



## Principio Activo

Enfortumab vedotina

## Marca

<p class="MsoNormal">Padcev</p> <p class="MsoNormal">Polvo para solución 20 y 30 mg</p>

## Clase

<p class="MsoNormal">Ac monoclonales conjugados con fármacos.</p> <p class="MsoNormal"> Ac. monoclonales anti nectina 4</p>

## Indicación

<p>Cáncer urotelial localmente avanzado o metastásico que no hayan respondido a platino, inh. del receptor de muerte celular programada 1 o del ligando de muerte celular programada 1.</p>

## Dosis

<p class="MsoNormal">1,25 mg/kg (máximo 125 mg para >100 kg) los días 1, 8 y 15 de un ciclo de 28 días</p> <p>Reducción según efectos indeseables: 100(1 mg/kg)- 75 (0,75 mg/Kg)- 50 (0,5 mg/Kg) en pasos sucesivos</p>

## Dosis Renal

<p class="MsoNormal">FGe >15 mL/min dosis plena</p> <p class="MsoNormal">FGe

## Nefrotoxicidad

<p class="MsoNormal">Diarrea (3%) en ficha técnica.</p> <p>Actúa inhibiendo la NECTINA-4 y la MONOMETILAURISTATINA E (MMAE), lo cual induce la disrupción de los microtúbulos y la apoptosis celular. La nectina-4 se expresa en las células epiteliales tubulares renales, lo que puede provocar daño tubular. En la literatura se describen casos aislados de LRA (3 y 3,3% en estudios EV-201 y EV 103) y NTA (generalmente asociados a fallo multiorgánico y sepsis) y elevación de creatinina en plasma (47.71%). En otros casos el desarrollo de cetoacidosis diabética, en algún caso refractario puede relacionarse con el daño renal agudo. Pese a lo cual, se considera poco frecuente el daño renal.</p>

## Plan