

Palmitoiletanolamida en el dolor neuropático crónico por ciática compresiva: ensayo clínico multicéntrico.

Guide G et al, Dolor 2010; 25: 35-42

MATERIALES Y MÉTODOS

PACIENTES

636 pacientes de ambos sexos (336 hombres y 300 mujeres) de edades comprendidas entre 19 y 72 años (media 42,8 + 11.2) que sufren de ciática de origen compresivo y de pacientes con enfermedad de disco fueron asignados al azar en tres grupos.

Estudio doble ciego, aleatorizado, controlado vs Placebo

TRATAMIENTO

DURACIÓN: 21 días

DOSIS

Dos dosis de Normast*300 mg comprimidos vs Placebo.

Cuadro *

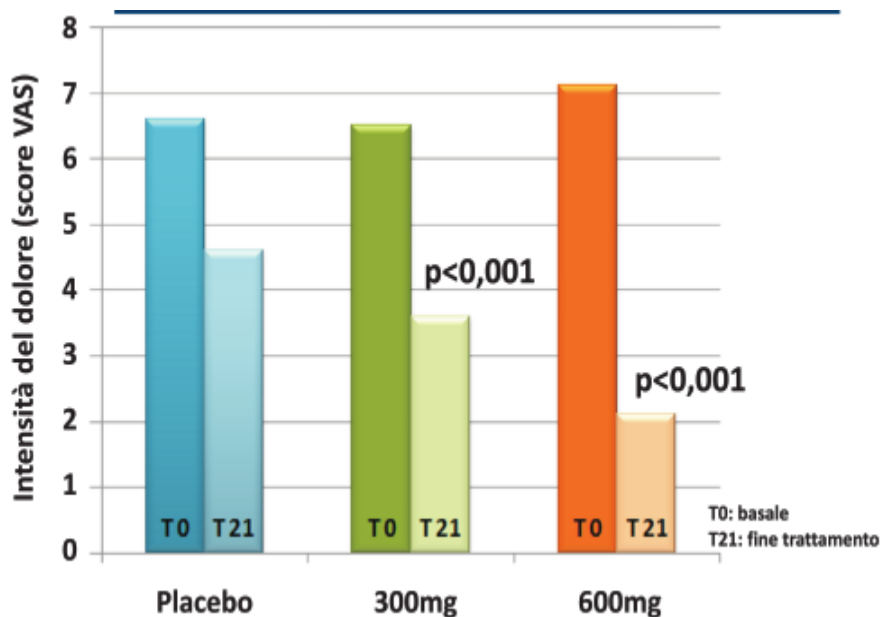
PARÁMETROS

- Intensidad del dolor (VAS)
- Discapacidad en actividades diarias (cuestionario RDS)
- Ensayo subjetivo general del paciente y el trazador sobre la efectividad de la terapia (escala paramétrica de 4 puntos)
- Tolerabilidad.

OBJETIVO

Evaluar tanto la eficacia de la Palmitoiletanolamida micronizada (PEA) (normast *) en la reducción de la intensidad del dolor y el deterioro de las funciones motoras y su tolerabilidad en pacientes con ciática compresiva o enfermedad discal de origen.

La PEA reduce la intensidad del dolor neuropático crónico de la ciática con efecto dependiente de la dosis.



Mejora significativa en la calidad de vida en pacientes tratados con PEA en comparación con placebo.

Sin efectos secundarios y variaciones clínicamente relevantes de los exámenes hematológicos y hematoquímicos.

El tratamiento con PEA favorece una reducción significativa en el dolor neuropático crónico debido a los fenómenos de compresión de la raíz nerviosa, lo que permite una mejor calidad de vida.