

Efectividad y seguridad de pirfenidona y nintedanib en fibrosis pulmonar idiopática: experiencia en práctica clínica

Tabla 1. Diferencias en CVF y DLCO respecto a la basal por fármaco.

	Pirfenidona		Nintedanib	
	Nº pacientes con prueba realizada	Diferencia (%)	Nº pacientes con prueba realizada	Diferencia (%)
CVF basal*	20	72,5	11	76,5
Cambio CVFb-CVF12sema	10	-3,5	6	-2,75
Cambio CVFb-CVF24sema	7	-4	5	0
Cambio CVFb-CVF36sema	3	0	2	6,2
Cambio CVFb-CVF48sema	3	3	2	1,5
Cambio CVFb-CVF52sema	5	-1,6	1	-11,7
Cambio CVFb-CVF72sema	4	-2,4	-	-
DLCO basal*	18	40,2	11	40,2
Cambio DLCOb-DLCO12sema	9	0,4	5	-9,2
Cambio DLCOb -DLCO24sema	6	-5	5	-0,5
Cambio DLCOb -DLCO36sema	3	-2,3	2	-13,6
Cambio DLCOb -DLCO48sema	3	-4,2	2	-13,5
Cambio DLCOb -DLCO52sema	5	-7,5	-	-
Cambio DLCOb -DLCO72sema	4	-1,33	1	-39

* Expresada como la media de los del valor predicho.

a Expresadas como diferencias de medias.

CVF: Capacidad vital forzada. DLCO: Capacidad de difusión del monóxido de carbono. b: basal. sem: semana.

Tabla 2. Eventos adversos nintedanib

Evento adverso	Frecuencia*	Grado 1*	Grado 2*	Grado 3*	Grado 4*
Diarrea	6 (54,5)	4 (36,4)	1 (9,1)	1 (9,1)	-
Disnea	6 (54,5)	2 (18,2)	3 (27,3)	1 (9,1)	-
Tos	4 (36,4)	4 (36,4)	-	-	-
Elevación transaminasas	3 (27,3)	3 (27,3)	-	-	-
Elevación GGT	3 (27,3)	1 (9,1)	1 (9,1)	1 (9,1)	-
Infección respiratoria	3 (27,3)	1 (9,1)	1 (9,1)	1 (9,1)	-
Vómitos	3 (27,3)	3 (27,3)	-	-	-
Astenia	2 (18,2)	2 (18,2)	-	-	-
Cefalea	2 (18,2)	2 (18,2)	-	-	-
Hiperbilirubinemia	2 (18,2)	2 (18,2)	-	-	-
Hipercolesterolemia	2 (18,2)	2 (18,2)	-	-	-
Pérdida de peso	2 (18,2)	1 (9,1)	1 (9,1)	-	-
Anorexia	1 (9,1)	1 (9,1)	-	-	-
Dolor	1 (9,1)	-	1 (9,1)	-	-
Edemas	1 (9,1)	1 (9,1)	-	-	-
Hiperpotasemia	1 (9,1)	1 (9,1)	-	-	-
Hiperuricemia	1 (9,1)	-	-	1 (9,1)	-
Náuseas	1 (9,1)	1 (9,1)	-	-	-
Trombocitopenia	1 (9,1)	1 (9,1)	-	-	-
SCASEST	1 (9,1)	-	-	-	1 (9,1)

*Todos los datos expresados como: número pacientes (%).

GGT: gamma glutamil transpeptidasa. FAlc: Fosfatasa alcalina. SCASEST: Síndrome coronario agudo sin elevación del ST.

Tabla 3. Eventos adversos pirfenidona

Evento adverso	Frecuencia*	Grado 1*	Grado 2*	Grado 3*
Tos	12 (60)	11 (55)	1 (5)	-
Disnea	11 (55)	5 (25)	2 (10)	4 (20)
Astenia	8 (40)	6 (30)	2 (10)	-
Anorexia	6 (30)	6 (30)	-	-
Diarrea	6 (30)	5 (25)	-	1 (5)
Dispepsia	6 (30)	3 (15)	3 (15)	-
Peso	6 (30)	5 (25)	1 (5)	-
Infección respiratoria	5 (25)	-	1 (5)	4 (20)
Náuseas	4 (20)	3 (15)	1 (5)	-
GGT	3 (15)	3 (15)	-	-
Vértigo	3 (15)	2 (10)	1 (5)	-
Anemia	2 (10)	2 (10)	-	-
Dolor	2 (10)	1 (5)	1 (5)	-
Elevación transaminasas	2 (10)	2 (10)	-	-
Fototoxicidad	2 (10)	1 (5)	-	1 (5)
Vómitos	2 (10)	2 (10)	-	-
artralgias	1 (5)	1 (5)	-	-
Cansancio	1 (5)	-	1 (5)	-
Cefalea	1 (5)	1 (5)	-	-
Crea	1 (5)	-	1 (5)	-
Eritema ocular	1 (5)	1 (5)	-	-
Hipercolesterolemia	1 (5)	1 (5)	-	-
Hiperpotasemia	1 (5)	1 (5)	-	-
Insomnio	1 (5)	-	1 (5)	-
Prurito	1 (5)	1 (5)	-	-
Trombocitopenia	1 (5)	1 (5)	-	-

*Todos los datos expresados como: número pacientes (%).

GGT: gamma glutamil transpeptidasa. FAlc: Fosfatasa alcalina.