



Neurology perspectives



18186 - ANÁLISIS DE LOS PARÁMETROS DE EFICACIA Y EFECTOS ADVERSOS ENTRE LOS ANTICUERPOS MONOCLONALES ANTI-CGRP EN PACIENTES CON MIGRAÑA DE UN CENTRO DE TERCER NIVEL

López Moreno, Y.¹; Román Duque, M.²; González García, N.³; González González, G.³; Urtiaga Valle, S.³; Porta Etessam, J.³

¹Servicio de Neurología. Hospital Regional Universitario de Málaga; ²Servicio de Neurociencias. Universidad Complutense de Madrid; ³Servicio de Neurología. Hospital Clínico San Carlos.

Resumen

Objetivos: La migraña es una cefalea primaria altamente prevalente en la que el péptido relacionado con el gen de la calcitonina (CGRP) juega un papel fundamental, por lo que se han desarrollado anticuerpos monoclonales anti-CGRP como tratamiento preventivo, como erenumab, galcanezumab y fremanezumab. Nuestro objetivo principal ha sido analizar los parámetros de respuesta y los efectos adversos de estos fármacos.

Material y métodos: Estudio descriptivo transversal en 90 pacientes consecutivos con migraña episódica de alta frecuencia de la Unidad de Cefaleas de un centro de tercer nivel que hayan recibido tratamiento con anticuerpos anti-CGRP desde 2019, dividiendo a los pacientes en 3 grupos de 30 pacientes según el fármaco recibido. Se han analizado parámetros de eficacia como reducción de número de días de migraña, escalas de calidad de vida (HIT-6, MIDAS), escala EVA y los principales efectos secundarios.

Resultados: El galcanezumab es el fármaco con mayor número de días sin dolor, mayor reducción de la intensidad del dolor (escala EVA) y mayor reducción en la puntuación de la escala HIT-6. El erenumab es el fármaco con mayor reducción de días de crisis de migraña. Las reacciones adversas más frecuentes fueron el estreñimiento (57,8%) y los cambios en el estado de ánimo (46,5%), además de las alteraciones menstruales en el 59% de las pacientes.

Conclusión: Los anticuerpos monoclonales contra el CGRP son un tratamiento eficaz para prevenir la migraña de alta frecuencia en adultos, mostrando algunas diferencias significativas en parámetros de eficacia en nuestro estudio. Además, presentan un buen perfil de seguridad, sin ninguna reacción adversa grave.