



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 irresecable 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.

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