



EVALUACIÓN DE LA SEGURIDAD DE LOS NUEVOS TRATAMIENTOS ANTIVIRALES DE ACCIÓN DIRECTA (AAD) EN LOS PACIENTES CON INFECCIÓN CRÓNICA POR VIRUS HEPATITIS C (VHC). DATOS DE ADHERENCIA

Tortajada Esteban EV., Bécares Martínez FJ., Pelegrin Torres P.
Hospital Fundación Jiménez Díaz. Madrid

Objetivo

Evaluación de la seguridad de los nuevos ADD en los pacientes con infección crónica por VHC que han iniciado tratamiento bajo el marco del Plan Estratégico Nacional para el abordaje de la prevención, diagnóstico, tratamiento y seguimiento de estos pacientes. Datos de adherencia en estos pacientes.

Material y Método

La evaluación de seguridad se realiza conjuntamente por el Sº de Digestivo y Farmacia. En la dispensación de los medicamentos por el farmacéutico, en semana 4 y 8 se entrevista al paciente con preguntas dirigidas a los efectos adversos del tratamiento. La evaluación de la adherencia se realiza por el farmacéutico según las fechas de dispensación, fechas de cobertura y entrevista con el paciente.

Resultados

De abril 2015 a enero 2016 han iniciado tratamiento con AAD 437 pacientes. Se han recogido datos en 369 pacientes en tratamiento con Viekirax/Exviera +- Ribavirina o con Harvoni. Los efectos adversos fueron:

Efectos adversos más frecuentes	VIEKIRAX/EXVIERA+-RBV (184 PACIENTES)	HARVONI (185 PACIENTES)
Ardor, dolor de estómago	13%	
Cefalea	8,9%	20,9%
Anemia	7,3%	
Astenia, fatiga, cansancio	8,3%	29%
Pérdida de apetito	5,7%	
Pérdida de atención/confusión	4%	
Insomnio		10,1%
No efectos adversos	26,5%	30,4%

Ha habido 11 suspensiones definitivas: 6 con Viekirax/Exviera, 5 con Harvoni. Cursaron ingreso hospitalario 10 de ellas: 2 por epigastralgia, 2 por dolor abdominal que cursa con diarrea y vómito, 1 por edema generalizado, 1 por encefalopatía, 2 por progresión del hepatocarcinoma, 2 éxitus (hemorragia digestiva masiva e ictus hemorrágico). Se detectó 1 abandono voluntario del tratamiento. La adherencia al tratamiento ha sido entorno al 98%.



Sociedad Española de
Farmacia Hospitalaria

GHEVI



Conclusiones

En estos 9 meses de aplicación del Plan Estratégico Nacional, podemos afirmar que la seguridad, tolerabilidad, manejo y adherencia de los AAD es muy satisfactorio (incluso en pacientes de edad avanzada un 25% de los pacientes tratados en nuestro hospital supera los 71 años). Conociendo también los altos datos de eficacia > 97% se entrevistó una solución a una enfermedad que presentaba un difícil manejo de los efectos adversos con las terapias existentes anteriormente basadas en peginterferon e inhibidores de la proteasa.