







# TRASTUZUMAB-EMTANSINA: RESULTADOS EN SALUD

Jiménez Vicente C<sup>1</sup>, Gabaldón Garnica P<sup>1</sup>, Casado Abad G<sup>1</sup>, Herrero Ambrosio A<sup>1</sup>, Zamora Auñón P<sup>2</sup>. Servicio de Farmacia<sup>1</sup>. Servicio de Oncología Médica<sup>2</sup>. 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.

7 RH positivo 9 RH negativo

- ✓ 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.

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
Table 1 Persoienes adverses más frequentes	

labia 1. Reacciones adversas mas trecuentes

## 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.