



Sociedad Española de  
Farmacia Hospitalaria

**Grupo VIH**



**Grupo de Hepatopatías Víricas**



Sociedad Española de  
Farmacia Hospitalaria

# EVALUACIÓN DE LA TRIPLE TERAPIA DE LA HEPATITIS C EN PACIENTES COINFECTADOS CON VIH EN UN HOSPITAL TERCIARIO

Carmona Oyaga P, Gayan Lera MJ, Ripa Ciaurriz C, Barral Juez J, Andueza Granados K, Bachiller Cacho MP.  
Servicio de Farmacia. Hospital Universitario Donostia, San Sebastián.

Madrid, 25 de Abril de 2014

# OBJETIVOS

- Evaluar el cumplimiento de los criterios de uso establecidos en nuestro sistema de salud para la triple terapia con Ribavirina, Telaprevir y Peginterferon  $\alpha$ -2b en pacientes coinfectados por el VHC y VIH.
- Analizar la efectividad del tratamiento en la semana 48.
- Evaluar la respuesta al tratamiento a los 6 meses post fin del tratamiento



SOLICITUD DE TRATAMIENTO CON BOCEPREVIR/ELAPREVIR  
PACIENTES COINFECTADOS VIH - HEPATITIS CRÓNICA C

NOMBRE Y APELLIDOS: \_\_\_\_\_ Nº IP: \_\_\_\_\_  
 FECHA DE NACIMIENTO: \_\_\_\_\_ SEXO:  Varón  Mujer

DATOS RELATIVOS HEPATITIS C:  
 Genotipo:  Genotipo 1a  Genotipo 1b  otros (especificar: \_\_\_\_\_)  
 Biopsia:  F3  F4  NO DISPONIBLE  
 Fibroscan: \_\_\_\_\_ kPa  
 Child-Pugh:  A  B  C  
 Genotipo IL28B:  CC  CT  TT  No disponible

Tratamientos previos:  
 NO  Interferón + Ribavirina  
 Monoterapia con Interferón  Interferón Pegilado + Ribavirina

Categorización de respuesta a tratamientos previos:  
 RECAIDA (carga viral indetectable al final del tratamiento (semana 48) pero detectable 24 semanas después)  
 NO RESPONDEDOR PARCIAL (si menos una reducción de 2 log<sub>10</sub> UI/ml respecto al valor bas al de ARN del VHC en la semana 12, pero nunca carga viral indetectable)  
 NULL RESPONDER (descenso de menos de 2 log<sub>10</sub> en los niveles de RNA-VHC durante las 12 semanas iniciales del tratamiento con Interferón pegilado y ribavirina).  
 Sin datos

Descompensaciones previas:  NO  SI

PARÁMETROS ANALÍTICOS: Fecha: \_\_\_\_\_

HCV-RNA (PCR cuantitativa)	Carga viral VIH plasmática	Plaquetas
Hemoglobina	Neutrófilos	
Linfocitos CD4+ totales en sangre periférica	Porcentaje de linfocitos CD4	

Está en tratamiento antiretroviral actualmente?  NO  SI. Especificar: \_\_\_\_\_

TRATAMIENTO PREVISTO Y DOSIS:  
 Peg-IFN alfa-2b  
 Ribavirina  
 Telaprevir  
 Boceprevir Justificar: \_\_\_\_\_  
 Tratamiento concomitante actual: \_\_\_\_\_  
 Cumple con el protocolo aceptado por la Dirección de Asistencia Sanitaria de Osakidetza  
 ECG normal  Presenta alteraciones Intervalo QT ó toma medicamentos que prolongan el intervalo QT

Fdo.: Dr. \_\_\_\_\_ Validado por: \_\_\_\_\_  
 Servicio: \_\_\_\_\_ Servicio de Farmacia \_\_\_\_\_  
 Fecha: \_\_\_\_\_ Fecha: \_\_\_\_\_

DS

- Periodo
  - 1 Julio
- Criterio
  - Genotipo
  - Fibroscan
  - Child-Pugh
  - Hemoglobina
  - CD4
  - Carga viral
- Recogida
  - Criterio
  - Carga viral

es post fin tto

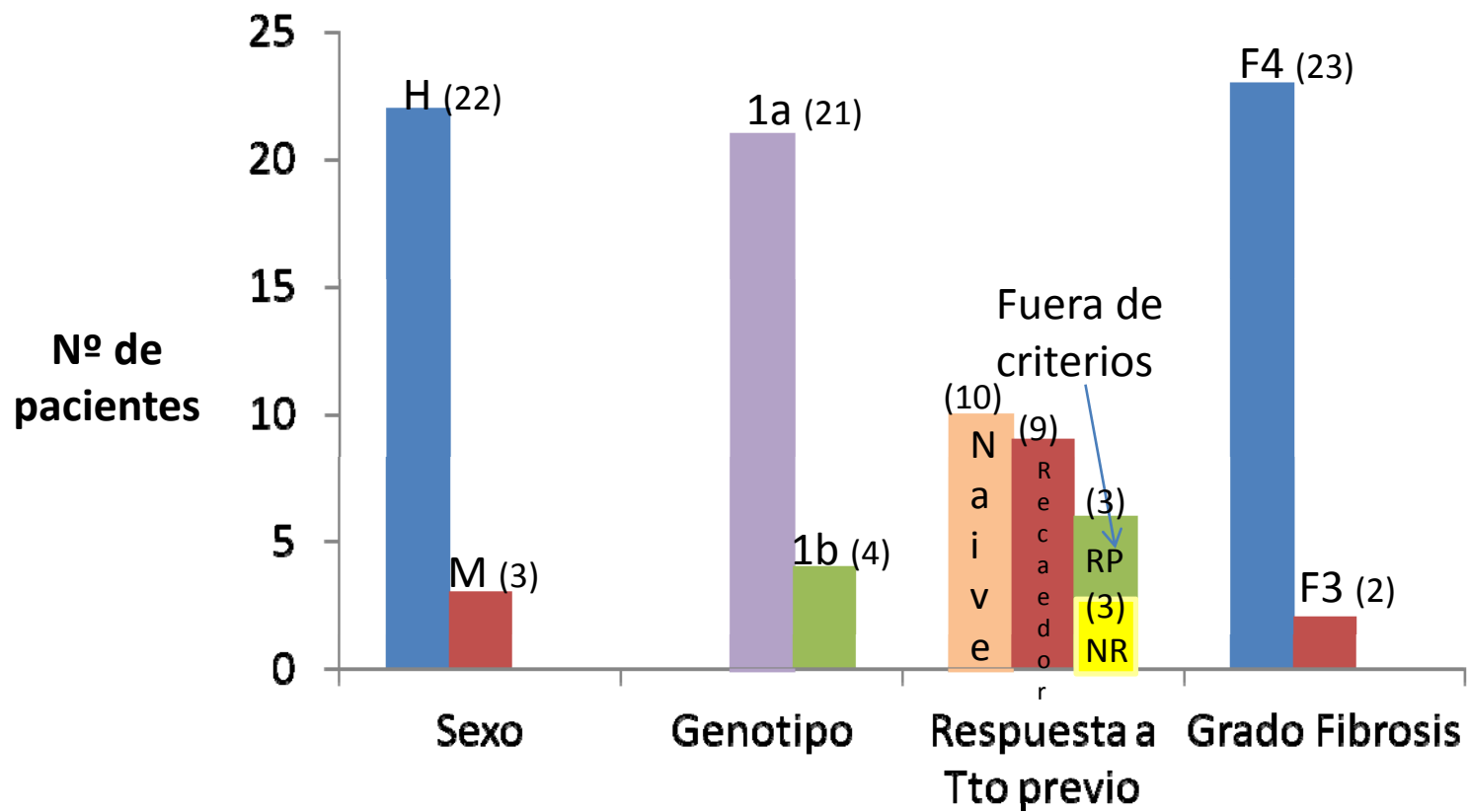
Grupo de He

rupo VIH



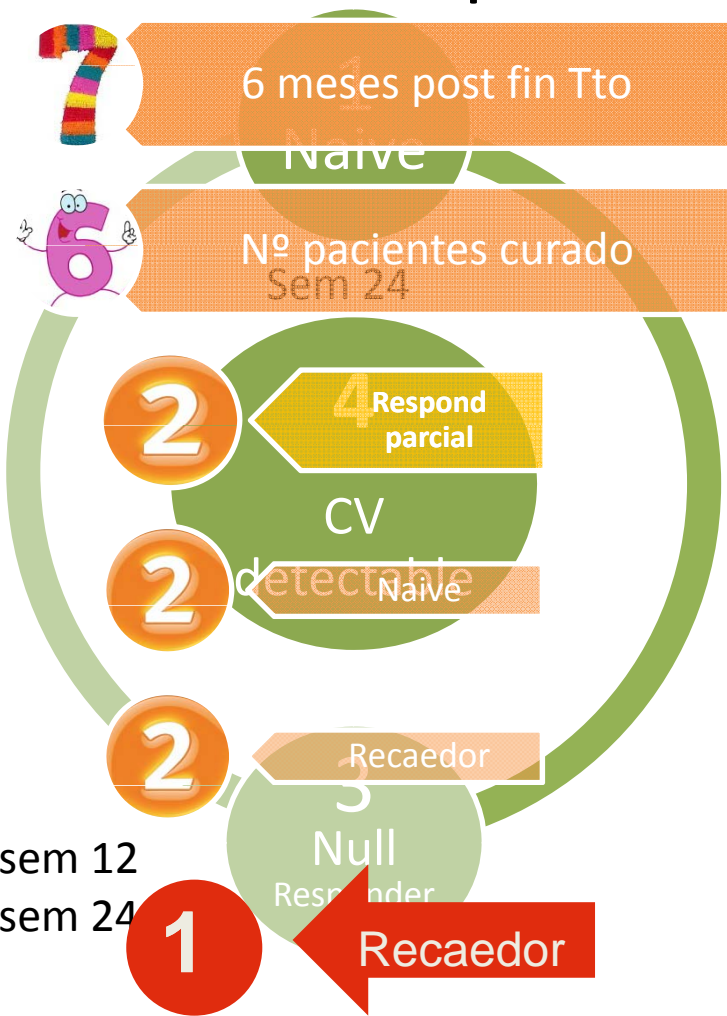
# RESULTADOS I

- n= 25 pacientes

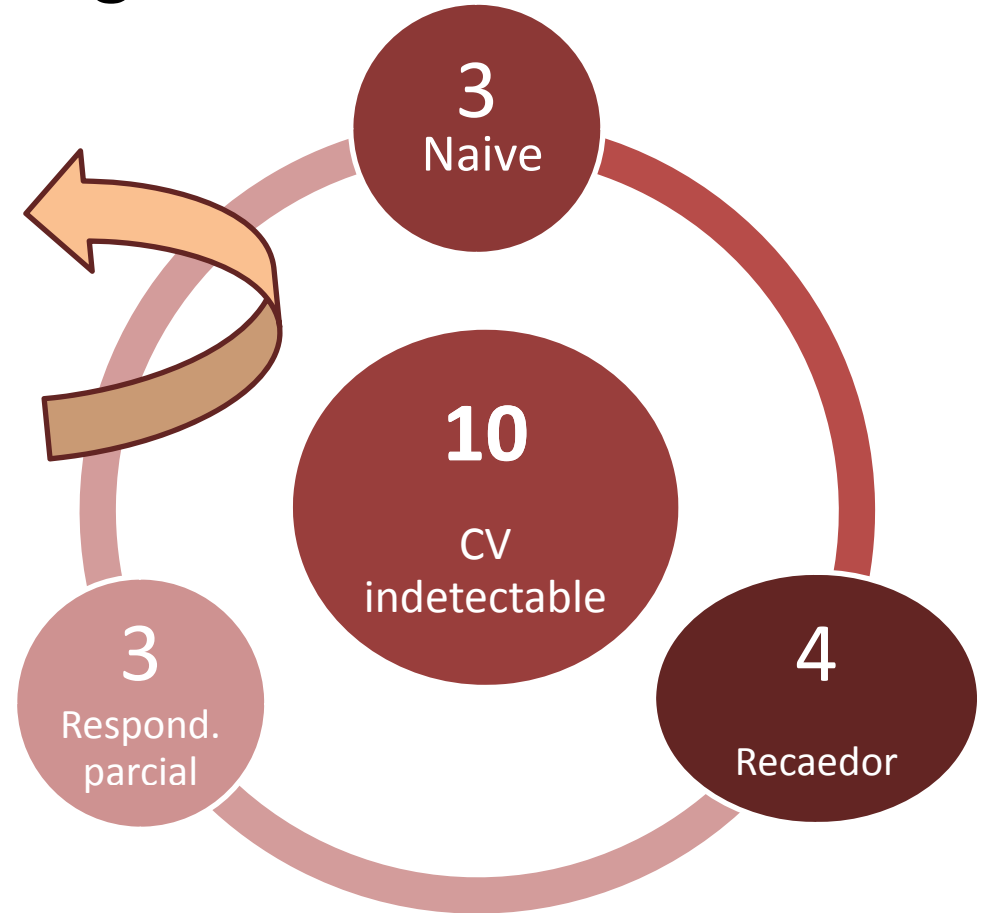


# RESULTADOS II

- N=25 → 14 pacientes llegan a la semana 48



- 2 sem 12
- 1 sem 24



# CONCLUSIONES

- El 76% (19/25) de los pacientes cumplieron los criterios de inclusión
- En la semana 48 el 71% (10/14) de los pacientes han alcanzado CV indetectable
- El 54,5% (6/11) de los pacientes han alcanzado respuesta viral sostenida
- Reflexión: Incluir a los respondedores parciales previos en los criterios de selección de pacientes



¡Gracias!

