

Ismael Pérez Alpuente, Manuel Clemente Andujar, Sonia Ruiz Sanchez, Jose Marco del Río, Francisca SánchezRubio, Sergio Plata Paniagua

Gerencia de Atención Integrada de Albacete. Servicio de Farmacia

Objetivos

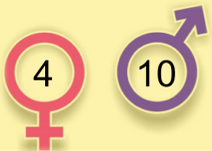
El objetivo de este estudio es determinar la eficacia y seguridad de la combinación de gemcitabina y nab-paclitaxel en pacientes con cáncer de páncreas metastásico.

Material y Métodos

Estudio observacional retrospectivo en el que se seleccionaron aquellos pacientes tratados durante los años 2013-2017 con el esquema de tratamiento nab-paclitaxel 125 mg/m² y gemcitabina 1000 mg/m² los días 1, 8 y 15 de cada ciclo de 28 días. Se recogieron parámetros demográficos (sexo y edad), variables clínicas (número y tipos de metástasis, tratamientos previos, ECOG al inicio del tratamiento), variables del tratamiento (número de ciclos y reducciones de dosis) así como variables de respuesta (supervivencia libre de progresión (SLP) y supervivencia global (SG)) mediante el programa de prescripción Farmatools® y el programa de historia clínica MambrinoXXI®. También se registraron los acontecimientos adversos (AA) que sufrieron los pacientes durante el tratamiento, midiendo su gravedad según la escala de toxicidad Common Terminology Criteria for Adverse Events (CTCAE v4.0). El análisis descriptivo estadístico se realizó mediante el programa Stata13®.

Resultados

14 PACIENTES



TRATAMIENTOS PREVIOS



7 FOLFIRINOX
2 Gemcitabina
monoterapia

SLP (meses)

3,01 (IC 95% 2,04-4,66)

SG (meses)

4,06 (IC 95% 2,67-8,50)

EDAD:
47-72 AÑOS



METÁSTASIS: 1,7 ± 0,7

11 pacientes hepática
7 pacientes pulmonar
6 pacientes peritoneal

ECOG:

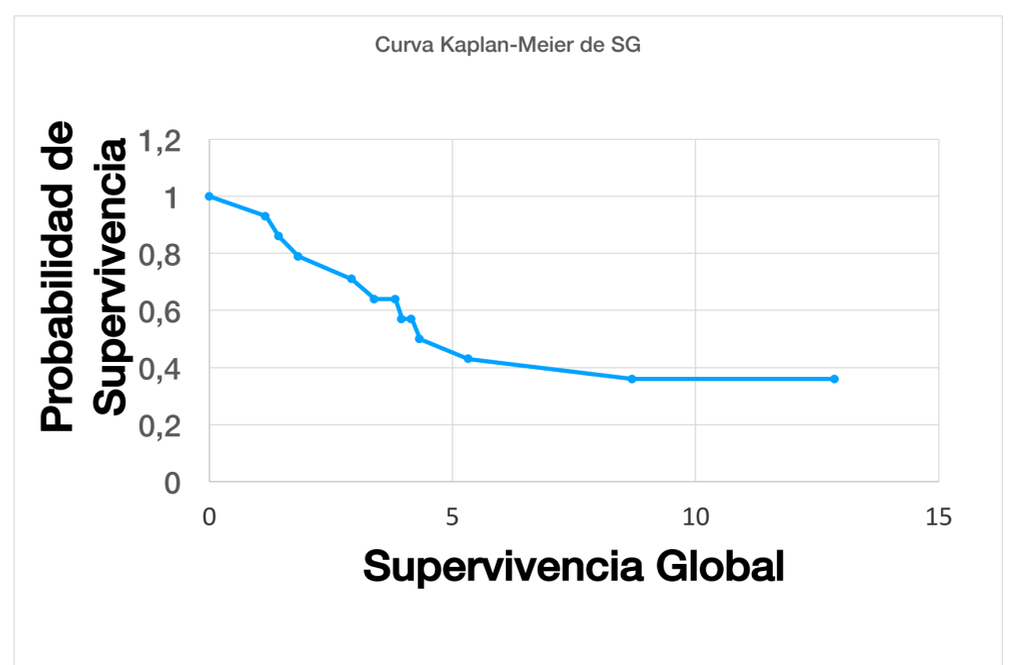
0-1: 9 pacientes
2: 4 pacientes
3: 1 paciente

REDUCCIÓN DE DOSIS:

8 PACIENTES
(principalmente por ECO ≥ 2)

ACONTECIMIENTOS ADVERSOS:

- Fatiga (n=8), Neutropenia (n=7),
- Trombopenia (n=6), Toxicidad hepática (n=6),
- Anorexia (n=5), Disnea (n=5),
- Fiebre (n=4), Diarrea (n=3), Mucositis (n=3),
- Vómitos (n=3), Neuropatía (n=3)
- Alopecia (n=1).



Conclusiones

La SLP obtenida en nuestro estudio es menor que la obtenida en el ensayo MPACT (3,0 vs 5,5 meses), al igual que la SG (4,1 vs 7,5). En cambio, los perfiles de toxicidades descrito por los pacientes de nuestro estudio son similares a los descritos en el ensayo. Es necesario continuar con el estudio e incluir un mayor número de pacientes para llegar a resultados más precisos.

ipalpuente@sescam.jccm.es