



# SEGUIR ADELANTE

con ADCETRIS® (brentuximab vedotina)



## ¿Qué es ADCETRIS?

ADCETRIS es un medicamento de prescripción dirigido contra una proteína llamada CD30, que se utiliza en el tratamiento de:

- **Adultos con linfoma anaplásico de células grandes sistémico o con otros linfomas periféricos de células T que expresan CD30**, entre los que se incluye el linfoma angioinmunoblástico de células T y los linfomas periféricos de células T no especificados, que no han sido tratados previamente en combinación con quimioterapia (ciclofosfamida, doxorubicina y prednisona)
- **Adultos con linfoma anaplásico de células grandes sistémico** tras el fracaso de al menos un tratamiento de quimioterapia combinada
- **Adultos con linfoma cutáneo primario anaplásico de células grandes o micosis fungoide que expresa CD30** tras recibir una terapia sistémica (con fármacos que se distribuyen por todo el cuerpo)

## Información importante de seguridad seleccionada

### Advertencia importante

**LEUCOENCEFALOPATÍA MULTIFOCAL PROGRESIVA (LMP):** Los pacientes tratados con ADCETRIS pueden tener una infección cerebral rara y grave denominada LMP, que puede causar la muerte. Informe a su médico de inmediato si presenta cambios en el estado de ánimo o comportamiento, confusión, problemas de pensamiento o pérdida de memoria, cambios en la visión, el habla o al caminar, o disminución de la fuerza o debilidad en un lado del cuerpo. Tratamientos previos o enfermedades que hayan debilitado su sistema inmunitario también podrían causar la LMP.

Consulte la Información importante de seguridad adicional en las **páginas 4 y 5**, y los Datos importantes sobre ADCETRIS, incluida la ADVERTENCIA IMPORTANTE, en las **páginas 13 y 14**, o en [adcetris.com](http://adcetris.com)

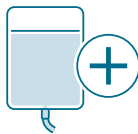


# ¿Qué puedo esperar del tratamiento con ADCETRIS® (brentuximab vedotina)?

Esta guía les ayudará a usted y a su médico a tomar medidas para avanzar en su plan de tratamiento. Aquí puede encontrar respuestas a muchas de sus preguntas sobre los linfomas de células T periféricos y cómo se los trata con ADCETRIS.

## ¿Cómo se administra ADCETRIS?

---



ADCETRIS se administra durante 30 minutos como **infusión intravenosa (i.v.) (directamente en la vena)** en el consultorio o clínica del médico



Aquellos con linfoma periférico de células T no tratado previamente recibirán ADCETRIS **cada 3 semanas** en combinación con quimioterapia



Aquellos con otros tipos de linfoma de células T periférico recibirán ADCETRIS **solo cada 3 semanas**

---

## ¿Cuánto durará el tratamiento con ADCETRIS?

Su médico le explicará su plan de tratamiento, incluida la cantidad de dosis que puede esperar recibir antes de iniciar su terapia.

Obtenga más información sobre los linfomas de células T periféricos y los riesgos y beneficios de ADCETRIS en [adcetris.com](http://adcetris.com)



Consulte la Información importante de seguridad adicional en las **páginas 4 y 5**, y los Datos importantes sobre ADCETRIS, incluida la **ADVERTENCIA IMPORTANTE**, en las **páginas 13 y 14**, o en [adcetris.com](http://adcetris.com)



## ¿Qué debo decirle a mi médico antes de comenzar el tratamiento?

### INFORME A SU MÉDICO:

- Acerca de todas sus afecciones médicas
- Acerca de cualquier medicamento que esté tomando, incluidos fármacos de venta libre, vitaminas y suplementos herbales; ADCETRIS puede interactuar con algunos tipos de fármacos
- Si usted o su pareja está embarazada, puede quedar embarazada o planea quedar embarazada. No reciba ADCETRIS estando embarazada y no intente quedar embarazada durante los 6 meses siguientes a la última dosis de ADCETRIS
- Si está en edad fértil y planea quedar embarazada. No debe tomar ADCETRIS mientras esté embarazada o amamantando

### CONSULTE A SU MÉDICO

Un tratamiento exitoso requiere trabajo en equipo. No sea tímido al hablar con su médico sobre cualquier pregunta o inquietud que pueda tener sobre su tratamiento.

Obtenga información sobre cómo planificarse para el tratamiento en [adcetris.com](http://adcetris.com)

 **ADCETRIS**<sup>®</sup>  
brentuximab vedotin | injection 50 mg



# ¿Qué efectos secundarios pueden producirse con ADCETRIS® (brentuximab vedotina)?

Es importante que informe a su equipo de atención médica sobre cualquier efecto secundario que pueda estar experimentando para que este se pueda monitorear y manejar lo antes posible. Manténgase en contacto con su equipo de atención médica para informarles sobre cualquier efecto secundario que tenga que sea molesto o que no desaparezca.

## Información importante de seguridad

### ¿Cuál es la información de seguridad grave más importante que debo conocer sobre ADCETRIS?

- **LEUCOENCEFALOPATÍA MULTIFOCAL PROGRESIVA (LMP): Los pacientes tratados con ADCETRIS pueden sufrir una infección cerebral rara y grave llamada LMP, que puede causar la muerte.** Informe a su médico de inmediato si tiene cambios en el estado de ánimo o comportamiento habitual, confusión, problemas de pensamiento o pérdida de memoria, cambios en la visión, el habla o al caminar, o disminución de la fuerza o debilidad en un lado del cuerpo. Tratamientos anteriores o enfermedades que hayan debilitado su sistema inmunitario también pueden causar la LMP.
- **No tome ADCETRIS** si está recibiendo bleomicina

### ¿Cuáles son los demás eventos adversos graves posibles de ADCETRIS?

- **Daño neurológico (neuropatía periférica).** Informe a su médico si tiene entumecimiento u hormigueo en las manos o los pies o debilidad muscular.
- **Reacciones alérgicas y a la infusión.** Informe a su médico si experimenta síntomas de fiebre, escalofríos, erupción o problemas respiratorios en las 24 horas siguientes a su infusión.
- **Problemas sanguíneos.** Con ADCETRIS se han presentado casos graves, incluso la muerte, de fiebre con un número bajo de glóbulos blancos. Pueden presentarse casos graves de bajo número de glóbulos blancos, bajo número de plaquetas o bajo número de glóbulos rojos. Su médico le ordenará varios análisis de sangre para comprobar sus niveles de células sanguíneas durante el tratamiento con ADCETRIS. Su médico puede administrarle un medicamento llamado G-CSF. Informe a su médico si presenta fiebre de 100,5°F o más, escalofríos, tos o dolor al orinar.
- Se han notificado **infecciones**, causadas por bacterias, hongos o virus.
- **El síndrome de lisis tumoral** se produce por la rápida descomposición de las células cancerosas. Su médico lo monitoreará para detectar cualquier síntoma.
- **Los pacientes con nefropatía grave o hepatopatía de moderada o grave** pueden experimentar más efectos secundarios y muertes que los pacientes con función renal y hepática normal.
- **Problemas hepáticos.** Pueden producirse problemas hepáticos graves, incluso la muerte. Informe a su médico si se siente cansado, no tiene ganas de comer, tiene dolor en la parte superior del estómago, la orina es oscura o la piel y ojos están amarillos (ictericia).
- **Problemas pulmonares.** Pueden producirse problemas pulmonares graves, incluso la muerte. Informe a su médico si tiene una tos reciente, una tos que empeora o se siente sin aliento.
- Pueden producirse **problemas cutáneos** llamados síndrome de Stevens-Johnson y necrólisis epidérmica tóxica. Informe a su médico si tiene erupción cutánea, urticaria, llagas en la boca, o ampollas o descamación de la piel.
- **Problemas gastrointestinales (GI).** Pueden producirse casos graves, incluso la muerte, relacionados con el páncreas, el estómago, el intestino y el colon. Informe a su médico si tiene dolor de estómago grave, escalofríos, fiebre, náuseas, vómitos o diarrea.
- **Nivel alto de azúcar en sangre.** Su médico analizará su sangre durante el tratamiento con ADCETRIS. Informe a su médico si tiene dolor de estómago grave, escalofríos, fiebre, náuseas, vómitos o diarrea.

Consulte los Datos importantes sobre ADCETRIS, incluida la ADVERTENCIA IMPORTANTE, en las **páginas 13 y 14** o en **adcetris.com**

Los **efectos secundarios más frecuentes** en cualquier estudio de ADCETRIS incluyen:

- daño nervioso (neuropatía periférica)
- sensación de cansancio
- náuseas
- diarrea
- cantidad baja de glóbulos blancos
- infección en la nariz o los senos nasales
- fiebre
- estreñimiento
- vómitos
- pérdida del pelo
- pérdida de peso
- dolor en la parte superior del estómago
- cantidad baja de glóbulos rojos
- llagas o hinchazón en la boca y/o en el tracto digestivo
- disminución de plaquetas
- fiebre con un número bajo de glóbulos blancos

**Estos no son todos los posibles efectos secundarios de ADCETRIS. Informe a su médico de cualquier efecto secundario que sea molesto o no desaparezca. Si presenta ciertos efectos adversos, su médico puede reducir la dosis, retrasar o interrumpir el tratamiento con ADCETRIS.**

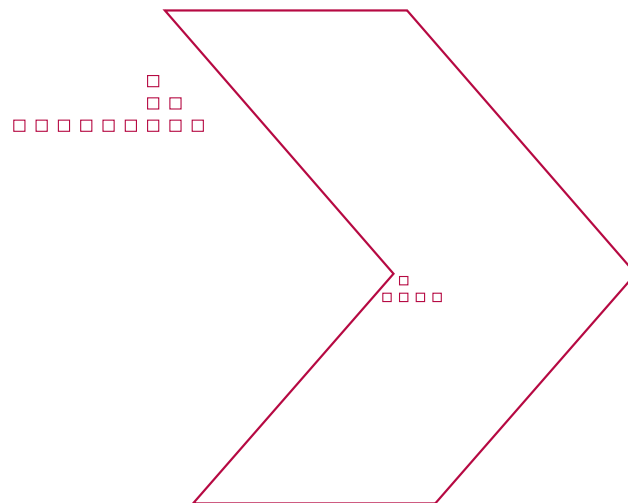
### ¿Qué debo decirle a mi médico antes de comenzar el tratamiento con ADCETRIS?

- **Todas las afecciones médicas que tenga**, incluso si tiene problemas renales, hepáticos o pulmonares, una infección o diabetes.
- **Si está embarazada o planea quedar embarazada.** ADCETRIS puede dañar a su bebé en gestación. A **las mujeres que puedan quedar embarazadas**: su médico debe realizarle una prueba de embarazo antes de iniciar el tratamiento con ADCETRIS. Debe utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento con ADCETRIS y durante los 6 meses después de la última dosis de ADCETRIS. Informe de inmediato a su médico si se queda embarazada o cree estarlo durante el tratamiento con ADCETRIS. Los **hombres con parejas de sexo femenino que puedan quedar embarazadas** deben usar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento con ADCETRIS y durante 6 meses después de la última dosis.

- **Si está amamantando o planea amamantar.** No amamante durante su tratamiento con ADCETRIS.
- **Todos los medicamentos que toma**, incluidos los de venta con receta y de venta libre, las vitaminas y los suplementos herbales. ADCETRIS y ciertos otros medicamentos pueden afectarse entre sí.

**Se le recomienda que informe los efectos secundarios negativos de los fármacos de venta con receta a la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA). Visite [www.fda.gov/Safety/MedWatch](http://www.fda.gov/Safety/MedWatch) o llame al 1-800-FDA-1088.**

**Consulte Datos importantes sobre ADCETRIS, incluida la ADVERTENCIA IMPORTANTE.**



.....

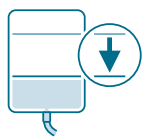
## ¿Cómo pueden los efectos secundarios afectar mi tratamiento con ADCETRIS® (brentuximab vedotina)?

### Su dosis de ADCETRIS podría cambiar

Si tiene determinados efectos secundarios, su médico podría cambiar su dosis de ADCETRIS.



Es posible que su médico deba **retrasar** su próxima dosis hasta que mejoren sus síntomas.



Su médico puede administrarle una **dosis más baja** de ADCETRIS hasta que mejoren sus síntomas.



Si sus efectos secundarios son graves o no mejoran, es posible que deba **dejar de tomar ADCETRIS por completo**.



Consulte la Información importante de seguridad adicional en las **páginas 4 y 5**, y los Datos importantes sobre ADCETRIS, incluida la ADVERTENCIA IMPORTANTE, en las **páginas 13 y 14**, o en [adcetris.com](http://adcetris.com)

## Efectos secundarios que podrían hacer que su médico cambie su dosis



**La neuropatía periférica** es un daño nervioso que causa hormigueo en las manos o los pies, o debilidad en los brazos o las piernas.

Según la gravedad del efecto secundario, su dosis puede reducirse, retrasarse o interrumpirse. Si también recibe quimioterapia, es posible que su médico cambie la dosis de sus otros medicamentos.



**La neutropenia** es una disminución en la cantidad de glóbulos blancos, que afecta la capacidad del cuerpo para combatir infecciones.

Su médico puede administrarle medicamentos para ayudar a aumentar el recuento de glóbulos blancos durante el tratamiento. Según la gravedad del efecto secundario, su dosis puede reducirse, retrasarse o interrumpirse.

## No todos los efectos secundarios significarán que tendrá que interrumpir su tratamiento con ADCETRIS

Es importante que informe a su equipo de atención médica sobre sus síntomas. Es posible que puedan ayudar a controlar sus efectos secundarios.

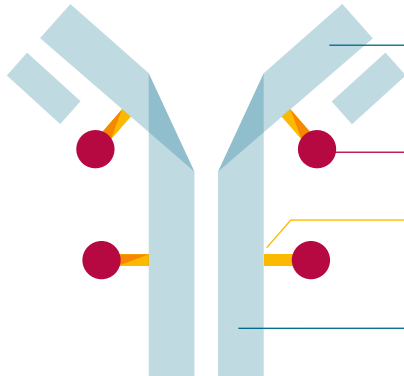


## ¿Cómo funciona ADCETRIS® (brentuximab vedotina)?

ADCETRIS no es como la quimioterapia tradicional

ADCETRIS es un conjugado anticuerpo-fármaco, o CAF. Un CAF está formado por un anticuerpo y un fármaco que están unidos.

### UN CAF CONSTA DE 3 PARTES



Solo representación gráfica

Un **anticuerpo** que encuentra CD30, una proteína en la superficie de ciertas células.

Un **fármaco** que está diseñado para causar muerte celular.

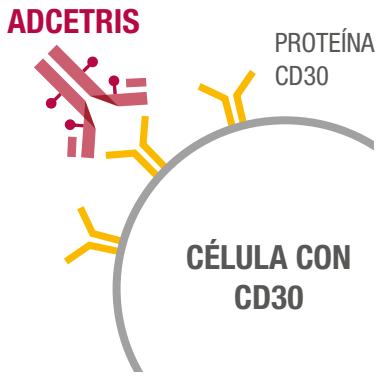
Un **enlazador** que une el fármaco al anticuerpo y libera el fármaco dentro de la célula.

**Los anticuerpos** son proteínas producidas por el sistema inmunitario del cuerpo. El anticuerpo que constituye a ADCETRIS está diseñado sintéticamente.



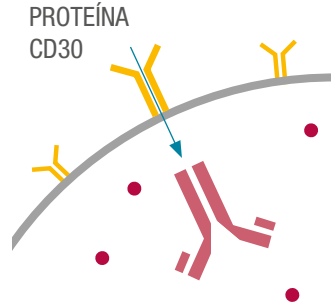
Consulte la Información importante de seguridad adicional en las **páginas 4 y 5**, y los Datos importantes sobre ADCETRIS, incluida la **ADVERTENCIA IMPORTANTE**, en las **páginas 13 y 14**, o en [adcetris.com](http://adcetris.com)





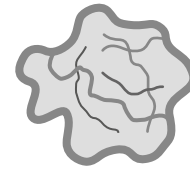
### Paso 1

ADCETRIS tiene como objetivo unirse a las células que tienen una proteína en su superficie denominada CD30.



### Paso 2

Una vez que se une, ADCETRIS se introduce en la célula y se libera.



### MUERTE CELULAR

### Paso 3

El fármaco impide que la célula crezca y se divida, lo que causa la muerte de la célula.

La CD30 se encuentra en células de linfoma de células T periférico y no se encuentra comúnmente en células sanas. Aunque ADCETRIS es una terapia dirigida a CD30, aún puede dañar las células normales y causar efectos secundarios. Obtenga más información sobre los posibles efectos secundarios en la Información importante de seguridad, en las páginas 4 y 5.

## ADCETRIS se ha estudiado ampliamente en personas con linfomas de células T periféricos

Casi 350 pacientes con linfoma de células T periférico recibieron tratamiento con ADCETRIS en 3 ensayos clínicos. Visite [adcetris.com](http://adcetris.com) para obtener más información sobre los resultados del estudio.

Obtenga más información sobre los linfomas de células T periféricos y los riesgos y beneficios de ADCETRIS en [adcetris.com](http://adcetris.com)



.....

## ¿Dónde puedo encontrar apoyo?



### Seagen Secure® está aquí para ayudar

**Seagen Secure® está aquí para ayudarle a acceder a su tratamiento con ADCETRIS® (brentuximab vedotina) en forma de inyección. Una vez inscrito,\* su Defensor del acceso a la oncología dedicado proporcionará apoyo integral personalizado específicamente para sus necesidades. También tendrá acceso a otros recursos que Seagen Secure® ofrece a las personas a las que se les ha recetado ADCETRIS.**

\*Seagen no garantiza que la inscripción dará lugar a asistencia, cobertura y/o reembolso para el paciente.

Quando llame a Seagen Secure®, un Defensor del acceso a la oncología hablará con usted. El defensor hará lo siguiente:

- Comprender su situación única
- Confirmar su cobertura de seguro y sus costos de bolsillo
- Derivarlo a organizaciones externas para obtener apoyo y recursos adicionales

Si necesita ayuda financiera con los costos del tratamiento, su Defensor del acceso a la oncología le explicará qué opciones pueden estar disponibles para usted y puede comenzar su inscripción en el programa Seagen Secure®.



Para hablar con un Defensor del acceso a la oncología:

- **LLAME** a Seagen Secure al 855.4SECURE (855-473-2873)

La información proporcionada por Seagen Secure no pretende sustituir a su proveedor de atención médica. Analice con su equipo de atención médica cualquier pregunta que pueda tener sobre su enfermedad y su tratamiento. Seagen no garantiza que la inscripción dará lugar a cobertura y/o reembolso.

Encuentre más apoyo y recursos en [Seagensecure.com](https://www.seagensecure.com)



# ¿Cómo puedo defenderme a mí mismo?


Tomar un rol activo en su atención de la salud puede ayudarle a obtener la atención que necesita

Su médico es el experto cuando se trata de su tipo de linfoma. Sin embargo, nadie conoce su cuerpo mejor que usted. Usted sabe cuándo se siente bien y cuándo no, y tiene mucho que aportar a la conversación sobre su enfermedad y su tratamiento.

Es bueno hacer preguntas, tener inquietudes y compartir opiniones. Su equipo de atención puede ayudarle con respuestas y consejos que pueden aliviar sus inquietudes.

Use la sección Notas para anotar cualquier pregunta que desee hacerle a su equipo de atención médica o información importante que desee informarle.

## Notas



---

---

---

---

---

---

---

---

---

---



.....: Hable con su médico sobre

# SEGUIR ADELANTE

con ADCETRIS® (brentuximab vedotina)




Obtenga más información sobre los linfomas de células T periféricos y los riesgos y beneficios de ADCETRIS en [adcetris.com](http://adcetris.com)



Consulte la Información importante de seguridad adicional en las **páginas 4 y 5**, y los Datos importantes sobre ADCETRIS, incluida la ADVERTENCIA IMPORTANTE, en las **páginas 13 y 14**, o en [adcetris.com](http://adcetris.com)



ADCETRIS y su logotipo, Seagen Secure y su logotipo, y Seagen y  son marcas comerciales registradas en los EE. UU. de Seagen Inc. © 2022 Seagen Inc., Bothell, WA 98021.  
Todos los derechos reservados US-BVP-22-372-MT



### INFORMACIÓN MÁS IMPORTANTE SOBRE ADCETRIS

**ADCETRIS puede causar efectos secundarios graves, incluida una infección cerebral grave y rara llamada leucoencefalopatía multifocal progresiva (LMP) que puede provocar la muerte.**

Los síntomas de la LMP pueden comenzar en diferentes momentos después de iniciar el tratamiento con ADCETRIS, algunos en los tres meses posteriores a la primera dosis. Tratamientos previos o enfermedades que hayan debilitado su sistema inmunitario también pueden causar la LMP.

**Informe de inmediato a su médico si usted o cualquier persona cercana a usted nota los siguientes signos o síntomas:**

- Cambios en su estado de ánimo o comportamiento habitual
- Confusión, problemas de pensamiento o pérdida de memoria
- Cambios en la visión, el habla o al caminar
- Disminución de la fuerza o debilidad en un lado del cuerpo

**No tome ADCETRIS si está en tratamiento con bleomicina.**

### SOBRE ADCETRIS

**ADCETRIS es un medicamento de prescripción dirigido contra una proteína llamada CD30, que se utiliza en el tratamiento de:**

- **Adultos con linfoma de Hodgkin clásico en estadio 3 o 4** no tratado previamente, en combinación con quimioterapia (adriamicina, vinblastina y dacarbazina)
- **Niños a partir de los 2 años de edad con linfoma de Hodgkin clásico de alto riesgo no tratado previamente**, en combinación con quimioterapia (doxorubicina, vincristina, etopósido, prednisona y ciclofosfamida)
- **Adultos con linfoma de Hodgkin clásico con alto riesgo** de reaparecer o empeorar después de un trasplante de células madre
- **Adultos con linfoma de Hodgkin clásico tras el rechazo del trasplante** de células madre o el fracaso de al menos dos tratamientos de quimioterapia y el trasplante de células madre no es una opción
- **Adultos con linfoma anaplásico de células grandes sistémico o con otros linfomas periféricos de células T que expresan CD30**, entre los que se incluye el linfoma angioinmunoblástico de células T y los linfomas periféricos de células T no especificados, que no han sido tratados previamente en combinación con quimioterapia (ciclofosfamida, doxorubicina y prednisona)
- **Adultos con linfoma anaplásico de células grandes sistémico** tras el fracaso de al menos un tratamiento de quimioterapia combinada
- **Adultos con linfoma primario anaplásico de células grandes o micosis fungoide que expresa CD30** tras recibir una terapia sistémica (con fármacos que se distribuyen por todo el cuerpo)

### CÓMO RECIBIRÁ ADCETRIS

ADCETRIS se administra en forma de infusión intravenosa (i.v.), normalmente en una clínica ambulatoria.

## DATOS IMPORTANTES

Este es solo un breve resumen de la información más importante sobre ADCETRIS. Contacte a su médico o farmacia para obtener más información

### ANTES DE RECIBIR ADCETRIS

**Informe a su médico sobre todas sus afecciones médicas, en especial si usted:**

- Tiene o ha tenido problemas renales o hepáticos.
- Tiene antecedentes de niveles altos de azúcar en sangre o diabetes.
- Está embarazada, planea quedar embarazada o tiene una pareja que planea quedar embarazada. ADCETRIS puede causar daño al feto (bebé no nacido).
  - Las mujeres no deben quedar embarazadas durante el tratamiento ni en los 6 meses posteriores a la última dosis de ADCETRIS.
  - **Las mujeres, y los hombres con parejas de sexo femenino, deben usar métodos anticonceptivos eficaces durante el tratamiento y durante al menos 6 meses después de la última dosis de ADCETRIS para evitar el riesgo de embarazo.**
  - Hable con su médico sobre los métodos anticonceptivos que puedan ser adecuados para usted durante este tiempo.
  - Si es posible que esté embarazada, su médico debe hacerle una prueba de embarazo antes de comenzar el tratamiento con ADCETRIS.
  - Si queda embarazada o cree estarlo, informe a su médico de inmediato.
- Está amamantando o planea amamantar.
  - No amamante durante el tratamiento con ADCETRIS.

**Informe a su médico sobre todos los medicamentos que esté tomando:**

- Mantenga una lista que incluya todos los medicamentos con prescripción y de venta libre, vitaminas y suplementos a base de hierbas, o muéstresela a su médico o farmacia.
- Pregunte a su médico o farmacia sobre los medicamentos que interactúan con ADCETRIS.
- No empiece a tomar un medicamento nuevo sin informar a su médico. Su médico puede indicarle si es seguro tomar ADCETRIS con otros medicamentos.

### POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS DE ADCETRIS

**ADCETRIS puede provocar otros efectos secundarios graves, como:**

- **Daño nervioso (neuropatía periférica).**  
**Los síntomas incluyen:**
  - Adormecimiento u hormigueo en las manos o los pies (sensorial)
  - Debilidad en los brazos o las piernas (motora)
- **Reacciones alérgicas y a la infusión.** Reacciones alérgicas, incluidas las de carácter grave, durante la infusión o hasta 24 horas después de la infusión de ADCETRIS. Si presenta alguna reacción a la infusión, es posible que se le administren medicamentos antes de su tratamiento con ADCETRIS.  
**Los síntomas incluyen:**
  - Fiebre
  - Escalofríos
  - Erupción cutánea
  - Problemas para respirar

Consulte los efectos secundarios graves adicionales en la página siguiente.

**POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS DE ADCETRIS (cont.)**

**ADCETRIS puede provocar otros efectos secundarios graves, como:**

- **Problemas sanguíneos o fiebre.** Con ADCETRIS se han presentado casos graves, incluso la muerte, de fiebre con un número bajo de glóbulos blancos (neutropenia) o un sistema inmunitario debilitado.

**Los síntomas incluyen:**

- Fiebre de 100.5°F o más
- Escalofríos
- Dolor al orinar
- Tos

- **Infecciones.** Se han notificado infecciones graves e infecciones causadas por bacterias, hongos o virus después del tratamiento con ADCETRIS.

**Los síntomas incluyen:**

- Fiebre
- Síntomas pseudogripales
- Escalofríos

- **Síndrome de lisis tumoral (SLT).** El SLT es provocado por la rápida descomposición de las células cancerosas. Es posible que su médico le ordene un análisis de sangre para comprobar si padece de SLT.

- Los pacientes tratados con ADCETRIS con **problemas renales graves o problemas hepáticos moderados o graves** pueden tener más efectos secundarios y mayor mortalidad que los pacientes sin problemas renales o hepáticos. Informe a su médico si padece o ha padecido algún problema renal o hepático.

- **Problemas hepáticos.** Se han notificado problemas hepáticos graves, incluso la muerte, después del tratamiento con ADCETRIS.

**Los síntomas incluyen:**

- Cansancio
- Pérdida de apetito
- Dolor en la parte superior derecha del estómago (abdomen)
- Coloración amarillenta de la piel o en el blanco de los ojos (ictericia)
- Orina de color oscuro

- **Problemas pulmonares.** Se han notificado problemas pulmonares graves, incluso la muerte, después del tratamiento con ADCETRIS.

**Los síntomas incluyen:**

- Tos
- Falta de aire

- **Problemas cutáneos.** Se han notificado afecciones cutáneas raras pero graves, incluso la muerte, después del tratamiento con ADCETRIS.

**Los síntomas incluyen:**

- Erupción cutánea
- Ampollas o descamación de la piel
- Urticaria
- Llagas en la boca

- **Problemas gastrointestinales (GI).** Se han notificado problemas graves, incluso la muerte, relacionados con el páncreas, el estómago, el intestino y el colon.

**DATOS IMPORTANTES (cont.)**

**POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS DE ADCETRIS (cont.)**

**Los síntomas incluyen:**

- Dolor abdominal intenso
- Escalofríos
- Vómitos
- Náuseas
- Fiebre
- Diarrea

- **Niveles altos de azúcar en sangre (hiperglucemia).** Puede desarrollar un nivel alto de azúcar en sangre después del tratamiento con ADCETRIS.

**Los síntomas incluyen:**

- Micción frecuente
- Confusión
- Aumento de la sed
- Se dificulta controlar el nivel de azúcar en la sangre
- Visión borrosa

**Contacte inmediatamente a su médico si presenta alguno de los signos o síntomas de los efectos secundarios graves señalados anteriormente.**

**Los efectos secundarios más frecuentes observados en los estudios de ADCETRIS fueron:**

- daño nervioso (neuropatía periférica)
- caída del cabello
- sensación de cansancio
- pérdida de peso
- náuseas
- dolor en la parte alta del estómago
- diarrea
- niveles bajos de glóbulos rojos
- niveles bajos de glóbulos blancos
- llagas o hinchazón en la boca y/o en el tracto digestivo
- infección de la nariz o de los senos paranasales
- disminución de plaquetas
- fiebre
- fiebre con un número bajo de glóbulos blancos
- estreñimiento
- vómitos

**Estos no son todos los posibles efectos secundarios de ADCETRIS. Informe a su médico sobre cualquier efecto secundario que le produzca molestias o no desaparezca.**

Si presenta alguno de estos efectos secundarios, es posible que su médico reduzca la dosis, retrase o interrumpa el tratamiento con ADCETRIS. Su médico deberá realizarle exámenes para monitorear su salud antes y durante el tratamiento con ADCETRIS.

**OBTENER MÁS INFORMACIÓN**

- Este es solo un breve resumen de la información más importante sobre ADCETRIS. Hable con su médico o farmacia para obtener más información.
- Visite **www.adcetriss.com** o llame al **1-855-4SEAGEN**.
- Si necesita ayuda para pagar su medicamento, visite **www.seagensecure.com** para obtener información sobre el programa.