

INCIDENCIA DE EFECTOS ADVERSOS HEMATOLÓGICOS EN PACIENTES TRATADOS CON LINEZOLID



Díaz Navarro J, Fénix Caballero S, Sierra Sánchez JF, Martínez-Brocal Ogáyar I, Castaño Lara R, Ríos Sánchez E



Hospital Universitario Puerto Real

OBJETIVO

Describir la incidencia de efectos adversos hematológicos de linezolid, así como el seguimiento de los mismos, y su relación con la duración del tratamiento.

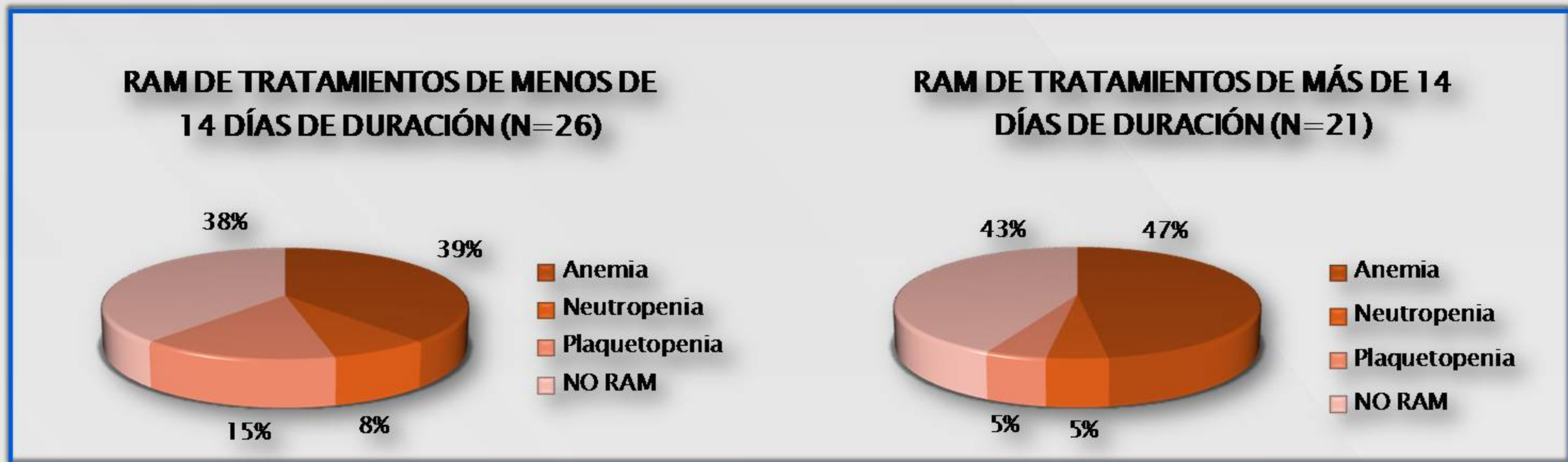
MÉTODO

Estudio retrospectivo de pacientes ingresados y externos en tratamiento con linezolid (Enero 2004-Diciembre 2008)

RESULTADOS

Según ficha técnica:
a partir de 14 días mayor riesgo de efectos adversos hematológicos.

CRITERIOS DE TOXICIDAD HEMATOLÓGICA	
según la Common Terminology Criteria for Adverse Events v 3.0 (CTCAE).	
Plaquetopenia	<130x103 μ L
Neutropenia	<1,9x103/ μ L
Anemia	Hb<12 g/dL



CONCLUSIONES

ALTERACIONES HEMATOLÓGICAS OBSERVADAS

- 1 En más del 50% de pacientes
- 2 Frecuencia: **Anemia > Plaquetopenia > Neutropenia** (mayoría grado 1-2)
- 3 Incidencia independiente de la duración del tratamiento (similar en ambos grupos)
- 4 Grupo < 14 días tratamiento: más probabilidad de RAM y menor nº de analíticas de seguimiento