

ADCETRIS[®]

(brentuximab vedotina):

Tratamiento innovador dirigido contra CD30+

Tratamiento del LH: resultados a largo plazo

PODER de lograr
remisiones duraderas

Recaída y progresión después del TACM

Aproximadamente el

50 %

de los pacientes con linfoma de Hodgkin (LH) experimentan recaída o progresión de la enfermedad después del trasplante autólogo de células madre (TACM).¹

Para estos individuos, históricamente, los desenlaces clínicos han sido deficientes:

la mediana de tiempo de sobrevida desde la recaída se encuentra en un rango de 0,98 a 2,26 años.²

CUANDO SE PRODUCE RECAÍDA/PROGRESIÓN POSTERIOR AL TACM,
¿USTED **CONSIDERA** EL USO DEL TRATAMIENTO
CON ADCETRIS[®] (brentuximab vedotina)?

Los pacientes tratados con ADCETRIS[®] (brentuximab vedotina) ¿alcanzan un control de la enfermedad a largo plazo?

Con el fin de investigar la respuesta durable obtenida con **ADCETRIS[®] (brentuximab vedotina)**, los pacientes de un estudio pivotal, abierto, multicéntrico, de Fase II recibieron seguimiento por **5 años**.³

¿Quiénes eran elegibles?

Los pacientes eran **elegibles** para el estudio de Fase II si cumplían con los siguientes criterios:⁴

**Linfoma de Hodgkin
CD30+ refractario o
en recaída**

Edad
≥12 años

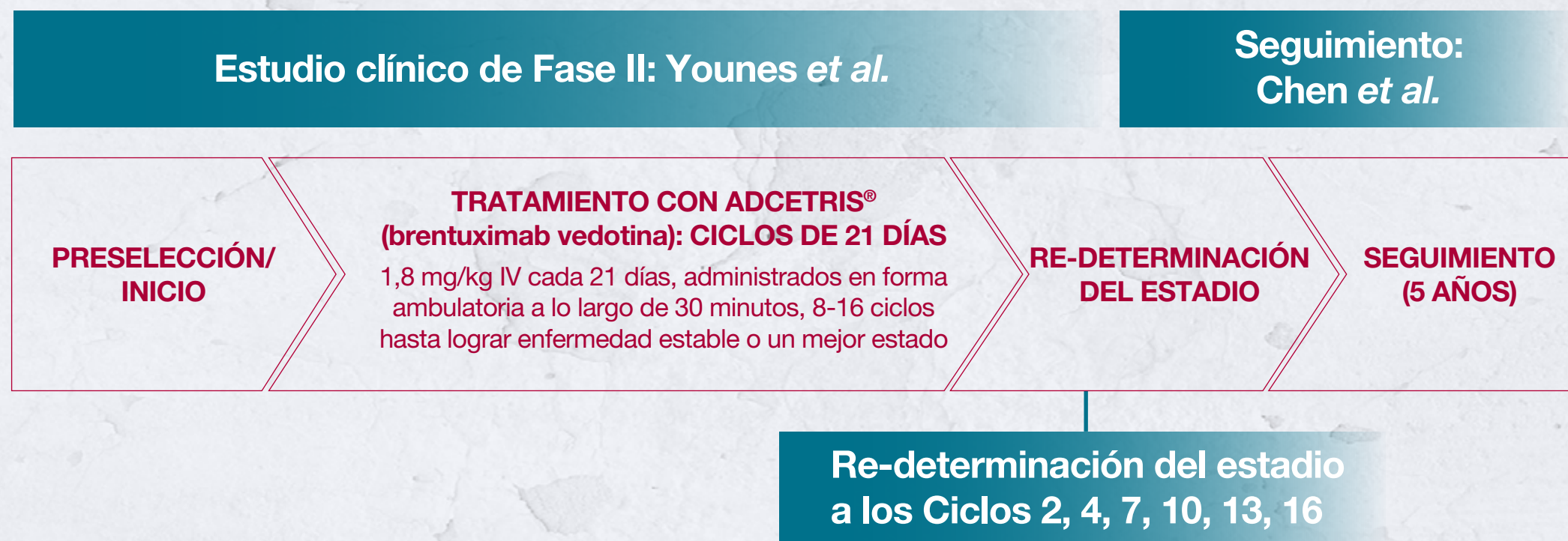
**Enfermedad
mensurable**
≥1,5 cm

ECOG
0-1

**TACM
previo**

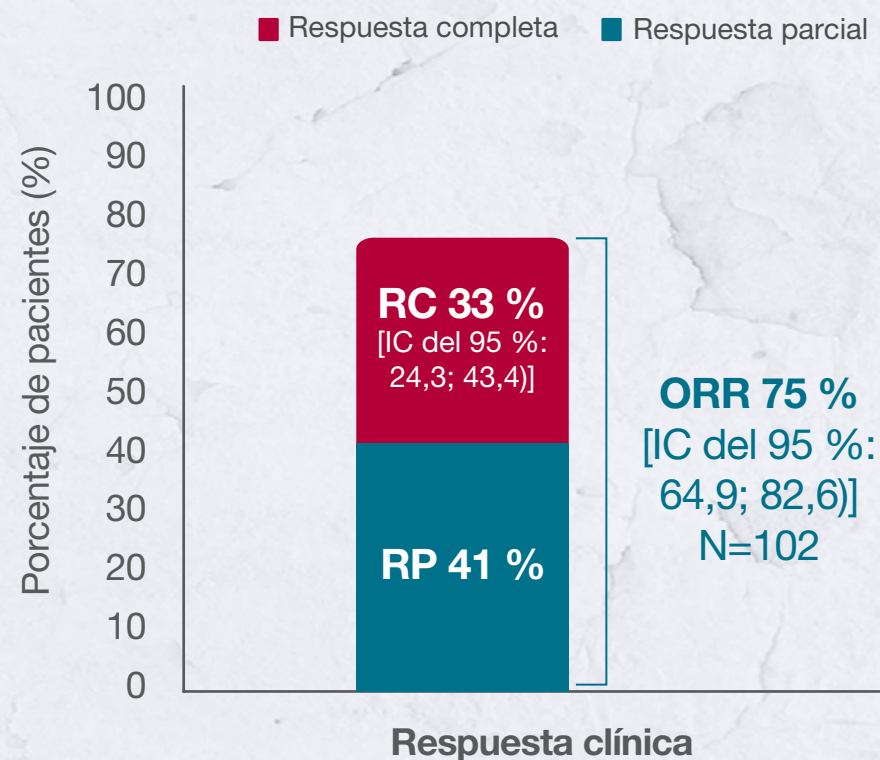
Los pacientes del estudio pivotal abierto, multicéntrico, de Fase II recibieron seguimiento por **5 años para determinar la progresión y la sobrevida**³

En pacientes con LH con pretratamiento intensivo, ¿ADCETRIS[®] (brentuximab vedotina) puede brindar una respuesta a largo plazo?



Remisión completa con ADCETRIS[®] (brentuximab vedotina)

Tasa de respuesta objetiva (ORR) determinada
por el centro de revisión independiente⁵



En el estudio clínico pivotal de Fase II, el

33 %

de los pacientes que habían recibido un tratamiento previo intensivo luego del TACM obtuvo una **respuesta completa** (n=34/102).⁵

Los pacientes que alcanzaron una respuesta completa (RC) recibieron una mediana de

**14
ciclos³**

Figura adaptada del resumen del folleto aprobado por ISP Mayo 2023. Resolución 11066/23

5 años después de ADCETRIS[®] (brentuximab vedotina)³

La mediana de sobrevida libre de progresión fue de

9,3 meses
(IC del 95 %: 7,1; 12,2)

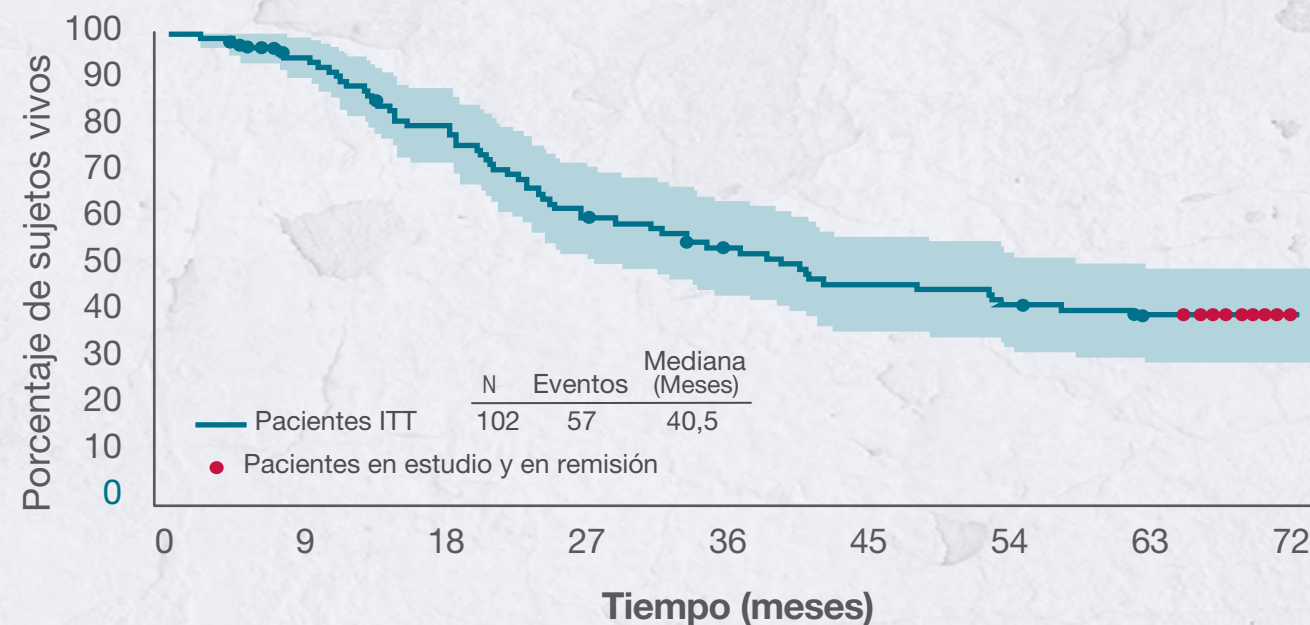
La mediana de sobrevida global fue de

40,5 meses
(IC del 95 %: 28,7; 61,9)

La tasa estimada de sobrevida global a 5 años fue de

41 %
(IC del 95 %: 31,51)

SOBREVIDA GLOBAL

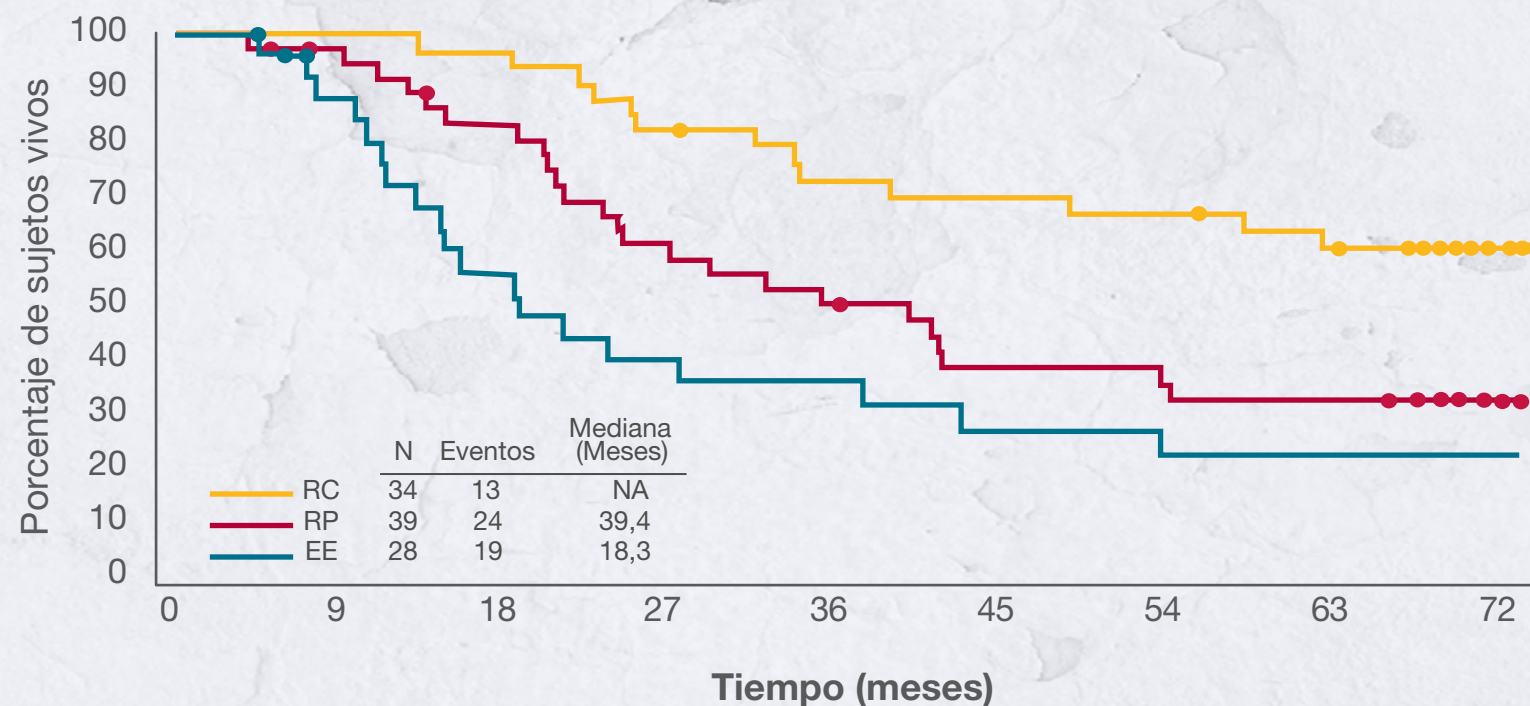


Adaptado de Chen R, et al. 2016

Respuesta completa con potencial a largo plazo³⁻⁵

A los 5 años, la mediana de SG aún no había sido alcanzada en los pacientes que habían alcanzado una **RC**.³

SOBREVIDA GLOBAL SEGÚN LA RESPUESTA AL TRATAMIENTO CON ADCETRIS[®] (brentuximab vedotina)³



Adaptado de Chen R, *et al.* 2016
EE: enfermedad estable; NA: no alcanzado; RC: respuesta completa; RP: respuesta parcial.

La remisión a largo plazo puede requerir una mayor cantidad de ciclos de tratamiento³

A LOS 5 AÑOS

38 %

13 de los 34 pacientes con RC
permanecieron en remisión³

44 %

de los pacientes requirieron 7 o más
ciclos antes de alcanzar una RC³

ADCETRIS[®] (brentuximab vedotina) presenta un perfil manejable de eventos adversos⁴

La neuropatía periférica, que es el evento adverso más frecuente de ADCETRIS[®] (brentuximab vedotina), **sigue mejorando a lo largo del tiempo**.³

De **102 pacientes, 56** experimentaron neuropatía periférica.³

Este evento mejoró o se resolvió completamente en el **88 %** de los pacientes.

Se produjo una resolución total en el **73 %** de los pacientes.

Control de la enfermedad a largo plazo con ADCETRIS[®] (brentuximab vedotina)³

CON ADCETRIS[®] (brentuximab vedotina) A LOS 5 AÑOS³

La mediana de supervivencia
global fue de

40,5
meses³

38 %

de los pacientes que lograron una respuesta
completa con ADCETRIS[®] (brentuximab
vedotina) continuaban en remisión a los 5 años.³

**ADCETRIS[®] (brentuximab vedotina) presenta un perfil manejable de eventos
adversos.⁴**

La neuropatía periférica mejoró o se resolvió completamente
en el **88 %** de los pacientes.³

Tratamiento del LACGs: resultados a largo plazo

LIDERA el camino con Adcetris[®]
(brentuximab vedotina)

Recaída y progresión en LACGs

Aproximadamente el **40-65 %** de los pacientes con LACGs experimentan recurrencia de la enfermedad después del tratamiento en primera línea.^{6,7}

Para estos pacientes, históricamente, el pronóstico ha sido deficiente:⁸

Mediana de
sobrevida
global **5,5**
meses

Mediana de
sobrevida libre
de progresión **3,1**
meses

CUANDO SE PRODUCE RECAÍDA/PROGRESIÓN DESPUÉS DEL
TRATAMIENTO EN PRIMERA LÍNEA,
¿USTED CONSIDERA EL USO DE ADCETRIS[®] (brentuximab vedotina)?

¿ADCETRIS[®] (brentuximab vedotina) puede ayudar a los pacientes con LACGs a lograr un control de la enfermedad a largo plazo?

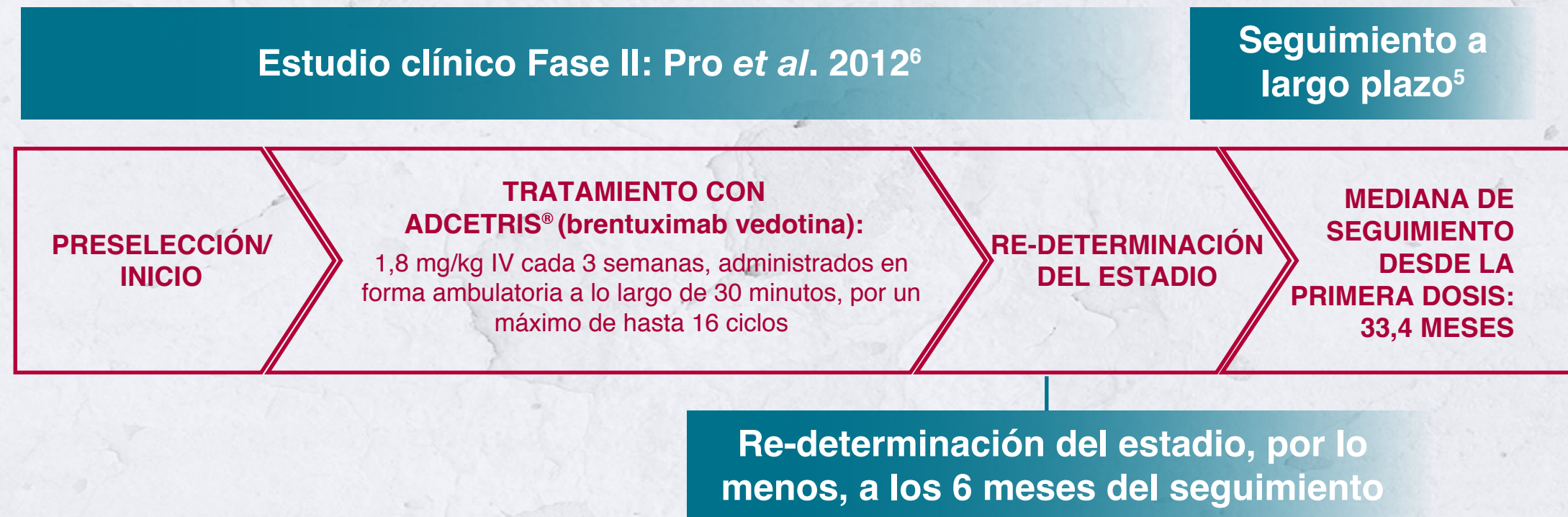
Con el fin de investigar la **durabilidad de la respuesta**, los pacientes de un estudio clínico pivotal, abierto, multinacional, de Fase II recibieron seguimiento por una mediana de 33,4 meses desde la primera dosis.⁵

¿Quiénes eran elegibles?

Los siguientes pacientes eran elegibles para el estudio de Fase II:⁶

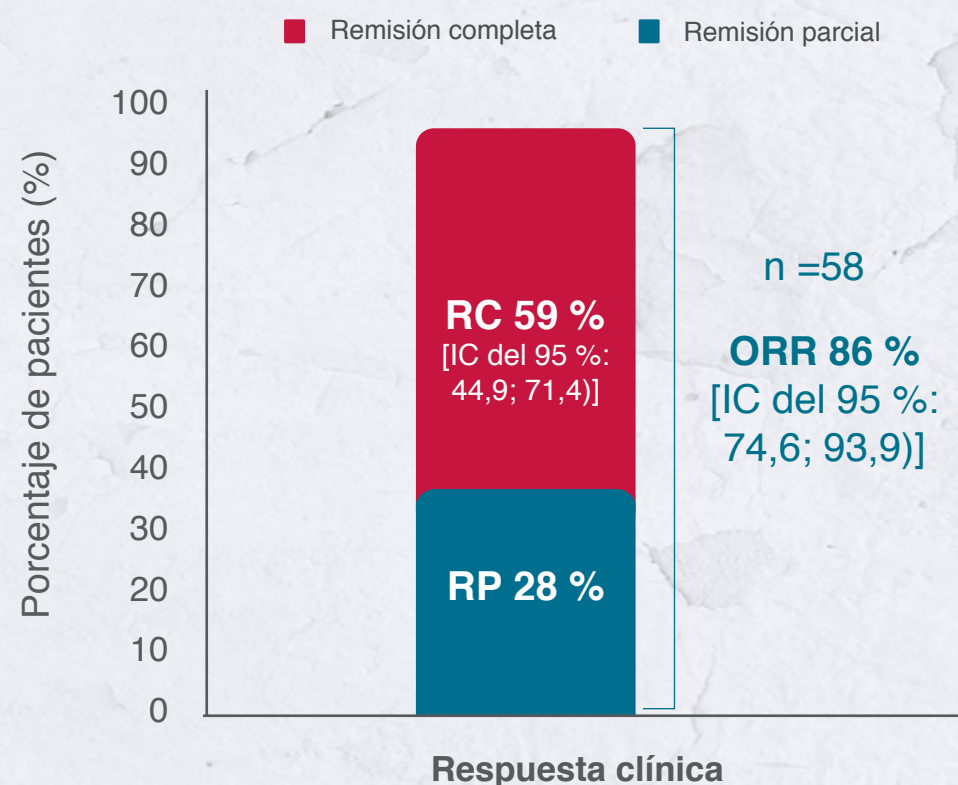
- **LACGs CD30+ refractario/en recaída**
- **Edad ≥ 12 años (EE. UU.) o ≥ 18 años (fuera de los EE. UU.)**
- **Estado documentado de quimasa en el linfoma anaplásico**
- **Enfermedad con captación de fluorodeoxiglucosa por PET**
- **Enfermedad medible $\geq 1,5$ cm**

¿Cómo se administró ADCETRIS[®] (brentuximab vedotina)?



ADCETRIS[®] (brentuximab vedotina): Remisión completa en el 59 % de los pacientes con LACGs⁵

Tasa de respuesta objetiva (ORR) determinada por el CRI⁵



En el estudio clínico pivotal de Fase II, la tasa de respuesta objetiva (ORR) fue del

86 %⁵

Figura adaptada del folleto aprobado por ISP Mayo 2023. Resolución 11066/23.
CRI: centro de revisión independiente.

Después de una mediana de seguimiento de 33,4 meses desde la primera dosis⁵

La mediana de sobrevida global (SG)⁵
no fue alcanzada
(IC del 95 %: 21,3;NE)

SG estimada a 3 años⁵

63 %

ADCETRIS[®] (brentuximab vedotina) demostró un control de la enfermedad a largo plazo⁵

EN UN ANÁLISIS EXPLORATORIO INTRAPACIENTE
SE DEMOSTRÓ QUE

69 %

de los pacientes con LACGs experimentaron una sobrevida libre de progresión (SLP) más prolongada en comparación con su tratamiento previo más reciente⁵

ADCETRIS[®] (brentuximab vedotina) presenta un perfil de tolerabilidad manejable^{5,6}

Los eventos adversos causaron la discontinuación del tratamiento en el **24 % de los pacientes**⁶ (n=14/58)

En ambos estudios clínicos pivotaes de Fase II, se produjo neuropatía periférica emergente del tratamiento en el 56 % de la población⁵



**Este evento mejoró o se resolvió por completo
en el 83 % de los pacientes**

ADCETRIS[®] (brentuximab vedotina) demostró control de la enfermedad a largo plazo en LACGs⁵

**DESPUÉS DE UNA MEDIANA DE SEGUIMIENTO DE 33,4 MESES
DESDE LA PRIMERA DOSIS⁵**

La mediana de obrevida
global (SG)⁵
no fue alcanzada
(IC del 95 %: 21,3;NE)

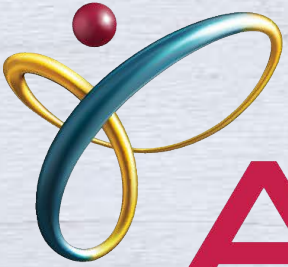
SG estimada a 3 años⁵

63 %

ADCETRIS[®] (brentuximab vedotina) presenta un perfil de tolerabilidad manejable.^{5,6}

Definiciones

CD30	Cluster de diferenciación 30.	LACGs	Linfoma anaplásico de células grandes sistémico.	R	Randomización.
EA	Evento adverso.	ORR	Tasa de respuesta objetiva (<i>objective response rate</i>).	RAN (ANC)	Recuento absoluto de neutrófilos.
ECOG	<i>Eastern Cooperative Oncology Group</i> .	PET	Tomografía por emisión de positrones (<i>positron emission tomography</i>).	RC	Respuesta completa (<i>complete response</i>).
HR	Cociente de riesgos (<i>hazard ratio</i>).	PR	Respuesta parcial (<i>partial response</i>).	RT	Radioterapia.
IC	Intervalo de confianza.			SG	Sobrevida global.
ITT	Intención de tratar (<i>intent to treat</i>)			SLP	Sobrevida libre de progresión.



ADCETRIS[®]

brentuximab vedotina

Referencias

1. Moskowitz CH, *et al.* The Lancet 2015; 385(9980): 1853–1862.
2. Arai S, *et al.* Leukemia & Lymphoma 2013; 54(11): 2531–2533.
3. Chen R, *et al.* Blood 2016; 128(12): 1562–1566.
4. Younes A, *et al.* J Clin Oncol 2012; 30: 2183-2189.
5. Folleto aprobado ISP Mayo 2023. Resolución 11066/23
6. Pro B, *et al.* J Clin Oncol 2012; 30(18): 2190–2196.
7. Savage KJ, *et al.* Blood 2008; 111(12): 5496–5504.
8. Mak V, *et al.* J Clin Oncol 2013; 31(16): 1970–1976.

ADCETRIS[®] (Brentuximab Vedotina)
lío­filizado para concentrado
para solución para perfusión 50 mg.
Información para prescribir
disponible en el código QR (Mayo 2023)



Takeda Chile SPA
Eliodoro Yañez 2990 oficina 3 A-1,
Providencia, Santiago

Para uso exclusivo de los profesionales de la salud habilitados para prescribir.
Prohibida su distribución a público general.
C-APROM/CL/ADCE/0032. Noviembre 2023