

RESULTADOS DEL ESTUDIO GENERISC: ESTUDIO SOBRE EL IMPACTO DEL CAMBIO A MEDICAMENTOS GENERICOS EN EPILEPSIA.

M. Bonet*, E. López Gomáriz, M. Garcés, C. Santafé, V. Villanueva, V. Medrano, J. Giner, J. Palau.

Grupo EPIVAL (grupo de estudio de epilepsia de la Sociedad Valenciana de Neurología).

Hospital Arnau de Vilanova. San Clemente 12, 46015, Valencia. 961976000.

bonet_mac@gva.es

Antecedentes:

La sustitución de tratamiento antiepiléptico por fármacos genéricos continúa generando controversia. Desde el grupo de epilepsia de la sociedad valenciana de Neurología se planteó la recogida de complicaciones derivadas del cambio a formas genéricas en pacientes diagnosticados de epilepsia así como un estudio de los profesionales implicados en el cambio. Se analizaron tanto complicaciones médicas como la repercusión de la reaparición de crisis.

Métodos:

La recogida de datos se realizó mediante un sencillo cuestionario remitido a todos los neurólogos de la Sociedad Valenciana de Neurología.

Participaron siete centros y se comunicaron 24 casos a lo largo del año 2013. Los participantes rellenaron las fichas tras la visita en la que se detectó la incidencia.

Resultados:

Se analizó el tipo de epilepsia y la frecuencia de crisis en el año previo a la visita. Un 71% de los pacientes no habían tenido crisis en el último año, por lo que podían considerarse como epilepsias con buen control. La edad media de los pacientes fue de 43 años, con un predominio de sexo masculino (79%).

El fármaco implicado con mayor frecuencia en el cambio a presentación genérica fue el levetiracetam (62% de los casos), seguido por lamotrigina, topiramato y carbamazepina.

Respecto al profesional implicado en el cambio en un 79% de los casos fue el personal de la oficina de farmacia y el médico de atención primaria en el 21% restante.

No se solicitó el consentimiento del paciente en un 92% de los casos. En el 8% de los casos restantes en que se solicitó se realizó de forma verbal.

La consecuencia médica más frecuente fue la reaparición de crisis (81% de los casos), seguida de una peor o mejor tolerancia a un efecto adverso ya presente previamente (12%), la aparición de un efecto adverso nuevo (4%) y una reacción alérgica (4%). En todos los casos en los que las crisis reaparecieron se produjo un control al reanudar el tratamiento original. 19 de los 24 casos reportados precisaron de atención médica urgente.

Respecto a las consecuencias sociolaborales 8 de 24 pacientes sufrieron restricción de la conducción y 9 de los 24 pacientes tuvieron repercusión laboral.

Conclusiones:

Pese al reducido tamaño de la muestra del estudio tras el análisis de los datos destacamos las siguientes conclusiones:

- en ningún caso el cambio a genérico fue realizado por un neurólogo.
- en un 92% de los casos no se solicitó el consentimiento al paciente.
- un alto porcentaje de pacientes con epilepsia bien controlada (71%) presentó crisis tras el cambio a genéricos.