

RETRATAMIENTO CON CLADRIBINA EN PACIENTES CONTRICOLEUCEMIA

Pampín Sánchez R, Carbajales Álvarez M, León Barbosa A, Labeaga Beramendi Y, Rodríguez de Castro B, Ayastuy Ruiz A, Barbazán Vázquez J, Rodríguez Nebreda S.

Hospital Universitario Cabueñes (Gijón – Asturias)

OBJETIVOS

Analizar la eficacia clínica y seguridad del retratamiento con Cladribina subcutánea, en pacientes diagnosticados de tricoleucemia, que no consiguen Respuesta Completa (RC) tras un ciclo de Cladribina subcutánea evaluado a los seis meses de tratamiento.

MATERIAL Y MÉTODOS

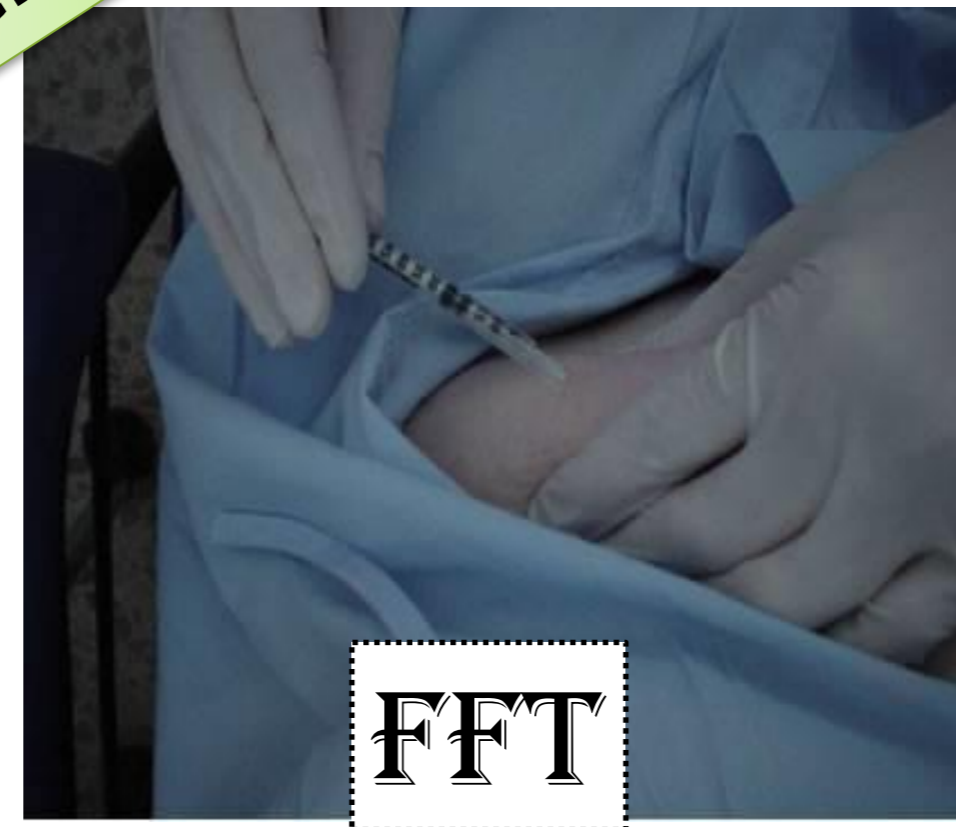
Estudio observacional, retrospectivo y descriptivo realizado desde Diciembre 2009 hasta Septiembre 2016.



Pacientes con tricoleucemia con recaída o Respuesta Parcial (control de los 6 meses)



2º ciclo



Cladribina subcutánea (0,14 mg/kg) +/- Rituximab IV



6 MESES

Criterios RC:

- I. Ausencia linfocitos clonales en sangre periférica.
- II. Ausencia adenopatías en la exploración física (diámetro superior a 1,5 cm).
- III. Ausencia de hepatopatía y esplenomegalia en la exploración física.
- IV. Ausencia de síntomas constitucionales.
- V. Normalización de parámetros de hemograma:
 - Neutrófilos >1500/microL
 - Plaquetas >100000/microL
 - Linfocitos <4000/microL
 - Hemoglobina >11g/dL

EVALUACIÓN RESPUESTA

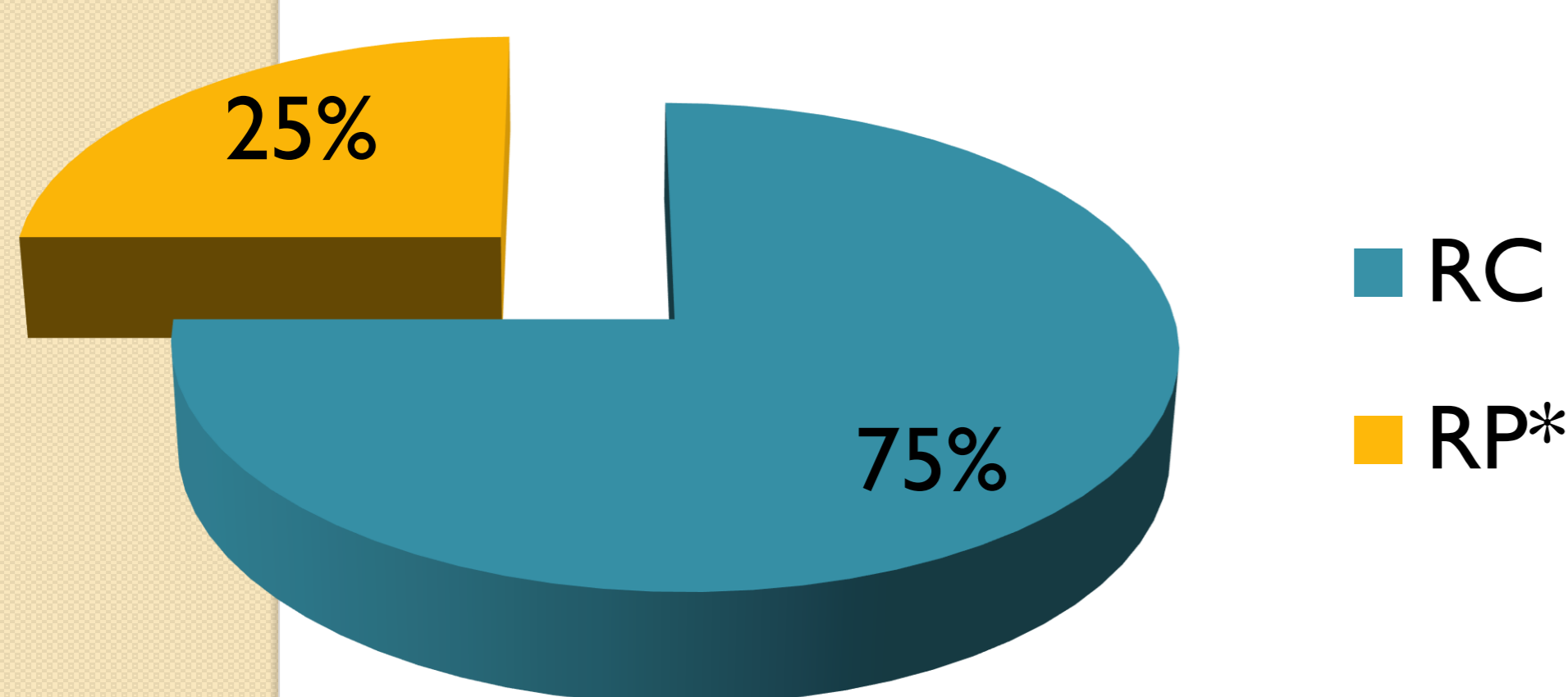
Variables del estudio:

1. Sexo
2. Edad
3. Tipo remisión (parcial o completa)
4. Reacciones adversas

RESULTADOS

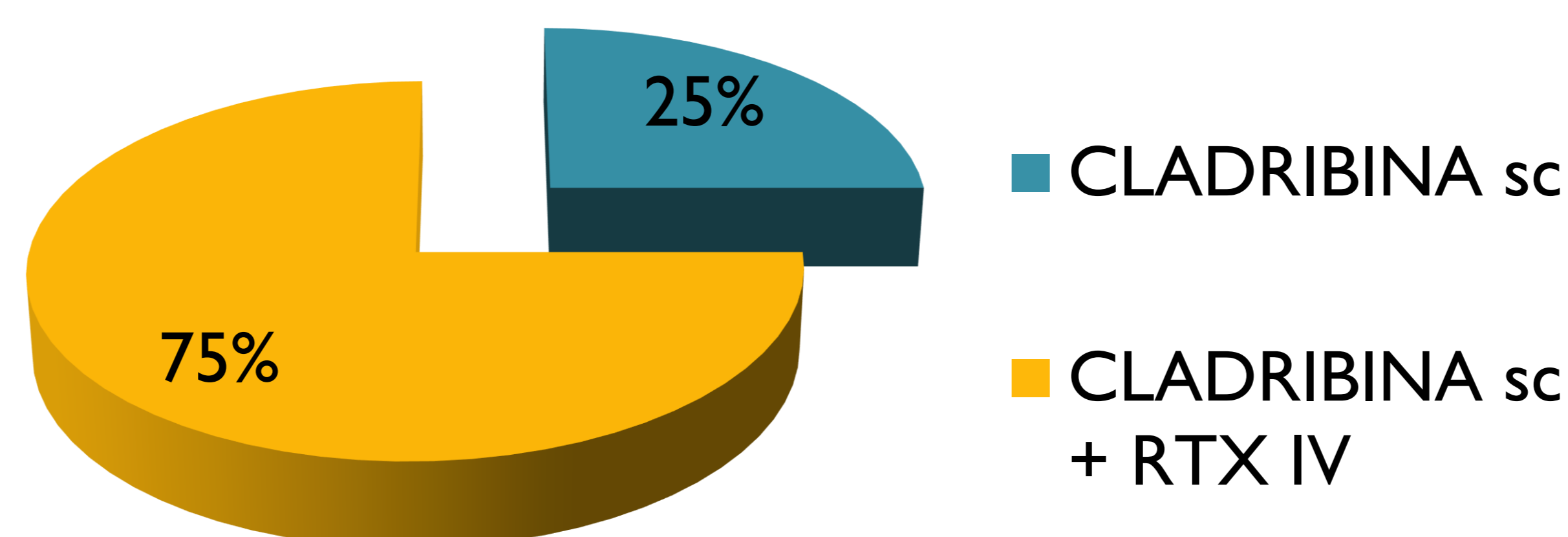
4 **pacientes**; 100% hombres; edad media 62,2 años (42-75).

Respuesta a los 6 meses del retratamiento

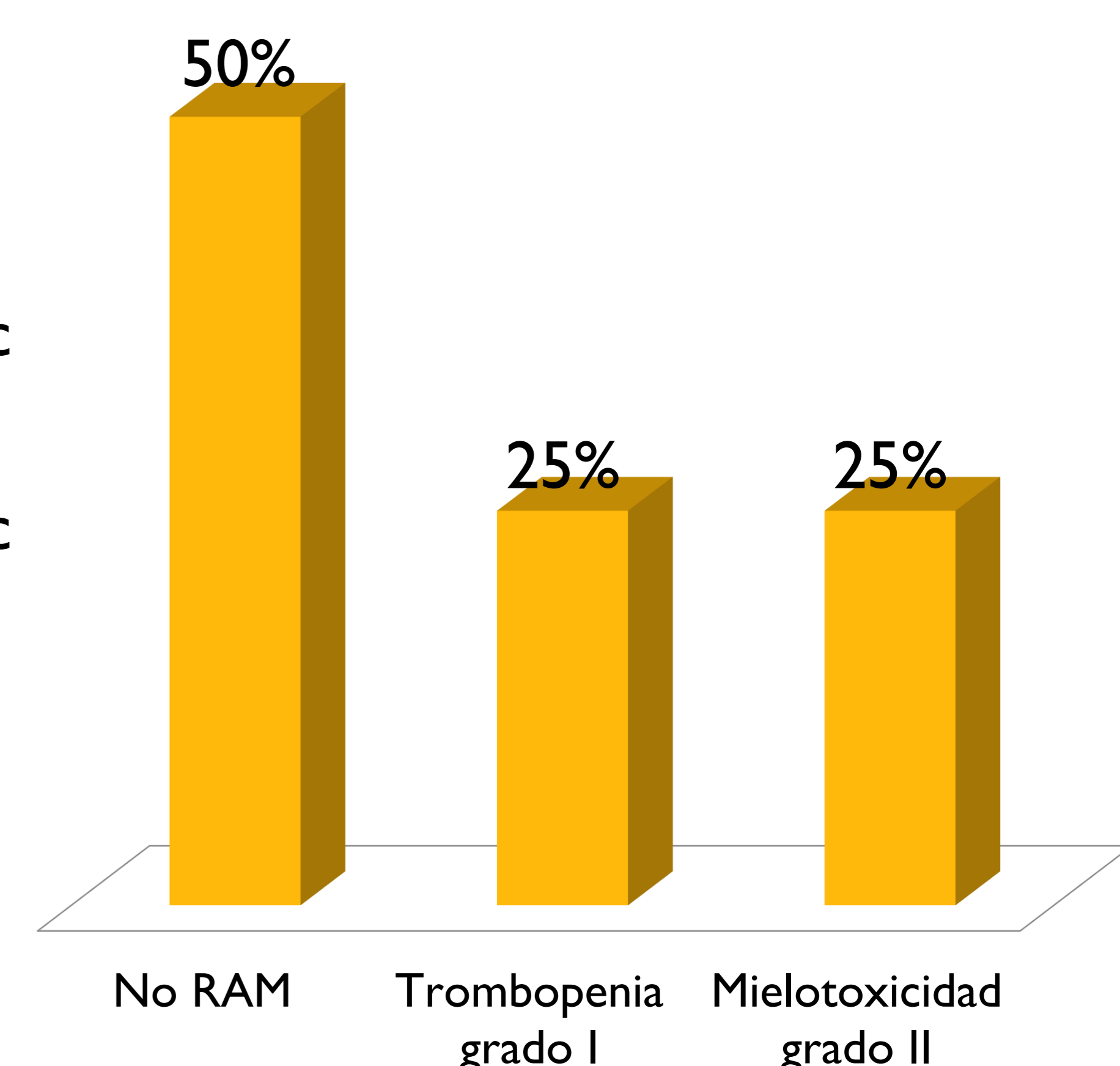


RP* (Paciente con mutación V600E en gen BRAF)

Tratamiento realizado



Toxicidad Quimioterapia



A fecha fin de estudio todos los pacientes mantienen RC sin reportar ningún éxito.

CONCLUSIONES

El uso de un segundo ciclo de Cladribina subcutánea resultó ser seguro y efectivo en pacientes con tricoleucemia resistente. Los resultados obtenidos muestran que el uso de cladribina en el retratamiento de esta patología puede ser una buena alternativa a pesar del bajo número de pacientes reportados en el estudio. Se necesita de estudios multicéntricos de mayor número de pacientes para poder obtener resultados estadísticamente significativos.

