



EFFECTIVIDAD Y ADECUACIÓN A CRITERIOS DEL INFORME DE POSICIONAMIENTO TERAPEÚTICO DE ERIBULINA EN PACIENTES PRETRATADAS CON CÁNCER DE MAMA AVANZADO

Cantillana-Suárez M.G., Artacho Criado S., Trisancho Pérez A., Robustillo Cortés M.A., Guzmán Ramos M.I., Manzano-García M. Servicio de Farmacia. Área de Gestión Sanitaria Sevilla Sur. Hospital Universitario de Valme.

1

OBJETIVOS



Evaluar la efectividad de eribulina en el tratamiento de pacientes diagnosticadas de cáncer de mama avanzado pretratadas con, al menos, antraciclinas y taxanos. Comprobar la adecuación de los criterios de utilización establecidos en el Informe de Posicionamiento Terapéutico (IPT) de la Agencia Española de medicamentos y productos sanitarios (AEMPS).

2

MATERIAL Y MÉTODOS

- **Tipo de estudio:** Observacional retrospectivo.
- **Periodo de estudio:** Mayo 2013 hasta octubre 2016.
- **Criterios de inclusión:** pacientes con cáncer de mama en tratamiento con eribulina.
- **Variables:** demográficas y clínicas relacionadas con duración del tratamiento, reducción de dosis y motivo de finalización.

-Variable de efectividad: supervivencia libre de progresión (SLP)

-Criterios de utilización establecidos en el IPT: "Las pacientes candidatas al tratamiento con eribulina son aquellas con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico con progresión de la enfermedad después de, al menos, tres regímenes de quimioterapia para la enfermedad avanzada en pacientes tratadas previamente con una antraciclina, un taxano y capecitabina, a menos que estos tratamientos no fuesen adecuados. Siguiendo práctica clínica y de acuerdo a los criterios de inclusión del estudio, las pacientes deberían tener una expectativa de vida de al menos 3 meses y, a priori, poder tolerar el tratamiento con eribulina".

-Selección de pacientes y recogida de datos: aplicación informática de prescripción de quimioterapia Farmis-Oncofarm® y la historia clínica electrónica del paciente.

3

RESULTADOS



Tabla 1. Características de pacientes y tratamientos previos

CARACTERÍSTICAS PACIENTES Y TRATAMIENTO		
Nº pacientes	13 mujeres	
Edad mediana	56 años (rango:43-80)	
ECOG	ECOG 0	69,23%
	ECOG 1	23,08%
	ECOG 2	7,69%
Mediana de líneas tto previo	4 (rango:2-7)	
≥ 3 líneas de tto previo	92,3%	
Tto previo	Antraciclinas y Taxanos	92,3%
	Capecitabina	84,6%
	Vinorelbina	46,1%
Reducción dosis por toxicidad	N = 6	
	Neutropenia G I-II	N =3
	Cardiotoxicidad	N =2
	Anorexia, astenia y vómitos (G I-II)	N =1

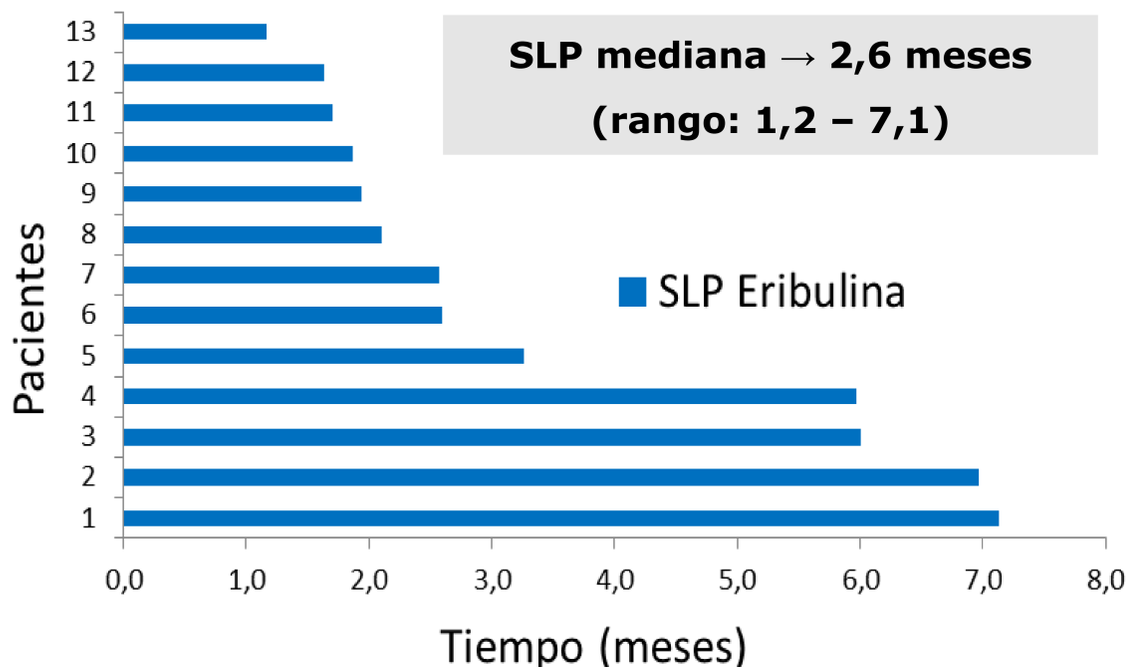


Figura 2. Variable de eficacia

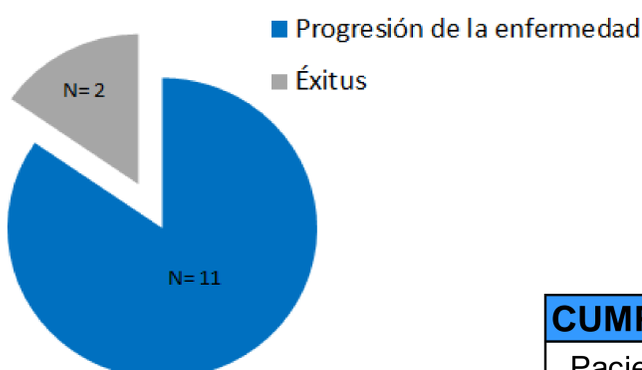


Figura 1. Causa finalización tratamiento

CUMPLIMIENTO CRITERIOS DE UTILIZACIÓN ESTABLECIDOS EN EL IPT

Pacientes que cumplen todos los criterios → 11 (84,6 %)

Pacientes que incumplen algún criterio → 2 (15,4 %)

Criterio no cumplido:

- Tto previo con capecitabina → 2 (15,4 %)

4

CONCLUSIONES

Los resultados obtenidos de SLP son inferiores a los obtenidos en el ensayo pivotal (2,6 versus 3,7 meses). Existe un elevado porcentaje de cumplimiento de los criterios de utilización establecidos en el IPT.