



Gastroenterología y Hepatología



<https://www.elsevier.es/gastroenterologia>

165 - REGISTRO EUROPEO DEL MANEJO DE *H. PYLORI* (HP-EUREG): EFICACIA DEL TRATAMIENTO CON PYLERA® EN 2.326 PACIENTES

O.P. Nyssen¹, A. Pérez-Aisa², D. Vaira³, B. Tepes⁴, M. Caldas¹, L. Bujanda⁵, M. Castro-Fernández⁶, L. Rodrigo⁷, J. Pérez-Lasala⁸, A. Gasbarrini⁹, J.C. Machado¹⁰, M. Venerito¹¹, G. Fiorini³, M.G. Donday¹, F. Megraud¹², C. O'Neil¹³ y J.P. Gisbert¹, en representación de los Investigadores Hp-EuReg

¹Servicio de Aparato Digestivo, Hospital Universitario de La Princesa, IIS-IP, Universidad Autónoma de Madrid y CIBEREHD, Madrid. ²Agencia Sanitaria Costa del Sol, Marbella. ³Gastroenterology Unit, S. Orsola Malpighi Hospital, Bologna (Italia). ⁴Gastroenterology Unit, AM DC Rogaska, Rogaska Slatina (Eslovenia). ⁵Department of Gastroenterology, Hospital Donostia/Instituto Biodonostia, CIBEREHD, Universidad del País Vasco (UPV/EHU), Donosti. ⁶Digestive Unit, Hospital de Valme, Sevilla. ⁷Gastroenterology Unit, Hospital Universitario Central de Asturias, Oviedo. ⁸Digestive Service, HM Sanchinarro, Madrid. ⁹Gastroenterology Area, Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli, Rome, Rome (Italia). ¹⁰Instituto de Investigação e Inovação em Saúde, Universidade do Porto, e Ipatimup-Institute of Molecular Pathology and Immunology of the University of Porto, Porto (Portugal). ¹¹Department of Gastroenterology, Hepatology and Infectious Diseases, Otto-von-Guericke University Hospital, Magdeburg (Alemania). ¹²Laboratoire de Bactériologie, Hôpital Pellegrin, Bordeaux Cedex (Francia). ¹³Trinity College Dublin-Faculty of Health Sciences, Trinity College Dublin; Dublin/IE, Faculty of Health Sciences, Dublin (Irlanda).

Resumen

Introducción: El tratamiento con bismuto, tetraciclina y metronidazol en cápsula única (Pylera®) ha sido recientemente comercializado y su eficacia en práctica clínica es aún poco conocida.

Objetivos: Evaluar la eficacia del tratamiento con Pylera® en el Registro Europeo de *H. pylori* (Hp-EuReg).

Métodos: Registro sistemático, prospectivo (Hp-EuReg) de la práctica clínica de los gastroenterólogos europeos (27 países) sobre el manejo de la infección por *H. pylori* y su tratamiento. Los datos se registraron en un e-CRD en AEG-REDCap. Extracción y análisis de los casos tratados con Pylera® hasta junio 2019. Todos los datos fueron sujetos a control de calidad, y se excluyeron aquellos casos con un índice de calidad inferior a 0,9 o en seguimiento.

Resultados: Se evaluaron 30.394 pacientes; 2.326 fueron tratados con Pylera®, de los cuales 1.900 (82%) conforme a ficha técnica (3 c/6h, 10 días) y válidos para el análisis (64% mujeres, edad media 52 años, 13% úlcera péptica). Pylera® se usó mayoritariamente en 1ª, 2ª y 3ª línea, en el 2,3% en 4ª y en el 1% en 5ª línea. El cumplimiento y la eficacia terapéutica se resumen en la tabla. Ni el tipo ni la dosis de IBP influyeron en la tasa de erradicación. El 33% de los pacientes tuvieron efectos adversos (intensos en solo el 3%, y el 1% abandonó el tratamiento por ello). Únicamente se describieron 2 efectos adversos graves (hospitalización por diarrea; reacción alérgica tratada con esteroides y antihistamínicos).

	Uso, N (%)	Cumplimiento	mITT	PP
Naïve	1.195 (63%)	98%	92%	95%
Segunda línea	412 (22%)	97%	87%	90%
Tercera línea	220 (12%)	97%	84%	85%

mITT: intención de tratar modificado; PP: por protocolo, N: número total de pacientes analizados.

Conclusiones: El tratamiento con Pylera[®] durante 10 días logra la erradicación de *H. pylori* en alrededor del 90% de los casos en práctica clínica, tanto en primera como en segunda línea, con un buen cumplimiento y un perfil de seguridad favorable.