



ARTÍCULO DE OPINIÓN

Docetaxel in hormone-sensitive advanced prostate cancer; GENESIS-SEFH evaluation report^a

Docetaxel en el cáncer de próstata avanzado hormonosensible; Informe de evaluación GENESIS-SEFH

Juan Carlos García de Paredes Esteban¹, Emilio Jesús Alegre del Rey¹,
Rocío Asensi Díez²

¹Hospital Universitario de Puerto Real, Cádiz. ²Hospital Regional Universitario de Málaga, Málaga, Spain.

^aThis paper is an abstract of the Docetaxel drug evaluation report by GENESIS-SEFH (Group for Innovation, Assessment, Standardization and Research in the Selection of Drugs of the Spanish Society of Hospital Pharmacy) that can be retrieved in its entire form from the GENESIS website (<http://gruposedetabajo.sefh.es/genesis/>). This evaluation has been made with assistance by the MADRE 4.0 application¹.

Autor para correspondencia

Correo electrónico:
juancca@hotmail.com
(Juan Carlos García de Paredes Esteban)

Recibido el 29 de diciembre de 2016;
aceptado el 22 de febrero de 2017.

DOI: 10.7399/fh.2017.41.4.10742

Abstract

Prostate cancer (PC) is the most common urogenital malignancy in older men and the second leading cause of death by cancer in men in Europe. Current therapeutic practice considers Androgen Deprivation Therapy (ADT) as first line treatment for clinically localized prostate cancer at high-risk, either locally advanced or metastatic. ADT can be achieved through orchiectomy (surgical castration), luteinizing hormone-releasing hormone (LHRH) agonists, or through complete androgen blockade (LHRH agonist combined with an anti-androgen). Docetaxel in combination with prednisone or prednisolone is indicated for the treatment of patients with hormone-refractory metastatic prostate cancer. The CHAARTED and STAMPEDE clinical trials studied the effect of bringing forward the use of docetaxel added on to ADT in the context of hormone-sensitive patients. The CHAARTED clinical trial showed a significant increase in a variable with maximum relevance such as Overall Survival (OS), with a difference of 13.6 months between medians. There was also clinical benefit in the secondary variables: median time until castration-resistant disease or until clinical progression. In the STAMPEDE clinical trial, which included 39% of non-metastatic patients, a 10-month difference between medians was demonstrated in OS, and 17 months in the primary co-variable of Progression Free Survival. The most frequent adverse events were: neutropenia, febrile neutropenia, leucopenia, and general disorders such as asthenia, lethargy or fever. According to data from the CHAARTED and STAMPEDE studies, and the incremental cost of € 3 196.98 for adding on docetaxel to standard treatment, the estimated additional cost for each year of life gained is compatible with an incremental cost-effectiveness ratio between € 2 267.36 and € 3 851.78. In view of the efficacy and safety results, the proposed positioning is: to advance the use of docetaxel added to androgen deprivation therapy to first-line metastatic hormone-sensitive prostate cancer, regardless of metastatic volume, in those patients who meet the CHAARTED study criteria.

KEYWORDS

Hormone-sensitive prostate cancer; Docetaxel; Androgen deprivation therapy; GENESIS-SEFH evaluation report.

PALABRAS CLAVE

Cáncer de próstata hormonosensible; Docetaxel; Terapia de privación de andrógenos; Informe de evaluación GENESIS-SEFH.

Resumen

El cáncer de próstata (CP) es el tumor maligno urogenital más frecuente en hombres de edad avanzada y la segunda causa de muerte por cáncer en hombres en Europa. La práctica terapéutica actual considera como primera línea la terapia de privación de andrógenos (ADT; *androgen deprivation therapy*) en el cáncer de próstata clínicamente localizado de alto riesgo, localmente avanzado o metastásico. La ADT se realiza mediante orquiectomía (castración quirúrgica), agonistas de la hormona liberadora de hormona luteinizante (LHRH), o bien mediante el bloqueo androgénico completo (agonista LHRH más antiandrogénico). El docetaxel en combinación con prednisona o prednisolona está indicado para el tratamiento de pacientes con cáncer de próstata hormono-refractario metastásico. Los ensayos clínicos CHAARTED y STAMPEDE analizaron el efecto de adelantar el uso de docetaxel añadido a la ADT en el contexto del paciente hormonosensible. En el ensayo CHAARTED se demostró un aumento significativo en la variable de máxima relevancia como es la supervivencia global (SG), con una diferencia de medianas de 13,6 meses. También se obtuvo beneficio clínico en las variables secundarias mediana de tiempo hasta enfermedad resistente a la castración o hasta progresión clínica. En el ensayo STAMPEDE, en el que se incluyeron un 39% de pacientes no metastásicos, se demostró una diferencia de medianas de 10 meses en la SG y de 17 meses en la covariable principal de supervivencia libre de progresión. Los eventos adversos más frecuentes fueron: neutropenia, neutropenia febril, leucopenia y alteraciones generales tales como astenia, letargia o fiebre. Según los datos del estudio CHAARTED y STAMPEDE y el coste incremental de 3.196,98 € de añadir docetaxel a la terapia de referencia, por cada año de vida ganado el coste adicional estimado es compatible con un coste/eficacia incremental (CEI) entre 2.267,36 € y 3.851,78 €. A la vista de los importantes resultados de eficacia y el perfil manejable de seguridad, el posicionamiento propuesto es adelantar el uso de docetaxel añadido a la ADT a la primera línea del cáncer de próstata metastásico hormonosensible, en aquellos pacientes que cumplen los criterios básicos del estudio CHAARTED.



Los artículos publicados en esta revista se distribuyen con la licencia
Articles published in this journal are licensed with a
Creative Commons Attribution 4.0
<https://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>
La revista Farmacia no cobra tasas por el envío de trabajos,
ni tampoco por la publicación de sus artículos.

Introduction

Prostate cancer (PC) is the most common urogenital malignancy in older men and the second leading cause of cancer death in men in Europe. This is an important health problem, especially in developed countries, with a higher proportion of elderly men in the general population. In Spain, the estimated incidence and mortality of prostate cancer according to Globocan (year 2012) is 27,853 / 100,000 inhabitants (122,1 new cases / 100,000 / year) and 5,481 deaths per year (24 deaths / 100,000 / year)².

Current therapeutic practice considers hormone therapy as first line treatment, with androgen suppression by luteinizing hormone-releasing hormone (LHRH) agonists or orchiectomy, or complete androgen blockade (LHRH agonist combined with an anti-androgen), both in high-risk clinically localized PC as in localized prostate advanced or metastatic cases. Combination therapy with radiotherapy was consistently associated with a specific improvement in the disease and Overall Survival (OS), compared with single-mode treatment, in Phase III randomized studies³.

LHRH analogues (leuprorelin, goserelin and triptorelin) act by reducing the amount of testosterone produced by testes. Treatment with these drugs is also called chemical castration or medical castration. In order to avoid the initial flare effect when these are first administered, antiandrogen therapy with flutamide or bicalutamide should precede or co administered with LHRH agonist, for at least 7 days.

LHRH antagonists, such as degarelix, rapidly and directly inhibit the release of androgens, unlike LHRH agonists without causing exacerbation. Therefore, they do not require coadministration with an antiandrogen. This therapy is only used in the case of patients with short-term complications.

The combination of radiotherapy with brachytherapy, with or without ADT, during two or three years, is another primary treatment option for high-risk or locally advanced patients. However, the optimal duration of ADT in this setting remains unclear. Radical prostatectomy plus pelvic lymph node dissection (PLND) remains as an option in high-risk patients who may benefit from surgery, and for selected patients with locally advanced disease, with no fixation to adjacent organs.

If the first hormone line fails, a second hormone treatment may sometimes be attempted: if androgen suppression loses efficacy, an antiandrogen may be added to the therapy, or if complete androgen blockade fails, the antiandrogen will be removed.

If this second hormonal line also fails, it is said that the disease is progressing to a condition known as Castration-Resistant Prostate Carcinoma (CRPC). The definition of CRPC⁴ includes castrate serum testosterone < 50 ng/dL and biochemical or radiological progression:

- Biochemical progression: Increased levels of Prostate Specific Antigen (PSA) in 3 measurements with at least one week between them, with 2 elevations > 50% regarding the nadir and PSA > 2 ng/mL;
- Radiological progression: either two or more new bone lesions on bone scan or a soft tissue lesion using RECIST criteria 1.1.

New evidence has been recently published about the use of docetaxel, a drug whose patent has expired; these seem to show benefits in the setting of hormone-sensitive PC patients. Docetaxel has not been approved for use in this indication⁵. Docetaxel in combination with prednisone or prednisolone is indicated for the treatment of patients with hormone-refractory metastatic PC. Therefore, the use of docetaxel in this new scenario would be off-label, according to Royal Decree 1015/2009 on use of drugs in special situations. It requires an Informed Consent of the patient, which must be recorded in the medical history⁶.

Just like the introduction of docetaxel represented a before-and-after in CRPC treatment the introduction into the sensitive hormone patient should be considered as an important therapeutic advance in CP. For this reason, from the GENESIS-SEFH group, an evaluation report was carried out according to the MADRE methodology, which analyzed the current situation.

Efficacy

The studies analyzed for this evaluation were the CHAARTED⁷ and STAMPEDE⁸ clinical trials, because these provide the most mature data with the highest number of patients; as well as a meta-analysis⁹, including patients with M0 and M1 stages.

CHAARTED is a multicenter, open label, phase III trial, in which 790 patients recently diagnosed with metastatic PC were randomized to receive either 6

cycles of docetaxel plus ADT or ADT alone. The primary objective of the study was to determine whether docetaxel therapy at the beginning of ADT for metastatic hormone-sensitive prostate cancer would result in longer overall survival (OS) than that with ADT alone, and some of the secondary endpoints determined were: the time until castration-resistant disease, time to clinical progression, time to serological progression, PSA response measured at 6 and 12 months, and quality of life measured through the FACT-P Questionnaire (*Functional Assessment of Cancer Therapy-Prostate*).

Metastatic disease was defined as high-volume if the patient presented visceral metastasis or ≥ 4 bone lesions with ≥ 1 beyond the vertebral bodies and pelvis. STAMPEDE is a multicenter, phase III, open clinical trial, randomized 2:1:1:1, where patients received, respectively, ADT (control arm), ADT+zoledronic acid, ADT+docetaxel, or ADT+docetaxel+zoledronic acid. The study included 2,962 patients recently diagnosed with PC, either metastatic, positive node (N+) or high-risk locally advanced; the latter should meet at least two of the following criteria: T3/4 stage, Gleason pattern 8-10, or PSA levels ≥ 40 ng/mL. The primary endpoint of the study was to determine OS and PFS (Progression Free Survival). The secondary endpoints determined were skeleton-related events, and quality of life measured through the questionnaire by the EORTC QLQ-C30 (*European Organization for Research and Treatment of Cancer, quality life questionnaire*).

Table 1 shows the results of the CHAARTED and STAMPEDE clinical trials.

A meta-analysis was also included in the evaluation; its objective was to see the effect of adding on docetaxel and bisphosphonates to ADT in terms of OS and PFS. Seven controlled and randomized clinical trials were included, with high-risk localized or metastatic hormone-sensitive PC patients, where docetaxel+standard care therapy (hormone therapy +/-radiotherapy) was compared with standard therapy; 3 of the studies included patients in M1 stage (STAMPEDE, GETUG-15 and CHAARTED) and 4 studies were conducted in patients in M0 stage (STAMPEDE, GETUG-12, TAX 3501 and RTOG 0521). In total, 3,206 patients in Stage M1 and 3,978 patients in M0 stage were included.

Table 2 shows the main results of the meta-analysis.

Safety

Adverse events related to docetaxel are widely known and described in literature. The most common adverse events are: neutropenia, anemia, thrombocytopenia, peripheral sensory neuropathy, motor peripheral neuropathy, febrile neutropenia, gastrointestinal reactions (fatigue, diarrhoea, nausea and vomiting), alopecia, and skin reactions. Among the most severe: Grade 4 hypersensitivity reactions, febrile neutropenia, and liver toxicity.

In the CHAARTED study, the proportion of Grade 3-5 events in the experimental arm was 29% vs. 3% in the control arm. The most frequent events were: neutropenia (12%), febrile neutropenia (6%), fatigue (4%), leukopenia (5%), lymphopenia (2%), allergic reaction (2%), anaemia (1%) and diarrhoea (1%). The protocol description specifies that adverse events among the patients in the control arm must not be routinely documented, and this might explain such a low proportion.

In the STAMPEDE study, the proportion of Grade 3-5 events in the experimental arm treated with ADT+docetaxel was 52% vs. 32% in the control arm. The most frequent events were: febrile neutropenia (15%), neutropenia (12%), endocrine alterations (10%), gastrointestinal alterations including diarrhoea, abdominal pain, constipation and vomiting (8%), general alterations such as asthenia and fever (7%) and musculoskeletal alterations (6%).

There was one death in the CHAARTED study and eight deaths in the STAMPEDE study (one due to neutropenic sepsis in the ADT+docetaxel arm, and seven in the ADT+docetaxel+zoledronic acid arm: 4 of them due to neutropenic sepsis, 1 due to pneumocystis pneumonia, 1 due to interstitial pneumonitis, and 1 due to pneumonia); these could have been associated with docetaxel.

Approximately 86% of patients in the CHAARTED study intervention group (N=397) received the complete treatment. Of this proportion, approximately 74% received the established courses of treatment without any dose reduction. In the STAMPEDE study, 77% in the ADT+docetaxel arm (N=592) and 71% in the ADT+docetaxel+zoledronic acid (N=593) completed the 6-course administration.

The differences in safety outcomes between both studies could be caused by the differences in the population included in each one¹⁰. There was no recommendation about how to use the colony-stimulating factors in either of the protocols for the two studies.

Table 1. Outcomes of the CHAARTED and STAMPEDE clinical trials

CHAARTED study							
Variable evaluated in the study	ADT + Docetaxel N=397	ADT N=393	Median Difference	HR (CI 95%)	P		
Primary Outcome							
Overall Survival (median)	57.6 months	44.0 months	13.6 months	0.61 (0.47-0.80)	<0.001		
Secondary Outcomes							
Median time until castration-resistant disease.	20.2 months	11.7 months	8.5 months	0.61 (0.51-0.72)	<0.001		
Median time until clinical progression.	33.0 months	19.8 months	13.2 months	0.61 (0.50-0.75)	<0.001		
Proportion of patients with a reduction in PSA <0.2ng/ml at 6 months.	32%	19%			<0.001		
Proportion of patients with a reduction in PSA <0.2ng/ml at 12 months.	27.7%	16.8%			<0.001		
Variation in quality of life measured at 3 months.	-2.7	-1.1					
<i>Outcomes by subgroups</i>							
Overall survival in patients with high-volume disease.	49.2 months	32.2 months	17.0 months	0.60 (0.45-0.81)	<0.001		
Overall survival in patients with low-volume disease.	Not achieved	Not achieved	-	0.60 (3.32-1.13)	p=0.11		
STAMPEDE Study							
Variable evaluated in the study	Arm A: ADT N=1184	Arm B: ADT+ZA N=593	Arm C: ADT+DOC N=592	Arm D: ADT+ZA + DOC N=593	Median difference vs. Arm A	HR (CI 95%)	P
Primary Outcomes							
Overall Survival (months)	71	NA	81	76	B: - C: 10 D: 5	B:0.94 (0.79-1.11) C:0.78 (0.66-0.93) D:0.82 (0.69-0.97)	B: 0.45 C: 0.006 D: 0.022
Progression Free Survival (months)	20	22	37	36	B: 2 C:17 D: 16	B:0.92 (0.81-1.04) C:0.61 (0.53-0.70) D:0.62 (0.54-0.70)	B: 0.198 C: <0.001 D: <0.001
Progression Free Survival* (months)	34.8		44.2	43.1	C:9.4 (CI 95%.6.6-12.3) D: 8.3 (CI 95% 5.5-11.1)	- -	C: <0.001 D: <0.001
Secondary Outcomes							
Skeleton-related events.	328	153	112	108		B:0.89 (0.73-1.07) C:0.60 (0.48-0.74) D:0.55 (0.44-0.69)	B: 0.221 C: <0.001 D: <0.001
<i>Results by subgroups</i>							
Overall survival in metastatic patients (months)	45	46	60	55	B: 1 C:15 D: 10	B:0.93 (0.77-1.11) C:0.76 (0.62-0.92) D:0.79 (0.66-0.96)	B: 0.416 C: 0.005 D: 0.015

ADT: Androgen Deprivation Therapy; ZA: zoledronic acid; DOC: docetaxel.

*A model was used to calculate the trimmed mean adjusted to the first 84 months of Progression Free Survival, because important evidence was observed regarding lack of proportionality along the curve with the use of Hazard Ratio.

Table 2. Outcomes of the Meta-Analysis

Variable evaluated in the meta-analysis*	ADT + Docetaxel	ADT	ARR (CI 95%)	P	NNT (CI 95%)
Primary Outcome					
% of absolute risk of death at 4 years in M1 patients.	50.62%	60%	9.38% (5.06% to 13.63%)	<0.05	11 (8 to 19)
% of absolute risk of death at 4 years in M0 patients.	17.65%	20%	2.35% (-1.59% to 5.73%)	0.218	Not relevant
Secondary Outcomes					
% of absolute risk of progression or death at 4 years in M1 patients.	64.3%	80%	15.7% (12.41% to 19.32%)	<0.05	6 (5 to 8)
% of absolute risk of progression or death at 4 years in M0 patients.	22.09%	30%	7.91% (4.91% to 10.45%)	<0.05	13 (10 to 20)

ADT: Androgen Deprivation Therapy; ARR: Absolute Risk Reduction; NNT: Necessary numbers of patients to treat in order to obtain an additional efficacy unit.

*Because no differences between medians can be obtained, a 40% survival at 4 years is assumed in the group treated with ADT monotherapy. In M0 patients, an 80% is assumed. The same assumption is made for Progression Free Survival: 20% in M1 patients and 70% in M0 patients.

It must be taken into account that treatment with docetaxel could involve a reduction in patients' quality of life; this aspect is a major key element to be considered at the time of deciding on treatment approach. According to the data in the FACT-P Quality of Life questionnaire, collected in the CHAARTED study, docetaxel leads to a higher worsening in quality of life, measured at 3 months since treatment initiation. Even though the measurement was conducted at 12 months, it showed better outcomes than the control arm, and patients treated with docetaxel could even return to their baseline status¹.

Economic area

For the economic analysis, only those costs derived of the price of docetaxel were taken into account, because treatment with docetaxel is also added to standard treatment (hormonal therapy). The associated indirect costs were not considered for the economic evaluation, such as those derived from adverse events occurred, or analytical and/or radiological tests for chemotherapy follow-up. For the calculation of cost per day in those medications with dose adjusted by weight, a standard patient of 70 kg was taken as reference. For those medications with dose adjusted per body surface, the reference was a standard patient with 1.7 m². The incremental cost compared to the reference therapy would be €3,196.98.

According to the data from the CHAARTED and STAMPEDE studies and the cost of treatment, the estimated additional cost per year of life gained (LYG) is compatible with a estimated incremental cost effectiveness ratio (ICER) between €2,267.36 and €3,851.78. Therefore, this would be an efficient therapy (See table 3).

According to the National Statistics Institute, the Spanish male population (from 18 to 110-year old) was of 22,813,635 inhabitants by July, 2016.

The incidence of PC in Spain is of 122 cases per 100,000 inhabitants. If we consider that approximately 5% of *de novo* diagnoses are metastatic, the

number of patients adequate for receiving docetaxel at national level, according to the CHAARTED criteria, could be estimated in 1,392 patients. Taking into account the incremental cost of €3,196.98 vs. ADT in monotherapy, the impact in Spain would be of €4,449,018.82.

Additional considerations

The comparator is adequate, and the primary endpoint in both studies is the variable with maximum clinical relevance: OS. The difference in OS between both studies could be caused by the proportion of non-metastatic patients included in the STAMPEDE study, who therefore had better disease prognosis. In both studies, there are statistically significant differences in the secondary variables with higher interest, such as PFS or Time until Clinical Progression. This is shown even though patients included would have access to docetaxel subsequently, which indicates the clear benefit of bringing forward the use of the drug to this first line with ADT.

There is doubt regarding patients without metastasis. The CHAARTED study does not include them, unlike the STAMPEDE study, where they represent approximately 39% of the total patients included. However, outcomes are not confirmed in these patients, although it is a fact that there is no significant interaction either.

Regarding the analysis by sub-groups, the CHAARTED study presents consistency in all sub-groups; however, there is a dubious interaction in PS (ECOG). But with a dubious interaction "p", even though it cannot be ruled out, in a pre-specified analysis, with biological plausibility but inconsistency in the outcomes obtained by the STAMPEDE study, evidence does not seem to be enough in order to consider that patients with PS (ECOG)=0 will benefit less than those with PS (ECOG)=1-2.

On the other hand, the STAMPEDE study presents consistency in all sub-groups, except in one of the analyses, in patients with recurrent disease in

Table 3. Incremental Cost-Effectiveness

Incremental Cost-Effectiveness (ICE) Continuous Variables							
Reference	Type of outcome	VARIABLE evaluated	Efficacy of ADT + Doc	Efficacy of ADT	Difference in efficacy	Incremental cost*	ICE (CI95%)
CHAARTED	Primary	OS	57.6 months	44.0 months	1.13 years (13.6 months)	€ 3,196.98	2,829.18€/LYG
	Subgroups	OS in patients with high-volume disease	49.2 months	32.2 months	1.41 years (17 months)	€ 3,196.98	2,267.36€/LYG
STAMPEDE	Primary	OS	81 months	71 months	0.83 years (10 months)	€ 3,196.98	3,851.78€/LYG
	Subgroups	OS in metastatic patients	60 months	45 months	1.25 years (15 months)	€ 3,196.98	2,557.58€/LYG

ADT: Androgen Deprivation Therapy; OS: Overall Survival. LYG: year of life gained.

*Indirect associated costs were not taken into account, such as those derived of adverse events occurred or lab and/or radiological tests for chemotherapy follow-up.

the arm treated with ADT+docetaxel+zoledronic acid, with a significant "p" for interaction. Given that CI95% is extremely wide due to the low number of patients, and that in the arm treated with ADT+docetaxel there is consistency between recurrent or non-recurrent disease, we cannot confirm in general that patients with recurrent disease will benefit of the therapy.

It is interesting to note that the score in the Gleason Scale does not show interaction in any of the studies. That is to say, the increase in survival would appear both in patients with a Gleason Score ≥ 8 and in patients with a lower score.

It is also worth highlighting in the CHAARTED study that the 95% Confidence Intervals between subgroups with high or low volume disease are completely overlapping, and we can reach the conclusion that there is no evidence about any different performance. We could say that no interaction was found, and therefore, the value assigned to the low-volume subgroup cannot be other than the overall value of the study, because there is no evidence otherwise¹².

Meta-analysis confirms the overall survival benefit in metastatic patients. In non-metastatic patients, we do not have evidence to suggest that the result is different, since there is no interaction in the STAMPEDE subgroup analysis, and the meta-analysis does not obtain a sufficient sample to affirm or discard the benefit.

Conclusion: Therapeutic Positioning and Conditions for Use

In view of the efficacy and safety results, the proposed positioning is considered Category D-1: It is included in the Pharmacy Formulary with specific

Bibliography

- Marín R, Puigventós F, Fraga MD, Ortega A, López-Briz E, Arocas V, et al. Group for Innovation, Assessment, Standardisation and Research in the Selection of Drugs (GENESIS) of the Spanish Society of Hospital Pharmacy (SEFH). Support method for decision making in assessment and appraisal of medicines (MADRE). Version 4.0. Madrid: SEFH [ed.]; 2013. Available at: http://gruposdetrabajo.sefh.es/genesis/genesis/Documents/MADRE%204_0_Procedures%20manual_Dec_2013.pdf
- GLOBOCAN 2012. Estimated cancer incidence, mortality and prevalence worldwide in 2012. [Access February 2017]. Available at: <http://globocan.iarc.fr/Default.aspx>
- Malcolm D, Wendy RP, Matthew R, Brundage M, Kirkbride P, Gospodarowicz M, et al.: Final Report of the Intergroup Randomized Study of Combined Androgen Deprivation Therapy Plus Radiotherapy Versus Androgen-Deprivation Therapy Alone in Locally Advanced Prostate Cancer. *J Clin Oncol.* 2015;33:2143-50
- Guidelines EAU 2015. [Access [11/09/2016]. Available at: http://uroweb.org/wp-content/uploads/09-Prostate-Cancer_LR.pdf
- European Public Assessment Report (EPAR): Taxotere®. [Access November 2016] Available at: <http://www.ema.europa.eu/ema/>
- RD 1015/2009, de 19 de junio, por el que se regula la disponibilidad de medicamentos en situaciones especiales. Boletín oficial del Estado, núm. 174, Sec.I. pág. 60904. [Access November 2016] Available at: <https://www.boe.es/boe/dias/2009/07/20/pdfs/BOE-A-2009-12002.pdf>

recommendations: to advance the use of docetaxel added to androgen deprivation therapy to first-line metastatic hormone-sensitive prostate cancer, regardless of metastatic volume, in those patients who meet the CHAARTED study criteria:

- PC diagnosis by Pathology, with radiological evidence of metastasis, in the defined setting either for high or low volume disease*.
- Patients with ECOG 0, 1 or 2 with an adequate organic function to receive chemotherapy.
- No peripheral neuropathy > grade 1 or history of hypersensitivity to docetaxel.
- No history of heart disease such as myocardial infarction in the last 6 months, active angina, or congestive heart failure.
- Patients previously treated with ADT during ≤ 24 months, with progression 12 months after treatment completion may benefit from docetaxel therapy.
- Patients on treatment with ADT for metastatic disease, who have initiated treatment during the last four months, and without evidence of progression, could also benefit of the addition of docetaxel.

*To deprive patients without high volume of the important survival benefit does not seem compatible with a correct interpretation of the sub-group analysis from the CHAARTED study.

It would be an off-label use, because docetaxel is indicated in metastatic "hormone refractory" PC. Therefore, informed consent will be mandatory, and this must be entered in the clinical record, according to article 13.1 of Royal Decree 1015/2009 of June, 19th, which regulates the availability of drugs in special situations.

- Sweeney CJ, Chen YH, Carducci M, Liu G, Jarrard DF, Eisenberger M et al. Chemohormonal Therapy in Metastatic Hormone-Sensitive Prostate Cancer. *N Engl J Med.* 2015; 373(8):737-46.
- James ND, Sydes MR, Clarke NW, Mason MD, Dearnaley DP, Spears MR, et al. Addition of docetaxel, zoledronic acid, or both to first-line long-term hormone therapy in prostate cancer (STAMPEDE): survival results from an adaptive, multiarm, multistage, platform randomised controlled trial. *Lancet.* 2016;387:1163-77.
- Claire LV, Sarah B, Larysa HMR, Albiges L, Clarke NW, Fisher D, et al. Addition of docetaxel or bisphosphonates to standard of care in men with localised or metastatic, hormone-sensitive prostate cancer: a systematic review and meta-analyses of aggregate data. *Lancet Oncol.* 2016;78:243-56.
- Omlin A, Sartor O, Rothermundt C, Cathomas R, De Bono JS, Shen L, et al. Analysis of Side Effect Profile of Alopecia, Nail Changes, Peripheral Neuropathy, and Dysgeusia in Prostate Cancer Patients Treated With Docetaxel and Cabazitaxel. *Clin Genitourin Cancer.* 2015;13(4):e205-8
- Patrick-Miller IJ, Chen Y, Carducci MA, Cella D, DiPaola RS, Gartrell BA, et al. Quality of life (QOL) analysis from E3805, chemohormonal androgen ablation randomized trial (CHAARTED) in prostate cancer (PrCa). *J Clin Oncol.* 2016;34(suppl 2S):286.
- Sun X, Ioannidis JP, Agoritis T, Alba AC, Guyatt G. How to Use a Subgroup Analysis. *Users' Guides to the Medical Literature.* JAMA. 2014;311(4):405-411.

VERSIÓN ESPAÑOLA

Introducción

El cáncer de próstata (CP) es el tumor maligno urogenital más frecuente en hombres de edad avanzada y la segunda causa de muerte por cáncer en hombres en Europa. Se trata de un importante problema de salud, especialmente en países desarrollados, con mayor proporción de hombres de edad avanzada en la población general. En España, la incidencia y mortalidad estimada de cáncer de próstata según Globocan (año 2012) es de 27.853 nuevos casos al año (122,1 nuevos casos/100.000/año) y 5.481 muertes al año (24 muertes/100.000/año)².

La práctica terapéutica actual considera como primera línea la hormonoterapia, con supresión androgénica mediante agonistas de la hormona liberadora de hormona luteinizante (LHRH) u orquiectomía, o bien bloqueo androgénico completo (agonista LHRH más antiandrógeno), tanto en el cáncer de próstata clínicamente localizado de alto riesgo como en el localmente avanzado o metastásico. La terapia combinada con la radioterapia se

asoció consistentemente con una mejora específica de la enfermedad y la supervivencia en general, en comparación con el tratamiento de modalidad única en estudios aleatorizados en fase III³.

Los análogos de la LHRH (leuprorelina, goserelina y triptorelina) actúan reduciendo la cantidad de testosterona producida por los testículos. Al tratamiento con estos medicamentos se le denomina también castración química o castración médica. Para evitar el efecto de la exacerbación cuando éstos se administran por primera vez, la terapia antiandrogénica con flutamida o bicalutamida debe preceder o co-administrarse con el agonista de la LHRH durante al menos 7 días.

Los antagonistas de LHRH, como por ejemplo degarelix, inhiben rápida y directamente la liberación de los andrógenos, a diferencia de los agonistas, sin producir exacerbación. Por lo tanto, no requieren coadministración con un antiandrógeno. Esta terapia solo se utiliza en el caso de pacientes en los que se prevén complicaciones a corto plazo.

La combinación de radioterapia con la braquiterapia, con o sin ADT durante dos o tres años, es otra opción de tratamiento primario para pacientes de alto riesgo o localmente avanzados. No obstante, la duración óptima de la ADT en este entorno aún no está clara. La prostatectomía radical más disección de ganglios linfáticos pélvicos sigue siendo una opción en aquellos pacientes de alto riesgo que puedan beneficiarse de la cirugía y en pacientes con enfermedad localmente avanzada seleccionados, sin fijación a órganos adyacentes.

Si falla la primera línea hormonal, en ocasiones se puede intentar un segundo tratamiento hormonal: si la supresión androgénica pierde eficacia, se puede añadir un antiandrogénico a la terapia, o si lo que fracasa es el bloqueo androgénico completo, se retirará el antiandrogénico.

Si también falla esta segunda maniobra hormonal se dice que la enfermedad progresa hacia una situación conocida como carcinoma de próstata resistente a castración (CPRC). La definición de CPRC⁴ incluye niveles de testosterona bajo castración <50 ng/dL y progresión bioquímica o radiológica:

- Progresión bioquímica: Niveles aumentados de antígeno prostático específico (PSA) en 3 mediciones, distanciadas al menos una semana entre sí, con 2 elevaciones superiores al 50% respecto del nadir y un PSA >2 ng/mL;
- Progresión radiológica: Aparición o progresión de dos o más lesiones óseas o de tejidos blandos según criterios RECIST 1.1.

Recientemente se han publicado nuevas evidencias sobre el uso de docetaxel, un medicamento cuya patente ha caducado, que parecen mostrar beneficios en el contexto del paciente con cáncer de próstata hormonosensible, y que no son reflejadas en su ficha técnica⁵. Docetaxel en combinación con prednisona o prednisolona está indicado para el tratamiento de pacientes con cáncer de próstata hormono-refractario metastásico. Por tanto, el uso de docetaxel en esta nueva situación, sería en una indicación fuera de ficha técnica. Éste se acogería a lo establecido en el RD 1015/2009, de uso de medicamentos en situaciones especiales. Requiere el consentimiento informado del paciente y registrar dicho consentimiento en la historia clínica⁶.

Al igual que la introducción de docetaxel supuso un antes y un después en el tratamiento del CPRC, la introducción en el paciente hormono sensible debe considerarse como un importante avance terapéutico en el CP. Por ello, desde el grupo GENESIS-SEFH se procedió a realizar un informe de evaluación según la metodología MADRE que analizase la situación actual.

Eficacia

Los estudios que se analizaron para realizar la evaluación fueron: los ensayos clínicos CHAARTED⁷ y STAMPEDE⁸, ya que son los que aportan datos más maduros y con un mayor número de pacientes, y un metanálisis⁹, que incluye pacientes con estadios M0 y M1.

CHAARTED es un ensayo fase III, multicéntrico, abierto, en el que se aleatorizaron 790 pacientes con diagnóstico reciente de cáncer de próstata metastásico a recibir 6 ciclos de docetaxel más ADT o a recibir la ADT únicamente. El objetivo principal de este estudio fue determinar la supervivencia global (SG) y entre los objetivos secundarios se determinaron el tiempo hasta enfermedad resistente a la castración, el tiempo hasta progresión clínica, el tiempo hasta progresión serológica, respuesta del PSA medido a los 6 y 12 meses y la calidad de vida medida mediante el cuestionario FACT-P (*Functional Assessment of Cancer Therapy-Prostate*).

Se definió enfermedad metastásica de alto volumen si el paciente presentaba metástasis viscerales o ≥4 lesiones óseas y una de estas más allá de la columna vertebral o pelvis.

STAMPEDE es un ensayo fase III, multicéntrico, abierto y aleatorizado 2:1:1:1 en el que los pacientes recibieron, respectivamente, ADT (brazo control), ADT+ácido zoledrónico, ADT+docetaxel o ADT+docetaxel+ácido zoledrónico. Se incluyeron 2.962 pacientes recientemente diagnosticados de cáncer de próstata como metastásicos, nódulo positivo (N+) o de alto riesgo-localmente avanzados, estos últimos siempre y cuando tuvieran al menos dos de los siguientes criterios: estadio T3/4, patrón de Gleason 8-10 o niveles de PSA ≥40 ng/mL. El objetivo principal del estudio fue determinar la SG y la supervivencia libre de progresión (SLP). Como objetivos secundarios se determinaron los eventos relacionados con el esqueleto y la calidad de vida medida por el cuestionario EORTC QLQ-C30 (*European Organization for Research and Treatment of Cancer, quality life questionnaire*).

Los resultados obtenidos en los ensayos CHAARTED y STAMPEDE se observan en la tabla 1.

También se incluyó en la evaluación un metanálisis en el cual se buscaba ver el efecto de la adición de docetaxel y bifosfonatos a la ADT en términos de supervivencia global y supervivencia libre de progresión. Se incluyeron 7 ensayos clínicos controlados y aleatorizados de pacientes con cáncer de próstata hormono sensible de alto riesgo localizado o metastásico, en los que se comparaba docetaxel más la terapia de cuidados estándares (hormonoterapia +/-Radioterapia) frente a la terapia estándar, de los cuales 3 eran en pacientes con estadio M1 (STAMPEDE, GETUG-15 y CHAARTED) y 4 en pacientes con estadio M0 (STAMPEDE, GETUG-12, TAX 3501 y RTOG 0521). En total, se incluían 3.206 con estadio M1 y 3.978 en pacientes con estadio M0.

También se presentan los resultados principales del metanálisis en la tabla 2.

Seguridad

Los eventos adversos relacionados con docetaxel son ampliamente conocidos y descritos en la literatura. Los eventos más comunes son: neutropenia, anemia, trombocitopenia, neuropatía sensorial periférica, neuropatía periférica motora, neutropenia febril, reacciones gastrointestinales (fatiga, diarrea, náuseas y vómitos), alopecia, reacciones cutáneas. Dentro de los más graves: reacciones de hipersensibilidad grado 4, neutropenia febril y hepatotoxicidad.

En el estudio CHAARTED el porcentaje de eventos grado 3-5 ocurrido en el brazo experimental fue de un 29% frente a un 3% en el brazo control. Los eventos más frecuentes fueron: neutropenia (12%), neutropenia febril (6%), fatiga (4%), leucopenia (5%), linfopenia (2%), reacción alérgica (2%), anemia (1%) y diarrea (1%). En la descripción del protocolo se especifica que los eventos adversos entre los pacientes del grupo control no serán documentados rutinariamente, de ahí que el porcentaje pudiese ser tan bajo.

En el estudio STAMPEDE el porcentaje de eventos grado 3-5 ocurrido en el brazo experimental ADT+docetaxel fue de un 52% frente a un 32% en el brazo control. Los eventos más frecuentes fueron: neutropenia febril (15%), neutropenia (12%), alteraciones endocrinas (10%), alteraciones gastrointestinales incluyendo diarrea, dolor abdominal, estreñimiento, vómitos (8%), alteraciones generales como astenia y fiebre (7%) y alteraciones musculoesqueléticas (6%).

Una muerte en el CHAARTED y ocho en el STAMPEDE (una por sepsis neutropénica en el brazo ADT+docetaxel y siete en el brazo de ADT+docetaxel+ácido zoledrónico, de las cuales 4 fueron por sepsis neutropénica, 1 por neumonía pneumocística, 1 por neumonitis intersticial y 1 por neumonía) pudieron estar relacionadas con docetaxel.

Aproximadamente el 86% en el grupo de intervención del estudio CHAARTED (N=397) recibieron el tratamiento completo. De este porcentaje, aproximadamente el 74% recibieron los ciclos estipulados sin reducción de dosis alguna. En el estudio STAMPEDE, un 77% en el brazo de ADT+Docetaxel (N=592) y un 71% en el brazo de ADT+Docetaxel+Zoledrónico (N=593), completaron la administración de los 6 ciclos.

Las diferencias en resultados de seguridad entre ambos estudios podrían estar debidas a las diferencias en materia de población incluida en cada uno¹⁰. En ambos estudios, en el protocolo no se emitió recomendación alguna de cómo usar los factores estimulantes de colonias.

Debe tenerse en cuenta que el tratamiento con docetaxel podría implicar un detrimento en la calidad de vida de los pacientes, siendo este aspecto una clave importante a tener en cuenta a la hora de decidir la actitud terapéutica. Según datos del cuestionario de calidad de vida FACT-P recogidos en el CHAARTED, docetaxel aporta un mayor empeoramiento de la calidad de vida medida a los 3 meses desde el inicio del tratamiento. Aunque la medición que se realizó a los 12 meses arrojó unos mejores resultados que el brazo control, volviendo incluso los pacientes tratados con docetaxel a su estado basal¹¹.

Área económica

Para el análisis económico solo se tuvieron en cuenta los costes derivados del precio de docetaxel, ya que a la terapia de referencia (terapia hormonal) se añade también el tratamiento con docetaxel. No se tuvieron en cuenta para la evaluación económica los costes indirectos asociados como podrían ser los derivados de los eventos adversos producidos o los test ana-

Tabla 1. Resultados de los ensayos clínicos CHAARTED y STAMPEDE

Ensayo CHAARTED							
Variable evaluada en el estudio	ADT + Docetaxel N=397	ADT N=393	Diferencia Mediana	HR (CI 95%)	P		
Resultado principal							
Supervivencia global (mediana)	57,6 meses	44,0 meses	13,6 meses	0,61 (0,47-0,80)	<0,001		
Resultados secundarios							
Mediana tiempo hasta enfermedad resistente a la castración.	20,2 meses	11,7 meses	8,5 meses	0,61 (0,51-0,72)	<0,001		
Mediana tiempo hasta progresión clínica	33,0 meses	19,8 meses	13,2 meses	0,61 (0,50-0,75)	<0,001		
Porcentaje de pacientes con descenso de PSA <0,2ng/ml a los 6 meses	32%	19%			<0,001		
Porcentaje de pacientes con descenso de PSA <0,2ng/ml a los 12 meses	27,7%	16,8%			<0,001		
Variación de la calidad de vida medida a los 3 meses.	-2,7	-1,1					
<i>Resultados por subgrupos</i>							
Supervivencia global en pacientes con enfermedad de alto volumen.	49,2 meses	32,2 meses	17,0 meses	0,60 (0,45-0,81)	<0,001		
Supervivencia global en pacientes con enfermedad de bajo volumen.	No alcanzada	No alcanzada	-	0,60 (3,32-1,13)	p=0,11		
Ensayo STAMPEDE							
Variable evaluada en el estudio	Brazo A: ADT N=1184	Brazo B: ADT +ZA N=593	Brazo C: ADT+DOC N=592	Brazo D: ADT+ZA + DOC N=593	Diferencia Mediana frente a brazo A	HR (CI 95%)	P
Resultados principales							
Supervivencia global (meses).	71	NA	81	76	B: - C: 10 D: 5	B: 0,94 (0,79-1,11) C: 0,78 (0,66-0,93) D: 0,82 (0,69-0,97)	B: 0,45 C: 0,006 D: 0,022
Supervivencia libre de progresión (meses).	20	22	37	36	B: 2 C: 17 D: 16	B: 0,92 (0,81-1,04) C: 0,61 (0,53-0,70) D: 0,62 (0,54-0,70)	B: 0,198 C: <0,001 D: <0,001
Supervivencia libre de progresión* (meses).	34,8		44,2	43,1	C: 9,4 (CI 95% 6,6-12,3) D: 8,3 (CI 95% 5,5-11,1)	- -	C: <0,001 D: <0,001
Resultados secundarios							
Eventos relacionados con el esqueleto.	328	153	112	108		B: 0,89 (0,73-1,07) C: 0,60 (0,48-0,74) D: 0,55 (0,44-0,69)	B: 0,221 C: <0,001 D: <0,001
<i>Resultados por subgrupos</i>							
Supervivencia global en pacientes metastásicos (meses).	45	46	60	55	B: 1 C: 15 D: 10	B: 0,93 (0,77-1,11) C: 0,76 (0,62-0,92) D: 0,79 (0,66-0,96)	B: 0,416 C: 0,005 D: 0,015

ADT: terapia de privación de andrógenos; ZA: ácido zoledrónico; DOC: docetaxel;

*Se utilizó un modelo para calcular la media truncada ajustada a los primeros 84 meses de la supervivencia libre de progresión, ya que se observó una importante evidencia de falta de proporcionalidad a lo largo de la curva con el uso del hazard ratio.

Tabla 2. Resultados del metaanálisis

Variable evaluada en el metaanálisis*	ADT + Docetaxel	ADT	RAR (IC 95%)	P	NNT (CI 95%)
Resultado principal					
% de riesgo absoluto de muerte a los 4 años en pacientes M1	50,62%	60%	9,38% (5,06% a 13,63%)	<0,05	11 (8 a 19)
% de riesgo absoluto de muerte a los 4 años en pacientes M0	17,65%	20%	2,35% (-1,59% a 5,73%)	0,218	No procede
Resultados secundarios					
% de riesgo absoluto de progresión o muerte a los 4 años en pacientes M1	64,3%	80%	15,7% (12,41% a 19,32%)	<0,05	6 (5 a 8)
% de riesgo absoluto de progresión o muerte a los 4 años en pacientes M0	22,09%	30%	7,91% (4,91% a 10,45%)	<0,05	13 (10 a 20)

ADT: terapia de privación de andrógenos; RAR: reducción absoluta del riesgo; NNT: Número necesario de pacientes a tratar para obtener una unidad adicional de eficacia.

*Ya que no se pueden obtener las diferencias de medianas, se asume una supervivencia a los 4 años del 40% en el grupo de ADT en monoterapia. En pacientes M0 se asume un 80%. También se realiza la misma presunción en la supervivencia libre de progresión, 20% en pacientes M1 y 70% en M0.

líticos y/o radiológicos para el seguimiento del tratamiento quimioterápico. Para el cálculo del coste día en los medicamentos que se dosifican por Kg de peso, se toma como referencia un paciente estándar de 70 kg. Para los que se dosifican por superficie corporal, se toma como referencia un paciente estándar de 1,7 m². El coste incremental respecto a la terapia de referencia sería de 3.196,98€.

Según los datos del estudio CHAARTED y STAMPEDE y el coste del tratamiento, por cada año de vida ganado, el coste adicional estimado es compatible con un CEI entre 2.267,36 € y 3.851,78 €. Se trataría, por tanto, de una terapia eficiente. Ver tabla 3.

Según el Instituto Nacional de Estadística, a Julio del 2016 la población masculina española (18-110 años) se cifra en 22.813.635 habitantes.

La incidencia de cáncer de próstata en España es de 122 casos por cada 100.000 habitantes. Si consideramos que aproximadamente el 5% de los diagnósticos de novo debutan como metastásicos. A nivel nacional, el número de pacientes candidatos a recibir docetaxel según criterios CHAARTED se podría estimar en 1.392 pacientes. Teniendo en cuenta el coste incremental de 3.196,98 € frente a la ADT en monoterapia, el impacto en España sería de 4.449.018,82 €.

Consideraciones adicionales

El comparador es el adecuado y el objetivo principal en ambos estudios es la variable de máxima relevancia clínica (supervivencia global). La diferencia de SG entre ambos estudios podría ser debida al porcentaje de pacientes no metastásicos incluidos en el estudio STAMPEDE y por tanto con mejor pronóstico de la enfermedad.

En ambos ensayos se observan diferencias estadísticamente significativas en las variables secundarias de mayor interés como la supervivencia libre de progresión o el tiempo hasta progresión clínica. Esto se muestra pese

a que los pacientes incluidos tendrían posteriormente acceso a docetaxel, lo que indica un claro beneficio de adelantar el uso del fármaco a esta primera línea con ADT.

Existe duda en los pacientes sin metástasis. El estudio CHAARTED no los incluye. El estudio STAMPEDE sí, aproximadamente representan el 39% del total de los pacientes incluidos, pero los resultados no se confirman en estos pacientes, si bien es cierto que tampoco se presenta interacción significativa.

Atendiendo al análisis por subgrupos, el estudio CHAARTED, aunque presenta consistencia en todos los subgrupos, muestra interacción dudosa en el PS (ECOG). Pero con una p de interacción dudosa, aunque no deseable, en un análisis que fue pre especificado, con plausibilidad biológica, pero con inconsistencia con los resultados obtenidos en el estudio STAMPEDE, no parece que la evidencia sea suficiente para considerar que los pacientes con PS (ECOG)=0 se beneficien menos que aquellos con PS (ECOG)=1-2.

Por otro lado, el estudio STAMPEDE presenta consistencia en todos los subgrupos, excepto en uno de los análisis, en pacientes con enfermedad recurrente en el brazo de ADT+Docetaxel+zoledrónico, con una p significativa para interacción. Dado que el IC95% es extremadamente amplio por el bajo número de pacientes y que en el brazo de ADT+Docetaxel si existe consistencia entre enfermedad recurrente o no, en general no podemos asegurar que los pacientes con enfermedad recurrente vayan a beneficiarse de la terapia.

Es interesante consignar que la calificación de la escala Gleason no presenta interacción en ninguno de los estudios. Es decir, el aumento de supervivencia se daría tanto en pacientes con Gleason 8 o superior, como en los que tienen una puntuación inferior.

También cabe destacar en el CHAARTED que los IC95% entre los subgrupos con enfermedad de alto o bajo volumen se solapan totalmente entre sí

Tabla 3. Coste eficacia incremental

Coste Eficacia Incremental (CEI) Variables continuas							
Referencia	Tipo de resultado	VARIABLE evaluada	Eficacia de ADT+Doc	Eficacia de ADT	Diferencia de eficacia	Coste incremental*	CEI (IC95%)
CHAARTED	Principal	SG	57,6 meses	44,0 meses	1,13 años (13,6 meses)	3.196,98 €	2.829,18€/AVG
	Subgrupos	SG en pacientes con enfermedad de alto volumen	49,2 meses	32,2 meses	1,41 años (17 meses)	3.196,98 €	2.267,36€/AVG
STAMPEDE	Principal	SG	81 meses	71 meses	0,83 años (10 meses)	3.196,98 €	3.851,78€/AVG
	Subgrupos	SG en pacientes metastásicos	60 meses	45 meses	1,25 años (15 meses)	3.196,98 €	2.557,58€/AVG

ADT: terapia de privación de andrógenos; SG: supervivencia global. *No se tuvieron en cuenta los costes indirectos asociados como podrían ser los derivados de los eventos adversos producidos o los test analíticos y/o radiológicos para el seguimiento del tratamiento quimioterápico.

y podríamos concluir que no existe indicio de que se comporten de forma diferente. Diríamos, por tanto, que no se encontró interacción. Al no existir interacción, el valor asignado al subgrupo de bajo volumen no debe ser otro que el del global del estudio, pues no hay evidencia de otra cosa¹². El metanálisis confirma el beneficio en supervivencia global en pacientes metastásicos. En pacientes no metastásicos, no disponemos de evidencia que nos permita suponer que el resultado es distinto, ya que no existe interacción en el análisis por subgrupos del STAMPEDE, y el metanálisis no consigue una muestra suficiente para afirmar o descartar el beneficio.

Conclusión-Posicionamiento terapéutico y condiciones de uso

A la vista de los resultados de eficacia y seguridad, el posicionamiento propuesto es considerarlo categoría D-1. Se incluye en la Guía Farmacoterapéutica con recomendaciones específicas: Adelantar el uso de docetaxel añadido a la terapia de privación de andrógenos a la primera línea del cáncer de próstata metastásico hormono sensible, independientemente del volumen metastásico, en aquellos pacientes que cumplan los criterios del estudio CHAARTED:

- Diagnóstico de anatomía patológica de cáncer de próstata con evidencia radiológica de metástasis, ya sea en el contexto definido como enfermedad de alto o de bajo volumen*.

Bibliografía

1. Marín R, Puigventós F, Fraga MD, Ortega A, López-Briz E, Arocas V, et al. Group for Innovation, Assessment, Standardisation and Research in the Selection of Drugs (GENESIS) of the Spanish Society of Hospital Pharmacy (SEFH). Support method for decision making in assessment and appraisal of medicines (MADRE). Version 4.0. Madrid: SEFH (ed.); 2013. Available at: http://gruposedetrabajo.sefh.es/genesis/genesis/Documents/MADRE%204_0_Procedures%20manual_Dec_2013.pdf
2. GLOBOCAN 2012. Estimated cancer incidence, mortality and prevalence worldwide in 2012. [Access February 2017]. Available at: <http://globocan.iarc.fr/Default.aspx>
3. Malcolm D, Wendy RP, Matthew R, Brundage M, Kirkbride P, Gospodarowicz M, et al.: Final Report of the Intergroup Randomized Study of Combined Androgen Deprivation Therapy Plus Radiotherapy Versus Androgen-Deprivation Therapy Alone in Locally Advanced Prostate Cancer. *J Clin Oncol*. 2015;33:2143-50
4. Guidelines EAU 2015. [Access [11/09/2016]. Available at: http://uroweb.org/wp-content/uploads/09-Prostate-Cancer_LR.pdf
5. European Public Assessment Report (EPAR): Taxotere®. [Access November 2016] Available at: <http://www.ema.europa.eu/ema/>
6. RD 1015/2009, de 19 de junio, por el que se regula la disponibilidad de medicamentos en situaciones especiales. Boletín oficial del Estado, núm. 174, Sec.I. pág. 60904. [Access November 2016] Available at: <https://www.boe.es/boe/dias/2009/07/20/pdfs/BOE-A-2009-12002.pdf>
7. Sweeney CJ, Chen YH, Carducci M, Liu G, Jarrard DF, Eisenberger M et al. Chemohormonal Therapy in Metastatic Hormone-Sensitive Prostate Cancer. *N Engl J Med*. 2015; 373(8):737-46.
8. James ND, Sydes MR, Clarke NW, Mason MD, Dearnaley DP, Spears MR, et al. Addition of docetaxel, zoledronic acid, or both to first-line long-term hormone therapy in prostate cancer (STAMPEDE): survival results from an adaptive, multiarm, multistage, platform randomised controlled trial. *Lancet*. 2016;387:1163-77.
9. Claire IV, Sarah B, Larysa HMR, Albiges L, Clarke NW, Fisher D, et al. Addition of docetaxel or bisphosphonates to standard of care in men with localised or metastatic, hormone-sensitive prostate cancer: a systematic review and meta-analyses of aggregate data. *Lancet Oncol*. 2016;78:243-56.
10. Omlin A, Sartor O, Rothermundt C, Cathomas R, De Bono JS, Shen L, et al. Analysis of Side Effect Profile of Alopecia, Nail Changes, Peripheral Neuropathy, and Dysgeusia in Prostate Cancer Patients Treated With Docetaxel and Cabazitaxel. *ClinGenitourin Cancer*. 2015;13(4):e205-8
11. Patrick-Miller IJ, Chen Y, Carducci MA, Cella D, DiPaola RS, Gartrell BA, et al. Quality of life (QOL) analysis from E3805, chemohormonal androgen ablation randomized trial (CHAARTED) in prostate cancer (PrCa). *J Clin Oncol*. 2016;34(suppl 2S):286.
12. Sun X, Ioannidis JP, Agoritsas T, Alba AC, Guyatt G. How to Use a Subgroup Analysis. *Users' Guides to the Medical Literature*. *JAMA*. 2014;311(4):405-411.