

Guía de dosis y administración de Adcetris®

Indicaciones terapéuticas†

Adcetris® está indicado para:

- ▶ el tratamiento de pacientes adultos con Linfoma de Hodgkin clásico (cHL) en Estadio IV no tratado previamente, en combinación con doxorubicina, vinblastina y dacarbazina.
- ▶ el tratamiento de pacientes adultos con Linfoma anaplásico de células grandes sistémico (sALCL) no tratado previamente u otro PTCL que expresa CD30, incluido el linfoma angioinmunoblástico de células T y el PTCL no especificado de otro modo, en combinación con ciclofosfamida, doxorubicina y prednisona.
- ▶ el tratamiento de pacientes adultos con cHL con alto riesgo de recaída o progresión como consolidación después del trasplante autólogo de células madre hematopoyéticas (auto-HSCT).
- ▶ el tratamiento de pacientes adultos con linfoma anaplásico sistémico de células grandes recidivante (sALCL) después del fracaso de por lo menos un régimen de quimioterapia previa con múltiples agentes.
- ▶ el tratamiento de pacientes adultos con Linfoma de Hodgkin clásico (cHL) recidivante
- ▶ el tratamiento de pacientes adultos con linfoma anaplásico de células grandes cutáneo primario recidivante (pcALCL) o micosis fungoides (MF) que expresan CD30 que han recibido terapia sistémica previa.

Adcetris® está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con Linfoma de Hodgkin clásico (cHL) en Estadio IV no tratado previamente, en combinación con doxorubicina, vinblastina y dacarbazina.

Dosis recomendada



ADCETRIS® 1,2 mg/kg
hasta un máximo de 120 mg*
en combinación con
doxorubicina, vinblastina
y dacarbazina



Perfusión intravenosa
durante 30 minutos



Cada 2 semanas por un
máximo de 12 dosis,
hasta la progresión
de la enfermedad
o toxicidad inaceptable



Profilaxis primaria con
G-CSF a partir del Ciclo 1

- No mezclar ADCETRIS® o administrarlo como perfusión con otros medicamentos.

Adcetris® está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con Linfoma anaplásico de células grandes sistémico (sALCL) no tratado previamente u otro PTCL que expresa CD30, incluido el linfoma angioinmunoblástico de células T y el PTCL no especificado de otro modo, en combinación con ciclofosfamida, doxorubicina y prednisona.

Dosis recomendada



ADCETRIS® 1,8 mg/kg
hasta un máximo de 180 mg* en
combinación con ciclofosfamida,
doxorubicina y prednisona



Perfusión intravenosa
durante 30 minutos



Cada 3 semanas
6 a 8 dosis



Profilaxis primaria con
G-CSF a partir del Ciclo 1

- No mezclar ADCETRIS® o administrarlo como perfusión con otros medicamentos.

Adcetris® está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con cHL con alto riesgo de recaída o progresión como consolidación después del trasplante autólogo de células madre hematopoyéticas (auto-HSCT).

Dosis recomendada



ADCETRIS® 1,8 mg/kg
hasta un máximo de 180 mg*



Perfusión intravenosa
durante 30 minutos



Cada 3 semanas hasta un máximo de
16 ciclos, hasta la progresión de la
enfermedad o toxicidad inaceptable

- Iniciar ADCETRIS® dentro de las 4-6 semanas posteriores al TACM o luego de la recuperación del TACM.
- No mezclar ADCETRIS® o administrarlo como perfusión con otros medicamentos.

Adcetris® está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con linfoma anaplásico sistémico de células grandes recidivante (sALCL) después del fracaso de por lo menos un régimen de quimioterapia previa con múltiples agentes.

Dosis recomendada



ADCETRIS® 1,8 mg/kg
hasta un máximo de 180 mg*



Perfusión intravenosa
durante 30 minutos



Cada 3 semanas hasta la progresión de
la enfermedad o toxicidad inaceptable

- No mezclar ADCETRIS® o administrarlo como perfusión con otros medicamentos.

Adcetris® está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con cHL después del fracaso del auto-HSCT o después del fracaso de por lo menos dos regímenes previos de quimioterapia con múltiples agentes en pacientes que no son candidatos para el auto-HSCT.

Dosis recomendada



ADCETRIS® 1,8 mg/kg
hasta un máximo de 180 mg*



Perfusión intravenosa
durante 30 minutos



Cada 3 semanas hasta la progresión de la
enfermedad o toxicidad inaceptable

- No mezclar ADCETRIS® o administrarlo como perfusión con otros medicamentos.

Adcetris® está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con linfoma anaplásico de células grandes cutáneo primario recidivante (pcALCL) o micosis fungoides (MF) que expresan CD30 que han recibido terapia sistémica previa.

Dosis recomendada



ADCETRIS® 1,8 mg/kg
hasta un máximo de 180 mg*



Perfusión intravenosa
durante 30 minutos



Cada 3 semanas hasta un máximo de
16 ciclos, hasta la progresión de la
enfermedad o toxicidad inaceptable

- No mezclar ADCETRIS® o administrarlo como perfusión con otros medicamentos.

†Aprobadas por ISP. *En el caso de pacientes con un peso mayor a 100 kg, la dosis debe calcularse en base a un peso de 100 kg.



ONCOLOGÍA

Takeda Chile SPA
Elidoro Yañez 2990 oficina 3 A-1, Providencia, Santiago

Para uso exclusivo de los profesionales de la salud habilitados para prescribir.
Prohibida su distribución a público general.
C-APROM/CL/ADCE/0030 . Noviembre 2023

ADCETRIS
(Brentuximab Vedotina)
líofilizado para concentrado
para solución para perfusión 50 mg.
Información para prescribir
disponible en el código QR
(Mayo 2023)

