

CASO CLÍNICO

RYDAPT®
midostaurina

MASTOCITOSIS SISTÉMICA



Perfil de paciente ficticio

PERFIL DEL PACIENTE:

Edad 45 años **Sexo** Masculino

ANTECEDENTES MÉDICOS¹

Diagnóstico de mastocitosis sistémica confirmado por biopsia de médula ósea hace 2 años.



SÍNTOMAS:

- Presenta síntomas como episodios recurrentes de anafilaxia, prurito intenso y síntomas gastrointestinales (diarrea y náuseas).
- En el seguimiento rutinario, se observó una pancitopenia progresiva, lo que llevó a realizar estudios adicionales.



HISTORIA FAMILIAR:

Sin antecedentes familiares relevantes de enfermedades hematológicas o mastocitosis.

EXAMEN FÍSICO:

- Lesiones cutáneas urticariformes compatibles con mastocitosis.
- Esplenomegalia leve.
- No hay linfadenopatía.



IMÁGENES:



TAC de abdomen: Esplenomegalia sin adenopatías significativas.

LABORATORIO:¹

Hemograma: Anemia leve, plaquetas bajas y leucocitos normales.

Biopsia de médula ósea: Hiperplasia de mastocitos y presencia de blastos, compatibles con leucemia mieloide aguda (LMA).

Niveles elevados de triptasa en suero.

DIAGNÓSTICO

Mastocitosis sistémica con neoplasia hematológica asociada (MS-NHA).

TRATAMIENTO RECOMENDADO



Está indicado en monoterapia para el tratamiento de pacientes adultos con mastocitosis sistémica agresiva (MSA), mastocitosis sistémica con neoplasia hematológica asociada (MS-NHA), o leucemia de mastocitos (LM)³

PLAN DE TRATAMIENTO:

1

Se inicia tratamiento con Rydapt® (midostaurina) como monoterapia (100 mg BID), siguiendo las recomendaciones para la MS-NHA.^{1,3}

2

Se establece un seguimiento cercano para evaluar la respuesta al tratamiento y monitorizar efectos secundarios.

La tasa de respuesta a la midostaurina fue del 58% en pacientes con SM-AHN¹⁻³

Variable	Pacientes con SM-AHN (N= 57)
Respuesta mayor o parcial como mejor respuesta general	
Pacientes con respuesta (N°)	33
Tasa de respuesta general (IC del 95 %) — %	58 (44 -71)
Duración de la respuesta (meses)	
Mediana	12,7
IC (95%)	7,4 - 31,4

Adaptado de Gotlib, et al. 2016.¹

EVOLUCIÓN:

- **Tras 3 meses de tratamiento, el paciente muestra mejoría en los síntomas** relacionados con la mastocitosis, con disminución de episodios de anafilaxia y control del prurito.
- Los estudios de seguimiento de médula ósea revelan **una reducción significativa de los blastos y una mejoría en los parámetros hematológicos.**

DISCUSIÓN:

El uso de Rydapt® ha demostrado ser efectivo en el manejo de la mastocitosis sistémica con neoplasia hematológica asociada, abordando tanto los síntomas de la mastocitosis como los hallazgos relacionados con la LMA.^{1,3}

Es esencial vigilar la aparición de posibles efectos secundarios, incluyendo toxicidad hematológica y reacciones adversas.¹

CONCLUSIONES

El tratamiento con **RYDAPT®** ha permitido un manejo eficaz de la mastocitosis sistémica y la neoplasia hematológica asociada, **mejorando la calidad de vida del paciente y logrando un control satisfactorio de su condición.¹**

REFERENCIAS:

1. Gotlib J, Kluin-Nelemans HC, George TI, Akin C, Sotlar K, Hermine O, et al. Efficacy and safety of midostaurin in advanced systemic mastocytosis. New England Journal of Medicine. 2016; 374(26):2530-41.
2. Novartis Pharmaceuticals Corporation. RYDAPT® (midostaurin) capsules 25 mg. Highlights of prescribing information. 5/2023.
3. Novartis. Tratamiento con midostaurina. Medicamento. Profesionales sanitarios. 2024 [Consultado el 17/10/2024]. Disponible en la Web: <https://www.profesionales sanitarios.novartis.es/hematohub/-mastocitosis-sistemica-avanzada/sobre-ms-avanzada/tratamiento>

Para Chile: "Para uso exclusivo del profesional de la salud habilitado para prescribir en Chile, Para Centroamérica, Caribe: "Para uso exclusivo del profesional médico".

Diríjase al siguiente link para visualizar la información del importador:
<https://www.novartis.com/candean-es/informacion-del-importador>

Para visualizar la información del importador favor escanear el siguiente código QR:

Para más información favor dirigirse al área de Información Médica de Novartis: informacion.medica@novartis.com. Si desea reportar un evento adverso ingrese al siguiente enlace: <http://www.novartis.com/report>. Para Costa Rica y Panamá: "Toda sospecha de reacción adversa y falla terapéutica se debe notificar al Centro Nacional de Farmacovigilancia (CNFV) en los formularios y plazos establecidos en la normativa vigente."



Ver información de las fichas técnicas/ información de prescripción de los productos aquí:
<https://www.novartis.-com/candean-es/ficha-tecnica-informacion-de-prescripcion>

"Para acceder a la declaración sucinta del producto escanee el código QR y asegúrese de seleccionar el producto que contenga este material. En caso de no poder visualizar la declaración sucinta del producto solicítela por medio del siguiente correo: informacion.medica@novartis.com".



Content ID: FA-11331329
Fecha de expiración: 17/01/2027