

EFECTIVIDAD Y SEGURIDAD DE LOS INHIBIDORES DE LA QUINASA 4/6 DEPENDIENTE DE CICLINA EN CÁNCER DE MAMA METASTÁSICO



Granda Lobato P, García Sánchez S, Yuste Gutiérrez AM, Prats Oliván P, Sánchez López P.
Servicio de Farmacia Hospital Central de la Defensa "Gómez Ulla".

OBJETIVO

El desarrollo de los inhibidores de CDK4/6 (iCDK4/6) (ribociclib [R], palbociclib [P] y abemaciclib) ha representado un importante avance en el arsenal terapéutico del cáncer de mama metastásico positivo para el receptor hormonal y negativo para el receptor HER2. El objetivo de este estudio fue evaluar su efectividad y seguridad en un hospital de tercer nivel.

MATERIAL Y MÉTODO

Estudio retrospectivo que incluyó todos los pacientes tratados con iCDK4/6 desde enero 2018 a diciembre 2021.

Variables recogidas:

Edad, sexo, enfermedad visceral, hormonoterapia (HT) o quimioterapia (QT) previas y tratamiento hormonal concomitante.

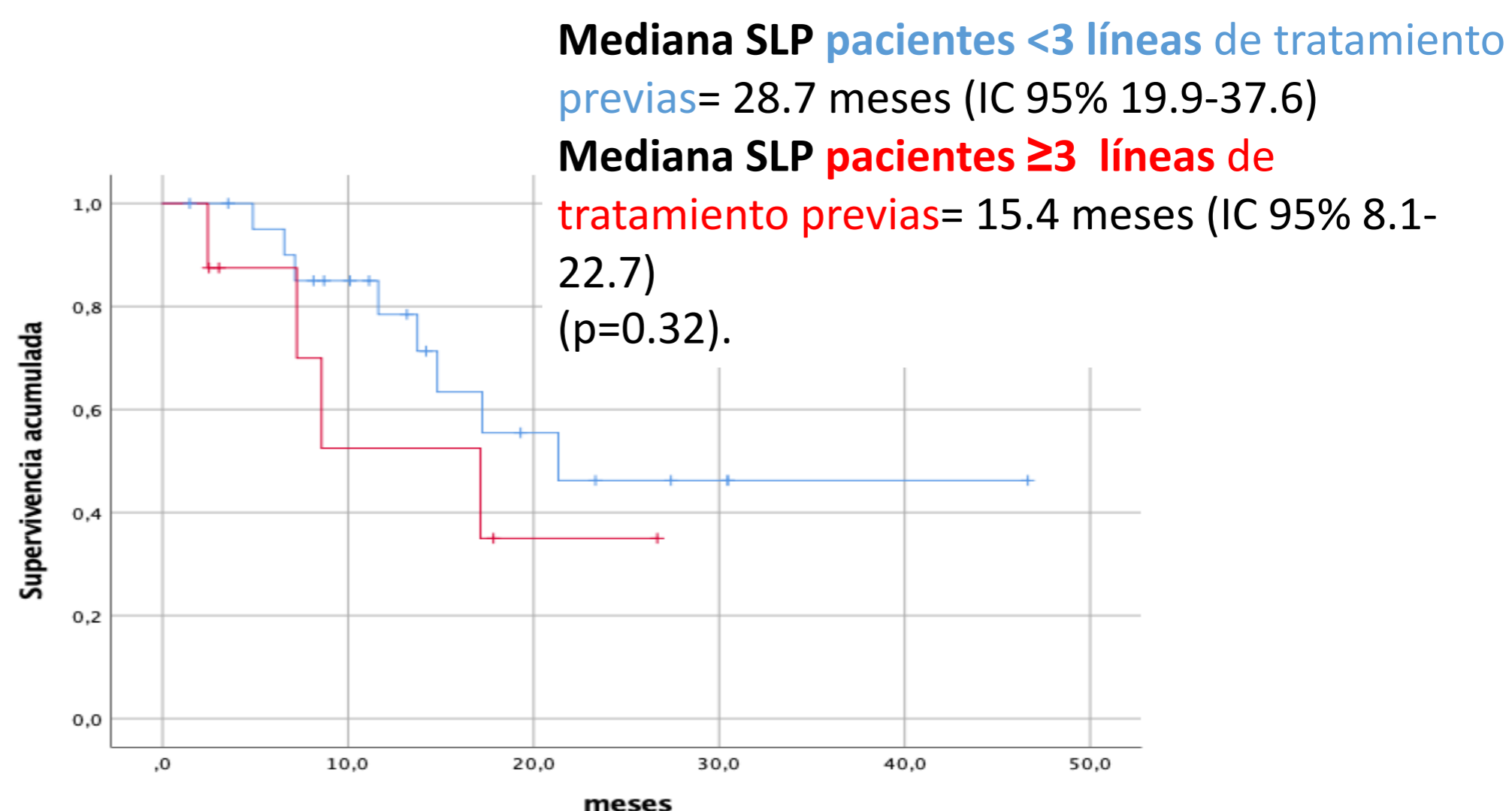
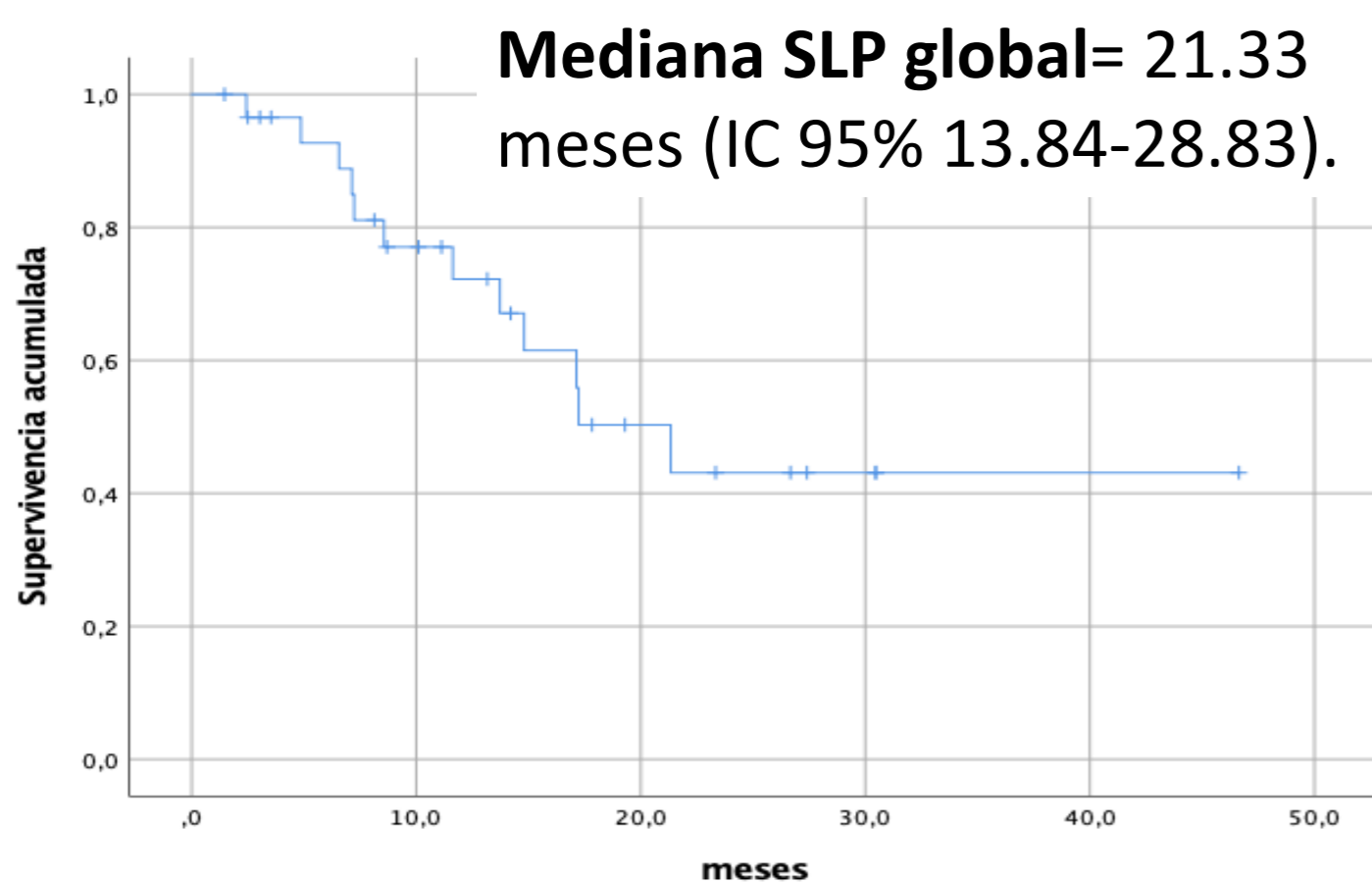
Nº ciclos recibidos. Tasa de suspensión efectos adversos (EA). Progresión (criterios RECIST 1.1.). Exitus

Supervivencia libre de progresión (SLP) → Kaplan-Meier

RESULTADOS

- 28 pacientes (96.4% mujeres). Mediana de edad 75 años (58.5-79)
- iCDK4/6 recibido: R (16, 57.4%), P (10, 35.7%) y R seguido de P (2, 7.1%)
- 18 (64.3%) pacientes presentaban enfermedad visceral
- iCDK4/6 en primera línea, 15 (53.6%); QT previa, 3 (10.7%); HT previa, 14 (50%).
- Mediana de ciclos recibidos: 13 (R) (IQR 1.5-10) y 8 (P) (IQR 2-21).

EA grado ≥ 3 observados: rash (2), anemia (1), QT largo (1), trombopenia (1) y neutropenia (1).
El tratamiento se suspendió en 16 (58.8%) pacientes: EA (5/16, 31.2%), progresión (5/16, 31.2%) y exitus (6/16, 37.5%).



CONCLUSIONES

Nuestro estudio incluyó pacientes más ancianos que en los ensayos clínicos aleatorizados (ECA) y, aunque no se obtuvieron resultados significativos debido al tamaño muestral, coinciden con los publicados en otros estudios en vida real (EVR). Los resultados de SLP global fueron superiores a los publicados en los ECA y literatura. Se encontró un perfil de toxicidad similar a los EVR, pero con un porcentaje superior de discontinuación por EA.

