

PERTUZUMAB EN CANCER DE MAMA METASTÁSICO: RESULTADOS EN SALUD

Domínguez López M, Salguero Olid A, Santos Rodríguez C, Lomares Manzano I, Blanco Sánchez G, Martínez Bautista MJ

UGC FARMACIA - H.U. Puerta del Mar (Cádiz)



Objetivos

Describir la experiencia clínica con pertuzumab en pacientes con cáncer de mama metastático HER2 positivo y compararla con los datos de eficacia y seguridad del brazo experimental del ensayo CLEOPATRA.

Material y métodos

Estudio observacional y retrospectivo donde se incluyeron los pacientes diagnosticados de cáncer de mama metastático HER-2 positivo que fueron tratados con pertuzumab en combinación con trastuzumab y docetaxel siguiendo el régimen de dosis habitual hasta progresión o toxicidad inaceptable desde septiembre de 2014 hasta septiembre de 2017.



Se recogieron datos demográficos, diagnóstico, ECOG, tratamiento previo antiHER-2, número de ciclos recibidos y toxicidad según CTCAE v.4.0. Los datos clínicos y de tratamiento se obtuvieron de los programas Oncowin® y Diraya® Atención Especializada.

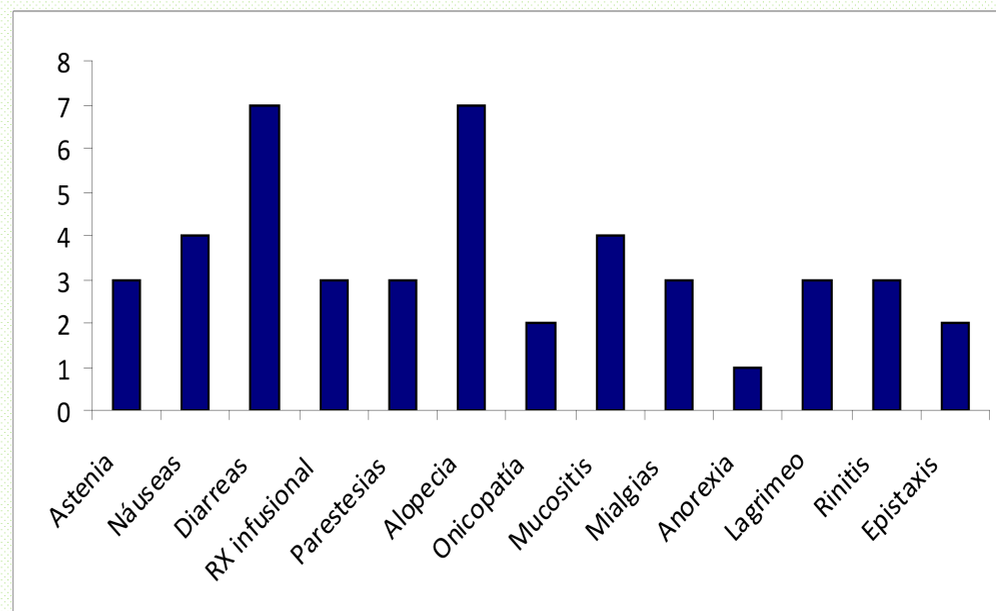
Como variables de efectividad se midieron la supervivencia libre de progresión (SLP) y la supervivencia global (SG). Comparamos los resultados obtenidos en nuestro estudio en cuanto a perfil de población, efectividad y toxicidad con los datos publicados en el brazo experimental del ensayo CLEOPATRA.

Resultados

11 mujeres
Mediana de edad de 43 años

El **63,6%** de los pacientes había recibido trastuzumab en adyuvancia
- 54,5% presentaba un ECOG=0
- 36% un ECOG=1
- 1 paciente ECOG=2.

- La mediana de ciclos recibidos en nuestro estudio fue de 9, inferior a la del ensayo CLEOPATRA que fue de 24
- El 63,6% (7/11) de las pacientes había progresado en el momento del análisis, con una mediana de SLP de 4,8 meses, mientras que en el brazo experimental del ensayo pivotal, pertuzumab mostró una mediana de SLP de 19,6 meses.
- En el momento del análisis habían fallecido 4 pacientes (SG: 31,7; 11,9; 6,3 y 0,1) y la SG al año fue del 81,8%, a los 2 años del 72,7% y a los 3 años del 63,3%.



Conclusiones

- La SLP en nuestra práctica clínica ha sido inferior a la esperada según los datos del ensayo clínico pivotal.
- En la práctica habitual encontramos más pacientes que han recibido trastuzumab en adyuvancia, desconociendo si este hecho puede afectar a los resultados.

