

# Diferencias en los parámetros PK: **WAPPS Hemo** vs **NONMEM**

## Advate® (N= 30)

Parameter	N <sup>a</sup>	NONMEM		WAPPS		p-Value <sup>b</sup>
		Median	(Minimum–maximum)	Median	(Minimum–maximum)	
Half-life (h)	30	13.0	(9.4–20.3)	11.2	(4.5–19.5)	< 0.001
Time to 0.01 IU mL <sup>-1</sup> (h)	23	81.0	(56.0–137.6)	79.8	(35.2–154.5)	0.60
Time to 0.03 IU mL <sup>-1</sup> (h)	23	67.9	(46.5–117.2)	65.0	(28.0–123.5)	0.15
Time to 0.05 IU mL <sup>-1</sup> (h)	29	52.7	(34.1–132.1)	51.0	(20.8–108.0)	< 0.01
Recommended dose regimen (IU kg <sup>-1</sup> )						
Trough 0.01 IU mL <sup>-1</sup> , per 48 h	23	8.0	(1.9–30.0)	9.0	(1.8–718.9)	< 0.01
Trough 0.01 IU mL <sup>-1</sup> , per 72 h	23	30.6	(5.0–179.1)	41.5	(4.9–27,366.1)	< 0.001
Trough 0.03 IU mL <sup>-1</sup> , per 48 h	23	23.9	(5.8–90.0)	26.9	(5.5–2,156.6)	< 0.01
Trough 0.03 IU mL <sup>-1</sup> , per 72 h	23	91.7	(15.0–537.2)	124.6	(14.6–82,098.3)	< 0.001
Trough 0.05 IU mL <sup>-1</sup> , per 48 h	29	35.3	(2.1–150.0)	44.9	(9.2–3,594.3)	< 0.001
Trough 0.05 IU mL <sup>-1</sup> , per 72 h	29	123.6	(5.6–895.3)	220.4	(120.4–1e+05)	< 0.001

Abbreviations: PK, pharmacokinetic; WAPPS, Web-Accessible Population Pharmacokinetic Service-Hemophilia.

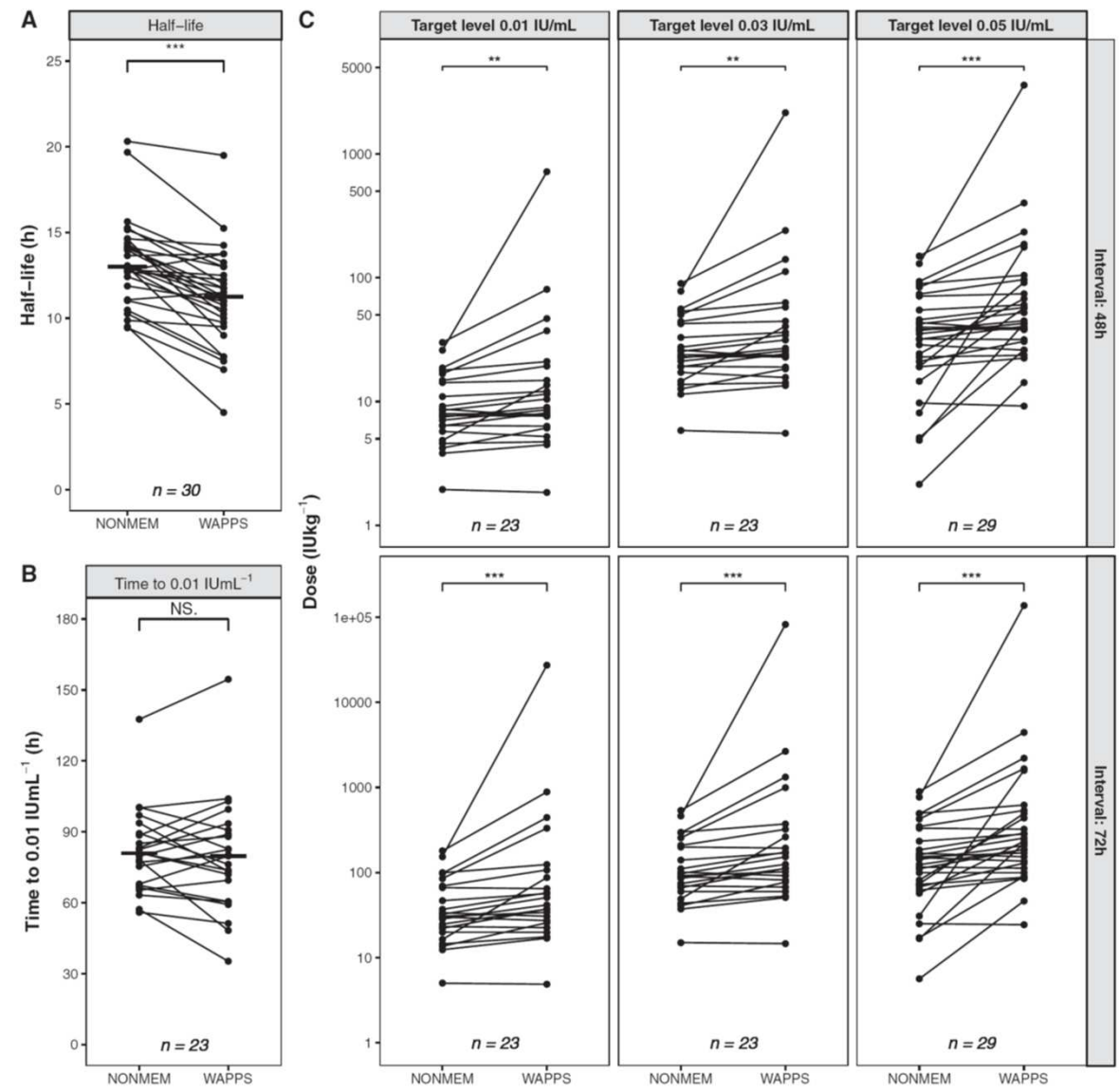
<sup>a</sup>Number of estimates used for comparison.

<sup>b</sup>p-Value is obtained using a paired Wilcoxon's signed rank test.

**Diferencias significativas en  $t_{1/2}$ , tiempo hasta alcanzar 5%, dosis estimadas a las 48-72 h**

# Diferencias en los parámetros PK: **WAPPS Hemo** vs **NONMEM**

**Advate® (N= 30)**



Mediana  $t_{1/2}$ :

**11,2 h** vs **13,0 h**

Mediana tiempo hasta alcanzar 1%:

**79,8 h** vs **81,0 h**

Dosis calculada valle 1 UI/dL a las 48 h

**9,0 UI/kg** vs **8,0 UI/kg**

**LIMITACIÓN:**

No se introdujo nivel FVIII predosis en WAPPS-Hemo, pero sí que se estimó en NONMEM y myPKFiT

# Diferencias en los parámetros PK: WAPPS Hemo vs NONMEM

## Kogenate® (N= 11)

Parameter	N <sup>a</sup>	NONMEM		WAPPS		p-Value <sup>b</sup>
		Median	(Minimum–maximum)	Median	(Minimum–maximum)	
Half-life (h)	9	12.3	(9.1–17.6)	15.0	(10.0–23.2)	< 0.01
Time to 0.01 IU mL <sup>-1</sup> (h)	4	84.3	(64.3–109.2)	90.8	(75.2–143.5)	0.12
Time to 0.03 IU mL <sup>-1</sup> (h)	6	81.5	(55.2–133.3)	84.9	(59.5–150.5)	< 0.05
Time to 0.05 IU mL <sup>-1</sup> (h)	9	60.8	(41.9–91.2)	69.2	(43.8–105.0)	< 0.01
Recommended dose regimen (IU kg <sup>-1</sup> )						
Trough 0.01 IU mL <sup>-1</sup> , per 48 h	4	6.9	(2.5–14.9)	9.8	(2.6–15.4)	0.25
Trough 0.01 IU mL <sup>-1</sup> , per 72 h	4	40.2	(9.0–95.0)	44.7	(6.9–84.3)	1.00
Trough 0.03 IU mL <sup>-1</sup> , per 48 h	6	12.4	(3.8–48.1)	14.6	(5.9–46.3)	0.44
Trough 0.03 IU mL <sup>-1</sup> , per 72 h	6	53.1	(10.7–304.2)	49.7	(13.7–253.0)	0.16
Trough 0.05 IU mL <sup>-1</sup> , per 48 h	9	22.5	(6.0–85.0)	25.6	(9.8–77.1)	0.16
Trough 0.05 IU mL <sup>-1</sup> , per 72 h	9	91.4	(23.4–538.3)	82.4	(22.8–421.6)	0.65

Abbreviations: PK, pharmacokinetic; WAPPS, Web-Accessible Population Pharmacokinetic Service-Hemophilia.

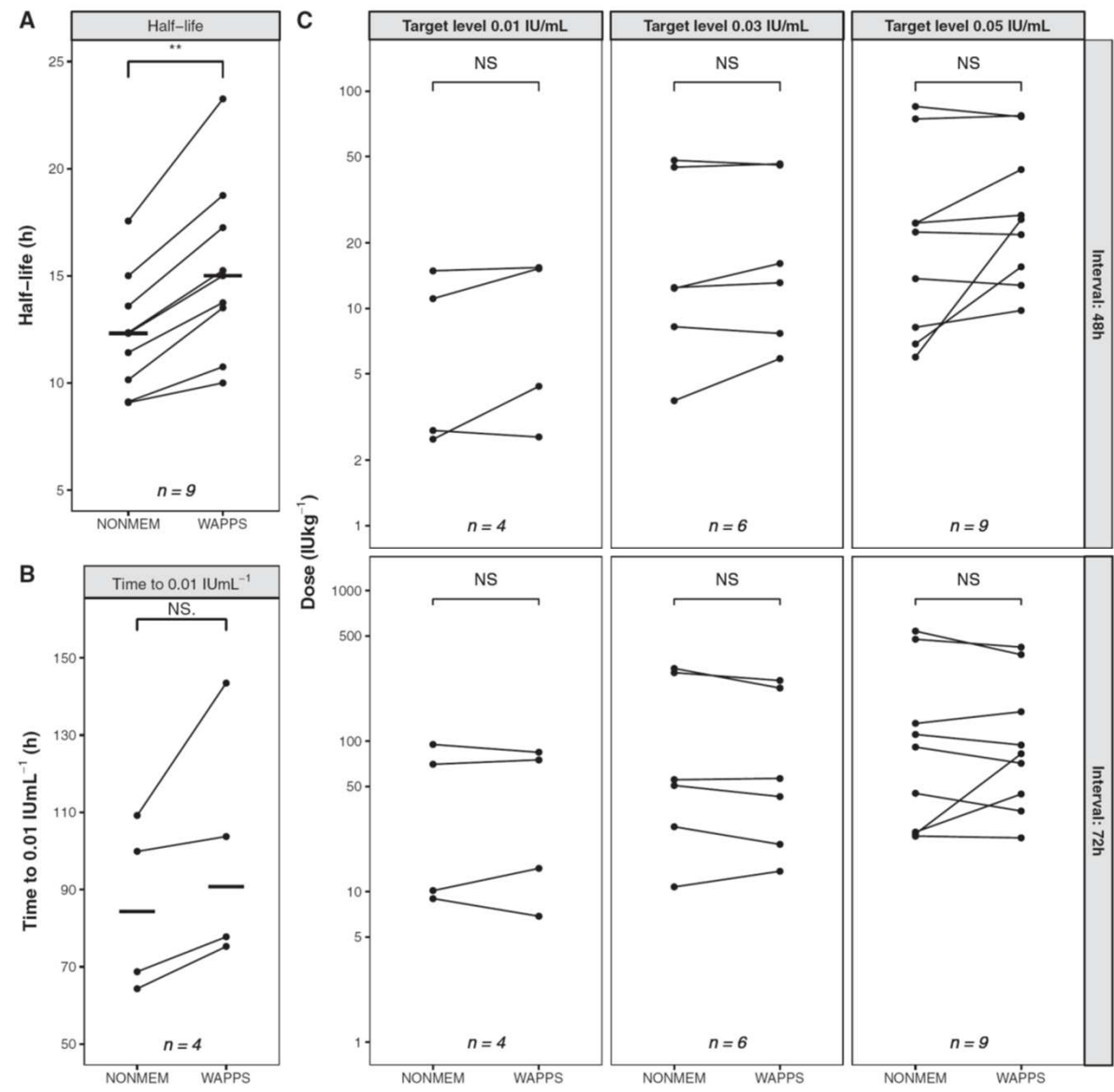
<sup>a</sup>Number of estimates used for comparison.

<sup>b</sup>p-Value is obtained using a paired Wilcoxon's signed rank test.

**Diferencias significativas en  $t_{1/2}$ ,  
tiempo hasta alcanzar 3 y 5%**

# Diferencias en los parámetros PK: **WAPPS Hemo** vs **NONMEM**

**Kogenate® (N= 11)**



Mediana  $t_{1/2}$ :

**15,0 h** vs **12,3 h**

Mediana tiempo hasta alcanzar 1%:

**90,8 h** vs **84,3 h (NS)**

Dosis calculada valle 1 UI/dL a las 48 h

**9,8 UI/kg** vs **6,9 UI/kg (NS)**

**LIMITACIÓN:**

No se introdujo nivel FVIII predosis en WAPPS-Hemo, pero sí que se estimó en NONMEM y myPKFiT

# ¿Influye el **modelo bayesiano** empleado en los parámetros PK?

En ASH 2017 se presentó un **estudio de comparación directa** entre **myPKFiT 2.0** y **WAPPS Hemo 3.0**, así como un análisis compartimental con **WinNonLin**.

Se incluyeron **29 pacientes** (dosis 50 UI/kg; niveles  $4\pm 2$ ,  $24\pm 4$ ,  $48\pm 6$  h)

Table 1: PK parameters and FVIII dosing estimates

Variable	WAPPS	myPKFiT
Vdss (ml/kg)	54.0 (46.7 – 63.9) <sup>a</sup>	35.0 (35.0 – 42.0)
Clearance (dL/kg/h)	0.034 (0.029 – 0.053)	0.034 (0.031 – 0.042)
Terminal Half-Life (h)	11.2 (9.9 – 12.0)	11.9 (9.5 – 13.1)
Time to 0.01 IU mL above baseline (h)	76.1 (62.0 – 86.0)	73 (61.0 – 81.0)
Diff HL (MPKF-WAPPS) (h)	0.96 (0.00 – 1.64)	
Diff time to 0.01 (MPKF-WAPPS) (h)	-5.0 (-7.1 – -0.6)	
Dose to reach 0.03 IU/mL at 48 hrs (IU) <sup>b</sup>	1969 (1368 – 2310)	2394 (1684 – 2954)
Diff Dose (IU) <sup>b</sup>	347 (232 – 626)	

NONMEM  
1939 (985-3824)

<sup>a</sup> All results are reported as median (25 and 75 percentiles).

<sup>b</sup> Severe patients only (n=23)

Las **diferencias** en las estimaciones individuales **son pequeñas y no direccionales**.

**myPKFiT sobreestima** una mediana de dosis **347 UI** más que **WAPPS** con intervalos de 48 h y valle 3% (IC95% 232-626 UI; p=0.003)


# ¿Cuáles son los **tiempos óptimos** de muestreo?

*Journal of Thrombosis and Haemostasis*, 15: 2461–2465

DOI: 10.1111/jth.13867

## RECOMMENDATIONS AND GUIDELINES

### Estimating and interpreting the pharmacokinetic profiles of individual patients with hemophilia A or B using a population pharmacokinetic approach: communication from the SSC of the ISTH

A. IORIO,<sup>\*†</sup>  V. BLANCHETTE,<sup>‡</sup> J. BLATNY,<sup>§</sup> P. COLLINS,<sup>¶</sup> K. FISCHER<sup>\*\*</sup> and E. NEUFELD<sup>††</sup> FOR THE SUBCOMMITTEE ON FACTOR VIII, FACTOR IX AND RARE COAGULATION DISORDERS

*\*Department of Health Research, Methods, Evidence and Impact, McMaster University; †Department of Medicine, McMaster University, Hamilton; ‡Division of Hematology/Oncology, Hospital for Sick Children and Department of Pediatrics, University of Toronto, Toronto, Ontario, Canada; §Department of Pediatric Hematology, University Hospital Brno, Brno, Czech Republic; ¶Arthur Bloom Haemophilia Centre, School of Medicine, University Hospital of Wales, Cardiff University, Cardiff, UK; \*\*Van Creveldkliniek, University Medical Center, Utrecht, the Netherlands; and ††St Jude Children's Research Hospital, Memphis, TN, USA*

# ¿Cuáles son los **tiempos óptimos** de muestreo?

**FVIII**

- **Protocolo 3 muestras**  
(separadas al menos 12h)

**4-8 h**  
**16-28 h**  
**40-60 h**

- **La muestra 24h la más importante**

**FVIII EHL**

**Añadir muestra a las 60-84 h**

**FIX**

- **Protocolo 2 muestras**  
(separadas al menos 24h)



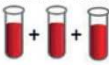
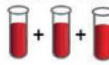
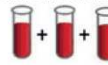










**24-36 h**  
**48-60 h**

**FIX EHL**

**Añadir muestra entre 5-14 días**



# ¿Qué grado de **aceptación** tiene la dosificación guiada por farmacocinética?

Attributes	Current treatment	PK-guided dosing of prophylaxis																																																										
		1	2	3																																																								
<b>1. Number of blood samples necessary to construct PK-profile</b> 	<i>No PK-profile</i> 	<i>PK-profile</i> Determination Factor VIII/IX levels at 3 time points after single administration of Factor VIII/IX 	<i>PK-profile</i> Determination Factor VIII/IX levels at 3 time points after single administration of Factor VIII/IX 	<i>PK-profile</i> Determination Factor VIII/IX levels at 3 time points after single administration of Factor VIII/IX 																																																								
<b>2. Advised frequency of prophylactic infusions</b> 	<i>Dosage <u>not</u> adjusted to PK-profile, with infusions two to three times a week</i> <table border="1"> <tr><td>Su</td><td></td></tr> <tr><td>Mo</td><td>X</td></tr> <tr><td>Tu</td><td></td></tr> <tr><td>We</td><td></td></tr> <tr><td>Th</td><td>X</td></tr> <tr><td>Fr</td><td></td></tr> <tr><td>Sa</td><td></td></tr> </table>	Su		Mo	X	Tu		We		Th	X	Fr		Sa		<i>Dosage adjusted to PK-profile, with infusions every other day</i> <table border="1"> <tr><td>Su</td><td>X</td></tr> <tr><td>Mo</td><td></td></tr> <tr><td>Tu</td><td>X</td></tr> <tr><td>We</td><td></td></tr> <tr><td>Th</td><td>X</td></tr> <tr><td>Fr</td><td></td></tr> <tr><td>Sa</td><td>X</td></tr> </table>	Su	X	Mo		Tu	X	We		Th	X	Fr		Sa	X	<i>Dosage adjusted to PK-profile, with infusions two to three times a week</i> <table border="1"> <tr><td>Su</td><td></td></tr> <tr><td>Mo</td><td>X</td></tr> <tr><td>Tu</td><td></td></tr> <tr><td>We</td><td></td></tr> <tr><td>Th</td><td>X</td></tr> <tr><td>Fr</td><td></td></tr> <tr><td>Sa</td><td></td></tr> </table>	Su		Mo	X	Tu		We		Th	X	Fr		Sa		<i>Dosage adjusted to PK-profile, with infusions every other day</i> <table border="1"> <tr><td>Su</td><td>X</td></tr> <tr><td>Mo</td><td></td></tr> <tr><td>Tu</td><td>X</td></tr> <tr><td>We</td><td></td></tr> <tr><td>Th</td><td>X</td></tr> <tr><td>Fr</td><td></td></tr> <tr><td>Sa</td><td>X</td></tr> </table>	Su	X	Mo		Tu	X	We		Th	X	Fr		Sa	X
Su																																																												
Mo	X																																																											
Tu																																																												
We																																																												
Th	X																																																											
Fr																																																												
Sa																																																												
Su	X																																																											
Mo																																																												
Tu	X																																																											
We																																																												
Th	X																																																											
Fr																																																												
Sa	X																																																											
Su																																																												
Mo	X																																																											
Tu																																																												
We																																																												
Th	X																																																											
Fr																																																												
Sa																																																												
Su	X																																																											
Mo																																																												
Tu	X																																																											
We																																																												
Th	X																																																											
Fr																																																												
Sa	X																																																											
<b>3. Frequency of repetitive PK-profiling</b>	No construction of PK-profile	Every other year	Every other year	Every other year																																																								
<b>4. Risk of bleeding</b>	Current frequency of bleeding 	Current frequency of bleeding 	Current frequency of bleeding 	Reduced frequency of bleeding 																																																								
<b>5. Estimated cost reduction of treatment with benefit for society</b> 	Cost reduction of 0% 	Cost reduction of 25% 	Cost reduction of 25% 	Cost reduction of 25% 																																																								
<b>Choice probability for PK-guided dosing of prophylaxis (compared with current treatment)</b>																																																												
<i>Patients and parents; total</i>		0.60 (0.40)	0.73 (0.27)	0.87 (0.13)																																																								
Latent class 1		0.61 (0.39)	0.60 (0.40)	0.84 (0.16)																																																								
Latent class 2		0.49 (0.51)	0.64 (0.36)	0.55 (0.45)																																																								
<i>Professionals; total</i>		0.78 (0.22)	0.84 (0.16)	0.94 (0.06)																																																								
Latent class 1		0.56 (0.44)	0.61 (0.39)	0.74 (0.26)																																																								
Latent class 2		0.73 (0.27)	0.78 (0.22)	0.85 (0.15)																																																								

<sup>a</sup> For haemophilia B patients current treatment consists of prophylactic infusions one to two times weekly due to the longer half-life of factor IX concentrates.

El **84%** de los pacientes **acepta** cambiar a una pauta **PK-guiada** cuando se les explica que pueden **reducir la tasa de sangrados**

Lock et al. *Haemophilia*. 2016; 22(1):e1-e10.



# Experiencia publicada del empleo de myPKFiT

Table 1. Baseline characteristics, pharmacokinetic profile calculated with myPKFiT® and other considerations taken into account to make a decision on whether the regimen is adequate (physical activity levels and haemorrhagic phenotype). On the right, intended FVIII trough levels and the decision made on adjustment.

Pat.	Patient characteristics				Pharmacokinetic profile				Phenotype and lifestyle		Adjustment decided		
	Age (years)	Weight (kg)	Mutation	Regimen	FVIII dose (IU kg <sup>-1</sup> )	Dosing frequency	HJHS	Clearance (mL kg <sup>-1</sup> h <sup>-1</sup> )	BRisk	AJBR		Target FVIII trough (%)	
1	14.7	74	Unknown	PP	41	M/W/F	0	11.9	3.2	1.0	1	1	No
2	16.1	74	EXON-2 Glp>Arg	PP	27	M/W/F	0	13.7	3.9	2.7	1	2	No
3	12.0	74	Unknown	PP	41	M/W/F	0	11.9	3.2	1.0	1	1	No
4	9.5	74	Unknown	SP	41	M/W/F	0	11.9	3.2	1.0	1	1	No
5	24.7	74	Unknown	SP	41	M/W/F	0	11.9	3.2	1.0	1	1	No
6	22.2	74	Unknown	SP	41	M/W/F	0	11.9	3.2	1.0	1	1	No
7	1.7	90	Unknown	PP	41	M/W/F	0	11.9	3.2	1.0	1	1	No
8	21.9	90	Unknown	PP	41	M/W/F	0	11.9	3.2	1.0	1	1	No
9	42.2	98	Unknown	PP	62	M/W/F	0	12.9	2.6	1.0	33	1	Start TP
10	19.4	98	INTRON-22 inversion	PP	41	M/W/F	0	11.2	3.6	2.7	2	2	No
11	14.2	74	Unknown	PP	41	M/W/F	0	11.9	3.2	1.0	1	1	No
12	3.2	49	INTRON-22 inversion	SP	45	M/W/F	0	9.2	4.3	1.0	0	1	No
13	9.1	49	INTRON-22 inversion	SP	45	M/W/F	0	9.2	4.3	1.0	0	1	No
14	2.8	13	Unknown	PP	41	M/W/F	0	11.9	3.2	1.0	1	1	No
15	14.1	52	Unknown	PP	41	M/W/F	0	11.9	3.2	1.0	1	1	No
16	19.9	69	INTRON-22 inversion	SP	43	M/W/F	0	11.5	3.4	2.7	0	3	43 IU kg <sup>-1</sup> every 48 h
17	19.0	58	Unknown	PP	41	M/W/F	0	11.9	3.2	1.0	1	1	No
18	14.7	58	Unknown	PP	41	M/W/F	0	11.9	3.2	1.0	1	1	No
19	19.7	73	Unknown	PP	41	M/W/F	0	11.5	3.4	2.0	0	2	No
20	32.1	82	Unknown	PP	49	M/W/F	31	10.9	3.7	1.0	1	1	No
21	55.2	81	Unknown	PP	49	2x week	25	12.6	2.4	1.0	38	1	48 IU kg <sup>-1</sup> M/W/F
22	15.4	36	EXON-17 GAT>GTT	PP	56	M/W/F	0	11.0	5.5	1.0	0	1	No
23	5.0	22	INTRON-22 inversion	PP	46	Every 48 h	0	8.8	4.6	1.0	1	1	No
24	52.9	70	INTRON-22 inversion	SP	43	2x week	62	9.11	4.8	0.0	1	1	No
25	45.1	64	Unknown	SP	47	Every 72 h	33	15.4	2.4	2.7	22	1	No
26	16.1	79	Unknown	PP	25	Every 48 h	0	12.6	2.9	1.0	0	2	No
27	20.8	74	Unknown	SP	47	Every 48 h	7	10.2	3.80	1.0	1	2	No

Cohorte de 27 pacientes con Hemofilia A grave sin inhibidores en profilaxis con Advate® (myPKFiT, 2 muestras: 3 y 24-32 h; 3-4 muestras si PK atípica)

✓ Se fijó el valle objetivo según estado articular y actividad física: 1% (16), 2% (10), 3% (1)

✓ 7 ajustes de dosis; 2 intervenciones educativas, 17 pacientes bien controlados sin ajuste; 1 paciente pasó de a demanda a profilaxis

✓ Herramienta útil para ajustar la profilaxis, aumentar la adherencia y educar al paciente

Prophylaxis regimens defined according to the World Federation of Haemophilia guidelines [1]: OD, on-demand treatment; PP, primary prophylaxis; SP, secondary prophylaxis; TP, tertiary prophylaxis; Frequency of FVIII infusion: M/W/F, Monday/Wednesday/Friday; HJHS, Haemophilia Joint Health Score [1]; BRisk, transient risk of bleeding associated with category of physical activities [9]; AJBR, annual joint bleeding rate; EI, educational intervention so the patient or parents modify the physical activity schedules to improve protection.

# Experiencia **publicada** del empleo de myPKFiT

Estudio retrospectivo, **6 pacientes pediátricos** con Hemofilia A grave sin inhibidores en profilaxis con Advate® (myPKFiT, 3 muestras: **basal, 20 min, 4 h**)

- ✓ Fase previa (profilaxis estándar) y fase posterior (profilaxis PK guiada)
- ✓ **6 ajustes** de dosis: 3 aumentos frecuencia, 1 reducción frecuencia, 2 cambios dosis
- ✓ **Reducción sangrados (6 vs 2), mejora adherencia y calidad de vida**
- ✓ **Ahorro con PK guiada (costes directos + indirectos): 54.797,4 €/año**

**Table 1**

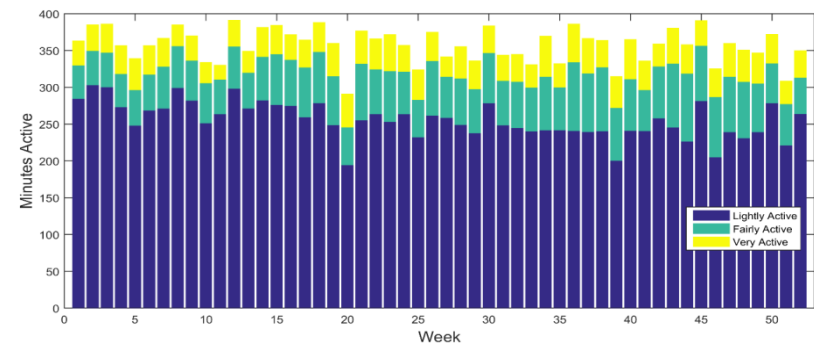
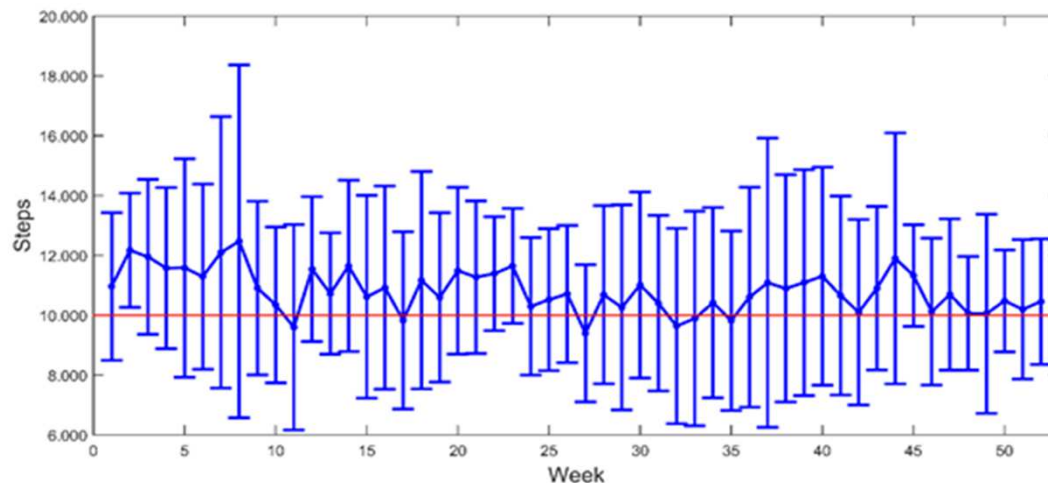
Difference between standard (white) and tailored (grey) prophylaxis estimated by MyPKfit® device. \*Real infused dose considering the PK profile for each child and the available vials (250 IU, 500 IU, 1000 IU, and 2000 IU).

Patient ID	Weight (kg)	Dose (IU/kg)	Infusion dose (IU)	Frequency of prophylaxis	Infusions (no/yr)	Dose (IU/kg)	Theoretical dose to infuse (IU)	Real infused dose (IU)*	Frequency of prophylaxis	Infusions (no/yr)
PD-02	28	35.7	1000	3 times/wk	156	37.2	1042	Alternate 1000 and 1250	Every 72 hr	110
PD-03	37	27.0	1000	2 times/wk	156	15.3	566	500	2 times/wk	156
		54.0	2000	+ 1 time/wk		74.1	2740	2750	+ 1 time/wk	
PD-04	11	43.5	500	3 times/wk	156	29.7	327	Alternate 250 and 500	Every other day	182
PD-05	29	34.5	1000	3 times/wk	156	14.6	423	500	2 times/wk	156
						69.7	2021	2000	+ 1 time/wk	
PD-06	22	22.7	500	3 times/wk	156	20.3	447	500	Every other day	182
PD-08	20	25.0	500	3 times/wk	156	21.1	422	Alternate 250 and 500	Every other day	182

# Experiencia **publicada** del empleo de myPKFiT

Cohorte de **7 pacientes** con Hemofilia A grave con **artropatía hemofílica** en profilaxis con Advate® (myPKFiT, 2 muestras: 3 y 24-32 h)

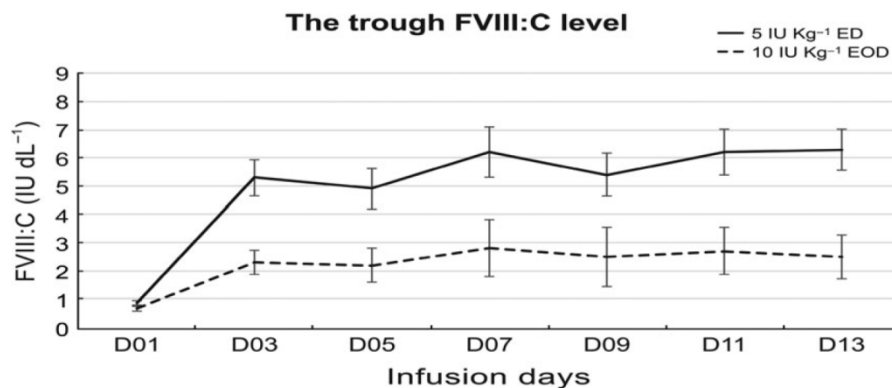
- ✓ Se **cuantificó la actividad física** (fitbit®) y se ajustó el **valle objetivo** según estado articular y actividad física (comparación año pre y post)
- ✓ Se demostró que se pueden **cumplir las recomendaciones** de la OMS de **actividad física** (10.000 pasos) **sin aumentar la tasa de sangrados**



# Experiencia **publicada** del empleo de WAPPS Hemo

Estudio cruzado con **6 pacientes pediátricos** con Hemofilia A grave sin inhibidores en profilaxis con FVIII plasmático comparando 14 días de profilaxis con 5 UI/kg/24h y 10 UI/kg/48h (lavado 72 h). PK con WAPPS Hemo

- **Muestras 5 UI/kg/24h:** 2 muestras días 1-5: predosis, 30 min; 1 muestra predosis días 7, 9, 11 y 13.
  - **Muestras 10 UI/kg/48h:** 3 muestras día 1: predosis, 30 min, 4 h; 2 muestras días 3, 5 y 7: predosis, 30 min; 1 muestra predosis días 9, 11 y 13; 1 muestra 24 h, días 2, 4 y 6.
- ✓ Niveles estado estacionario FVIII **2 veces mayores** con dosis **c/24h vs c/48h**
- ✓ **Mismo consumo pdFVIII, buena aceptación, menor dolor articular**



Variable	5 UI/kg/24h	10 UI/kg/48h	P
<b>Pico</b>	17,5	29,3	<0,05
<b>Valle 24h</b>	5,6	6,9	NS
<b>Valle 48 h</b>	5,6	2,5	<0,05
<b>Valle SS</b>	5,8	2,7	<0,05
<b>t<sub>1/2</sub></b>	19,0	18,6	NS

# Nuestro proyecto: Profilaxis personalizada en pacientes con hemofilia A grave o moderada



*Estudio está financiado por la grant de Baxalta® part of Shire® "H15-29403".*



# Nuestra experiencia con myPKFiT

2 AÑOS previos

Fase retrospectiva

Introducción niveles FVIII retrospectivos en myPKFiT

1er AÑO

(2016) Adopción temprana profilaxis PK-guiada

Datos antropométricos

Características hemofilia

Régimen de profilaxis

Estado articular: HJHS

Sangrados: ABR, AJBR, espontáneos/provocados

Consumo FVIII

Adherencia

2º AÑO

(2017) Ajuste profilaxis guiado por PK

Datos antropométricos

Características hemofilia

Régimen de profilaxis

Estado articular: HJHS

Sangrados: ABR, AJBR, espontáneos/provocados

Consumo FVIII

Adherencia

En cada uno de los 2 años analizamos:

- ✓ Test Kruskal-Wallis: comparar  $t_{1/2}$  con variables clínicas
- ✓ Test Kruskal-Wallis: comparar 0 vs  $\geq 1$  sangrados articulares con variables clínicas y los parámetros PK
- ✓ Test  $\chi^2$ : comparar  $t_{1/2}$  y sangrados articulares
- Test Wilcoxon: comparar los 2 periodos
- Coeficiente de variabilidad intra e interindividual de  $t_{1/2}$



# Nuestra experiencia con myPKFiT

Patient #	Age (years)	Weight (kg)	Severity	Coinfection	Mutation	Regimen	Dose (IU/kg/week)	Dosing frequency (IU)	HJHS
1	25	53	Severe	No	INTRON-24 c.6723+1G>A	P	75.5	2000 (T/F)	14
2	44	56	Severe	VIH/VHC	EXON-24 c.6682C>T (p.R2228*)	P	71.4	2000 (M/TH)	5
3	36	83	Severe	VIH/VHC	Unknown	P	72.3	3000 (T/S)	21
4	30	76	Severe	No	Unknown	P	65.8	2500 (T/S)	33
5	16	67	Severe	No	INTRON-22 inversion	P	67.2	1500 (M/W/F)	0
6	29	63	Severe	No	INTRON-22 inversion	P	79.4	1500/1500/2000 (M/W/F)	7
7	33	88	Severe	No	EXON-24 c.6682C>T (p.Arg2228Ter)	OD	NA	OD	5
8	14	50	Severe	No	EXON-14 c.4841_4841delA (p.K1614Rfs*7)	P	90.0	1500 (M/W/F)	0
9	37	97	Moderate	No	EXON-15 c.5286T>A (p.F1762L)	P	28.9	2000/120H	36
10	28	78	Severe	No	EXON-14 c.4450_4450delA (p.S1484Vfs*83)	OD	NA	OD	6
11	46	63.5	Severe	VIH/VHC	EXON-14 c.4428_4431delAGAG (p.E1477Lfs*89)	P	82.7	1500/48H	24
12	28	70	Severe	No	INTRON-22 inversion	P	50.0	1000-1500-1000 (T/TH/SU)	7
13	68	60	Severe	VHC	EXON 15-22 large deletion	OD	NA	OD	40
14	32	149	Severe	VHC	EXON-8 c.1263_1264insC (p.D422Rfs*2)	P	60.4	3000 (M/W/F)	15
15	37	83	Severe	No	INTRON-22 inversion	P	57.2	2250-2500 (W/S)	15
16	25	70	Severe	No	EXON-18 c.5879G>A (p.R1960Q)	P	53.6	1750-2000 (T/F)	12

## Mediana parámetros PK (IQR):

Cl: 3.1 mL/h/kg (2.5-3.3)  
 Vss: 50.0 ml/kg (50-55)  
 $t_{1/2}$ : 13.7 h (12.1-15.5)  
 TL48: 3.9 IU/dL (2.5-7.0)  
 TL72: 2.0 IU/dL (1.3-3.4)  
 T1%: 72.0 h (63.5-87.5)

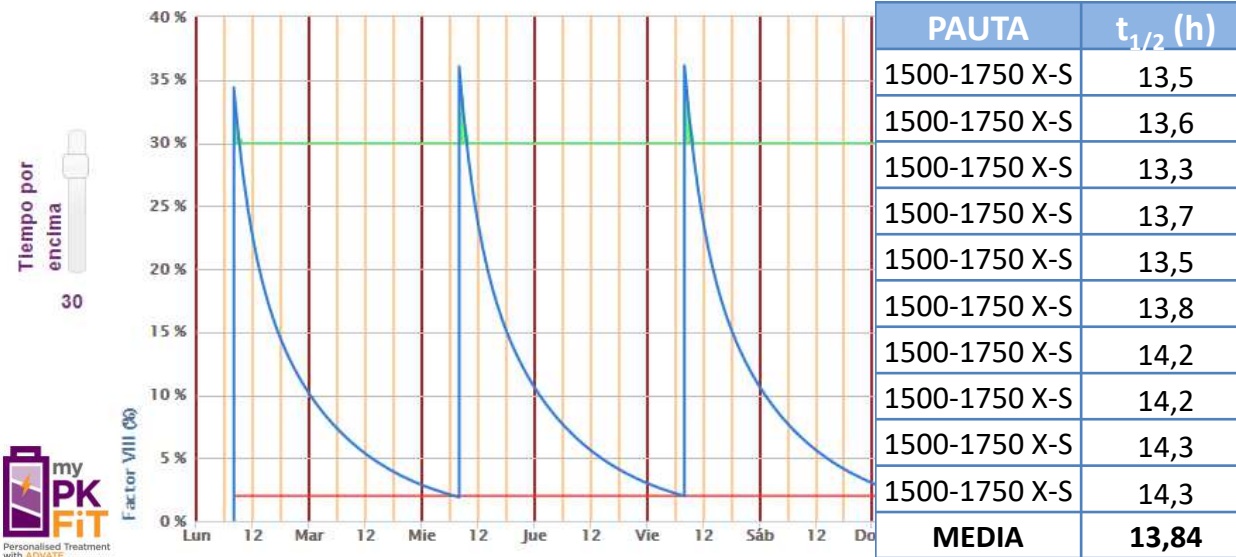
- 21 pacientes en profilaxis (20 graves, 1 moderada) , myPKFiT
- Mediana edad 33,0 años (IQR: 26,5-42,5)
- 145 monitorizaciones PK (enero 2014-diciembre 2017)
- 6,9 monitorizaciones/paciente (1,7 por paciente/año)

# Nuestra experiencia con myPKFiT

## Variabilidad intra e interindividual

CV intraindividual medio  $t_{1/2}$ : 4,9% (SD: 0,03; rango 1,0-11,3%)  
 CV interindividual medio  $t_{1/2}$ : 17,2%

Objetivo de nivel valle sobre % del valor basal:   
 Vida media del FVIII (hor): 13,4



**Ejemplo: Paciente 20**

Media  $t_{1/2}$ : 13,84 h  
 Desviación estándar  $t_{1/2}$ : 0,38

**CV: 2,73% intrapaciente**

En cambio

**CV: 17,2% interpaciente**



	Lun	Mar	Mié	Jue	Vie	Sáb	Dom
Dosis UI	982 UI		982 UI		982 UI		982 UI
Dosis UI/kg	15,5 UI/kg		15,5 UI/kg		15,5 UI/kg		15,5 UI/kg
Tiempo por encima 30%	2 horas		2 horas		2 horas		
Tiempo por debajo 2%	1 horas						

La CV interindividual puede alcanzar 30%<sup>2</sup>

- 1- Megías et al. Haemophilia. 2018 [A head of print]
- 2- McEneny et al. Expert Opin Drug Metab Toxicol. 2016; 12:1313-21.

# Nuestra experiencia con myPKFiT

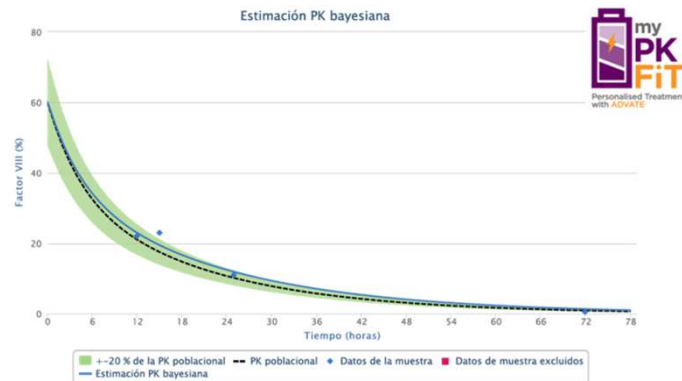
## comparación PK y variables clínicas: 1<sup>er</sup> AÑO

- Durante 2016: **8 pacientes** (38,9%) sangrados articulares
- **4 pacientes** con sangrados presentaban niveles valle 48h bajos y  $t_{1/2}$  corta
- **2 pacientes** con artropatía grave (HJHS>40) tenían fenotipo hemorrágico pese a tener  $t_{1/2}$  largas y niveles valle adecuados

Paciente	Edad	Tipo	Pauta	Dosis/kg	Consumo	Adherencia	HJHS	AJBR	ABR	SP/PR	$t_{1/2}$	Valle 48h	Valle 72h
1	25	G	2000 MV	69,8	132443	68,6	14	1	1	1/0	10,2	0,8	NR
8	14	G	1500 LXV	90,0	204041	86,9	0	1	1	1/0	11,6	3,1	NR
11	46	G	1500/48H	82,7	284474	103,8	24	1	1	0/1	11,0	1,7	NR
21	23	G	1500 LXV	84,9	76000	32,4	15	3	0	2/1	11,8	3	NR
13	68	G	OD; 1500MV	52,6	177716	175,7	40	4	0	4/0	18,5	15,2	4,6
19	49	G	2000 LXV	80,0	361133	115,4	44	1	0	0/1	14,8	5,5	1,8

# Nuestra experiencia con myPKFiT

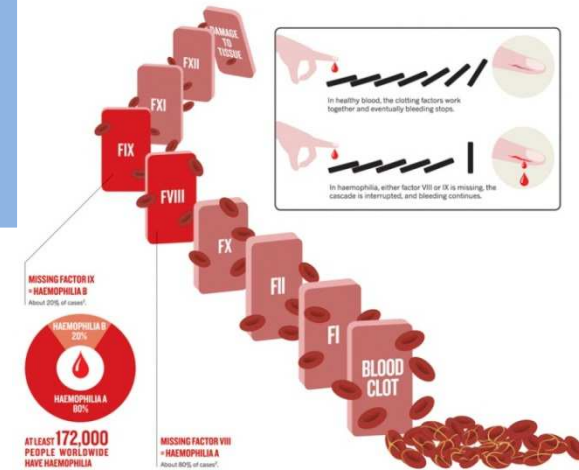
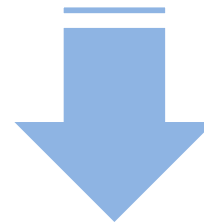
## comparación PK y variables clínicas: 1<sup>er</sup> AÑO



Eliminación (dl/h/kg): 0,026  
Vida media de FVIII (horas): 14,9

Volumen en estado estacionario (dl/kg): 0,5  
Tiempo hasta 1 % sobre el valor basal (horas): 78,0

$t_{1/2}$  corta (<p25: 11,8 h);  
 $t_{1/2}$  normal (p25-p75);  
 $t_{1/2}$  larga (>p75: 14,8 h);



- Asociación significativa entre la  $t_{1/2}$  y AJBR (P=0,010)
- Asociación  $t_{1/2}$  corta y AJBR  $\geq 1$  (P=0,001)
- Si se excluyen 2 pacientes con artropatía grave, fenotipo sangrante y  $t_{1/2}$  normal-larga se mantienen las 2 asociaciones (P=0,013 y 0,003)
- $t_{1/2}$  corta vs normal/larga:  $t_{1/2}$  corta se relaciona con mayor ABR (P=0,057), AJBR (P=0,012), sangrados espontáneos (NS), menos sangrados provocados (P=0,024) y mayor dosis/kg/semana (P=0,045)

# Nuestra experiencia con myPKFiT

## Sangrados articulares vs variables clínicas y parámetros PK: 1<sup>er</sup> AÑO



Variables	First period: early of adoption of PK- guided prophylaxis					P-value
	N	Zero joint bleeds		1 or more joint bleeds		
		Median	IQR	Median	IQR	
Age (years)	21	34	29-39	29	25-46	.972
Weight (kg)	21	74	68.5-85.5	63	53-75	<b>.039</b>
HJHS	21	13.5	6-27	15	7-24	.722
Dose (IU/kg/week)	19	62.5	51.8-69.3	79.7	63.5-83.8	<b>.032</b>
Consumption (IU/year)	21	194641	180725-226633.5	184953	132443-263893	.619
Adherence index (%)	19	96.8	86.3-100.8	94.0	71.6-109.6	.869
Cl (mL/h/kg)	19	2.9	2.8-3.0	3.2	2.4-3.9	.678
Vss (mL/kg)	19	50	50-50	50	50-55	.068
t <sub>1/2</sub> (h)	19	14	12.9-14.5	13.3	11.3-15.9	.863
t <sub>1/2</sub> (h)*	17	14	12.9-14.5	11.7	11-15.2	.269
TL48 (IU/dL)	19	3.2	2.7-5.9	3.9	2.4-7.5	.869
TL72 (IU/dL)	13	1.6	1.3-2.0	2.6	1.7-4.0	.353
T1% (h)	19	70	67-80	74	61.5-92.5	.967

Pacientes con sangrados articulares tienen **menos peso** (P=0,039) y **mayor dosis/kg/semana** (P=0,032).

No se encontraron asociaciones entre sangrados articulares y t<sub>1/2</sub> pese a que los pacientes con AJBR≥1 tenían menor mediana t<sub>1/2</sub> que los pacientes sin sangrados (11,7 vs 14 h)

# Nuestra experiencia con myPKFiT

## comparación entre los 2 periodos



**PRE**

Profilaxis  
estándar  
(dosis/kg)

**POST**

Profilaxis  
PK-guiada

Variable	N	Early of adoption of PK-guided prophylaxis		After one year of PK-guided prophylaxis		p-value
		Mean	SD	Mean	SD	
Weight (kg)	21	73.8	21.1	74.0	20.6	.78
Dose (IU/kg/week)	19	65.6	15.7	65.9	15.7	.85
Consumption (IU/year)	21	203331.9	95315.3	192778.4	103660.7	.48
Adherence index (%)	21	94.8	27.1	92.6	22.5	.43
Cl (mL/h/kg)	19	3.0	0.6	3.0	0.7	.58
Vss (mL/kg)	19	50.5	4.0	52.1	7.1	.19
t <sub>1/2</sub> (h)	19	14.0	2.8	14.0	2.7	.67
TL48 (IU/dL)	19	5.0	3.8	4.9	3.3	.85
TL72 (IU/dL)	12	2.7	1.8	2.6	1.5	.90
T1% (h)	19	76.7	19.2	16.8	19.4	.87
AJBR	21	0.8	1.2	0.8	1.2	.82
ABR	21	1.0	1.2	0.9	1.3	.79
Spontaneous bleeds	21	0.8	1.1	0.5	1.1	<b>.08</b>
Provoked bleeds	21	0.1	0.4	0.4	0.7	.14

Tras ajustar la profilaxis con la PK **desaparecen** las asociaciones entre **sangrados articulares** y t<sub>1/2</sub>, así como con el peso y la dosis/kg/semana

Al comparar ambos periodos no hay diferencias significativas, pero hay una tendencia a una **reducción en los sangrados espontáneos el 2º año (P=0,08)**



# Nuestra experiencia con myPKFiT

comparación entre los 2 periodos

N=21 pacientes

**7 cambios de dosis (33%)**

**3 pacientes (14%) pasan de tratamiento a demanda a profilaxis**

**2 pacientes (10%) aumentaron la dosis**

**2 pacientes (9,5%) redujeron la dosis**

# Nuestra experiencia con myPKFiT

## comparación entre los 2 periodos

N=21 pacientes

## Adherencia

**Elevada adherencia (96,8 vs 97,6%)<sup>1</sup>**  
estudios previos 89-64%<sup>2,3</sup>

**4 pacientes (19%) mejoraron la adherencia >5%**

**4 pacientes (19%) con consumo aumentado por sangrados, lo redujeron el 2º año**

**3 pacientes (14%) con mala adherencia**



1-Megías et al. *Haemophilia*. 2018 [A head of print]

2-Collins et al. *J Thromb Haemost*. 2009; 7:413-20.

3- García-Dasí et al. *Haemophilia*. 2016; 21:458-64.

# Nuestra experiencia con myPKFiT

## comparación entre los 2 periodos

N=21 pacientes

El segundo año

**15** pacientes (71%) redujeron el consumo FVIII

Mediana: **10611 UI** (IQR=6423-19001)

Ahorro **6.579 €**/paciente/año  
(IQR=3.982-11.780)





# Nuestra experiencia con myPKFiT

## comparación entre los 2 periodos

N=21 pacientes

**El segundo año**

**5 pacientes (24%) aumentaron la actividad física**

**Intervenciones educativas  
ajustar la actividad física a los periodos con mayor nivel FVIII**

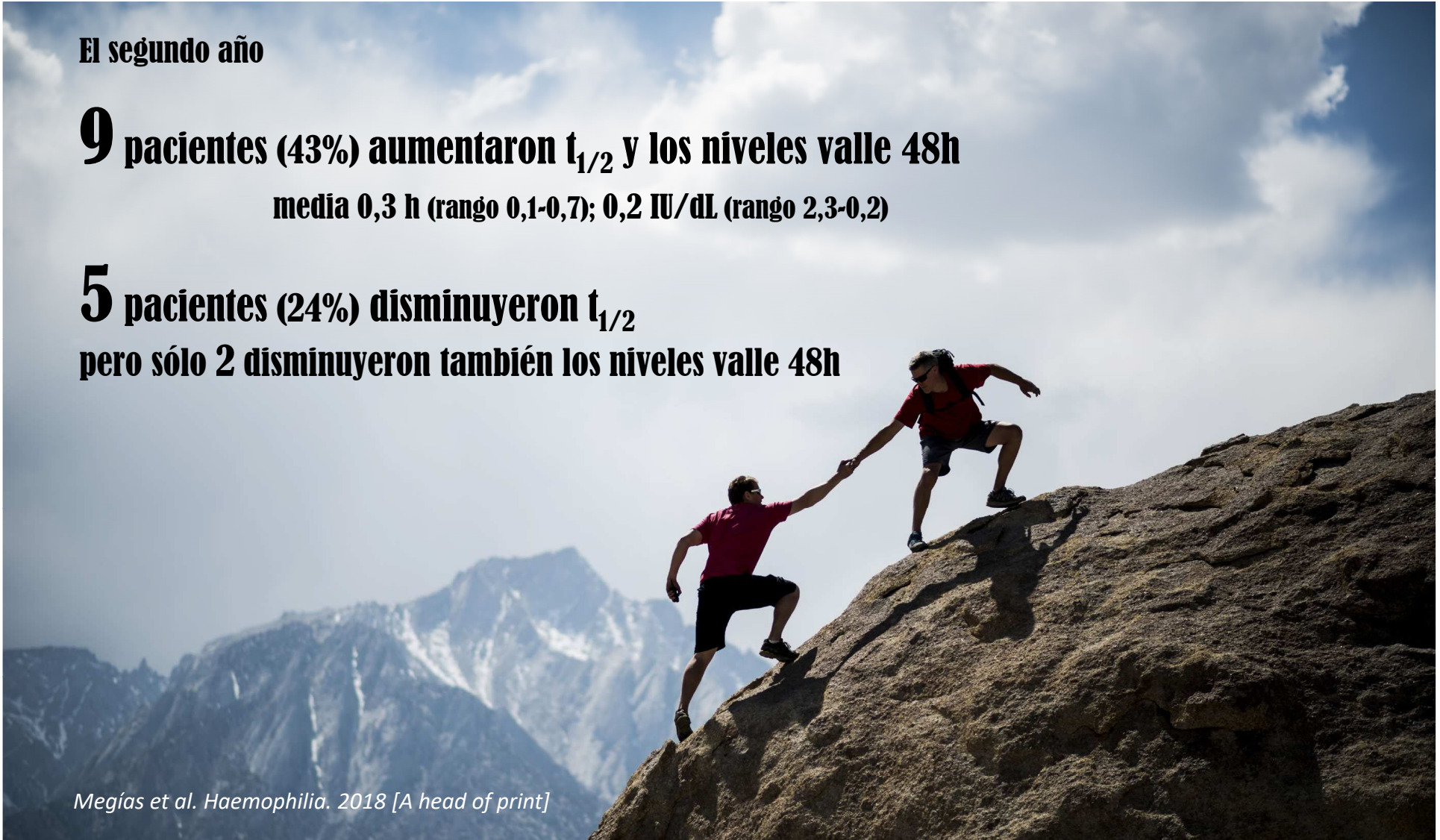


# Nuestra experiencia con myPKFiT comparación entre los 2 periodos

**El segundo año**

**9** pacientes (43%) aumentaron  $t_{1/2}$  y los niveles valle 48h  
media 0,3 h (rango 0,1-0,7); 0,2 IU/dL (rango 2,3-0,2)

**5** pacientes (24%) disminuyeron  $t_{1/2}$   
pero sólo 2 disminuyeron también los niveles valle 48h



# **Nuestra experiencia con myPKFiT** comparación entre los 2 periodos

**Tasas similares ABR y AJBR ambos periodos**

El segundo año

**Reducción tasa sangrados espontáneos**

**5 pacientes (24%) redujeron nº sangrados espontáneos**

**Aumento de la tasa de sangrados provocados**

**6 pacientes (29%) aumentaron nº sangrados provocados**



# Nuestra experiencia con WAPPS-Hemo

A mobile hanging decoration made of wooden sticks and colorful paper airplanes and clouds. The mobile is suspended by a white string and features several paper airplanes in various colors (blue, green, yellow, and white) and clouds in shades of purple and white. The background is a plain, light-colored wall.

**90** pacientes monitorizados con hemofilia A y B

**13** productos diferentes FVIII/FIX

Empleado antes de realizar cualquier **switch**

# Nuestra experiencia con WAPPS Hemo

## desarrollo de un modelo bayesiano pdFVIII

Estudio retrospectivo, **49 pacientes adultos** con Hemofilia A grave sin inhibidores en profilaxis con pdFVIII de 2 cohortes (España 22; Chile 27)

- ✓ PK estimada con **WAPPS**, 3 muestras: **2-6, 20-26, 44-52 h**
- ✓ Valores **similares** en ambas cohortes parámetros **PK y AJBR**
- ✓ Pequeñas diferencias en dosificación y tiempo hasta alcanzar 1%
- ✓ Pacientes con **t<sub>1/2</sub> corta y artropatía** mayor riesgo de **sangrado articular**

pdFVIII/VWF	Age (years)	Dose (IU/kg/week)	AJBR 2016	t <sub>1/2</sub> (h)	TL at 48h (IU/dL)	TL at 72h (IU/dL)	T1% (h)
Total; mean (SD) (Fanhdi®, Spain)	32.3 (21.7)	86.0 (60.3)	1.3 (2.8)	15.9 (4.7)	6.3 (5.3)	3.5 (4.3)	124.5 (28.1)
Total; mean (SD) (Alphanate®, Chile)	27.5 (13.7)	54.9 (26.3)	1.2 (1.8)	15.9 (4.4)	5.8 (4.5)	3.3 (3.9)	109.6 (41.9)
Total pdFVIII/VWF mean (SD)	29.7 (17.7)	69.8 (47.9)	1.3 (2.3)	15.9 (4.5)	6.0 (4.8)	3.4 (4.1)	116.4 (36.7)

# Conclusiones

- Existe poca variabilidad intraindividual en la  $t_{1/2}$  del rFVIII, pero la variabilidad interindividual es relevante y justifica la profilaxis PK-guiada.
- Los pacientes con  $t_{1/2}$  corta se asociaron con mayor riesgo de sangrados espontáneos, y sería adecuada la profilaxis PK-guiada. También influyen en el AJBR otros factores, como el estado articular o la adherencia.
- En el 2º año de seguimiento, tras ajustar la dosis por PK, desaparecen las asociaciones entre  $t_{1/2}$  corta y AJBR, relacionados con una reducción de en la tasa de sangrados espontáneos. También observamos mejoras en adherencia, reducción del consumo, mejor PK y mayor actividad física.
- Nuestro estudio aporta como novedad individualizar teniendo en cuenta la PK individual, las variables clínicas (patrón sangrados, estado articular, actividad física) y la conveniencia del paciente (adherencia, estilo de vida)



# PK Online Course

1<sup>er</sup> CURSO DE MONITORIZACIÓN DE FÁRMACOS EN LA PRÁCTICA CLÍNICA

## Docentes



Alfonso Iorio MD, PhD.  
Associate Professor  
Department of Health Research Methods,  
Evidence, and Impact.  
McMaster University, Canada.



Tamara Navarro-Ruan, MLIS, MEd.  
Research Coordinator WAPSS-Hemo  
McMaster University, Canada.



Santiago Bonanad MD,  
Jefe Unidad de Hemostasia y Trombosis,  
Hospital La Fe, Valencia, España.



Juan Megías  
Farmacéutico  
Especialista en Farmacia Hospitalaria  
Hospital La Fe, Valencia, España.

# Resumen de las actividades en **investigación** 2016-2018

**2** artículos en revistas indexadas

**8,824** factor impacto acumulado

**2** artículos en proceso de evaluación

**1** monografía sobre PK en hemofilia

Congresos nacionales/internacionales

**26** posters

**3** comunicaciones orales

**16** jornadas/workshops patrocinados industria

**3** premios





**El futuro va a pasar por afianzar la  
ALIANZA con todos los actores  
involucrados en el circuito del  
medicamento**



**Estrategias de colaboración  
público –privadas que contribuyan  
a mantener un modelo de salud  
seguro y de calidad a la vez que  
garantice su viabilidad**



No sólo es **hacer bien**  
**nuestro trabajo** sino  
hacerlo además generando un

**VALOR SOCIAL** cuantificable

para los **PACIENTES**, para los  
**profesionales** y para las

organizaciones sanitarias



Muchas  
gracias!!



**Dr. José Luis Poveda Andrés**

 **@joseluis\_pa**