

Eficacia y seguridad de sofosbuvir y daclatasvir con o sin ribavirina en pacientes con VHC genotipo 3.

María Guerra González; Noemí Álvarez Núñez; Esperanza Gutiérrez Gutiérrez;
Luis Ortega Valín; Pedro Linares Torres; Luzdivina Monteserín Ron
Complejo Asistencial Universitario de León (CAULE)

Objetivo:

Evaluar la eficacia y seguridad del tratamiento con sofosbuvir (SOF) y daclatasvir (DCV)± ribavirina (RBV) en pacientes infectados con el genotipo 3 del virus de la hepatitis C (VHC).

Método:

Estudio observacional prospectivo de pacientes con VHC genotipo 3, que fueron tratados entre 2015 y __ 2016 en un hospital de tercer nivel.

Se recogieron las siguientes variables demográficas: edad, sexo, y clínicas: tratamiento previo, grado de fibrosis, carga viral (CV) al inicio del tratamiento y a las semanas 4 y 12 post-tratamiento.

La eficacia del tratamiento se midió con la respuesta viral sostenida a las 12 semanas de finalizar el tratamiento.

La seguridad se evaluó según resultados de análisis clínicos y la información obtenida en entrevistas con el paciente en la consulta de atención farmacéutica.

Resultados:

Se incluyeron 34 pacientes (23 hombres, 11 mujeres), media edad: 53,41 años (IC 95%=3.28). El 67.6%(23/34) de los pacientes eran naïve y un 32.35%(11/34) habían fracasado a un tratamiento previo con RBV y peg-interferón alfa (PEG-IFN).

Según el grado de fibrosis, un 32.5%(11/34) tenía F4, un 26.47%(9/34) F3, un 32.5%(11/34) F2, y un 8.82% (3/34) F0-F1.

Los pacientes se trataron con SOF y DCV±RBV, 12 o 24 semanas. (ver tabla)

El 100%(34/34) de los pacientes presentó CV indetectable en la semana 4, y el 97.06% (33/34) en la semana 12.

Ningún paciente presentó efectos adversos graves que implicasen la interrupción del tratamiento, 19 pacientes presentaron efectos adversos leves, y 15 no presentaron ningún efecto adverso (ver tabla). Todos los pacientes en tratamiento con RBV presentaron algún efecto adverso.

	SOF+DCV	SOF+DCV+RBV
Anemia	1	
Astenia/anemia		3
Astenia/nauseas	1	
Cefalea leve	5	1
Dispepsia	3	1
insomnio	1	1
Insomnio/astenia		1
Sequedad bucal	1	

Conclusiones:

El estudio demuestra la eficacia del tratamiento con SOF+DCV±RBV en genotipo 3.

El tratamiento es seguro aunque son frecuentes efectos adversos leves.