Brentuximab vedotina

Printed from https://www.cancerquest.org/es/node/6429 on 12/16/2025

Brand name: Adcetris®

IUPAC: (S)-citalopram 128196-01-0 [RN] 5-Isobenzofurancarbonitrile, 1-[3-(dimethylamino)propyl]-1-(4-

fluorophenyl)-1,3-dihydro-, (1S)

FDA approval: Yes Enlace del fabricante

Usage:

El Adcetris® se administra a través de una infusión a la vena (intravenosa) que dura 30 minutos. La cantidad de Adcetris® que un paciente recibe depende de varios factores, incluyendo el peso, la salud general u otros problemas de salud y el tipo de cáncer o condición a tratar. Su doctor determinará la dosis exacta y el itinerario del mismo.

Mechanism:

El Adcetris (brentuximab vedotina) se utiliza para tratar el linfoma de Hodgkin y un linfoma raro conocido como linfoma anaplástico de células grandes sistémico. El Adcetris es un anticuerpo conjugado que combina un anticuerpo con un fármaco, lo cual permite que el anticuerpo dirija al fármaco hacia las células CD30 en los linfomas.

Side effects:

Los siguientes efectos secundarios son comunes (ocurren en más del 30% de casos) en pacientes que toman Adectris®: conteos sanguíneos bajos, neuropatía periférica (amortiguación en las manos y pies), fatiga (cansancio o debilidad), náuseas, diarrea, fiebre, sarpullidos, infección de la vía respiratoria superior y problemas pulmonares (si hubo tratamiento previo con bleomicina).

Estos efectos secundarios son menos comunes (ocurren en el 10% al 29% de casos) en pacientes que reciben Adcentris®: vómito, picazón, estreñimiento, dolor de cabeza, falta de aliento, dolor muscular o en las articulaciones, dificultad al dormir, escalofríos, mareos, apetito reducido, pérdida de cabello, dolor de espalda o de otra parte del cuerpo, reacciones a la infusión, edema periférico (hinchazón en los tobillos o pies) y reacciones de hipersensibilidad que pueden ocurrir hasta 24 horas después de la infusión.