Eczacıları Derneği, Inc. Sorumluluk Reddi](#)

AHFS®Hasta İlaç Bilgileri™. © Telif Hakkı, 2022. Amerikan Sağlık Sistemi Eczacıları Derneği®, 4500 Doğu-Batı Otoyolu, Süit 900, Bethesda, Maryland. Tüm hakları Saklıdır. çoğaltma ticari kullanım için ASHP tarafından yetkilendirilmiş olmalıdır.

Ulusal Tıp Kütüphanesi 8600 Rockville Pike, Bethesda, MD 20894 ABD Sağlık ve İnsan Hizmetleri Departmanı

Ulusal Sağlık Enstitüleri

Sayfanın son güncellenme tarihi: 25 Mart 2022