

EFECTIVIDAD Y SEGURIDAD DE NIVOLUMAB EN EL TRATAMIENTO DE CÁNCER DE PULMÓN NO MICROCÍTICO

Ortiz Pérez S, Cortijo Cascajares S, González Sevilla M, Lázaro Cebas A, Goyache Goñi MP, Ferrari Piquero JM

Objetivo

En un ensayo fase III nivolumab mostró una media de supervivencia global (SG) y de supervivencia libre de progresión (SLP) de 12,13 meses (95% IC: 9,66; 14,98) y 2,33 meses (95% IC:2,17;3,32) respectivamente. Las reacciones adversas más frecuentes fueron fatiga (30%), prurito (13%), diarrea (13%) y náuseas (12%).

El objetivo del estudio fue evaluar la efectividad y seguridad del nivolumab observada en nuestro hospital y comparar los resultados con aquellos obtenidos en los ensayos clínicos.

Material y métodos

Estudio observacional retrospectivo que incluyó todos los pacientes con CPNM que iniciaron tratamiento con nivolumab entre Septiembre de 2015 y Septiembre 2018.

Variables:

- Demográficas :sexo, edad y ECOG al inicio del tratamiento.
- Efectividad: mediana de SLP y SG
- Seguridad: eventos adversos

Resultados

52 pacientes
♀ 19
♂ 33
Edad 67 (38-89) años

Características de los pacientes:
-75% ECOG1
-90% CPNM metastásico

- 1,94 tratamientos previos a nivolumab
- Nivolumab en 2ª línea en 45% de los pacientes

La mediana de número de ciclos con nivolumab fue 5 (1-42). La mediana de seguimiento de los pacientes fue 8,48 (0,79-21,73) meses.

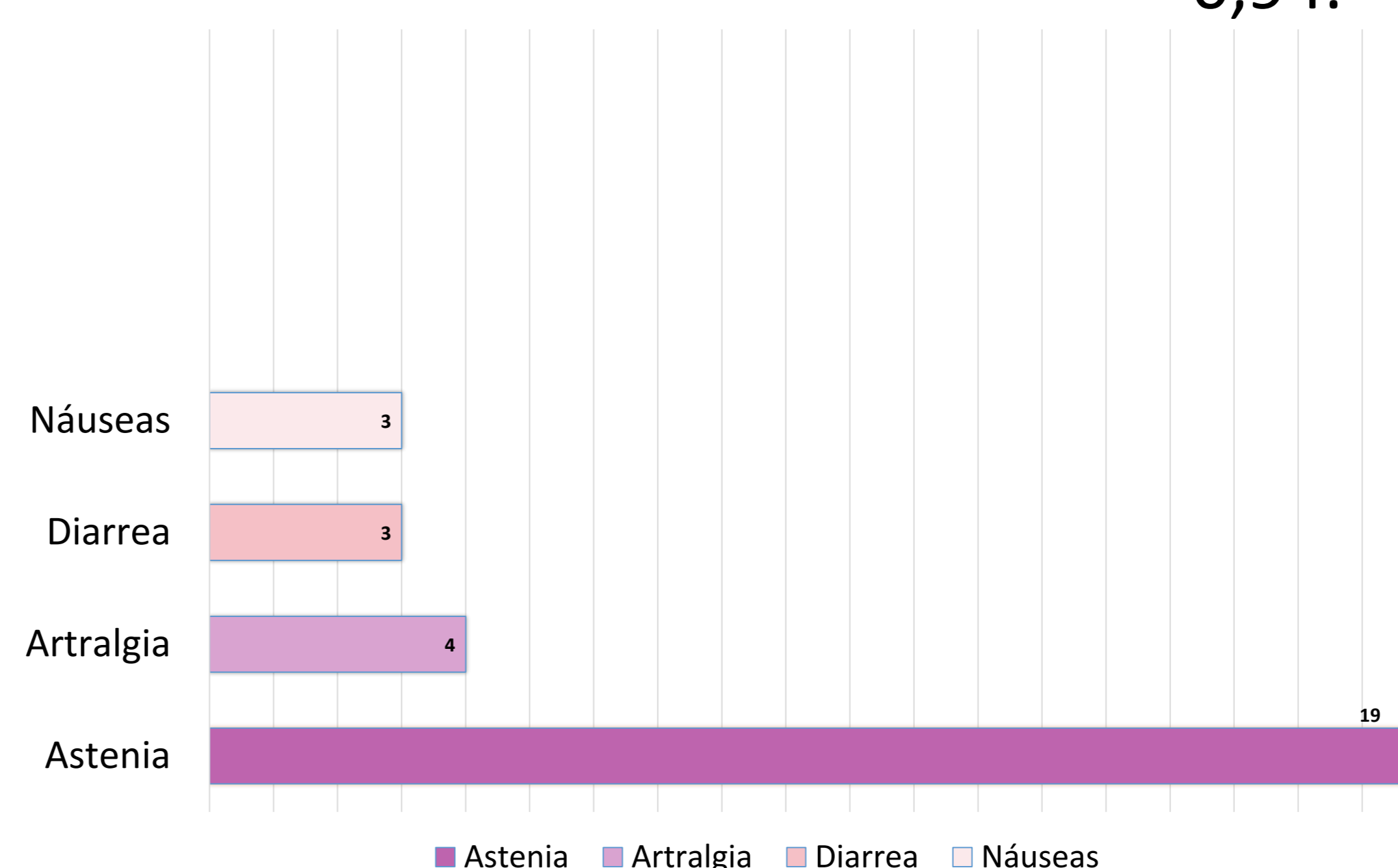
EFECTIVIDAD

	Mediana SG	Mediana SLP
Nuestro estudio	8,22 meses (95% IC: 5,03; 11,41)	2,99 meses (95% IC:1,16;4,83)
Ensayo clínico	12,13 meses (95% IC: 9,66; 14,98)	2,33 meses (95% IC:2,17;3,32)

SEGURIDAD

Efectos adversos

La media de EAs por paciente fue 0,94.



Retraso de tratamiento por evento adverso:

- ✓ astenia (n=3)
- ✓ neumonitis (n=1)
- ✓ dermatitis (n=1)
- ✓ hepatotoxicidad (n=1)
- ✓ diarrea (n=1)

Conclusiones

En nuestra experiencia, el perfil de seguridad y la SLP de nivolumab fueron similares al ensayo de fase III. Sin embargo, la SG parece ser ligeramente menor.