

Experiencia de uso con Entrectinib en paciente con cáncer de pulmón no microcítico con mutación ROS1+: a propósito de un caso

Valcuende Rosique A¹, Ortega Armiñana A¹, Colom Moreno R¹, Socoró Yuste B¹, Pérez Moret C¹, Sancho Artés A¹, Boquera Ferrer ML¹, Sánchez Alcaraz A¹ 1.Servicio de Farmacia Hospital Universitario de la Ribera

OBJETIVO

Evaluar la efectividad y seguridad del tratamiento con entrectinib en un paciente diagnosticado de cáncer de pulmón no microcítico con mutación ROS1+.

MATERIAL Y METODOS

Descripción de un caso clínico de carácter observacional de un CPNM ROS1+ en estadio T3N2M1B (meta cerebral)

Variables

Peso	Progresión
Edad	Mortalidad
Sexo	Suspensión tratamiento
Estadio	Tipo de respuesta

Enero 2022 – Junio 2022 (n=1)
 Duración del tratamiento con Entrectinib

SIAS Clínico® Farmis Oncofarm®
 Orion Logis® Chi-cuadrado

RESULTADOS

Edad	66 años
Peso	87 kg
Sexo	Mujer
Estadio	T3N2M1B
Tratamiento	Entrectinib
Línea de tratamiento	1
Duración	5 meses
Lugar de progresión	Locoregional
Líneas posteriores	Sí

CPNM estadio T3N2M1B

Reducción dosis por toxicidad

Entrectinib 400 mg/día

1er TAC control

RESPUESTA PRÁCTICAMENTE COMPLETA A NIVEL CEREBRAL Y ENFERMEDAD ESTABLE SISTÉMICA

2º TAC control

Progresión de la enfermedad tras 5 meses

CONCLUSIONES

Entrectinib obtuvo una respuesta prácticamente completa a nivel cerebral y una enfermedad estable sistémica a los tres meses de iniciar el tratamiento. La dosis tuvo que ser disminuida como consecuencia del deterioro físico y tras 5 meses de tratamiento hubo progresión a nivel locoregional.