

ESTUDIO DE EFECTIVIDAD Y SEGURIDAD DEL ESQUEMA GEMOX (GEMCITABINA Y OXALIPLATINO)+/-RITUXIMAB COMO USO OFF LABEL EN PACIENTES CON LNH EN RECAIDA

Alonso Domínguez MT¹, Títos Arcos JC¹, de Gorostiza Frías IF¹, Sánchez Catalicio MM¹, Selvi Sabater P², de Béjar Riquelme¹

¹Servicio de Farmacia. Hospital Morales Meseguer. Murcia. Área VI

²Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria

Objetivos: Estudiar la **efectividad y seguridad** del esquema de tratamiento GEMOX (Gemcitabina- oxaliplatino) ± Rituximab (R) para el tratamiento del Linfoma No Hodgking (LNH) en recaída como uso off label.

Material y métodos:

Estudio retrospectivo observacional desde enero 2012 - marzo 2016 donde incluyeron aquellos pacientes que iniciaron tratamiento GEMOX quincenal (gemcitabina 1000 mg/m² y oxaliplatino 100 mg/m²) ± R(375mg/m²), al menos dos ciclos, en un hospital de segundo nivel.

Se recogieron las siguientes variables: demográficas, estado funcional según escala Eastern Cooperative Oncology Group (ECOG), líneas de tratamiento previas, trasplante previo, número de ciclos administrados, efectividad (respuesta al tratamiento según criterios RECIST (Response Evaluation Criteria in Solid Tumors), supervivencia libre de progresión (SLP), supervivencia global (SG), y seguridad (reacciones adversas (RA), modificación de dosis y/o retraso de tratamiento y motivo de suspensión).

Los datos recogidos se obtuvieron a partir del programa informático de prescripción y validación de citostáticos FARMIS_ONCOFARM® versión 2013.0.22.2 y el programa de historia clínica SELENE® versión 5.3.1.

Resultados:

Líneas previas: mediana de 3(2-6)

15 pacientes: mediana de 65 años (23-63).
ECOG0-1: 100%
Linfoma difuso células grandes:46.7%
Linfoma células grandes: 20%
Linfoma de manto: 33,3%

EFECTIVIDAD

Respuesta parcial: 53,3%
Respuesta completa: 6,7%
Progresión: 40%

Tiempo seguimiento: 51 meses:

Progresión: 60%
Exitus: 26,7%
En tratamiento: 13,3%

ESQUEMA	PACIENTES
RCHOP	14
CHOP	4
RCOP	2
ESHAP	1
R-ESHAP	5
BENDA-R	4
BENDA	1

TOXICIDAD:

RA grado >2: 5 pacientes / 2 eventos/paciente
Aumento Transaminasas: 60%
Toxicidad hematológica: 60%

Reducción de dosis: 13,3%

Suspensión por RA: 13,3%

Conclusiones:

El tratamiento de quimioterapia GEMOX demuestra ser un tratamiento de rescate efectivo en pacientes con LNH que han progresado o en recaída, mostrando una respuesta global del 60% y una toxicidad aceptable. No obstante, se requieren estudios futuros con muestras de mayor tamaño para poder confirmar la efectividad