

EFECTIVIDAD Y SEGURIDAD DEL TRASTUZUMAB DERUXTECÁN EN CÁNCER DE MAMA METASTÁSICO

Castro Frontiñán A, González Gómez A, Cortijo Cascajares S,
Goyache Goñi MP, Hernández Ramos A, Ferrari Piquero JM

OBJETIVOS

Evaluar efectividad y seguridad de trastuzumab deruxtecán en pacientes con cáncer de mama metastásico HER2+

MATERIAL Y MÉTODOS

Observacional

Retrospectivo

Unicéntrico*

Seguimiento de todas las pacientes tratadas con **TRASTUZUMAB- DERUXTECAN** desde inicio de tratamiento hasta **mayo 2022**

Para evaluar **efectividad** se midió:
Supervivencia global (SG) y libre de progresión (SLP)

Para evaluar **seguridad** se registraron:
✓ Reducciones de dosis en el programa FarmisOncofarm®
✓ Gravedad de reacciones adversas según *Common Terminology Criteria for Adverse Events* versión 5.0 (CTCAE)

*Hospital de clase 5 según clasificación Cluster

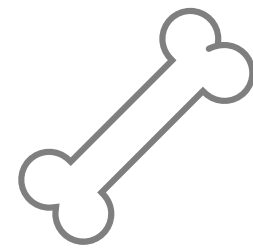
RESULTADOS

9 Mujeres

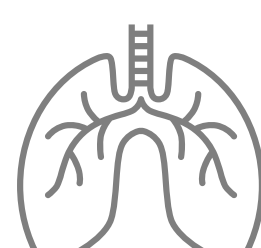
Cáncer de mama HER2+ con al menos 2 tratamientos previos para enfermedad metastásica

Mediana de edad = 53 años (DE=10,4)

Localización de metástasis al inicio de tratamiento



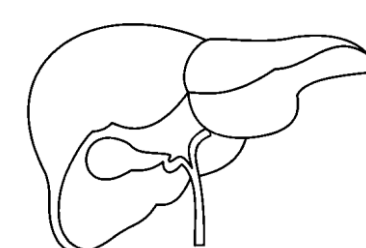
5



6



5



5

Tratamientos previos para enfermedad metastásica

- ✓ Todas recibieron Trastuzumab emtansina y trastuzumab+Pertuzumab.
- ✓ 5 pacientes recibieron tucatinib+capecitabina+trastuzumab.
- ✓ 3 líneas de tratamiento previo: 4 pacientes
- ✓ >3 líneas de tratamiento previo: 5 pacientes

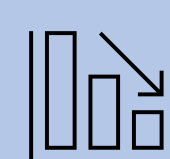
EFECTIVIDAD Y SEGURIDAD

MEDIANA DE SEGUIMIENTO = 4,8 MESES (2,8-6,1)

SLP: 3,75 MESES (3-5,9)

SG: 11,3 MESES (9,5-11,3)

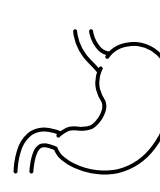
A fecha fin de seguimiento 2 pacientes habían fallecido y 7 continuaban en tratamiento sin evidencia de progresión.



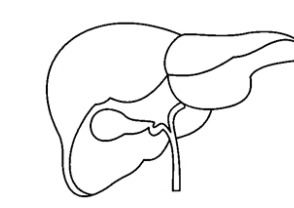
4 Pacientes requirieron reducción de dosis en un nivel y 1 paciente de hasta 2 niveles



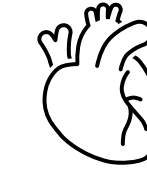
Anemia grado 1 (n=4)
Trombopenia grado 2 (n=1)



Náuseas y vómitos grado 1 y 2 (n=4)



Transaminitis grado 1 y 2 (n=2)



Disminución de la FEVI respecto al basal (n=1)

CONCLUSIONES

- ✓ Se requiere mayor tiempo de seguimiento para posicionar trastuzumab deruxtecán en la farmacoterapia del cáncer de mama HER 2+
- ✓ El tratamiento fue moderadamente tolerado a las dosis empleadas y su toxicidad fue la esperada según la ficha técnica