



BURGOS 2018

21 CONGRESO NACIONAL FARMACÉUTICO

Del 3 al 5 de octubre · Fórum Evolución



BITERAPIA CON DARUNAVIR 800 MG / COBICISTAT 150 MG MÁS RILPIVIRINA 25 MG COMO ALTERNATIVA EFICAZ Y SEGURA EN EL TRATAMIENTO ANTIRRETROVIRAL

Casanova Vázquez, J; Rogado Vegas, B; Cristóbal Gutiérrez, H; Martín Vega, MA; Alonso Peralta, C; Illaro Durango, A; Mayorga Pérez, JF; Valero Domínguez, M.
Servicio de Farmacia Hospitalaria. Hospital Universitario Marqués de Valdecilla.

INTRODUCCIÓN Y OBJETIVOS: En el tratamiento del virus de la inmunodeficiencia humana (VIH) la biterapia puede ser una opción eficaz y una alternativa para mejorar el perfil de seguridad. El objetivo fue evaluar la efectividad, en términos de carga viral (CV) y recuento de linfocitos CD4+/ μ L, así como la seguridad del tratamiento con darunavir 800 mg / cobicistat 150 mg más rilpivirina 25 mg (DRV/cob+RPV) en pacientes VIH+ pre-tratados con triple terapia.

MATERIAL Y MÉTODOS:

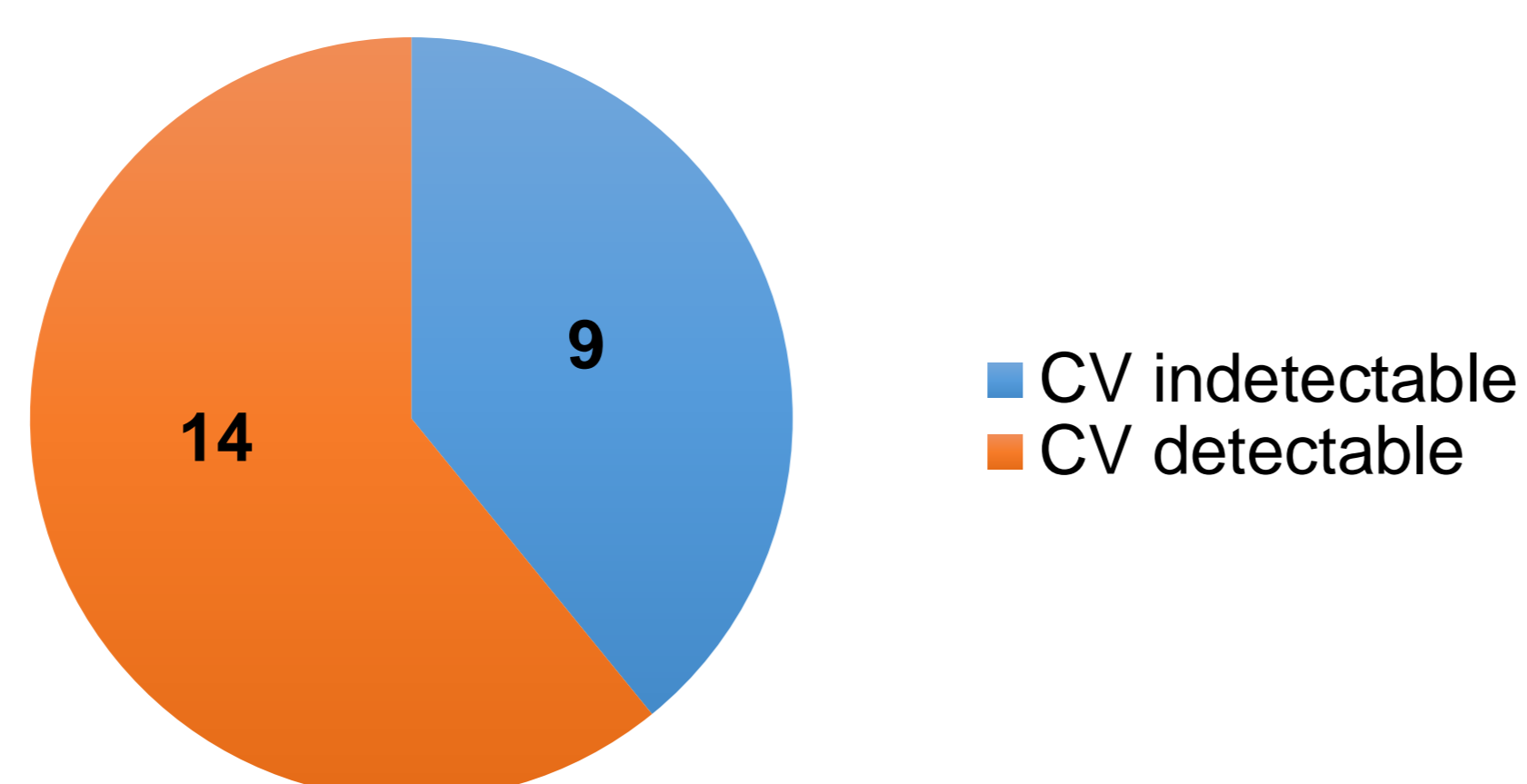
- **Estudio observacional retrospectivo**, en un hospital de tercer nivel, que incluyó a todos los pacientes infectados por VIH-1 en tratamiento con DRV/cob+RPV al menos durante un año.
- **Variables** recogidas del módulo de Prescripción Ambulatoria del programa de Prescripción Electrónica Asistada y el Visor de Historia Clínico Corporativo: demográficas (edad, sexo) y clínicas (carga viral [CV], CD4+/ μ L antes del cambio de tratamiento, justo después del inicio de tratamiento con biterapia y a las 52 semanas) y reacciones adversas posteriores al cambio.

RESULTADOS:

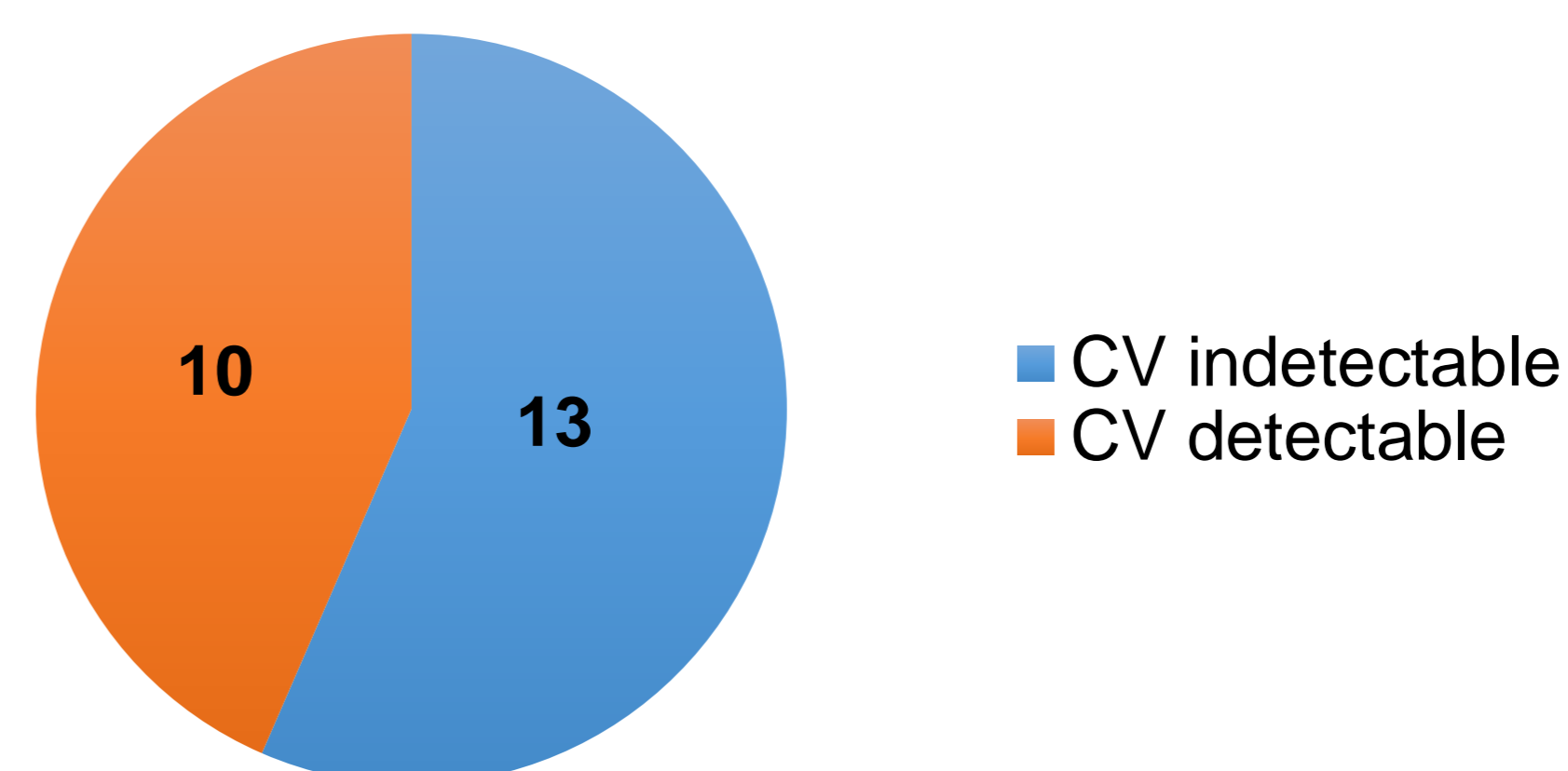
- Se incluyeron 23 pacientes:
 - 17 varones y 6 mujeres.
 - edad media: 52,7 años (36-68).

- Esquema de tratamiento:
 - Biterapia con DRV/cob+RPV durante al menos 1 año.
 - Tratamiento previo → triple terapia.

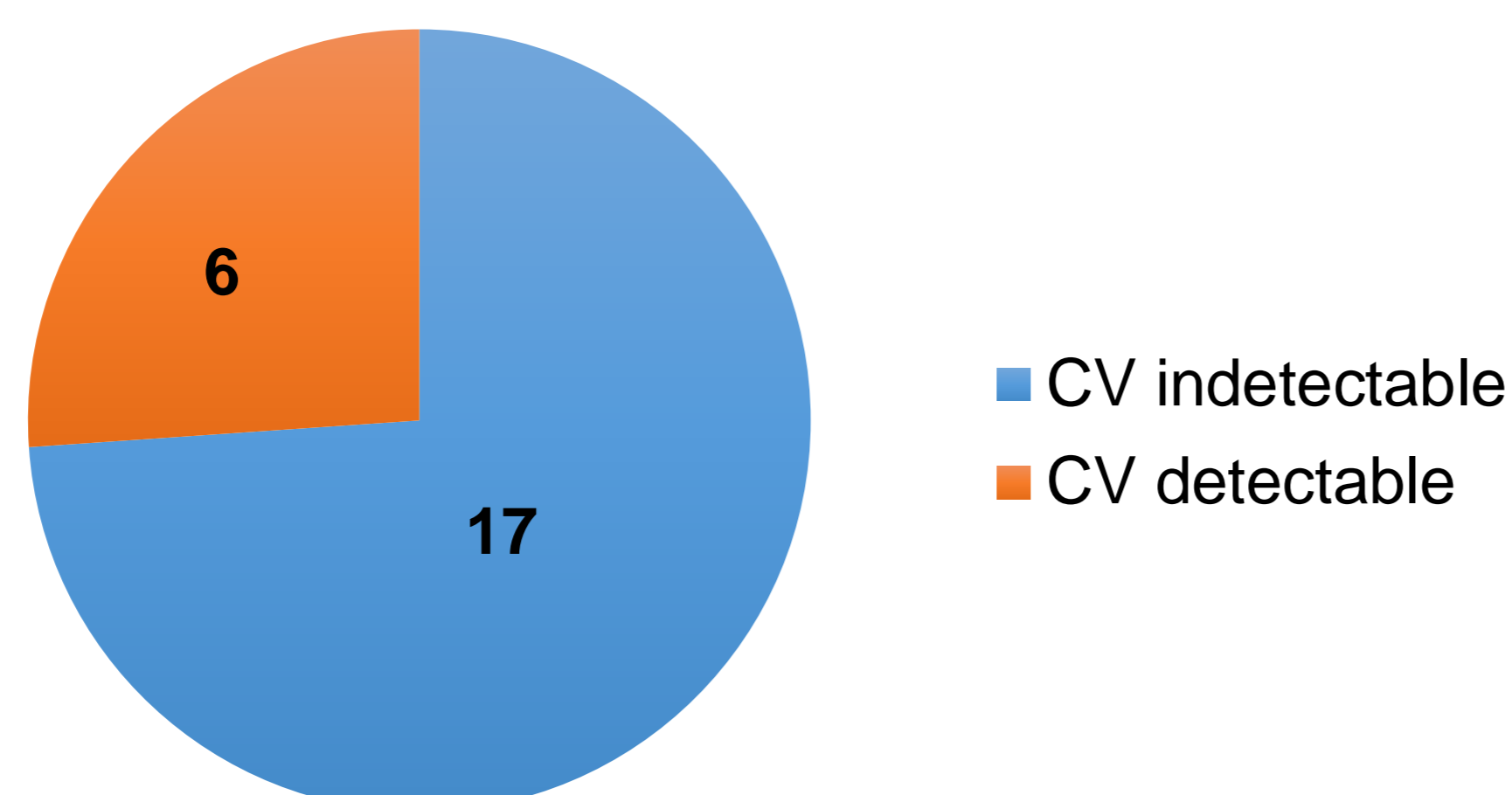
Previo al cambio



Inmediatamente después del cambio



52 semanas después del cambio



- Después del cambio de tratamiento, la biterapia con DRV/cob+RPV no registró ninguna reacción adversa.

CONCLUSIONES:

- El uso de la biterapia con DRV/cob+RPV fue bien tolerada por todos los pacientes, pero son necesarios estudios futuros y con un mayor número de pacientes que aseguren la eficacia virológica e inmunológica del tratamiento.