

Nº116 EXPERIENCIA CON AFLIBERCEPT EN PACIENTES CON CÁNCER COLORRECTAL METASTÁSICO



OBJETIVO Evaluar efectividad y seguridad de pacientes con cáncer colorrectal metastásico (CCRm) resistente o en progresión, tratados con aflibercept tras un régimen basado en oxaliplatino.

MATERIAL Y MÉTODO

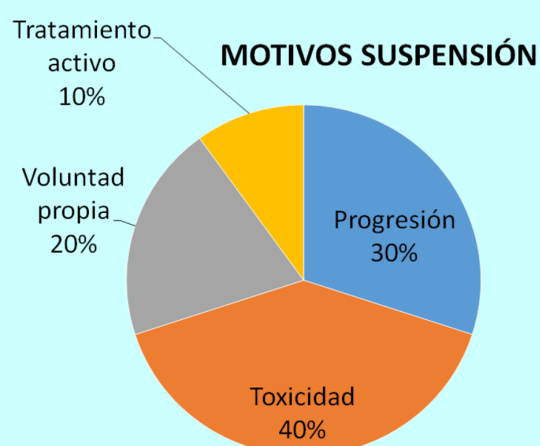
- Estudio **observacional, retrospectivo** de evaluación de todos los pacientes con **CCRm resistente o en progresión tratados con Aflibercept** desde Noviembre 2014 a Octubre 2016 en un hospital terciario.
- Análisis del historial farmacoterapéutico a través del módulo de pacientes ambulatorios de FarmaTools® (esquema quimioterápico, nº líneas de tratamiento previas y nº ciclos recibidos).
- Registro de datos **demográficos** (edad y sexo), **clínicos** (grado de estadificación y ECOG inicial, esquema quimioterápico, nº ciclos recibidos y nº líneas quimioterápicas previas) y **evolución** (fecha de inicio de tratamiento, fecha de progresión y éxitus y motivos de suspensión del tratamiento) a través del programa de historias clínicas electrónicas GestiOnc®.
- Las variables de **efectividad** utilizadas fueron:
 - 1) **Tasa de Respuesta Objetiva (TRO)**
 - 2) **Supervivencia Libre de Progresión (SLP)**
 - 3) **Supervivencia Global (SG)**
- Las medianas de supervivencia se estimaron por el método de Kaplan-Meier y se compararon con los datos del ensayo clínico de **fase III EFC10262-VELOUR** por el cual se aprobó la indicación de aflibercept.
- Como variables de **seguridad** se recogieron las principales **reacciones adversas (RA) y grado de toxicidad**.
- Los datos se analizaron mediante el programa **PASW Statistics® ver18**.

RESULTADOS

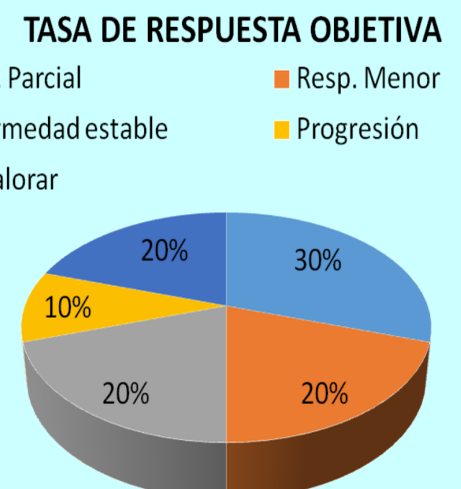
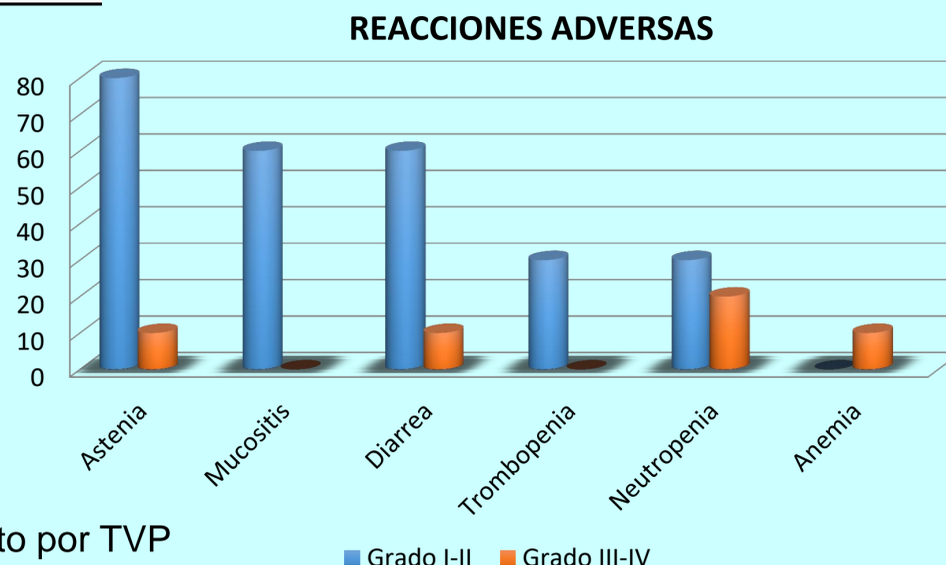
Nº Pacientes	10
Sexo (Mujeres)	60%
Edad media (años)	63.7 (50-74)
Tratamiento en 2º línea	90%
Tratamiento en 3ª línea	10%
ECOG 0-1	100%
Media ciclos recibidos	5.4 (1-10)

VARIABLES DE EFECTIVIDAD		
SUPERVIVENCIAS	ESTUDIO	EFC10262-VELOUR
SLP (meses)	6.4 (IC95% 3.3-9.4)	6.9 (IC95% 6.51-7.20)
SG (meses)	9.7* (IC95% 0.2-19.3)	13.5 (IC95% 12.7-15.6)

*La SG sólo pudo calcularse en 3 pacientes



1 paciente suspendió tratamiento por TVP



CONCLUSIONES

- La **SLP resultó ser similar** a la del ensayo EFC10262-VELOUR (SLP 6,9 meses) mientras que los resultados en **SG fueron inferiores** (SG 13,5 meses), pudiéndose explicar por el **reducido número de pacientes y el corto tiempo de seguimiento**.
- Todos los pacientes presentaron reacciones adversas, algunas fueron de cierta gravedad, lo que hace imprescindible una **estrecha farmacovigilancia**.