

EFFECTIVIDAD Y SEGURIDAD DE ABATACEPT EN ARTRITIS REUMATOIDE GRAVE O MODERADA

L. Cortejoso Fernández¹, R. Romero Jiménez¹, M.S. Pernía López¹, M. Montoro Álvarez, M.N. Sánchez Fresneda¹, M. Sanjurjo-Sáez¹

¹Hospital General Universitario Gregorio Marañón, Servicio de Farmacia, Madrid.

OBJETIVOS

Evaluar la efectividad y seguridad del tratamiento con abatacept en pacientes con artritis reumatoide (AR) grave o moderada con respuesta inadecuada o intolerancia a fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad (FAMEs), incluyendo un inhibidor del factor de necrosis tumoral.

MATERIAL Y MÉTODOS

Estudio observacional retrospectivo llevado a cabo entre Septiembre de 2008 y Abril de 2009 de los pacientes que hubieran iniciado tratamiento con abatacept al menos seis meses antes de Abril de 2009.

Se revisaron las historias clínicas y se elaboró una hoja de recogida de datos con los siguientes parámetros: edad, sexo, tratamientos anteriores y causa de suspensión, posología, duración del tratamiento con abatacept, efectos adversos y valor de DAS (medida de efectividad) al inicio (DAS0) y a los 6 meses (DAS6).

RESULTADOS

Durante el período de estudio hubo 3 mujeres (50 años \pm 15.31) con AR que fueron tratadas con abatacept.

Las 3 pacientes habían sido tratadas previamente con infliximab, suspendido por ineficacia en dos de ellas y por toxicodermia en la otra. 2 de ellas habían recibido rituximab, suspendido por reacción infusional y una de ellas fue tratada con etanercept, suspendido por efectos adversos.

Respecto a la posología, la dosis media administrada fue 6,22 mg/Kg, administrándose la dosis inicial a las 2 y 4 semanas y posteriormente cada 4 semanas en todas las pacientes excepto en una que se retrasó por una infección leve. La duración del tratamiento con abatacept fue de 2, 7 y 8 meses.

	PACIENTE 1	PACIENTE 2	PACIENTE 3
EDAD	60 años	59 años	33 años
PESO	130 kg	65 kg	96 kg
DIAGNOSTICO	AR grave	AR grave	AR moderada
TRATAMIENTOS ANTERIORES	Infliximab, rituximab	Infliximab, rituximab, etanercept	Infliximab
DOSIS DE ABATACEPT	750 mg	500 mg	500 mg
EFICACIA (DAS0 \rightarrow DAS6)	6,19 \rightarrow 4,60	5,59 \rightarrow 3,09	\downarrow 1,58
REACCIONES ADVERSAS	Astenia	Astenia	Infección leve

Las 2 pacientes que completaron los 6 meses de tratamiento tuvieron unos valores de DAS0 y DAS6 de 6,19 y 4,60 la primera y 5,59 y 3,09 la segunda, por lo que el tratamiento fue efectivo aunque no se alcanzó la remisión por no ser DAS6 < 1,6.

La tercera paciente decidió personalmente abandonar el tratamiento a los 2 meses de iniciarlo obteniendo un descenso del DAS de 1,58.

CONCLUSIONES

En las 3 pacientes estudiadas el tratamiento ha sido efectivo, ya que ha disminuido el valor de DAS respecto al valor inicial. El descenso no ha llegado a la remisión por no ser < 1,6 pero hay que tener en cuenta que son pacientes con AR moderada o grave en los que han fallado otras alternativas terapéuticas.

Los efectos adversos detectados han sido de carácter leve (astenia e infección de vías respiratorias altas).

Debido al limitado número de pacientes tratados sería conveniente continuar con el estudio para obtener datos a largo plazo.