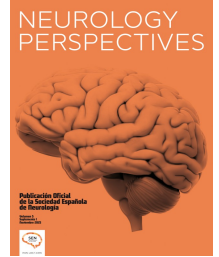




Neurology perspectives



22651 - GRADO DE SATISFACCIÓN DE LOS PACIENTES CON MIGRAÑA EN TRATAMIENTO CON ATOGEPANT: ESTUDIO MULTICÉNTRICO DE PRÁCTICA CLÍNICA REAL

López Bravo, A.¹; Santos Lasaosa, S.²; Álvarez, M.³; Lozano Caballero, M.⁴; Castro Sánchez, M.⁵; Morales, C.⁶; Riesco, N.⁷; Álvarez, R.⁷; Muñoz Vendrell, A.⁸; Campoy Díaz, S.⁸; García Azorín, D.⁹; Morollón Sánchez-Mateos, N.¹⁰; Rodríguez Vico, J.¹¹; Jaimes Sánchez, A.¹¹; Venegas, B.⁷; Mínguez Olaondo, A.¹²

¹Servicio de Neurología. Hospital Reina Sofía; ²Servicio de Neurología. Hospital Clínico Universitario Lozano Blesa; ³Servicio de Neurología. Hospital de Cabueñes; ⁴Servicio de Neurología. Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca; ⁵Servicio de Neurología. Hospital Regional Universitario de Málaga; ⁶Servicio de Neurología. Hospital Universitario de Canarias; ⁷Servicio de Neurología. Hospital Universitario Central de Asturias; ⁸Servicio de Neurología. Hospital Universitari de Bellvitge; ⁹Servicio de Neurología. Hospital Universitario Río Hortega; ¹⁰Servicio de Neurología. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau; ¹¹Servicio de Neurología. Fundación Jiménez Díaz; ¹²Servicio de Neurología. Hospital Donostia-Donostia Ospitalea.

Resumen

Objetivos: Evaluar la satisfacción con atogepant en pacientes con migraña.

Material y métodos: Estudio multicéntrico prospectivo en pacientes con ≥ 8 días de migraña/mes. Se analizaron variables clínicas y de satisfacción con el tratamiento (efectividad, tolerabilidad, conveniencia y satisfacción global, mediante el cuestionario TSQM-1.4[®]) a los 3 meses de tratamiento con atogepant 60 mg.

Resultados: Se reclutaron 256 pacientes, con datos de 135 en el momento actual. El 77,7% tenían migraña crónica y un 85,5% eran mujeres. El 57,8% habían recibido tratamiento previo con al menos un AMC dirigido al CGRP y un 82,4% con toxina botulínica. La puntuación obtenida en la satisfacción con el tratamiento TSQM-1.4[®] fue: efectividad 57,7 ($\pm 26,5$), conveniencia 79,8 ($\pm 17,5$) y satisfacción global 56,2 ($\pm 30,8$) a los 3 meses. El 39,8% afirmó sentirse “mucho mejor” o “muchísimo mejor” y el 71,0% tuvo una mejoría notable después del tratamiento con atogepant. Se produjo una reducción significativa de 6,1 (7,8; $p < 0,001$) en el número de días de cefalea/mes y de 6,1 (7,9; $p < 0,001$) en el número de días de migraña/mes. La reducción en las escalas de impacto y de discapacidad HIT-6 y MIDAS fue de 4,8 (9,8; $p < 0,001$) y 25,1 (80,1; $p < 0,001$), respectivamente. Pese a que el 27% presentaron eventos adversos, estos fueron leves y ocasionaron discontinuación del tratamiento en el 4,7%.

Conclusión: Más de la mitad de pacientes tratados con atogepant están altamente satisfechos con el tratamiento, en términos de efectividad, conveniencia y tolerabilidad, reduciendo significativamente el impacto y discapacidad asociados a su migraña.