



## Principio Activo

Tebentafusp

## Marca

**KIMMTRAK** Solución para perfusión 100 microgrs/0,5 mL

## Clase

Proteína de fusión biespecífica RLT/Ac anti CD3.

## Indicación

Melanoma uveal irreseccable o metastásico en adultos con antígeno leucocitario humano (HLA)-A\*02:01 positivo.

## Dosis

20 microgramos el día 1, 30 microgramos el día 8, 68 microgramos el día 15 y 68 microgramos una vez a la semana a partir de entonces por vía V en perfusión durante 15-20 minutos.

## Dosis Renal

- FGe  $\geq$  30 mL/min dosis plena. - FGe

## Nefrotoxicidad

-SLC (89%): inicio mayoritariamente el día de la perfusión mediana de 2 días.  
-SLT  
-HTA (grado 3-4: 8,6%), hipotensión arterial (38,8%, grado 3-4: 2%).  
-Vómitos (29,8%), diarrea (24,9%)  
-Según FT: hipomagnesemia, hipocalcemia, hiponatremia, hipopotasemia, hipofosfatemia.  
-Elevación de creatinina (en FT, no hay literatura al respecto en búsqueda en pubmed con fecha Junio 2025).  
- En estudio Estudio IMCgp100-202: Edemas (27%).  
-En estudio de efectos indeseables de estimuladores de respuesta T, EPCORITAMAB y ELRANATAMB fueron los que se asociaron con más complicaciones renales y urinarias, tebentafusp no (PMID: 39982395).

## Plan