



## P123 - CAMBIO DE ENBREL A ETANERCEPT BIOSIMILAR (BENEPALI). EXPERIENCIA EN UN HOSPITAL TERCIARIO

J. Mendizábal Mateos, V. Aldasoro Cáceres, S. García Pérez, G. Sada Urmeneta, J. Restrepo Vélez, L. Garrido Courel, R. Gutiérrez Polo, N. del Val del Amo, L. Horcada Rubio, I. Paniagua Zudaire y C. Fito Manteca

Complejo Hospitalario de Navarra. Pamplona.

### Resumen

**Introducción:** Con la llegada de los fármacos biosimilares y las políticas de ahorro, en junio de 2019, tras la instrucción de gerencia 04/2019 de cumplimiento obligatorio, se procedió al switch de Enbrel a su fármaco biosimilar, previo consentimiento del paciente.

**Métodos:** Se revisaron 213 historias de pacientes que habían comenzado tratamiento con Enbrel en el Servicio de Reumatología del Complejo Hospitalario de Navarra y su posterior cambio al biosimilar con seguimiento durante 6 meses.

**Resultados:** Se realizó el switch en 174 pacientes con las siguientes patologías: artritis psoriásica (A.Ps), artritis reumatoide (AR), espondilitis anquilosante (EA), artritis idiopática juvenil, SAPHO y espondiloartritis. 9,8% de los pacientes interrumpieron el tratamiento: 5 A.Ps (9,8%), 6 AR (8,1%), 6 EA (20,7%); todos ellos en la presentación de jeringa. 12 suspendieron por ineficacia, 2 por reacción en el punto de inyección, 2 por diarreas y 1 por cefalea. El 88,2% de pacientes volvieron a la molécula original de los cuales el 28,6% no volvieron a conseguir respuesta. La mediana del tiempo hasta el switch fue de 54 (40-87) meses.

Patología	Motivo suspensión	Cambio a Enbrel	Continua con Enbrel	Tiempo hasta switch (meses)
EA	Reacción adversa punto de inyección	Sí	Sí	28
EA	Cefalea	Sí	Sí	54
EA	Ineficacia	Sí	Sí	126
AR	Ineficacia	Sí	No	25
EA	Diarrea	Sí	Sí	87
AR	Ineficacia	Sí	Sí	37
Aps	Ineficacia	No	No	43
AR	Ineficacia	Sí	Sí	54
Aps	Ineficacia	Sí	No	93
Aps	Ineficacia	No	No	132
Aps	Ineficacia	Sí	Sí	62

AR	Ineficacia	Sí	Sí	142
AR	Reacción adversa punto de inyección	Sí	Sí	51
AR	Ineficacia	Sí	No	56
Aps	Ineficacia	Sí	No	40
EA	Ineficacia	Sí	Sí	26
EA	Diarrea	Sí	Sí	48

**Conclusiones:** En nuestra serie aproximadamente el 10% del switch a biosimilar no mantuvo respuesta tras un seguimiento de 6 meses; a pesar de intentar volver a la molécula original el 28,6% no obtuvo respuesta. La mediana de tiempo de persistencia en la molécula original y el porcentaje de fallos observados en EA podrían ser dos condicionantes a tener en cuenta antes de plantearse un switch. Es necesario un seguimiento a más largo plazo y un mayor número de pacientes para poder ratificar estos datos.