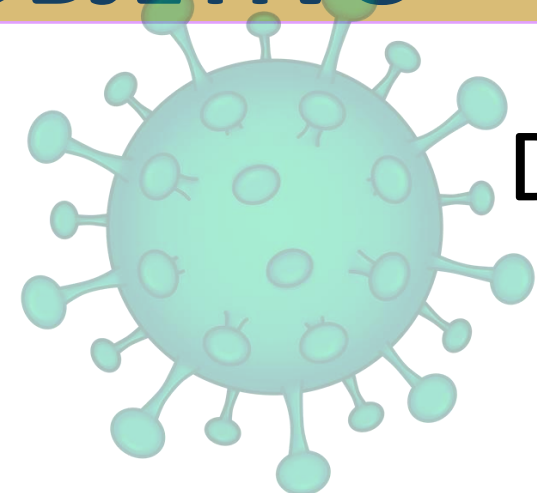


UTILIZACIÓN DE NIRMATRELVIR/RITONAVIR EN EL PACIENTE CON PATOLOGÍA HEMATOLÓGICA

Carrasco Corral, T. Codonal Demetrio, A. Martínez Ruíz, E. Deán Barahona, C. Casarrubios Lázaro, Gl. Tardáguila Molina, P. De Juan-García Torres, P. Servicio de Farmacia. Hospital Universitario de Guadalajara.

OBJETIVO



Descripción del uso de nirmatrelvir/ritonavir (N/R) y su tolerancia en pacientes con infección por COVID-19 que presentaban patología hematológica.

MATERIAL Y MÉTODOS

Estudio observacional descriptivo retrospectivo

Mayo-
Agosto del
2022

INCLUSIÓN

Pacientes que recibieron N/R solicitados por el Servicio de Hematología.

VARIABLES



Demográficas (sexo y edad)
Diagnóstico y tratamiento hematológico
Historial COVID

Motivo del test COVID
Dosis y duración del N/R
Seguimiento farmacoterapéutico

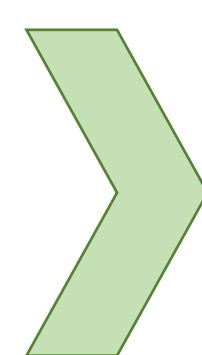


RESULTADOS

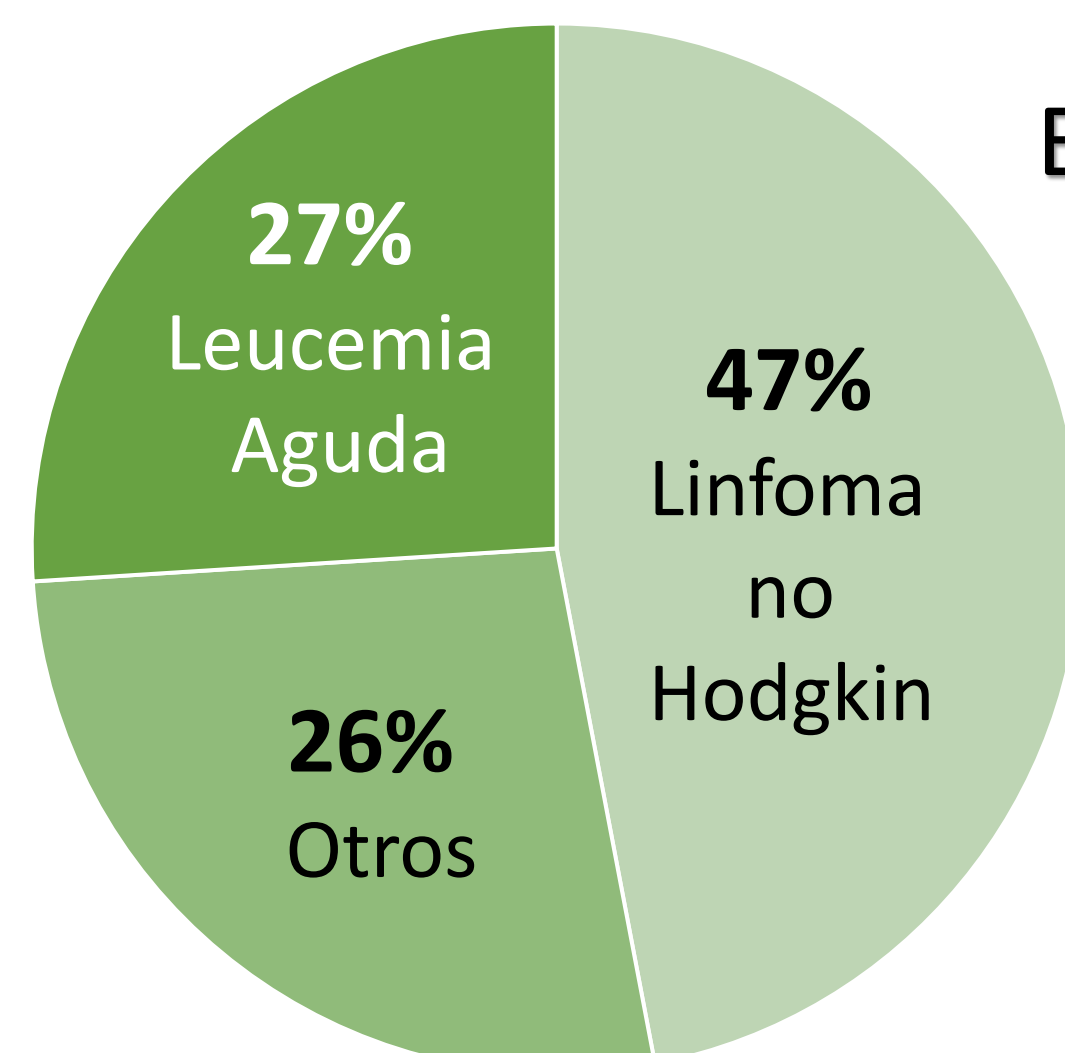
15 Pacientes

53%

Mediana 65 años



DIAGNÓSTICOS



En el momento de la administración del N/R

93% con tratamiento + con QT

57% con Rituximab en monoterapia o asociado

50% otras quimioterapias mielosupresoras

29% otros tratamientos

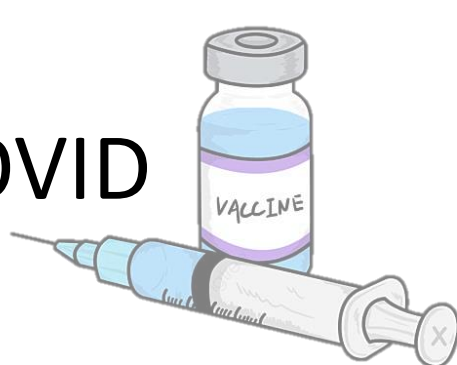
Al 40% se retrasó el ciclo programado

HISTORIAL COVID

87% ≥ 3 dosis de la vacuna contra COVID

27% pasó el COVID previamente

NO hubo reinfecciones durante el periodo de estudio



Media hasta negativización = 28 días



33% se detectó en prueba de rutina pre-tratamiento

4/15 no consta fecha de negativización

1 paciente falleció



En el seguimiento farmacoterapéutico no se registraron efectos adversos de interés

TRATAMIENTO RECIBIDO

14/15 recibió 300 mg nirmatrelvir/ 100 mg ritonavir c/12h x 5 d

1 requirió ajuste por IR 150 mg nirmatrelvir/ 100 mg ritonavir c/12h x 5 d

CONCLUSIONES

- La mayoría se encontraba en tratamiento activo con quimioterapia.
- Todos completaron el tratamiento con N/R, y en general, presentaron buena tolerancia.
- Gran parte de los pacientes recibieron la pauta de vacunación completa y eran inmunodeprimidos, por lo que cabe destacar que con los datos del ensayo clínico pivotal del N/R se desconoce la eficacia en este grupo de pacientes.