



20308 - ANÁLISIS DE CALIDAD DE VIDA Y SATISFACCIÓN CON EL TRATAMIENTO EN PACIENTES TRATADOS CON NATALIZUMAB EN PAUTA EXTENDIDA

Jiménez López, Y.¹; Rodríguez Herrero, R.¹; Delgado Alvarado, M.¹; Sánchez de la Torre, J.¹; Setién Burgues, S.¹; Misiego Peral, M.¹; Gallo Valentín, D.¹; Uriarte Estefanía, F.²; Colón López de Dicastillo, A.²; Riancho Zarrabeitia, J.¹

¹Servicio de Neurología. Hospital Sierrallana; ²Servicio de Farmacia Hospitalaria. Hospital Sierrallana.

Resumen

Objetivos: Analizar diferencias a nivel de la percepción de impacto de la enfermedad y de la satisfacción con el tratamiento en una cohorte de pacientes con esclerosis múltiple (EM) tratados con natalizumab en pauta extendida (8 semanas) por riesgo elevado de leucoencefalopatía multifocal progresiva (LMP), tras el cambio a formulación subcutánea.

Material y métodos: Estudio prospectivo mediante escalas de impacto de la EM (Multiple Sclerosis Impact Scale, MSIS-29) y de satisfacción (Treatment Satisfaction Questionnaire for Medication, TSQM) administradas 2 semanas antes del cambio y a las 8 y 16 semanas tras el inicio de administración subcutánea.

Resultados: De un total de 17 pacientes potencialmente elegibles, 9 de ellos completaron los cuestionarios y se incluyeron en el estudio (edad media: 43,7 años; sexo femenino: n = 7 [77%]). Ninguno de los pacientes presentó actividad clínica ni radiológica en el año previo. Su puntuación mediana en la escala EDSS fue de 1,5 puntos. La puntuación mediana en el MSIS-29 fue de 73,5 (precambio), 69,5 (8 semanas) y de 87 puntos (16 semanas). En el TSQM las puntuaciones precambio a las 8 semanas y a las 16 semanas fueron de 50,5 puntos, 46 puntos y 49 puntos, respectivamente. No se documentaron problemas de tolerabilidad ni seguridad durante el periodo de estudio.

Conclusión: El cambio a formulación subcutánea no presentó diferencias significativas a nivel de la percepción de impacto de la enfermedad ni de la satisfacción con el tratamiento en una cohorte de pacientes de alta actividad tratados con natalizumab en pauta extendida por riesgo elevado de LMP.