



EVALUACIÓN DE LA SEGURIDAD DE ATEZOLIZUMAB EN EL CARCINOMA UROTELIAL

Jornadas farmacológicas
ACTUALFARMA

González Escribano MC, Saiz Molina JJ, Salinas Muñoz TE, Pérez Fácila A, Marcos de la Torre A, Notario Dongil C.
Hospital General La Mancha Centro (Alcázar de San Juan)

Introducción

Atezolizumab es un monoclonal anti-PD-L1 indicado para el tratamiento de pacientes adultos anticuerpo con carcinoma urotelial (CU) localmente avanzado o metastásico.

Objetivo

Evaluar la **seguridad** de atezolizumab en la práctica clínica.

Métodos

Estudio observacional retrospectivo de 24 meses de duración (01/04/2021-01/04/2023) en pacientes que iniciaron tratamiento con Atezolizumab.

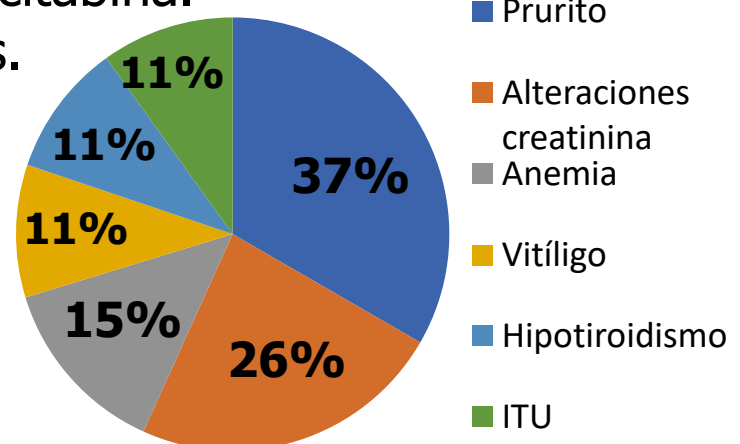
Variables: edad, sexo, estadio enfermedad, localización metástasis, tratamientos previos, inicio y fin atezolizumab, posología, nº ciclos, interrupción o suspensión del tratamiento, efectos adversos (EAs).

Resultados

27 pacientes (100% hombres), mediana de edad 76 años (65-82).

- Tratamiento previo: Carboplatino+Gemcitabina.
- Pauta: Atezolizumab 1200 mg c/21 días.
- Mediana de ciclos recibidos: 9 (2-28).
- 70% de pacientes presentaron EAs.

- 2 pacientes retrasaron una dosis.
- 1 paciente suspendió el tratamiento por toxicidad.



Conclusiones

Los EAs fueron moderados y no obligaron a suspender el tratamiento, a excepción de 1 paciente que discontinuó el tratamiento por vitíligo. El farmacéutico de hospital es una figura clave en la evaluación y seguimiento de los pacientes tratados con inmunoterapia.

