

EVALUACIÓN DE LA SEGURIDAD Y EFICACIA DE APALUTAMIDA EN PACIENTES CON CÁNCER DE PRÓSTATA EN UN HOSPITAL COMARCAL

A. TRUJILLANO RUIZ, FJ. VALDIVIA GARCÍA, M. RODRÍGUEZ DEL BURGO, M. GALLEGO GALISTEO

SERVICIO DE FARMACIA. HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA LÍNEA DE LA CONCEPCIÓN

OBJETIVO

La apalutamida es un antiandrógeno indicado para el tratamiento del cáncer de próstata no metastásico resistente a la castración (CPRCnm) y del cáncer de próstata hormonosensible metastásico (CPHSm). El objetivo de este estudio es evaluar la efectividad bioquímica y el perfil de seguridad de apalutamida en vida real en pacientes tratados en nuestro centro.

MATERIAL Y MÉTODOS

- Estudio observacional retrospectivo llevado a cabo en un hospital comarcal.
- Se incluyeron todos los pacientes diagnosticados de CPHSm y CPRCnm en tratamiento con apalutamida entre jul 2021-diciembre 2024, con al menos un año de seguimiento.
- Variables clínicas: edad, diagnóstico y escala ECOG.
- Efectividad: se evaluó mediante la variación del antígeno prostático específico (PSA) basal, al mes, a los 3, 6 y 12 meses.
- Seguridad: se documentaron los efectos adversos y su gravedad (criterios CTCAE v5.0).

RESULTADOS

- Se incluyeron 20 pacientes: 15 con CPHSm y 5 con CPRCnm
- Mediana de edad 72,5 años (rango: 57-85).
- El 90% ECOG 0-1.

EFICACIA

90% reducción PSA > 50% tras primer mes

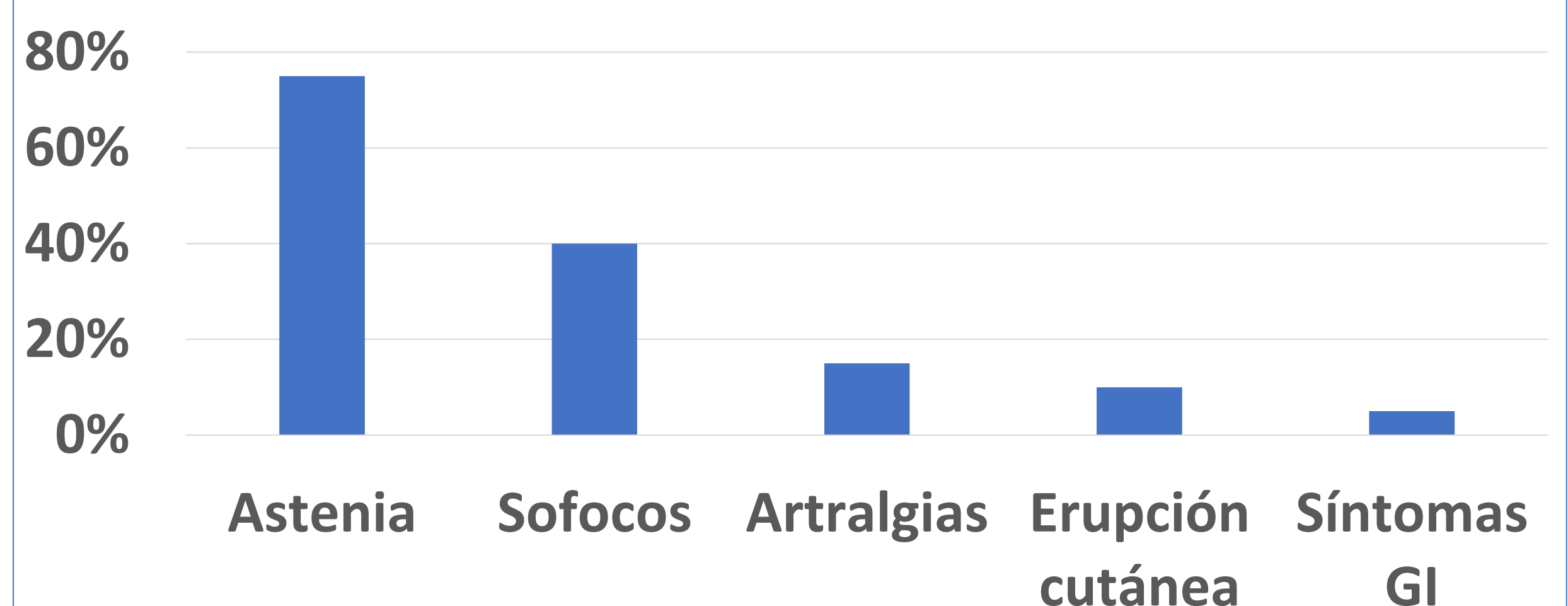
19 de 20 PSA < 0,2 ng/mL a los 6 meses

SEGURIDAD

80% presentó efectos adversos de grado 1-2

Un paciente requirió reducción de dosis por tox. GI grado 3, sin necesidad de interrupción definitiva del tratamiento.

SEGURIDAD



CONCLUSIONES

La apalutamida ha demostrado ser una alternativa terapéutica eficaz en la práctica clínica real para pacientes con CPRCnm y CPHSm, mostrando una respuesta bioquímica rápida, profunda y mantenida en el tiempo. Además, su perfil de seguridad ha resultado favorable, con predominio de efectos adversos leves y escasa necesidad de ajustes de dosis.