



EXPERIENCIA DE APALUTAMIDA EN CÁNCER DE PRÓSTATA RESISTENTE A LA CASTRACIÓN NO METASTÁSICO

Duque Aguilar JJ, Almanchel Rivadeneyra A, González Bartolomé J, Castillo Medrano MI

Objetivos

Descripción del uso y evaluación de la seguridad de apalutamida en pacientes con cáncer de próstata resistente a la castración no metastásico.

Material y métodos

Estudio observacional y retrospectivo. Se incluyeron pacientes con cáncer de próstata resistente a la castración no metastásico no candidatos a quimioterapia que iniciaron tratamiento con apalutamida (dosis estándar de 240mg) de manera continuada en ciclos de 4 semanas entre mayo de 2021 y agosto de 2022. La información procedió de la historia clínica y los registros de dispensación. Los datos recogidos fueron: edad, performance status (PS), duración de tratamiento, evidencia de progresión confirmada mediante prueba de imagen y/o resultados bioquímicos. La seguridad se evaluó mediante el registro de eventos adversos (EA).

Resultados

Se incluyó un total de 3 pacientes que iniciaron tratamiento con apalutamida. La edad media fue de 81 años y los pacientes presentaban al inicio del tratamiento un PS 0 – 1. El promedio de ciclos recibidos fue de 14 (11 – 18).

A fecha de este estudio ningún paciente manifestó evidencia de progresión; los tres sujetos (100,0%) mantenían tratamiento activo con apalutamida.

Respecto al perfil de eventos adversos, 2 pacientes (66,67%) refirieron astenia mantenida, 1 paciente (33,33%) manifestó incremento de tensión arterial, y 1 paciente (33,33%) desarrolló *rash* cutáneo. En ningún caso fue preciso paralizar tratamiento o efectuar reducción de dosis por toxicidad.

Conclusiones

Pese al reducido tamaño muestral, observamos un provisional beneficio derivado de apalutamida al no evidenciar progresión en ningún caso a fecha de estudio, siendo preciso ampliar el tiempo de seguimiento, así como el número de sujetos.

El perfil de EA es, igualmente, reducido y acorde a ficha técnica del producto.

