

# Experiencia en el Uso de Sativex®: Análisis Retrospectivo en un Hospital Terciario.

Gómez Rodríguez, Luis; García López, Carmen; Rodríguez Catalán, Aránzazu; Palacios Berruenco, Andrea; De la Gala García, Francisco Andrés; Calle Aguado, Alejandro; Alonso Chico, Ángel  
Hospital General Universitario Gregorio Marañón

## Introducción

El sistema endocannabinoide actúa modulando la transmisión del dolor a nivel periférico, medular y supraspinal, representando una diana terapéutica en dolor crónico complejo.

Sativex® está aprobado para la espasticidad en esclerosis múltiple, pero su composición a base de THC y CBD en proporción 1:1 ha demostrado un efecto modulador del dolor neuropático.

## Métodos

Estudio retrospectivo de pacientes con prescripción activa de Sativex® desde su inclusión en la guía farmacoterapéutica del hospital hasta diciembre de 2024.

Se incluyeron pacientes con dolor neuropático crónico, con o sin espasticidad asociada. Se recogieron datos demográficos, diagnóstico, EVA basal y durante el seguimiento, dosis pautadas, efectos adversos y motivo de suspensión del tratamiento.

## Discusión

Existe un potencial terapéutico asociando Sativex® a dolores neuropáticos no necesariamente secundarios a espasticidad; aunque la reducción del dolor no es clínicamente sustancial según los parámetros de este estudio sí es significativa y consistente con otras revisiones de mayor alcance.

## Conclusión

Sativex® puede ser una opción terapéutica coadyuvante en pacientes seleccionados con dolor crónico neuropático refractario.

Su perfil de tolerancia y los resultados observados apoyan su utilidad en contextos de tratamiento multimodal, siendo más eficaz con espasticidad asociada.

## Agradecimientos:

Servicio de farmacia del Hospital General Universitario Gregorio Marañón

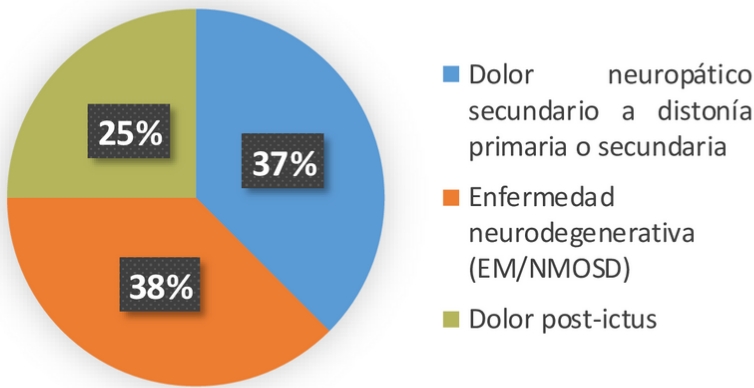
## Objetivos

Describir la experiencia clínica con Sativex® en pacientes con dolor crónico atendidos en la Unidad del Dolor del HGUGM, evaluando tanto su perfil de efectividad como de seguridad en práctica clínica real.

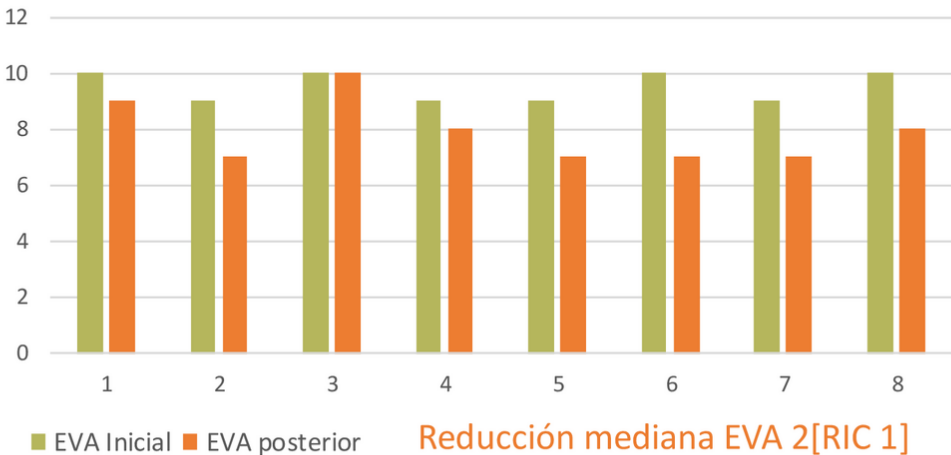
## Resultados

Datos de 8 pacientes (87% mujeres) con una media de 53 años de edad, con dosis promedio de 6.75 puls./24h

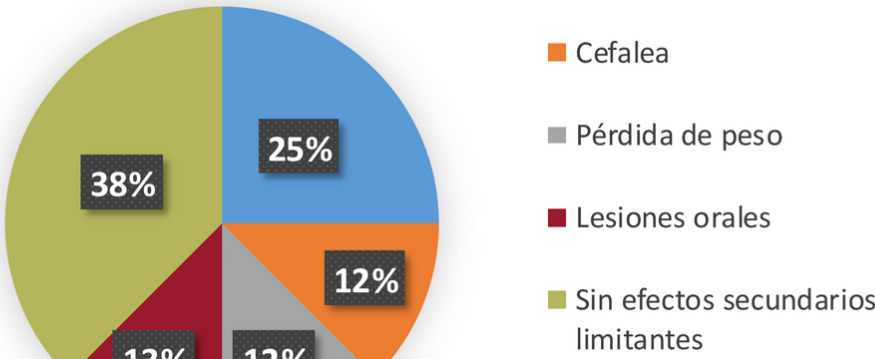
### Indicaciones



### Reducción de EVA



### Perfil de seguridad



2 pacientes suspendieron tratamiento por falta de tolerancia

## Bibliografía:

