



EFECTIVIDAD Y SEGURIDAD DE IDELALISIB EN PACIENTES CON LEUCEMIA LINFOCÍTICA CRÓNICA CON CITOGENÉTICA DE ALTO RIESGO

P-138

Ortega Navarro C¹, Escudero Vilaplana E¹, Osorio Prendes S², Marzal Alfaro MB¹, Revuelta Herrero JL¹, Monje García B¹, Sanjurjo Sáez M¹

¹Servicio de Farmacia, Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Instituto de Investigación Sanitaria Gregorio Marañón. Madrid. España

²Servicio de Hematología, Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. España

OBJETIVO

Comunicar resultados de efectividad y seguridad de pacientes tratados con idelalisib para la leucemia linfocítica crónica (LLC) con citogenética de alto riesgo en la práctica clínica habitual.

MATERIAL Y MÉTODOS

- Estudio observacional, longitudinal, retrospectivo que incluyó pacientes que iniciaron idelalisib para LLC con citogenética de alto riesgo de noviembre 2014 a abril 2016 en nuestro centro.
- Evaluación de la respuesta al tratamiento: según criterios del *International Workshop on Chronic Lymphocytic Leukemia* de 2008 (excepción: los pacientes con datos de respuesta pero linfocitosis persistente se clasificaron como respuesta parcial con linfocitosis. Evaluación de la respuesta ganglionar: según exploración física y/o mediante tomografía computarizada.
- Análisis de efectividad: pacientes que hubieran completado al menos un mes de tratamiento.
- Análisis de seguridad: pacientes que hubieran recibido al menos una dosis de fármaco.

RESULTADOS

Tabla 1: Características demográficas

N (total)	9
Sexo (hombres)	8 (88,9%)
Mediana de edad (rango)	71 (58-80)
Citogenética	
Del 17p/ TP53 mutado	9 (100%)
Del 11q	2 (22,2%)

Gráfica 1: Efectos adversos (EAs) no hematológicos

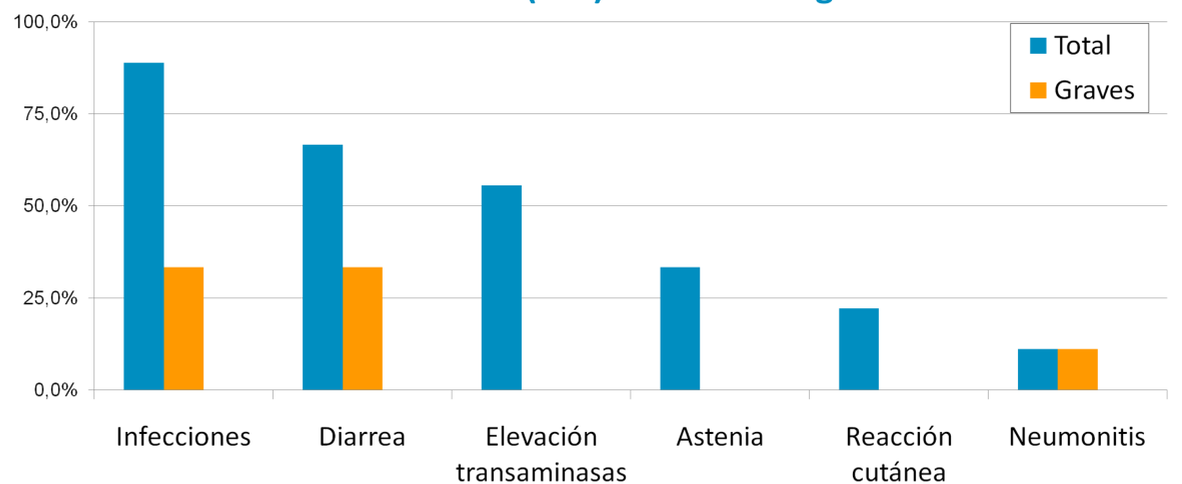


Tabla 2: Efectividad

Tasa global de respuesta	75%
Respuesta completa	12,5%
Respuesta parcial	25%
RP con linfocitosis	37,5%
Mediana de meses en seguimiento (rango)	7 (1-19)

Gráfica 2: Consecuencias de los EAs

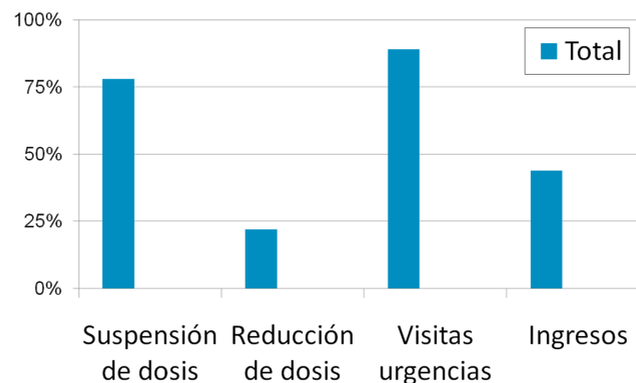


Tabla 3: EAs hematológicos

Total pacientes	88,9%
Neutropenia	77,8%
Trombocitopenia	77,8%
Anemia	55,6%

CONCLUSIONES

Los resultados muestran una alta efectividad de idelalisib para la LLC con citogenética de alto riesgo, aunque con frecuente toxicidad, lo que está en línea con la nota emitida por la Agencia Española de Medicamentos en julio de 2016 recomendando una vigilancia estrecha de la posible aparición de infecciones graves en pacientes tratados con idelalisib.

