



### CARTA CIENTÍFICO-CLÍNICA

#### [Artículo traducido]

#### Tratamiento con hidroxicloroquina de efectos secundarios musculoesqueléticos inducidos por anti-PD-1 en pacientes con carcinoma cutáneo de células escamosas avanzado

#### Anti-PD-1 Induced Musculoskeletal Side Effects Successfully Treated With Hydroxychloroquine in Patients With Advanced Cutaneous Squamous Cell Carcinoma



Sr. Director:

La inmunoterapia se ha convertido en una terapia importante para el manejo del cáncer de piel avanzado. La monoterapia con fármacos anti-PD-1 (muerte celular programada de proteína 1) constituye actualmente la terapia de primera línea para el carcinoma cutáneo de células escamosas avanzado (cSCC) en pacientes no candidates a cirugía curativa y/o radioterapia. Cemiplimab ha mostrado una tasa de respuesta objetiva del 47,5%, con una duración de la respuesta de más de 6 meses en el 57% de los pacientes respondedores<sup>1</sup>. Los inhibidores de puntos de control inmunitarios (ICI) modifican el microentorno inmunológico del tumor, originando, no solo respuestas antitumorales, sino también efectos adversos inmunomediados (irAEs)<sup>2,3</sup>. Se han comunicado irAEs reumáticos en cerca del 10% de los pacientes que reciben ICI, no existiendo actualmente guías establecidas para su manejo terapéutico, exceptuando las recomendaciones que incluyen la evitación de dosis >10 mg/día de prednisona o equivalente<sup>4,5</sup>.

Presentamos tres casos de cSCC avanzado que recibieron terapia anti-PD-1 que presentaron artralgia y/o mialgia y fueron tratados con éxito con hidroxicloroquina.

Caso #1: Mujer de 83 años con cSCC en la mejilla derecha y metástasis ganglionar no extirpable refracta-

ria a radioterapia que recibió 2 mg/kg de pembrolizumab cada 3 semanas. La paciente logró respuesta clínica y radiológica completa tras 6 ciclos, manteniéndose dicha respuesta tras 17 ciclos. Sin embargo, al recibir la dosis #3, presentó artromialgias grado 2. Las pruebas de laboratorio revelaron un nivel de proteína C reactiva (PCR) de 33,5 U/l (0–5 mg/l), tasa de sedimentación eritrocítica (ESR) de 21 mm/h (1–20 mm/h), y niveles de creatina cinasa (CK) de 41 U/l (29–168 U/l). Al iniciarse los síntomas, se le prescribieron 10 mg/día de prednisona y 200 mg/12 h de hidroxicloroquina oral, con desaparición completa de los síntomas transcurridas 3 semanas (**tabla 1**). Posteriormente se utilizó un tratamiento de mantenimiento de 5 mg/día de prednisona y 200 mg/12 h de hidroxicloroquina.

Caso #2: Un varón de 82 años con cSCC recidivado que afectaba al canto interno derecho, no candidato a cirugía ni radioterapia. Se trató con 2 mg/kg de pembrolizumab cada 3 semanas. Presentó respuesta clínica y radiológica en el ciclo #5, manteniéndose tras 11 ciclos. Sin embargo, en el ciclo #3, desarrolló artromialgias de grado 2. Los resultados de las pruebas de laboratorio reflejaron un nivel de CFP de 60,5 mg/l (de 0 a 5 mg/l), una ESR de 32 mm/h (1–20 mm/h) y niveles de CK dentro del rango normal. Los síntomas se resolvieron con pauta inicial de 10 mg/día de prednisona y 200 mg/día de hidroxicloroquina oral (**tabla 1**), tras el cual se estableció el tratamiento en 5 mg/día de prednisona y 200 mg/día de hidroxicloroquina como terapia de mantenimiento.

Caso #3: Varón de 80 años con cSCC recidivado localmente avanzado en su muñeca derecha, refractario a radioterapia recibió tratamiento con cemiplimab cada 3 semanas, logrando la respuesta clínica completa sostenida tras discontinuación del tratamiento. Durante el ciclo, presentó artralgias de grado 2. Los resultados de la analítica revelaron niveles de PCR de 9,5 mg/l (0–5 mg/l), ESR de 46 mm/h (de 1 a 20 mm/h) y niveles de CK normales. Fue tratado con éxito con 200 mg de hidroxicloroquina dos veces al día (**tabla 1**).

En los tres casos, el factor reumatoide y los anticuerpos cíclicos del péptido citrulinado resultaron negativos.

Con estos tres casos nuestro objetivo es destacar la efectividad de hidroxicloroquina en el manejo de los efectos secundarios musculoesqueléticos o irAEs reumáticos. Para nuestro conocimiento, se trata del primer estudio que refleja la mejoría clínica completa de artromialgias inducidas por inmunoterapia utilizando hidroxicloroquina.

Véase contenido relacionado en DOI:  
<https://doi.org/10.1016/j.ad.2023.10.050>

<https://doi.org/10.1016/j.ad.2024.10.034>

0001-7310/© 2024 AEDV. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Este es un artículo Open Access bajo la CC BY-NC-ND licencia (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

T1040

**Tabla 1** Características demográficas, tipos de cáncer, inmunoterapia y episodios adversos reumáticos relacionados con el sistema inmunológico (iRAEs)

|         | Edad | Tumor                      | Diferenciación             | Infiltrado inmune | IHQ – PDL1 | Tratamiento                     | Respuesta | iRAEs               | Semanas hasta iRAEs | Nivel de CK | Tratamiento inicial para iRAEs                    | Tratamiento de mantenimiento para iRAEs | Mejoría       |
|---------|------|----------------------------|----------------------------|-------------------|------------|---------------------------------|-----------|---------------------|---------------------|-------------|---|---|---------------|
| Caso #1 | 83   | cSCC – ganglio metastásico | Moderadamente diferenciado | Moderado          | 30%        | Pembrolizumab 2 mg/kg/3 semanas | RC        | Artralgia y mialgia | 6                   | Normal      | HCQ 200 mg/12 h<br>Prednisona 10 mg/día 4 semanas | HCQ 200 mg/12 h<br>Prednisona 5 mg/día  | Significativa |
| Caso #2 | 82   | cSCC no extirpable         | Moderadamente diferenciado | Moderado          | 40%        | Pembrolizumab 2 mg/kg/3 semanas | RC        | Artralgia y mialgia | 6                   | Normal      | HCQ 200 mg/día<br>Prednisona 10 mg/día 3 semanas  | HCQ 200 mg/día<br>Prednisona 5 mg/día   | Significativa |
| Caso #3 | 80   | cSCC no extirpable         | Bien diferenciado          | Bajo              | <1%        | Cemiplimab 350 mg/3 semanas     | RC        | Artralgia           | 3                   | Normal      | HCQ 200 mg/día                                    | HCQ 200 mg/día                          | Significativa |

M: mujer; V: varón; RC: respuesta completa; IHQ: inmunohistoquímica; CK: creatina cinasa; HCQ: hidroxicloroquina.

La hidroxicloroquina se utiliza en el manejo de diversas enfermedades reumatólogicas, inmunológicas e infecciosas. Además de sus efectos antiinflamatorios, inmunomoduladores, antiinfecciosos, antitrombóticos y metabólicos bien conocidos<sup>6</sup> posee también propiedades antiproliferativas y antimutagénicas potentes<sup>7</sup>. Además, se considera un tratamiento seguro con pocos efectos adversos. La retinopatía, aunque preocupante, es rara cuando se administra a dosis < 5 mg/kg/día<sup>7</sup>, siendo potencialmente reversible.

Se calcula que la prevalencia actual de los irAE reumáticos es del 10%, pero existen estudios limitados que estimen su prevalencia, probablemente a causa de su naturaleza relativamente leve, careciendo a veces de sospecha clínica<sup>4,8</sup>. Los irAE reumáticos más comunes incluyen artralgias, mialgias, artritis y síndrome similar a la polimialgia reumática<sup>5</sup>. Algunos estudios indican que la prevalencia de las artralgias oscila del 1 al 43% frente al 1 al 7% de artritis<sup>5</sup>. Dichos efectos secundarios están comúnmente asociados a fármacos anti-PD-1 o ICI combinada<sup>9</sup>. La prevalencia estimada de artralgias con pembrolizumab se estima del 9 al 12%, pero muchos casos pasan inadvertidos. Las artralgias afectan normalmente a las articulaciones, de manera simétrica<sup>9</sup>, y tienden a producirse alrededor del 3º al 6º mes, tras el inicio de la inmunoterapia. Los marcadores serológicos como el factor reumatoide, los niveles de anticuerpos del péptido citrulinado o de CK no están generalmente elevados<sup>9</sup>.

El manejo de los irAE puede conseguirse a menudo sin suspender la inmunoterapia, pero requiere mantener la dosificación de prednisona < 10 mg/día (o equivalente) para evitar comprometer su eficacia<sup>4</sup>. Algunos irAE pueden persistir, a pesar de la suspensión del tratamiento. A pesar de que la Cancer Immunotherapy Society recomienda el uso de fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad, la hidroxicloroquina no se menciona como ahorrador de corticosteroides<sup>6</sup>.

En conclusión, la hidroxicloroquina parece ser una opción segura y efectiva para abordar los síntomas musculoesqueléticos, sin comprometer la eficacia de la inmunoterapia utilizándose en monoterapia o como adyuvante. Son necesarios más estudios que validen su papel en el manejo de dichos pacientes.

## Conflictos de intereses

Los autores declaran la ausencia de conflicto de intereses.

## Agradecimientos

El autor principal tuvo pleno acceso a todos los datos del estudio y asume la responsabilidad plena de su integridad y precisión del análisis de los mismos. Los infrascritos declararon la ausencia de conflicto de intereses, actividades financieras o cualquier otra relación o actividad que

los lectores pudieran percibir que podrían influir en el estudio, o que pudieran dar la impresión de haber influido en el contenido del trabajo presentado. El estudio no ha recibido financiación de ningún tipo.

## Bibliografía

1. Bassas Freixas P, Aparicio Español G, García-Patos Briones V. Inmunoterapia en cáncer cutáneo no melanoma. Actas Dermosifiliogr. 2019;110:353-9, <http://dx.doi.org/10.1016/j.ad.2018.09.013>.
2. Smyth MJ, Ngiow SF, Teng MW. Targeting regulatory T cells in tumor immunotherapy. Immunol Cell Biol. 2014;92:473-4, <http://dx.doi.org/10.1038/icb.2014.33>.
3. Liu YH, Zang XY, Wang JC, Huang SS, Xu J, Zhang P. Diagnosis and management of immune related adverse events (irAEs) in cancer immunotherapy. Biomed Pharmacother. 2019;120:109437, <http://dx.doi.org/10.1016/j.bioph.2019.109437>.
4. Kostine M, Finch A, Bingham CO, Visser K, Leipe J, Shulze-Koops H, et al. EULAR points to consider for the diagnosis and management of rheumatic immune-related adverse events due to cancer immunotherapy with checkpoint inhibitors. Ann Rheum Dis. 2021;80:36-48.
5. Roberts J, Smylie M, Walker J, Basappa NS, Chu Q, Kolinsky M, et al. Hydroxychloroquine is a safe and effective steroid-sparing agent for immune checkpoint inhibitor-induced inflammatory arthritis. Clin Rheumatol. 2019;38:1513-9, <http://dx.doi.org/10.1007/s10067-019-04451-2>.
6. Plantone D, Koudriavtseva T. Current and future use of chloroquine and hydroxychloroquine in infectious, immune, neoplastic, and neurological diseases: a mini-review. Clin Drug Investig. 2018;38:653-71, <http://dx.doi.org/10.1007/s40261-018-0656-y>.
7. Abdel-Wahab N, Suarez-Almazor ME. Frequency and distribution of various rheumatic disorders associated with checkpoint inhibitor therapy. Rheumatology (Oxford). 2019;58:vii40-8, <http://dx.doi.org/10.1093/rheumatology/kez297>.
8. Buder-Bakhaya K, Benesova K, Schulz C, Anwar H, Dimitrakopoulou-Strauss A, Weber TF, et al. Characterization of arthralgia induced by PD-1 antibody treatment in patients with metastasized cutaneous malignancies. Cancer Immunol Immunother. 2018;67:175-82, <http://dx.doi.org/10.1007/s00262-017-2069-9>.
9. Benfaremo D, Manfredi L, Luchetti MM, Gabrielli A. Musculoskeletal and rheumatic diseases induced by immune checkpoint inhibitors: a review of the literature. Curr Drug Saf. 2018;13:150-64, <http://dx.doi.org/10.2174/1574886313666180508122332>.

I. Villegas-Romero, J.F. Millán-Cayetano\*,  
D. Jiménez-Gallo, T. Fernández-Morano,  
I. Navarro-Navarro y M. Linares-Barrios

Servicio de Dermatología, Hospital Universitario Puerta del Mar, Cádiz, España

\* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: [jf.millancayetano@gmail.com](mailto:jf.millancayetano@gmail.com) (J.F. Millán-Cayetano).