



RAMUCIRUMAB EN ADENOCARCINOMA GÁSTRICO METASTÁSICO: RESULTADOS DE EFECTIVIDAD Y SEGURIDAD

Jornadas farmacológicas
ACTUALFARMA

Pérez Fácila A; Marcos de la Torre A; Notario Dongil C; Saiz Molina JJ; Araque Arroyo P; Proy Vega B.

Hospital General La Mancha Centro (Alcázar de San Juan, Ciudad Real)

Introducción

Ramucirumab se encuentra **indicado y financiado** en **cáncer gástrico** avanzado (CGA) o adenocarcinoma de la unión gastroesofágica metastásico (AUGEM), en monoterapia o asociado a paclitaxel, **en pacientes previamente tratados con platinos y/o fluoropirimidinas**.

Objetivo

Evaluar la efectividad y seguridad de ramucirumab frente **CGA y AUGEM** en la práctica clínica habitual

Métodos

Estudio observacional, retrospectivo, en pacientes que iniciaron ramucirumab frente a CGA o AUGEM desde su comercialización hasta mayo de 2022.

Variables recogidas: sexo, edad, tipo de cáncer (CGA/AUGEM), número y tipo de líneas previas, paclitaxel asociado (sí/no), número de ciclos completos recibidos, líneas posteriores a ramucirumab, **supervivencia libre de progresión (SLP)**, **supervivencia global (SG)** y **reacciones adversas** [categorizadas según *Common Terminology Criteria for Adverse Events (CTCAE)*].

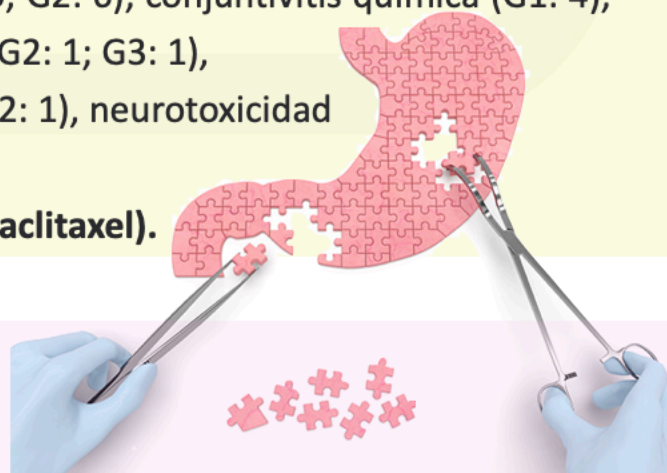
Resultados

- **n= 29 pacientes**. 65,52% hombres; **61,17±11,34 años** de media; CGA: 28.
- **Líneas previas** (1: 23; 2: 6); **tipo: platinos (28), fluoropirimidinas (25)**, antraciclinas (11), taxanos (7), irinotecan (1) y trastuzumab (1).
- **Ramucirumab se asoció a paclitaxel en todos los pacientes** (ciclos completos recibidos: 2,89±2,00 de media).
- 24 pacientes progresaron (**mediana SLP: 3,43 meses**) y 7 recibieron tratamiento posterior (irinotecan: 4; FOLFIRI: 2; taxanos: 1).
- 23 pacientes fallecieron (**mediana SG: 4,93 meses**).
- El **89,6% de pacientes experimentaron ≥1 reacción adversa**: alopecia (G3: 1), anemia (G1: 6; G2: 3), anorexia (G1: 11; G2: 2), ascitis (G3: 1), astenia (G1: 10; G2: 6), conjuntivitis química (G1: 4), diarrea (G1: 7; G3: 1), estreñimiento (G1: 1; G3: 1), hepatitis (G2: 1; G3: 1), mucositis (G1: 11), infección (G2: 3; G3: 1), náuseas (G1: 7; G2: 1), neurotoxicidad (G1: 9; G2: 2; G3: 1), neutropenia (G1: 3; G2: 2).

Suspensión por toxicidad inaceptable (3: ramucirumab; 1: paclitaxel).

Conclusiones

SLP fue similar al ensayo pivotal RAINBOW; sin embargo, SG fue inferior. Reacciones adversas coinciden con las descritas.



Infundimos conocimiento

