



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.

[Nhà](#) → [Thuốc, thảo mộc và chất bổ sung](#) → Brentuximab Vedotin Tiêm

Source : U.S. National Library of Medicine

URL của trang này: <https://medlineplus.gov/druginfo/meds/a611052.html>

Brentuximab Vedotin Tiêm

phát âm là (bren tux 'i mab ve doe' tin)

CẢNH BÁO QUAN TRỌNG:

Tiêm thuốc vedotin brentuximab có thể làm tăng nguy cơ mắc bệnh não đa ổ tiến triển (PML; một bệnh nhiễm trùng não hiếm gặp không thể điều trị, ngăn ngừa hoặc chữa khỏi và thường gây tử vong hoặc tàn tật nặng). Hãy cho bác sĩ của bạn biết nếu bạn đã hoặc đã từng có một tình trạng ảnh hưởng đến hệ thống miễn dịch của bạn. Cho bác sĩ và dược sĩ biết nếu bạn đang dùng bất kỳ loại thuốc nào ức chế hệ thống miễn dịch. Nếu bạn gặp bất kỳ triệu chứng nào sau đây, hãy ngừng tiêm vedotin brentuximab và gọi cho bác sĩ của bạn ngay lập tức: giảm sức mạnh hoặc suy nhược ở một bên của cơ thể; đi lại khó khăn; mất phối hợp; đau đầu; lú lẫn; khó suy nghĩ rõ ràng; mất trí nhớ; thay đổi tâm trạng hoặc hành vi thông thường; khó nói; hoặc thay đổi thị lực.

Giữ tất cả các cuộc hẹn với bác sĩ của bạn và các phòng thí nghiệm. Bác sĩ có thể yêu cầu một số xét nghiệm để kiểm tra phản ứng của cơ thể bạn đối với việc tiêm vedotin brentuximab.

Nói chuyện với bác sĩ của bạn về những rủi ro khi tiêm vedotin brentuximab.

họ có thuốc này được kê đơn không?

Brentuximab vedotin tiêm được sử dụng

- kết hợp với các loại thuốc hóa trị khác để điều trị ung thư hạch Hodgkin (bệnh Hodgkin) ở những người chưa được điều trị trước đó,
- để điều trị ung thư hạch Hodgkin ở những người có nguy cơ bệnh trở nên nặng hơn hoặc tái phát sau khi cấy ghép tế bào gốc (quy trình thay thế tủy xương bị bệnh bằng tủy xương khỏe mạnh),
- để điều trị ung thư hạch Hodgkin ở những người không đáp ứng với cấy ghép tế bào gốc (quy trình thay thế tủy xương bị bệnh bằng tủy xương khỏe mạnh) hoặc ít nhất hai giai đoạn điều trị hóa trị liệu,
- kết hợp với các loại thuốc hóa trị khác để điều trị ung thư hạch tế bào lớn không tái sản xuất (sALCL; một loại ung thư hạch không Hodgkin) và một số loại u lympho tế bào T ngoại vi khác (PTCL; một loại u lympho không Hodgkin) ở những người trước đây chưa được điều trị,

- để điều trị sALCL toàn thân ở những người không đáp ứng với giai đoạn điều trị khác của hóa trị liệu,
- để điều trị một loại ung thư hạch tế bào lớn nguyên phát ở da nhất định (pcALCL; một loại ung thư hạch không Hodgkin) ở những người trước đó đã được điều trị khác.

Thuốc tiêm vedotin Brentuximab nằm trong nhóm thuốc được gọi là thuốc liên hợp kháng thể-thuốc. Nó hoạt động bằng cách tiêu diệt các tế bào ung thư.

Có nên sử dụng thuốc này không?

Thuốc tiêm Brentuximab vedotin có dạng bột được trộn với chất lỏng và được bác sĩ hoặc y tá tại phòng khám hoặc bệnh viện tiêm vào tĩnh mạch trong 30 phút (vào tĩnh mạch). Khi tiêm brentuximab vedotin để điều trị ung thư hạch Hodgkin, sALCL hoặc PTCL, nó thường được tiêm 3 tuần một lần miễn là bác sĩ khuyến nghị bạn nên điều trị. Khi brentuximab vedotin được sử dụng kết hợp với hóa trị liệu để điều trị ung thư hạch Hodgkin như một phương pháp điều trị đầu tiên, nó thường được tiêm 2 tuần một lần miễn là bác sĩ đề nghị bạn điều trị.

Thuốc tiêm Brentuximab vedotin có thể gây ra các phản ứng dị ứng nghiêm trọng, thường xảy ra trong quá trình truyền thuốc hoặc trong vòng 24 giờ sau khi nhận một liều. Bạn có thể nhận được một số loại thuốc trước khi tiêm truyền để ngăn ngừa phản ứng dị ứng nếu bạn bị phản ứng với điều trị trước đó. Bác sĩ của bạn sẽ theo dõi bạn cẩn thận trong khi bạn đang nhận thuốc vedotin brentuximab. Nếu bạn gặp bất kỳ triệu chứng nào sau đây, hãy cho bác sĩ của bạn ngay lập tức: sốt, ớn lạnh, phát ban, nổi mề đay, ngứa hoặc khó thở.

Bác sĩ có thể cần hoãn điều trị, điều chỉnh liều hoặc ngừng điều trị nếu bạn gặp một số tác dụng phụ nhất định. Hãy chắc chắn cho bác sĩ biết cảm giác của bạn trong quá trình điều trị bằng tiêm brentuximab vedotin.

Nhiệt sử dụng cho thuốc này

Thuốc này có thể được kê đơn cho các mục đích sử dụng khác; Hãy hỏi bác sĩ hoặc dược sĩ của bạn để biết thêm thông tin.

Tôi nên làm theo các biện pháp phòng ngừa đặc biệt nào?

Trước khi tiêm vedotin brentuximab,

- Hãy cho bác sĩ và dược sĩ biết nếu bạn bị dị ứng với brentuximab vedotin, bất kỳ loại thuốc nào khác hoặc bất kỳ thành phần nào trong thuốc tiêm brentuximab vedotin. Hỏi dược sĩ của bạn để biết danh sách các thành phần.
- cho bác sĩ biết nếu bạn đang nhận bleomycin. Bác sĩ có thể sẽ yêu cầu bạn không sử dụng thuốc tiêm brentuximab vedotin nếu bạn đang dùng thuốc này.
- cho bác sĩ và dược sĩ của bạn biết những loại thuốc kê đơn và không kê đơn, vitamin, chất bổ sung dinh dưỡng và các sản phẩm thảo dược mà bạn đang dùng hoặc dự định dùng. Hãy nhớ đề cập đến bất kỳ chất nào sau đây: clarithromycin (Biaxin, trong PrevPac), indinavir (Crixivan), itraconazole (Sporanox), ketoconazole, nefazodone, nelfinavir (Viracept), rifampin (Rifadin, Rimactane, trong Rifamate, và trong Rifater) ritonavir (Norvir, ở Kaletra). Bác sĩ có thể cần thay đổi liều lượng thuốc của bạn hoặc theo dõi bạn cẩn thận về các tác dụng phụ.
- Hãy cho bác sĩ của bạn biết nếu bạn đã hoặc đã từng bị bệnh gan hoặc thận.

- cho bác sĩ biết nếu bạn đang mang thai hoặc dự định có thai. Nếu bạn là phụ nữ có thể mang thai, bạn phải thử thai trước khi bắt đầu điều trị và sử dụng biện pháp tránh thai hiệu quả trong thời gian điều trị và trong 6 tháng sau liều cuối cùng của bạn. Nếu bạn là nam với bạn tình là nữ đang mang thai hoặc có thể mang thai, bạn phải sử dụng biện pháp tránh thai hiệu quả trong quá trình điều trị và trong 6 tháng sau liều cuối cùng. Nói chuyện với bác sĩ của bạn về các phương pháp ngừa thai mà bạn có thể sử dụng. Nếu bạn hoặc đối tác của bạn có thai trong khi tiêm vedotin brentuximab, hãy gọi cho bác sĩ của bạn ngay lập tức. Thuốc tiêm vedotin Brentuximab có thể gây hại cho thai nhi.
- nói với bác sĩ của bạn nếu bạn đang cho con bú. Bạn không nên cho con bú khi đang được tiêm vedotin brentuximab.
- bạn nên biết rằng thuốc này có thể làm giảm khả năng sinh sản ở nam giới. Nói chuyện với bác sĩ của bạn về những rủi ro khi tiêm vedotin brentuximab.

hạt hướng dẫn chế độ ăn uống đặc biệt tôi nên làm theo?

Trừ khi bác sĩ cho bạn biết cách khác, hãy tiếp tục chế độ ăn uống bình thường của bạn.

hạt tác dụng phụ thuốc này có thể gây ra?

Brentuximab vedotin tiêm có thể gây ra tác dụng phụ. Hãy cho bác sĩ của bạn nếu bất kỳ triệu chứng nào nghiêm trọng hoặc không biến mất:

- táo bón
- lở miệng
- giảm sự thèm ăn
- giảm cân
- mệt mỏi
- chóng mặt
- yếu đuối
- khó đi vào giấc ngủ hoặc không ngủ được
- sự lo lắng
- da khô
- rụng tóc
- Đổ mồ hôi đêm
- đau khớp, xương, cơ, lưng, cánh tay hoặc chân
- co thắt cơ bắp

Một số tác dụng phụ có thể nghiêm trọng. Nếu bạn gặp bất kỳ triệu chứng nào trong số này hoặc những triệu chứng được liệt kê trong phần CẢNH BÁO QUAN TRỌNG, hãy gọi cho bác sĩ của bạn ngay lập tức hoặc nhận điều trị y tế khẩn cấp:

- chảy máu hoặc bầm tím bất thường
- tê, bỏng rát hoặc ngứa ran ở bàn tay, cánh tay, bàn chân hoặc chân

- yếu cơ
- da bong tróc hoặc phỏng rộp
- tổ ong
- phát ban
- ngứa
- buồn nôn
- nôn mửa
- bệnh tiêu chảy
- ho hoặc khó thở
- giảm đi tiểu
- sưng bàn tay, bàn chân, mắt cá chân hoặc cẳng chân
- đi tiểu khó, đau hoặc thường xuyên
- sốt, ớn lạnh, ho hoặc các dấu hiệu nhiễm trùng khác
- cơn đau liên tục bắt đầu ở vùng dạ dày nhưng có thể lan ra sau
- da nhợt nhạt
- vàng da hoặc mắt
- đau hoặc khó chịu ở vùng trên bên phải dạ dày
- Nước tiểu đậm
- phân màu đất sét
- đau bụng
- chảy máu hoặc bầm tím bất thường
- phân đen và đen
- máu đỏ trong phân

Brentuximab vedotin tiêm có thể gây ra các tác dụng phụ khác. Gọi cho bác sĩ nếu bạn có bất kỳ vấn đề bất thường nào khi dùng thuốc này.

Nếu bạn gặp tác dụng phụ nghiêm trọng, bạn hoặc bác sĩ của bạn có thể gửi báo cáo đến chương trình Báo cáo sự kiện có hại MedWatch của Cơ quan Quản lý Thực phẩm và Dược phẩm (FDA) trực tuyến

(<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch> [<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch>]) hoặc qua điện thoại (1-800-332-1088).

n trường hợp khẩn cấp / quá liều

Trong trường hợp quá liều, hãy gọi cho đường dây trợ giúp kiểm soát chất độc theo số 1-800-222-1222. Thông tin cũng có sẵn trực tuyến tại <https://www.poisohelp.org/help> [<https://www.poisohelp.org/help>]. Nếu nạn nhân gục xuống, co giật, khó thở hoặc không thể tỉnh lại, hãy gọi ngay dịch vụ cấp cứu theo số 911.

Các triệu chứng quá liều có thể bao gồm những điều sau:

- sốt, ớn lạnh, ho hoặc các dấu hiệu nhiễm trùng khác

hạt thông tin khác tôi nên biết?

Hỏi dược sĩ của bạn bất kỳ câu hỏi nào bạn có về tiêm brentuximab vedotin.

Điều quan trọng là bạn phải giữ một danh sách bằng văn bản về tất cả các loại thuốc theo toa và không kê đơn (không kê đơn) bạn đang dùng, cũng như bất kỳ sản phẩm nào như vitamin, khoáng chất hoặc các chất bổ sung chế độ ăn uống khác. Bạn nên mang theo danh sách này mỗi khi đến gặp bác sĩ hoặc khi nhập viện. Đây cũng là thông tin quan trọng cần mang theo trong trường hợp khẩn cấp.

tên rand

- Adcetris®

Sửa đổi lần cuối - 15/02/2019

[Tìm hiểu cách trích dẫn trang này](#)



[Hiệp hội Dược sĩ Hệ thống Y tế Hoa Kỳ, Inc. Tuyên bố từ chối trách nhiệm](#)

AHFS® Thông tin Thuốc dành cho Bệnh nhân™. © Bản quyền, 2022. Hiệp hội Dược sĩ Hệ thống Y tế Hoa Kỳ®, Đại lộ Đông Tây 4500, Suite 900, Bethesda, Maryland. Đã đăng ký Bản quyền. Sự trùng lặp để sử dụng cho mục đích thương mại phải được ASHP cho phép.

Thư viện Y khoa Quốc gia 8600 Rockville Pike, Bethesda, MD 20894 Bộ Y tế và Dịch vụ Nhân sinh Hoa Kỳ

Viện Y tế Quốc gia

Trang được cập nhật lần cuối: ngày 25 tháng 3 năm 2022