

EFFECTIVIDAD Y SEGURIDAD DE PALBOCICLIB EN CÁNCER DE MAMA METASTÁSICO PREVIAMENTE TRATADO

Mandilego García A, Oliver Noguera A, Nigorra Caro M, Rodríguez Camacho JM, González Morcillo G, Pérez de Amezaga Tomás L, Parera Pascual M. Hospital Universitario Son Llàtzer



Objetivo

- Describir la efectividad y seguridad de palbociclib en pacientes con cáncer de mama HHRR+ y HER2- que hayan recibido previamente tratamiento para enfermedad metastásica.
- Comparar los resultados de nuestro estudio con el estudio pivotal PALOMA-3

Resultados

Estudio observacional retrospectivo
Desde su aprobación CFTA – Junio 2019

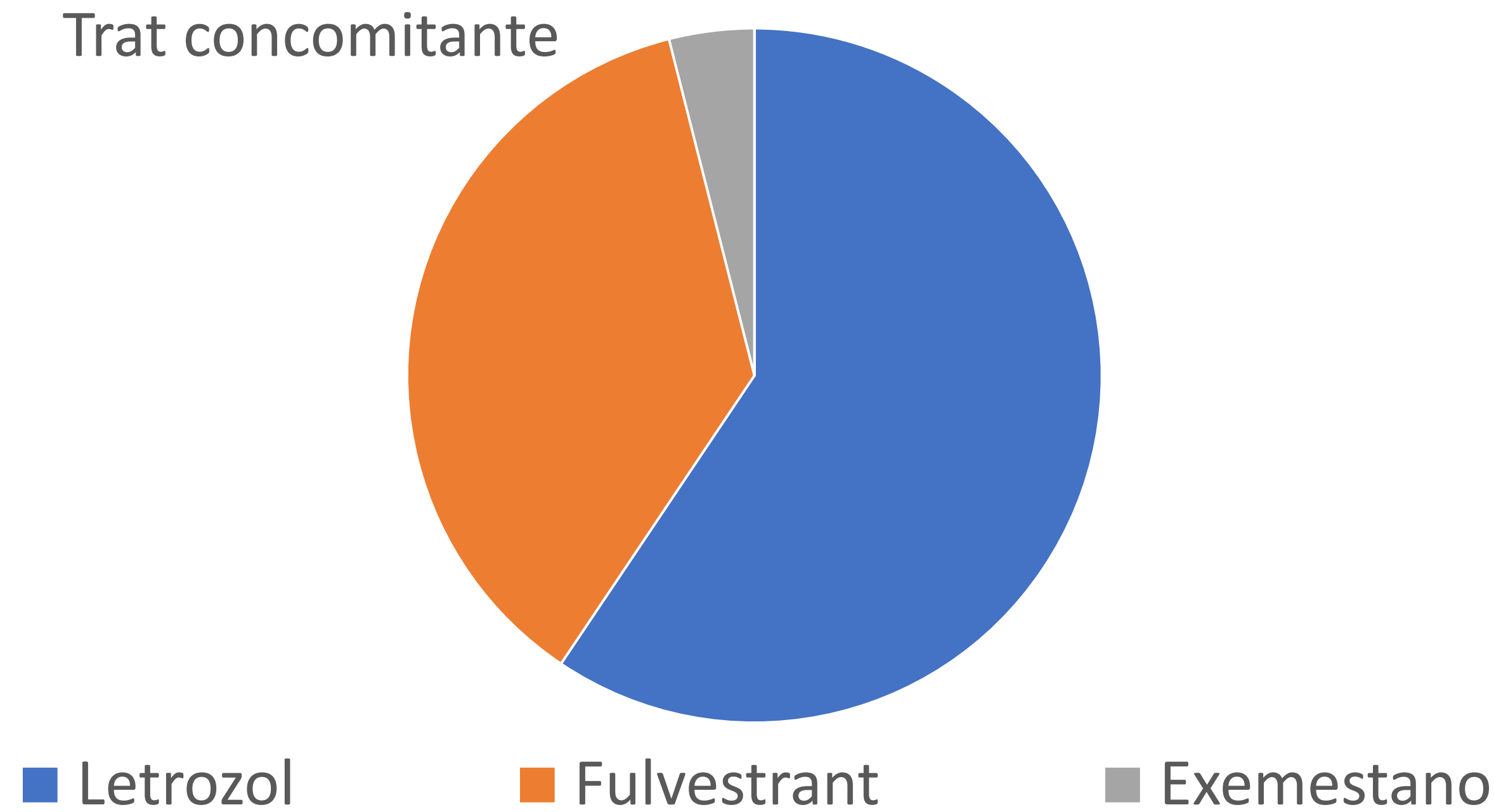
Análisis estadístico SPSS®22.0	Obtención datos HpHcis Farmis Oncofarm	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Efectividad</th> <th>Seguridad</th> <th>variables recogidas</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>SLP</td> <td>EA (CTCv.5)</td> <td>edad, línea de tto, posología, tto hormonal concomitante, fecha de inicio y fin, dosis, EA y motivo de suspensión.</td> </tr> </tbody> </table>	Efectividad	Seguridad	variables recogidas	SLP	EA (CTCv.5)	edad, línea de tto, posología, tto hormonal concomitante, fecha de inicio y fin, dosis, EA y motivo de suspensión.
Efectividad	Seguridad	variables recogidas						
SLP	EA (CTCv.5)	edad, línea de tto, posología, tto hormonal concomitante, fecha de inicio y fin, dosis, EA y motivo de suspensión.						

Materiales y métodos

25 Pacientes ♀
Edad media: 60,6 años

Estudio	Estudio PALOMA-3
SLP 4 meses	SLP 9,2 meses

Trat concomitante



Efectos adversos
30% neutropenia
26% astenia
8,6% trombopenia
6% mucositis
6% anorexia
6% diarrea

36% segunda línea
32 % tercera línea
12 % cuarta línea
12% quinta línea
6,9% sexta línea

30,9% continuaban tratamiento a los 6 meses
30,9% continuaban libres de recaída a los 12 meses
79% continuaban vivas a los 12 meses
16% redujo Dosis por neutropenia mantenida

Conclusiones

- La SLP de nuestras paciente fue < que el ensayo PALOMA 3. Puede deberse a que las nuestras habían recibido más líneas de tratamiento. Otra causa puede ser que en nuestro estudio sólo un 36% llevaba Fulvestrant
- Hay un grupo de pacientes que tuvieron mejor respuesta ya que al cabo de un año seguían en tratamiento
- El perfil de seguridad fue similar al del PALOMA-3 pero con menor incidencia de EA.