



PALBOCICLIB. PERFIL DE PACIENTES TRATADAS EN UN HOSPITAL DE TERCER NIVEL TRAS DOS AÑOS DE USO.

Domínguez Guerra M, López Doldán MC, Casado Vázquez L, Padrón Rodríguez B, Gómez Márquez AM, Fernández González MP, Leivas Grandio L.

Servicio de Farmacia. Complejo Hospitalario Universitario de Ourense

OBJETIVOS

Describir el perfil de pacientes tratadas con palbociclib desde su incorporación en la práctica clínica, así como, la seguridad del mismo durante este periodo.

MATERIAL Y MÉTODOS

- Estudio observacional, retrospectivo.
- Criterios inclusión:
 - *Cáncer de mama HER2- y RH+
 - *Haber recibido tratamiento con palbociclib durante al menos 5 meses.

SEGURIDAD: registro de reacciones adversas y gravedad de las mismas

Variables analizadas:

- Edad y sexo.
- Estado menopáusico
- Tratamiento hormonal asociado al fármaco de estudio.
- Número de líneas de quimioterapia previas.
- Presencia de metástasis viscerales
- Tiempo medio de exposición a palbociclib y principales efectos adversos .

RESULTADOS

11 pacientes.
-Media de edad 58 años (41-75).
-Tiempo medio de exposición a palbociclib 9,6 meses (5-21).

72,7% menopáusicas frente al 27,3% premenopáusicas.

Palbociclib+fulvestrant: 63,6% vs palbociclib+letrozol: 36,4%

Indicación en 1ª línea 18,2% vs 2ª línea en el 81,8% casos.

Presencia de metástasis viscerales 18,2% pacientes.

Reacciones adversas registradas: neutropenia (60% grado 3 y 40% grado 2), anemia, plaquetopenia y astenia.

CONCLUSIONES

Las características clínicas basales de las pacientes analizadas y el perfil de reacciones adversas se corresponden con los recogidos en los ensayos clínicos que permitieron la autorización de palbociclib.

Sería necesario incrementar el periodo de estudio para evaluar la eficacia y seguridad a largo plazo.