



ESTUDIO DE UTILIZACIÓN DE LA PIRFENIDONA



Javier Rodríguez Alcázar

La Fibrosis Pulmonar Idiopática (FPI) se define como una neumonía que fibrotiza uno o ambos pulmones de forma crónica a nivel del intersticio, perdiendo así su función

Incidencia y prevalencia

Entre 4,6 y 7,4 por cada 100000 habitantes

Aproximadamente 7500 personas afectadas en España

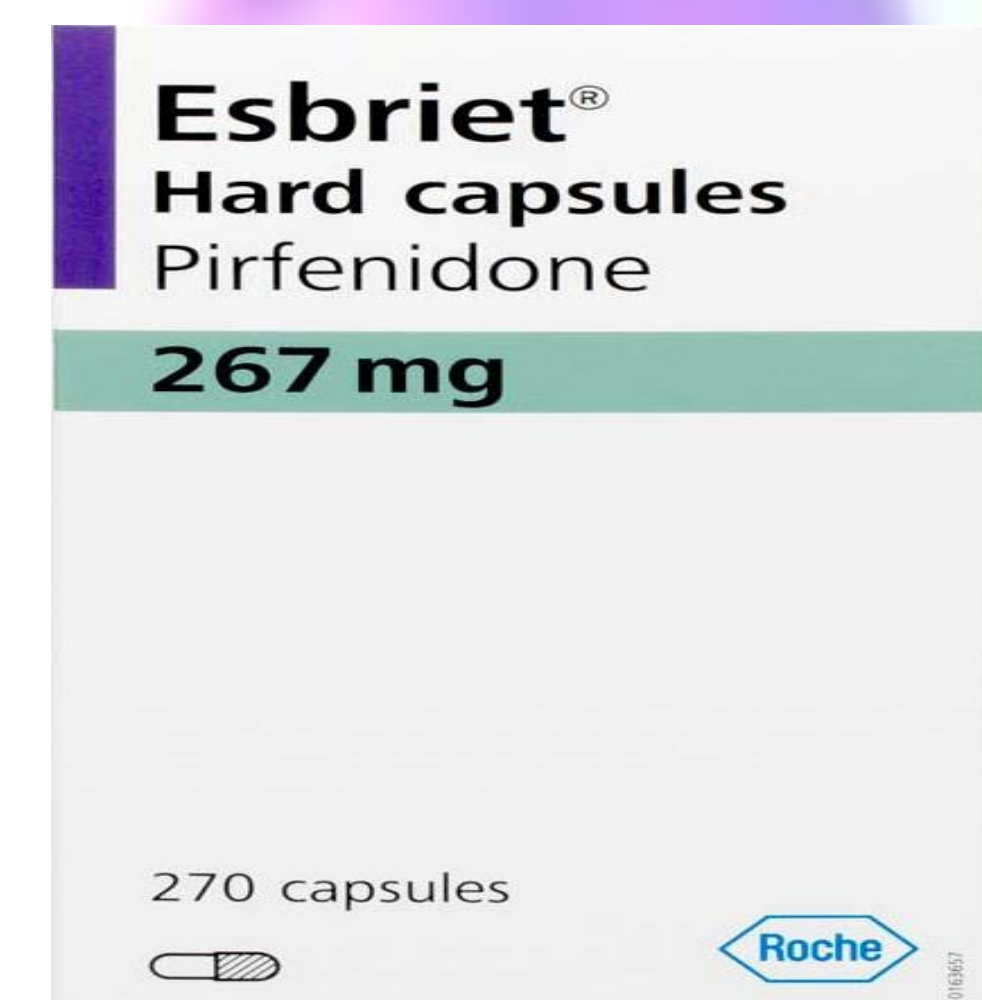
PIRFENIDONA es un fármaco que tiene la indicación autorizada para esta patología

Según el estudio CAPACITY: disminución del 36% en el riesgo de muerte o progresión de la enfermedad a las 72 semanas del estudio



Métodos de diagnóstico

- TCAR
- Biopsia pulmonar
- Biomarcadores (en estudio)

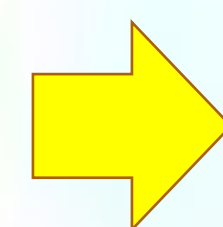
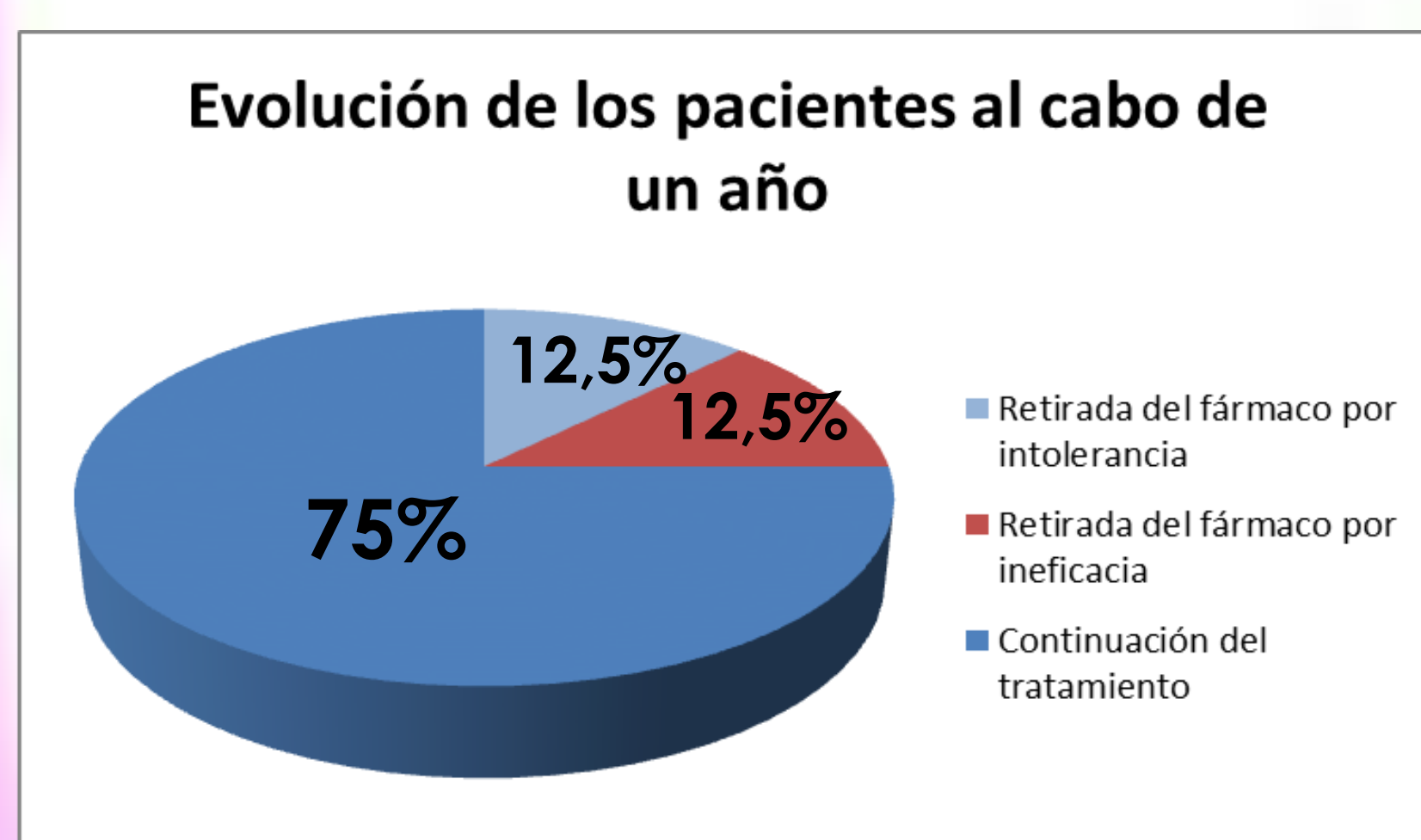


¿ES LA PIRFENIDONA EFICAZ Y SEGURA EN LOS PACIENTES?

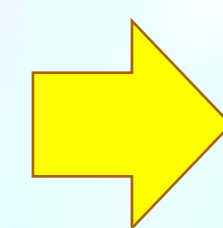
Para ello, se realizó un estudio con 8 pacientes a los que se les administro Esbriet® (pirfenidona), con una duración de tratamiento de un año y además cumplían criterios de iniciación de tratamiento con pirfenidona

Criterios para iniciar tratamiento	Criterios de retirada del fármaco
CVF = 50%-80%	Disminución de la CVF > al 10%
DLCO ≥ 35%	Descenso del DLCO > al 15%
Presentar patrón no obstructivo (FEV1/CVF > 0,7)	Los niveles de transaminasas sean 5 veces mayores a los del inicio del tratamiento
Presentar Neumonía Intersticial Usual (NIU)	Presenten reacciones adversas a Esbriet®

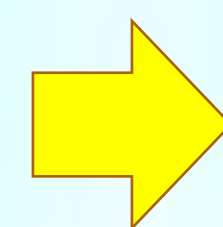
RESULTADOS DEL ESTUDIO



75% de pacientes estables (valores de CVF y DLCO aceptables) y no presentaron problemas como alergias o intolerancias al medicamento



12,5% de pacientes presentaron intolerancia a Esbriet® y se les retiró por orden voluntaria. A pesar de ello, presentaban parámetros de CVF y DLCO estables.



12,5% de pacientes presentaron empeoramiento de su situación clínica, por lo que se les retiró el medicamento.

CONCLUSIONES DEL ESTUDIO

Esbriet® (pirfenidona) resulta eficaz en un 87,5% de los pacientes, ya que mantiene o estabiliza sus valores de CVF y DLCO (aunque existe un 12,5% de existencia a intolerancias al medicamento); mientras que al 12,5% de los pacientes se les retira el fármaco por ineficacia de este. Podemos afirmar en nuestro estudio, que se trata de un fármaco tanto eficaz como seguro.