



20304 - ANÁLISIS COMPARATIVO DE LA INFLUENCIA DEL SITIO DE INYECCIÓN EN LA TASA DE RESPUESTA EN MIGRAÑA. RESULTADOS PRELIMINARES DEL ESTUDIO CALMA

Bartolomé Yumar, A.; Morales Hernández, C.; Lobato González, M.; Owrang Calvo, I.; Millet Oval, M.; del Águila Romero, S.; Dupuy Oria, P.; Pallarés Santos, V.; Rojo Aladro, J.

Servicio de Neurología. Complejo Hospitalario Universitario de Canarias.

Resumen

Objetivos: Evaluar si existen diferencias en cuanto a la efectividad según el lugar de administración del fremanezumab.

Material y métodos: Estudio observacional, descriptivo y retrospectivo. Revisión de datos clínicos desde junio de 2020 a marzo de 2024 de pacientes que hayan recibido tratamiento con fremanezumab, sin fallo a otros anti-CGRP subcutáneos, con el fin de evaluar la efectividad, medida como disminución de días de cefalea, migraña y puntuación en la escala HIT-6.

Resultados: Se incluyeron 79 pacientes (2 hombres y 77 mujeres). La media de edad fue de 43,6 años. El 69,6% (55) tenían migraña episódica de alta frecuencia y el 30,4% (24) migraña crónica. El 37,3% (22) presentaban aura. En relación al lugar de inyección, 47 pacientes se lo administraban en abdomen, 15 en brazos y 17 rotaban el lugar de inyección entre brazo, pierna y abdomen. Se observó disminución progresiva en días de cefalea, migraña y puntuación en la escala HIT-6 en las 3 formas de administración a los 3, 6, 12, 18 y 24 meses, con tendencia a ser más pronunciada en el grupo de administración rotativa (diferentes puntos de inyección) sin llegar a la significación estadística.

Conclusión: En este primer análisis exploratorio se observa que la efectividad del fármaco se mantiene independientemente del lugar de inyección, aunque se precisaría aumentar el tamaño muestral de cara a valorar si hay diferencias según el lugar donde se administre. De confirmarse, al finalizar el estudio, podría modificar las recomendaciones de administración de estos tratamientos en nuestra práctica clínica diaria.