



ATENCIÓN FARMACÉUTICA A PACIENTES TRATADOS CON CAPECITABINA EN UNA CONSULTA DE ONCOLOGÍA DIGESTIVA

Domínguez Herencias S, González Joga B, Piqueras Romero C, Iturgoyen Fuentes D, Pérez Margallo ME, Berrocal Javato MA.
Hospital Nuestra Señora del Prado

OBJETIVOS

- Analizar los **Problemas Relacionados con la Medicación** (PRM) de pacientes con tumores digestivos en tratamiento con capecitabina.
- Registrar las **Intervenciones Farmacéuticas** (IF) realizadas.

MATERIAL Y MÉTODOS

- Estudio **observacional prospectivo** realizado durante la rotación de un farmacéutico residente de tercer año en una consulta de **Oncología Digestiva**.
- El farmacéutico realizó una revisión de las historias clínicas de los pacientes. Se registraron las siguientes variables: **edad, sexo, diagnóstico, tratamiento domiciliario, comorbilidades y parámetros analíticos** (glucosa, transaminasas, filtrado glomerular, hemoglobina, cifras de neutrófilos y de plaquetas).
- Los PRM y las IF correspondientes se clasificaron según el **Tercer Consenso de Granada**.

RESULTADOS

- **15 pacientes**. 13 hombres (87%). Edad media: 69 años (rango 50-84)
- **Diagnósticos**: carcinoma colorrectal (87%) y carcinoma gástrico (13%).
- Mediana tratamientos concomitantes: 6 . Mediana comorbilidades: 2
- **25 PRM** en 14 pacientes (ratio PRM/paciente= 2)
 - 18 (72%) **Probabilidad de efectos adversos** relacionados con la medicación
 - 5 hiperglucemia, 5 anemia, 3 plaquetopenia, 2 epigastralgia, 1 náuseas, 1 hipertransaminemia y 1 infección de vías respiratorias.
 - 6 (24%) **Interacción entre medicamentos**
 - 5 hidroclorotiazida (mielosupresión) y 1 acenocumarol (sangrado)
 - 1 (4%) **Dosis no adecuada** No ajuste en insuficiencia renal
- **25 IF**: 16 (64%) “**Monitorización de parámetros analíticos**”, 7 (28%) “**Inicio de tratamiento complementario**”, 1 (4%) “**Interrupción del tratamiento**” y 1 (4%) “**Cambio de dosis**”.

CONCLUSIONES

- Un **93%** de los pacientes desarrolla al menos **1 PRM** durante el tratamiento.
- Los PRM más frecuentes están relacionados con la probabilidad de **sufrir efectos adversos** por capecitabina (**72%**).
- Las **IF** registradas han permitido una **optimización de la farmacoterapia**.
- La **incorporación del farmacéutico** en el equipo asistencial contribuye a un aumento en la seguridad y eficacia de los tratamientos quimioterápicos orales.

Conflicto de intereses: ninguno