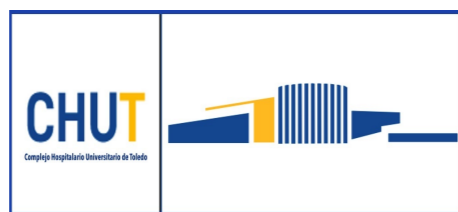




@Farmacia\_CHUT



tendiendo puentes

26-29 octubre 2022

CONGRESO DE ONCOLOGÍA MÉDICA HEMATOLOGÍA Y FARMACIA ONCOHEMATOLÓGICA



# EXPERIENCIA EN LA TERAPIA DIRIGIDA CON OSIMERTINIB EN PACIENTES CON CARCINOMA DE PULMÓN NO MICROCÍTICO EGFR POSITIVO

Toledo Davia MA, Labrador Andújar N, Rubio Salvador AR, Domínguez Barahona A, Torralba Fernández L, Jiménez Méndez C  
HOSPITAL UNIVERSITARIO DE TOLEDO

## OBJETIVOS

Nuestro objetivo es analizar la eficacia y seguridad con el uso de osimertinib en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM).

## MATERIALES Y MÉTODOS

Estudio retrospectivo

SEXO

EDAD

ECOG

TTO PREVIO

SLP

SG

+

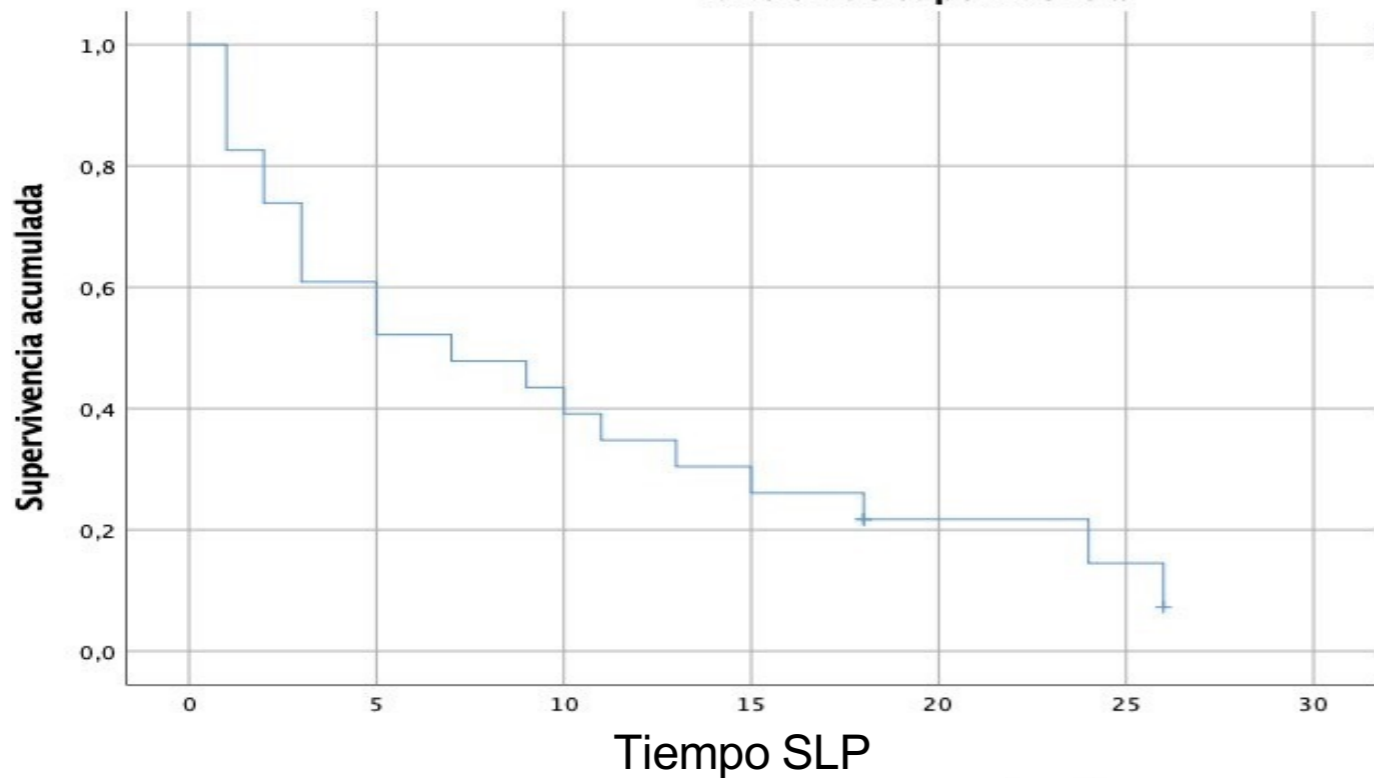
Seguridad

RAM

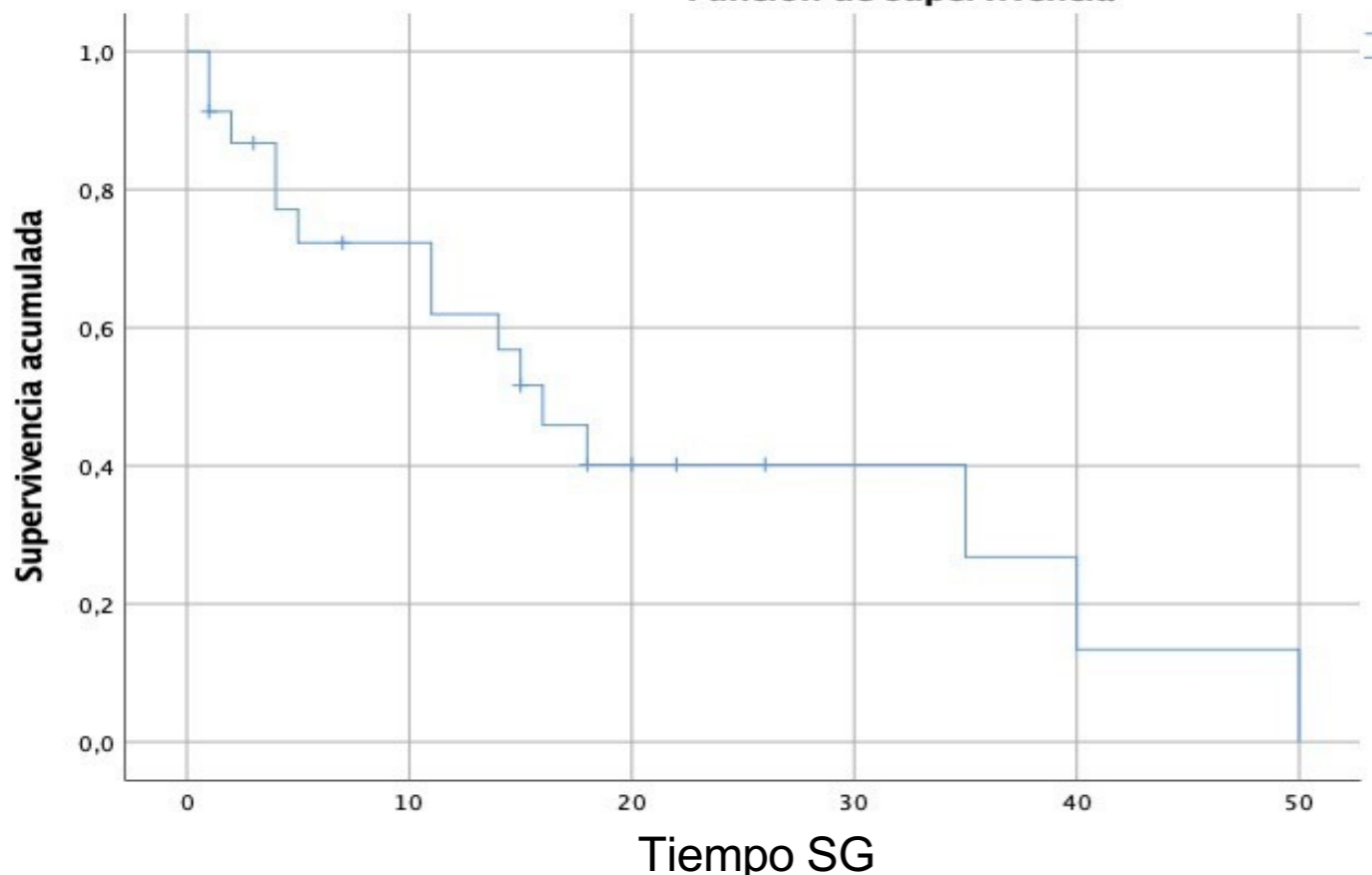
Kaplan-Meier

SPSS v.25

Función de supervivencia



Función de supervivencia



## RESULTADOS

Pacientes	23
<b>Sexo</b>	
Hombres	10
Mujeres	13
Edad (mediana)	63,5 [89-35] meses
<b>ECOG</b>	
ECOG 0	12
ECOG 1	7
ECOG 2	4
EXITUS	16
<b>TTO previo</b>	
1ª línea	6
Gefitinib	8
Erlotinib	4

Mediana SLP: 7 [0-14] IC95% meses, tiempo máximo sin progresión de 50 meses; 20 eventos de progresión, a los 6 meses la probabilidad de SLP fue del 65%, a los 12 meses del 52% y a los 18 meses del 34,7%.

Mediana SG: 16 [10,7-21,3] IC95% meses, con 15 eventos de mortalidad, a los 6 meses la probabilidad de SG fue del 39%, a los 12 meses del 5% y a los 18 meses del 13%.

### Seguridad

El 52% (12) de los pacientes presentaron alguna reacción adversa, siendo las más frecuentes la astenia y las reacciones gastrointestinales.

## CONCLUSIONES

El porcentaje de pacientes en progresión de la enfermedad es alto comparándolo con el estudio FLAURA, que sirvió para la comercialización del fármaco (48,1% vs. 80% eventos para SLP y 20,8% vs 65% de eventos para SG), que sería explicado por el momento de la enfermedad en el que se incluye el fármaco en el tratamiento.