

“EFICACIA Y SEGURIDAD DE TRIFLURIDINA/TIPIRACILO EN CÁNCER COLORRECTAL METASTÁSICO”

MD.GARCIA CEREZUELA¹, B. MENCHÉN VISO¹, I. GUMIEL BAENA¹, A. REPILADO ÁLVAREZ¹, SM. SANZ RODRIGUEZ¹, A. SÁNCHEZ GUERRERO¹.
¹HOSPITAL UNIVERSITARIO PUERTA DE HIERRO MAJADAHONDA, FARMACIA HOSPITALARIA, MADRID, ESPAÑA.

OBJETIVOS

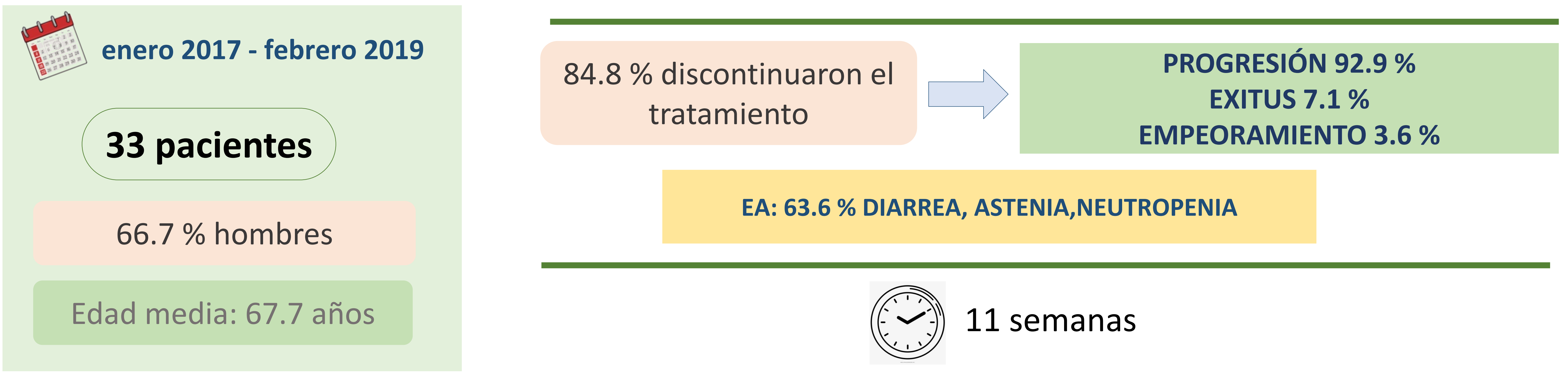
Evaluar la efectividad y seguridad de trifluridina/tipiracilo en el tratamiento de pacientes con cáncer colorrectal metastásico (CCRm) tras fracaso a las terapias previas y comparar los resultados con los del estudio RECURSE.

MATERIALES Y MÉTODOS



Estudio observacional retrospectivo en el que se incluyeron los pacientes que recibieron tratamiento con trifluridina/tipiracilo desde enero 2017 hasta febrero 2019. Las variables recogidas fueron: edad, sexo, duración del tratamiento, efectos adversos (EA) y motivo de suspensión del tratamiento. Se determinó la duración media (días) y la mediana (semanas) de tratamiento. Los datos se compararon con los publicados en el estudio RECURSE. La información se obtuvo de la historia clínica electrónica y del programa de dispensación de fármacos.

RESULTADOS



Se incluyeron un total de 33 pacientes (66.7 % hombres) en tratamiento con trifluridina/ tipiracilo con una media de edad de 67.7 años (53-82). De los 33 pacientes, 28 pacientes suspendieron el tratamiento (84.8 %) y 5 permanecen en activo (15.2 %). Los motivos de suspensión fueron: 92.9 % (26 pacientes) por progresión, 7.1 % (2 pacientes) por exitus y en 3.6 % (1 paciente) por empeoramiento brusco. Un 63.6 % de los pacientes (n=21) sufrió algún efecto adverso (EA) que fueron fundamentalmente: diarrea, astenia (grado 2 en 2 pacientes) y neutropenia (grado 3 en 2 pacientes). La duración media de tratamiento para estos 28 pacientes fue de 122 días con una mediana de 11 semanas de tratamiento.

CONCLUSIONES

1. Nuestros datos de duración de tratamiento son mejores que lo visto en el estudio RECURSE, donde la mediana de duración de tratamiento en pacientes tratados con trifluridina/tipiracilo es de 6.7 semanas.
2. El perfil de seguridad y tolerancia de trifluridina/tipiracilo en nuestros pacientes se asemeja a lo descrito en los estudios: toxicidad moderada, principalmente mielosupresión, toxicidad gastrointestinal y fatiga.