

# Seguridad de palbociclib en el tratamiento como uso compasivo de cáncer de mama metastásico en pacientes politratadas

R Fernández<sup>1</sup>, L Pedraza<sup>1</sup>, A Sánchez-Martín<sup>1</sup>, MJ Otero<sup>1</sup>, MP Valverde<sup>1</sup>, E Fernández<sup>1</sup>, CA Rodríguez Sánchez<sup>2</sup>, B Rivas López<sup>2</sup>

<sup>1</sup> Servicio de Farmacia, <sup>2</sup> Servicio de Oncología Médica  
Complejo Asistencial Universitario de Salamanca

## Objetivo

- Evaluar la seguridad del tratamiento con palbociclib en combinación con un inhibidor de aromatasa en pacientes con cáncer de mama metastásico o localmente avanzado RH+/HER2-, incluídas en un programa de uso compasivo.

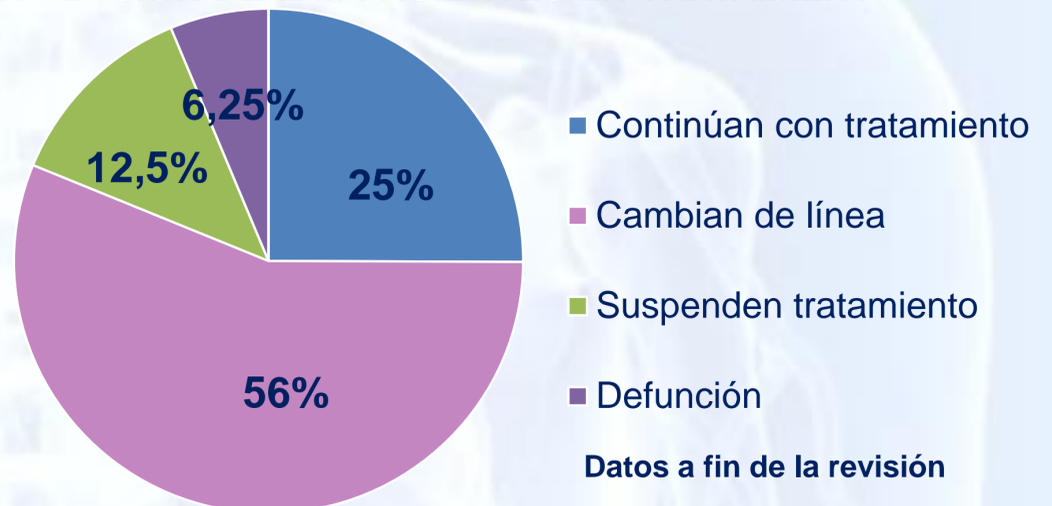
## Material y Métodos

- Estudio observacional retrospectivo (Diciembre 2016-Agosto 2017).
- **Variables:** datos demográficos y clínicos, historia farmacoterapéutica y efectos adversos (CTCAE-4).

## Resultados

- 16 mujeres.
- **Edad:** 47-86 años.
- Al menos 4 líneas previas de tratamiento.
- **Duración media** del tratamiento: 4,3 (1-8) meses.
- **Pauta posológica:** 125 mg/24h, durante 21 días (ciclos de 28 días).

### EVOLUCIÓN DE LAS PACIENTES EN TRATAMIENTO



### PRINCIPAL EFECTO ADVERSO: NEUTROPENIA (87,5%)

Las pacientes también presentaron astenia.

### Neutropenia



37,5%

Reducción de dosis a 100 mg/día.

43,8%

Discontinuación del tratamiento 1 ó 2 semanas.

6,3%

Suspensión definitiva del fármaco debido a efectos adversos.

## Conclusiones

- En la limitada serie de pacientes revisadas hasta la fecha en nuestro centro, palbociclib presenta un perfil de seguridad acorde con lo publicado
- Aunque el 50% de las pacientes presentó neutropenia grado 2 o superior, no se registró neutropenia febril.