

ESTUDIO DE UTILIZACIÓN DE BEVACIZUMAB MÁS TAXANOS EN EL TRATAMIENTO DEL CÁNCER DE MAMA METASTÁSICO



Martín Siguero A., Blázquez Romero C, Muñoz Cejudo BM., Fernández Marchante AI, Rodríguez Martínez M, Encinas Barrios C.
Servicio de Farmacia Hospital General Universitario de Ciudad Real

OBJETIVOS

La recomendación de no utilizar docetaxel más bevacizumab por parte de la EMA en 2010 y la retirada de la indicación de bevacizumab en cáncer de mama metastásico (CMM) por parte de la FDA en 2011 hacen que el empleo de la combinación taxanos más bevacizumab sea controvertido.

El objetivo del estudio es analizar la utilización de los esquemas constituidos por bevacizumab más taxanos y las causas de su suspensión en pacientes con CMM

MATERIALES Y MÉTODOS

Estudio observacional retrospectivo de **todas las pacientes con CMM tratadas con bevacizumab más taxanos desde 1/1/2006 hasta 20/7/2012.**

VARIABLES ANALIZADAS

- esquema prescrito
- número de ciclos recibidos
- línea de tratamiento
- causas de la suspensión del esquema
- tratamiento quimioterápico posterior

FUENTES DE INFORMACIÓN

- Oncofarm®: tratamientos oncológicos
- Mambrino®: historias clínicas

RESULTADOS

49 mujeres:

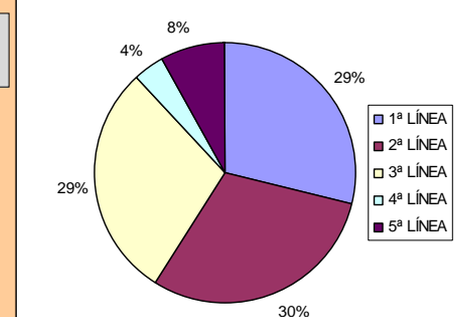
- 43 con esquema bevacizumab / paclitaxel
- 3 con bevacizumab / paclitaxel / carboplatino
- 2 con bevacizumab / docetaxel / carboplatino
- 1 con bevacizumab/ docetaxel

En el 71% (35), el esquema utilizado fue suspendido

CAUSAS DE SUSPENSIÓN:

- Toxicidad (riesgo de sangrado, TVP) en el 11% (4);
- Toxicidad más progresión de la enfermedad en el 9% (3);
- Progresión de la enfermedad en el 74% (26), de los cuales el 65% (17) recibió una línea de tratamiento posterior;
- Muerte en el 6% (2) .

LÍNEAS DE TRATAMIENTO



El 18% (9) presentaron estabilización de la enfermedad; no se tuvieron en cuenta 2 pacientes que continuaban activas en el momento del estudio y otras 3 en las que faltaban datos.

CONCLUSIONES

La utilización de bevacizumab más taxanos no se ajusta a las indicaciones autorizadas por la EMA ya que se observa que su uso no sólo se limita a primera línea de CMM como indica la ficha técnica de bevacizumab. La causa más frecuente de suspensión del tratamiento fue por progresión de la enfermedad.