

EVALUACIÓN DE LA EFECTIVIDAD Y SEGURIDAD DE LA COMBINACIÓN ENCORAFENIB/BINIMETINIB EN MELANOMA AVANZADO O IRRESECABLE

Cano Molina, JA · Olmos Jiménez, R · Díaz Ramón, M · Golnabi Dowlatshahi, F
· Torró García, L · Gil Almela, J · Ramón Pérez, M · Laorden Carrasco, A
Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca (Murcia)

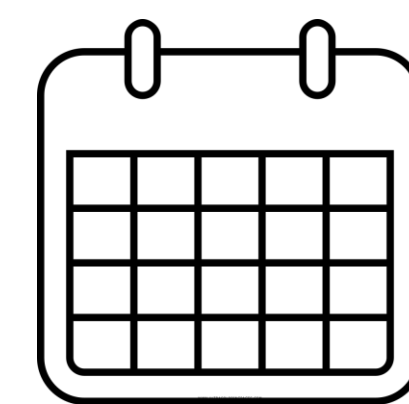
OBJETIVOS

El **objetivo** es evaluar la **efectividad** y **seguridad** de encorafenib/binimetinib en pacientes con diagnóstico de melanoma avanzado o irreseccable en primera línea.

MATERIALES Y MÉTODOS

▪ Observacional, descriptivo, retrospectivo

▪ **Variables:** sexo, edad, tipo de tumor, ECOG, tratamientos previos y posteriores, media del % de reducción del valor de LDH



MARZO 2017 –
MARZO 2022

▪ **EFECTIVIDAD** { Supervivencia libre de progresión (SLP)
Supervivencia global (SG) } *Kaplan-Meier*

▪ **SEGURIDAD** → Eventos adversos (EA), reducción de dosis y/o interrupción del tratamiento } *CTCAE v. 5.0.*

RESULTADOS

♂ ♀ **n = 10**
6 --- 4

Edad (mediana) = 55 [33-81] años

ECOG →

- ECOG=0 → n = 3 pacientes
- ECOG=1 → n = 6 paciente
- ECOG=2 → n = 1 paciente

Tratamientos previos

(ADYUVANCIA) (4 pacientes)

- Dabrafenib/trametinib → n = 2 pacientes
- Pembrolizumab → n = 2 pacientes
- Nivolumab → n = 1 paciente
- Interferón → n = 1 paciente

E
F
E
C
T
I
V
I
D
A
S
E
G
U
R
I
D
A
D

Mediana (rango) seguimiento = 7,6 (2-26) meses

Media % (rango) reducción LDH pre- y post-tratamiento
21,6 (2-56) %

No se alcanzó mediana de supervivencia ni para SLP ni para SG

- Estimación SLP a los 6 meses = 66,7 %

Eventos Adversos (EA)

n = 7 pacientes

Grados 1 -3

- Parestesias (n=3)
- Toxicidad cutánea (n=3)
- Pérdida visión (n=2)
- Artralgias (n=1)
- Astenia (n=1)
- Diarrea (n=1)

- **n = 10** pacientes inician dosis **estándar**
- **n = 4** pacientes **reducción** dosis por EA
- **n = 3** pacientes **suspenden** tratamiento → 2 **reanudan** y toleran

CONCLUSIONES

- ✓ La introducción de encorafenib/binimetinib ha supuesto una **nueva opción terapéutica** en pacientes que carecían de alternativa, pero asumiendo varias **limitaciones** principales (muestra pequeña y tiempo de seguimiento corto).
- ✓ Los datos obtenidos en cuanto a efectividad **no** son lo suficientemente **maduros** para obtener conclusiones robustas ni comparar con los ensayos clínicos de referencia. En general, son tratamientos **seguros** a pesar de los eventos adversos acontecidos, pues en la mayoría de casos se han tratado de forma **ambulatoria** y/o con **reducciones** de dosis.