

Objetivos: Presentar el caso de una paciente de 24 años diagnosticada de un síndrome de vómitos cíclicos que ha sido tratada con anticuerpos anti-CGRP logrando una respuesta efectiva.

Material y métodos: Análisis de la historia clínica y revisión de la literatura.

Resultados: Mujer de 24 años con antecedentes familiares de migraña, que comenzó en la infancia temprana con episodios de dolor abdominal, náuseas y vómitos con intolerancia a las ingestas, asociando foto-sono-osmofobia y sin respuesta a los antieméticos. Las crisis inicialmente duraban 48-72 horas con una frecuencia de 4 episodios anuales. Sin embargo, desde 2017 sufrió un aumento progresivo de las mismas, con múltiples visitas al Servicio de Urgencias. Los numerosos estudios digestivos no demostraron una causa orgánica que justificara la sintomatología, por lo que nos consultaron. Se planteó inicialmente el origen comicial, pero se descartó tras no encontrar hallazgos sugestivos en los estudios realizados ni obtener tampoco respuesta a antiepilépticos. Finalmente se consideró la posibilidad de un síndrome de vómitos cíclicos, por lo que se inició tratamiento con flunarizina, experimentando una reducción en la frecuencia y duración de las crisis, pero hubo que suspenderlo por efectos adversos. En este contexto, y tras haber fracasado o no tolerado otros antimigrañosos clásicos, se propuso iniciar tratamiento con erenumab 70 mg, aumentándose a 140 mg a los dos meses. Desde entonces, se ha mantenido en remisión completa de su sintomatología (un total de 16 meses).

Conclusión: Los anticuerpos monoclonales anti-CGRP pueden constituir una alternativa terapéutica útil en el síndrome de vómitos cíclicos.

20421. DETERIORO FIN DE DOSIS (DFD) EN EL TRATAMIENTO CON ANTICUERPOS MONOCLONALES CONTRA EL CGRP SUBCUTÁNEOS. UN RETO EN EL TRATAMIENTO DE LA MIGRAÑA

Layos Romero, A.¹; Andrés López, A.²; Cuenca, F.¹; Sánchez Mora, L.¹; Ocaña Mora, B.¹; Torres López, L.¹

¹Servicio de Neurología. Hospital General Universitario de Albacete;

²Servicio de Neurología. Hospital General de Almansa.

Objetivos: Cuantificar el deterioro fin de dosis (DFD) de los anticuerpos monoclonales subcutáneos contra el CGRP.

Material y métodos: Estudio observacional retrospectivo. Se recogen variables demográficas, relacionadas con la enfermedad (tiempo de evolución, tipo de migraña, días de migraña [DMM] y de cefalea al mes [DCM], escala de impacto [HIT-6] y criterios de uso excesivo de analgésicos [MOH] antes del inicio del fármaco) y con el tratamiento (tipo, eficacia según criterios de la EHF, DFD, duración y fármacos previos). **Resultados:** 190 pacientes, edad 48,3 años (19-79, DT 12,4), 168 mujeres (71%). 37 migraña episódica (20%), 153 migraña crónica (80%). Duración de la enfermedad 24,6 años (2-52, DT 13), 12,8 DMM (0-30, DT 6,04), 14,7 DCM (0-30, DT 12,2), HIT-6 69 (55-78, DT 4,9), MOH 91% (n = 173) antes del tratamiento. Tratamiento eficaz 80%, en migraña episódica (n = 37) del 84%. DFD 10,5% (n = 20) 2-7 días (media 4,55, DT 2,89), 80% crisis de la misma intensidad. Erenumab: 22 pacientes (18 crónica); eficacia 82% (n = 18). DFD 1 paciente, 3 días, cefalea habitual. Galcanezumab: 22 pacientes (17 crónica); eficacia 77% (n = 17). DFD 4 pacientes, 4-7 días (media 5,25, DT 1,25), 75% cefalea habitual. Fremanezumab: 146 pacientes (118 crónica), eficacia 80% (n = 118). DFD 15 pacientes (10%), 2-15 días antes de la inyección (media 5,25, DT 3,27), 85% cefalea habitual. 39 habían probado otros monoclonales, DFD 12% (n = 5) 3-5 días.

Conclusión: El DFD con anticuerpos monoclonales anti-CGRP subcutáneos es infrecuente (10%); podría ser mayor y más precoz con galcanezumab.

21423. ¿ES LA ALODINIA CUTÁNEA UN PREDICTOR DE BUENA RESPUESTA EN PACIENTES CON MIGRAÑA EN TRATAMIENTO CON ANTI-CGRP?

Antón Conejos, Á.; Arcila Salazar, D.; Cheli García, D.; Almeida Zurita, P.; Cajape Mosquera, J.; del Moral Sahuquillo, B.; Noroña Vásquez, E.; Garcés Becerril, E.; Ginarte Milanés, D.; Santos Lasasa, S.

Servicio de Neurología. Hospital Clínico Universitario Lozano Blesa.

Objetivos: La migraña representa la segunda causa de discapacidad a nivel mundial. Los anticuerpos monoclonales (ACM) contra el péptido relacionado con el gen de la calcitonina (CGRP) son una alternativa terapéutica efectiva en pacientes con migraña episódica de alta frecuencia (MEAF) y migraña crónica (MC). La evidencia en torno a la alodinia cutánea (AC) como indicador de respuesta a los mismos es controvertida. Nuestro objetivo es estudiar si la alodinia cutánea se comporta como predictor de buena respuesta en este perfil de pacientes.

Material y métodos: Estudio observacional de pacientes con MEAF y MC que inician tratamiento con anti-CGRP (junio de 2020 a febrero de 2024), con seguimiento posterior durante un año. El estudio fue aprobado por el Comité de Ética de la Investigación (EOM24/009).

Resultados: Se incluyeron 256 pacientes (86,6% mujeres) con una media de 46,5 años (87% con AC). Se observaron diferencias significativas a favor del grupo de pacientes sin AC basal en DMM (p = 0,01), puntuación en la subescala HAD (p = 0,049), en la escala HADS (p = 0,047) y consumo de analgésicos (p = 0,046) a los 6 meses, que no se mantienen a los 12 meses (n = 103). Tan solo el 11,1% suspendió el tratamiento por ausencia de respuesta (sin diferencias entre ambos grupos). Al discriminar entre pacientes con AC leve vs. moderada-grave, no encontramos diferencias en ninguna de las variables clínicas estudiadas.

Conclusión: Los ACM anti-CGRP son efectivos y bien tolerados. Nuestros resultados sugieren una respuesta más tardía a los ACM contra el CGRP en aquellos pacientes con AC en situación basal.

20239. EL FREMANEZUMAB ES EFECTIVO EN PACIENTES CON SÍNDROMES DE SENSIBILIZACIÓN CENTRAL (SSC) COMÓRBIDO A LA MIGRAÑA

Adán Gurpegui, A.; Portocarrero Sánchez, L.; Díaz de Terán, J.

Servicio de Neurología. Hospital Universitario La Paz.

Objetivos: Los pacientes con SSC fueron excluidos de los ensayos clínicos para la evaluación de fremanezumab. Analizar la efectividad de fremanezumab en pacientes diagnosticados de SSC.

Material y métodos: Estudio observacional prospectivo que incluye pacientes con SSC y migraña (MC y MEAF) valorados en una Unidad de Cefaleas. Se recoge tipo de SSC, días de migraña y de cefalea al mes, uso de triptanes, AINE y puntuación en escalas Impacto del Dolor de Cabeza (HIT-6), Discapacidad Asociada a Migraña (MIDAS) e Impresión de Mejoría Global del Paciente (PGIC), a los 3, 6 y 12 meses (M3, M6, M12) tras inicio de fremanezumab.

Resultados: N = 45 pacientes (edad media 48,5 años ± 12, el 95,6% mujeres). Se observan diferencias en días de cefalea (pM3 = 0,000; pM6 = 0,000; pM12 = 0,000), migraña (pM3 = 0,000; pM6 = 0,021), consumo de AINE/mes (pM3 = 0,002; pM6 = 0,006) y triptanes/mes (pM3 = 0,003; pM12 = 0,021) y escalas HIT-6 (pM3 = 0,019; pM6 = 0,000; pM12 = 0,001) y MIDAS (pM3 = 0,000; pM6 = 0,000). Se observan también diferencias entre migraña crónica (MC) y migraña episódica de alta frecuencia (MEAF) en días de cefalea (pM3 = 0,009; pM6 = 0,025; pM12 = 0,020), consumo de AINE (pM3 = 0,032; pM6 = 0,049; pM12 = 0,001) y escala MIDAS (pM6 = 0,002). No se observaron diferencias entre distintos subtipos de SSC, pero sí entre pacientes con