

# EFECTIVIDAD Y SEGURIDAD DE BEVACIZUMAB EN PACIENTES ANCIANOS CON CÁNCER COLORRECTAL METASTÁSICO



De la Calle Riaguas B, Pérez Margallo ME, Romero Martín C, Gómez Espinosa P, González Joga B, García Esteban B, Martínez Carrasco B  
Hospital Nuestra Señora del Prado. Talavera de la Reina (Toledo)



## OBJETIVOS

Analizar la efectividad y seguridad de bevacizumab asociado a quimioterapia en pacientes ancianos con cáncer colorrectal metastásico (CCRm) y comparar los resultados con los del estudio CASSIOPEE.

## MATERIAL Y MÉTODOS

Estudio observacional descriptivo en un Hospital General (enero 2015-marzo 2019)



Pacientes mayores de 65 años con CCRm tratados con bevacizumab asociado a quimioterapia.

- Variables recogidas**
- ❖ Sexo y edad
  - ❖ Comorbilidades
  - ❖ Estado funcional según la escala ECOG
  - ❖ Esquema y línea de tratamiento
  - ❖ Número de ciclos recibidos de bevacizumab
  - ❖ Duración del tratamiento

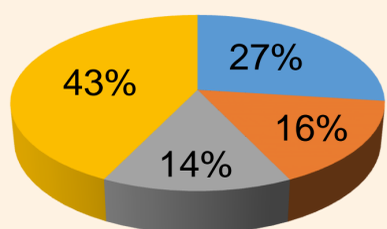
- ✓ **Efectividad** evaluada en función de la supervivencia libre de progresión (SLP) en el total de pacientes y diferenciando dos grupos: < 80 años y > 80 años.
- ✓ **Seguridad** evaluada mediante registro de reacciones adversas

Se compararon los resultados con los publicados en el estudio **CASSIOPEE**, estudio que evaluó a pacientes ancianos con CCRm tratados en primera línea con bevacizumab asociado a quimioterapia.

## RESULTADOS

**32 pacientes evaluados** (21,9% mujeres) con **edad media** de 74,19 años (66 -87 años)

**84,4% con otras comorbilidades:**



- Hipertensión arterial
- Diabetes mellitus tipo II
- Dislipemia
- Otras



- ECOG 0-1: 87,5%
- ECOG ≥ 2: 12,5%

### Líneas de tratamiento

1ª línea	46,9%
2ª línea	37,5%
3ª línea o sucesivas	15,6%

### Combinaciones de Bevacizumab:

- + Capecitabina: 40,6%
- + FOLFIRI: 21,9%
- + XELOX: 18,8%
- + Otras: 18,7%

**Mediana de SLP = 7,9 meses**  
[IC 95% 6,08-12,72]  
en el **total de pacientes**



**7,7 meses en < 80 años**  
**8,4 meses en > 80 años**

**SLP a los 24 meses = 12,5%**

**71,9% presentaron reacciones adversas:**



❖ **Mediana de ciclos recibidos fue de 13 [1-54]**

- ❖ **3 pacientes alcanzaron respuesta completa.**
- ❖ **5 pacientes continúan en tratamiento activo.**

❖ **24 pacientes lo suspendieron:**

- ❑ Exitus (2)
- ❑ Progresión (16)
- ❑ Toxicidad (6)

## CONCLUSIONES

- ❖ La mediana de SLP obtenida fue inferior a la obtenida en el estudio CASSIOPEE (7,9 vs 9,1 meses) y la SLP a los 24 meses fue similar (12,5% vs 11,8%). Esta discrepancia podría explicarse por la diferencia en el tamaño muestral y los criterios de inclusión del estudio CASSIOPEE que incluyó a pacientes con bevacizumab asociado a quimioterapia en primera línea.
- ❖ Las reacciones adversas más frecuentes fueron astenia, anemia y neutropenia, estas dos últimas llevaron a la suspensión de bevacizumab en tres pacientes