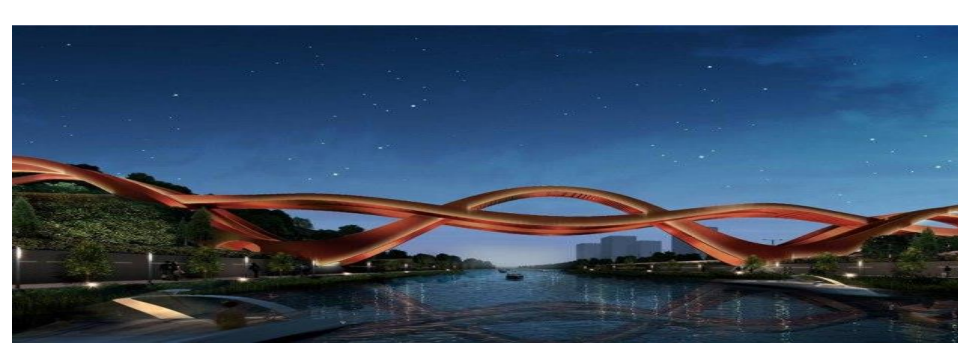




TRASTUZUMAB-EMTANSINA: RESULTADOS EN SALUD

Jiménez Vicente C¹, Gabaldón Garnica P¹, Casado Abad G¹, Herrero Ambrosio A¹, Zamora Auñón P².
Servicio de Farmacia¹. Servicio de Oncología Médica².
Hospital Universitario La Paz. Madrid.

OBJETIVO

- ✓ Evaluar la efectividad y el perfil de seguridad de trastuzumab-emtansina (T-DM1) en el tratamiento del cáncer de mama HER2 positivo localmente avanzado o metastásico, en un hospital terciario.

MATERIAL Y MÉTODOS

- ✓ Estudio observacional retrospectivo. Período: julio 2015- septiembre 2017.
- ✓ Datos obtenidos a través de: aplicación informática Farmis_Oncofarm® e historia clínica de los pacientes.
- ✓ Variables evaluadas:
 - ☐ Edad
 - ☐ Receptores hormonales (RH)
 - ☐ ECOG al inicio de tratamiento
 - ☐ Localización de metástasis
 - ☐ Tratamiento previo
 - ☐ Número de ciclos
 - ☐ Supervivencia libre de progresión (SLP)
 - ☐ Reacciones adversas

RESULTADOS

- ✓ 16 pacientes incluidas con una media de edad de 60,8 (41-84), todas HER2 positivo.
- ✓ ECOG : 0 (2 pacientes), 1 (10 pacientes), 2 (2 pacientes), sin especificar (2 pacientes).
- ✓ Metástasis óseas en el 50% de las pacientes.
- ✓ Las 16 pacientes habían recibido 2 o más líneas previas de quimioterapia para la enfermedad avanzada, incluyendo en todos los casos taxanos y trastuzumab por separado o en combinación.

7 RH positivo

9 RH negativo

SLP=4,4 MESES

Nº medio
ciclos = 6
(2-15)

Reacción adversa	% Pacientes
Astenia	44
Náuseas y vómitos	31
Mialgias	25
Cefalea	19
Epistaxis	12
Trombocitopenia	12

Tabla 1. Reacciones adversas más frecuentes.

CONCLUSIONES

- ✓ La SLP obtenida en nuestro estudio fue de 4,4 meses, inferior a los 9,6 meses del ensayo pivotal *EMILIA*. Esto puede ser debido a que todas nuestras pacientes habían recibido más de un régimen previo de quimioterapia para la enfermedad avanzada frente al 39% del ensayo pivotal.
- ✓ Hay que establecer criterios de eficiencia para seleccionar los pacientes candidatos a este tratamiento en la práctica clínica habitual.
- ✓ El perfil de seguridad fue semejante al encontrado en el ensayo pivotal e incluido en la ficha técnica del medicamento, presentando una toxicidad considerable.