

ESTUDIO DESCRIPTIVO DE USO DE LA COMBINACION DE DABRAFENIB Y TRAMETINIB EN PACIENTES CON MELANOMA METASTASICO/IRRESECCABLE CON MUTACION V600+

Cristóbal Gutiérrez, H; Gómez Gómez D; Ochagavía Sufrategui, M; García de la Paz, AM; Martínez Callejo V; García Castaño, A; Senra Afonso, L; Garay Sarria, C; Valero Domínguez, M.
Servicio de Farmacia Hospitalaria y Oncología Médica. Hospital Universitario Marqués de Valdecilla.

OBJETIVO

Describir la experiencia de uso de la terapia combinada con inhibidores BRAF y MEK, dabrafenib y trametinib, en el tratamiento del melanoma metastásico/irreseccable en pacientes con mutación V600+.

MATERIAL Y MÉTODOS

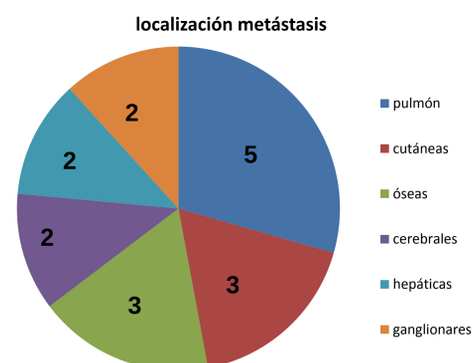
- Estudio **observacional retrospectivo** (octubre 2013 – octubre 2016), en el que se incluyeron los pacientes diagnosticados de melanoma avanzado con mutación BRAF+ y tratados con la combinación dabrafenib (150 mg/ 12h) y trametinib (2 mg/día).
- Los datos demográficos y clínicos se obtuvieron utilizando el programa de Prescripción Electrónica Asistida (PEA) y la Historia Clínica Electrónica, recogiendo las variables: sexo, edad, ECOG, estadio de la enfermedad, mutación V600, localización de las metástasis, tratamientos previos, interrupciones/modificaciones de dosis, tiempo en tratamiento, respuesta según criterio RECIST v1.1, SLP y toxicidad según criterios CTCAE v4.0.

RESULTADOS

	Reducción de dosis	Motivo	Suspensión tratamiento	Motivo	Duración de tratamiento
1	dabrafenib 100 mg/12h	neutropenia grado 1	dabrafenib y trametinib	progresión	16,9 meses
2	-		dabrafenib y trametinib	progresión	3,2 meses
3	trametinib 1 mg/día	toxicidad cutánea	trametinib	toxicidad	* Monoterapia dabrafenib
4	-		dabrafenib y trametinib	progresión	5,4 meses
5	-		-	-	*
6	-		dabrafenib y trametinib	progresión	3,5 meses
7	-		-	-	*
8	-		-	-	*

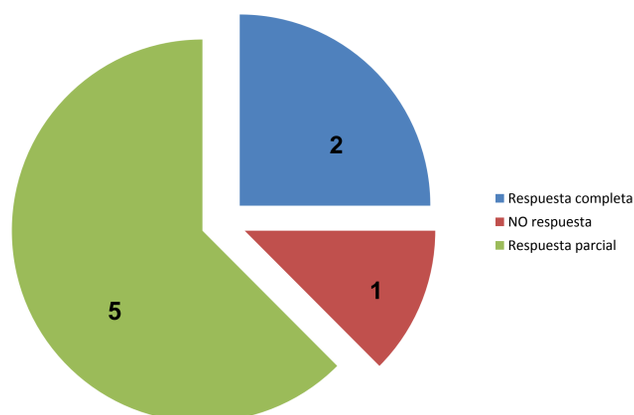
* Actualmente en tratamiento

- Se evaluaron 8 pacientes (6 mujeres y 2 hombres) con una media de edad de 60 años (rango: 35 - 85).
- Todos los pacientes → estadio IV de la enfermedad y ECOG de 0 (5) y 1 (3).

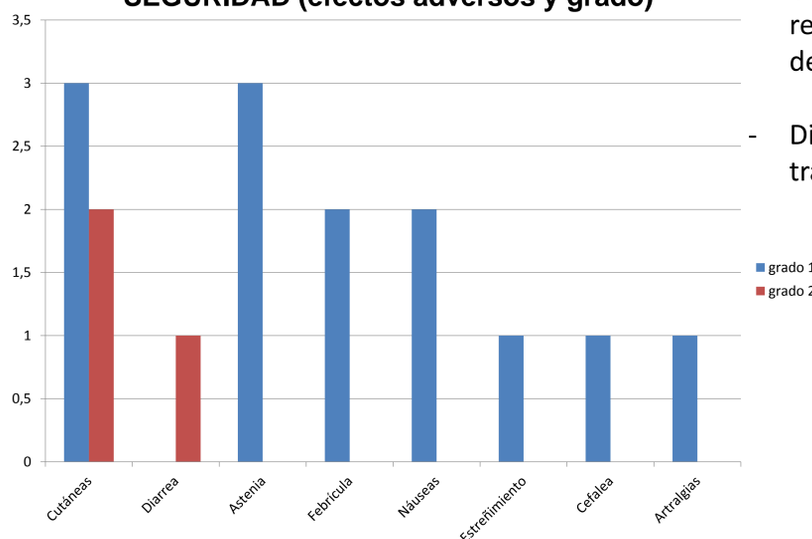


- Tratamientos previos: 1 paciente → **vemurafenib**, suspendido a los 2,3 meses por toxicidad **grado 3 (rash y fotosensibilidad)**
- 7 pacientes restantes → **1ª línea de tratamiento**

EFFECTIVIDAD (respuesta vs NO respuesta)



SEGURIDAD (efectos adversos y grado)



- Una reacción cutánea grado 2 obligó a la reducción de dosis y posterior suspensión de trametinib.
- Diarrea grado 2 → suspensión temporal del tratamiento

CONCLUSIONES:

- El tratamiento presentó un buen perfil de seguridad, con RAs grado 1-2 de fácil manejo, destacando la toxicidad cutánea y digestiva.
- Puesto que la mitad de los pacientes continúan en tratamiento actualmente, serán necesarios estudios a largo plazo para la obtención de resultados de efectividad.