

# Sinergia entre Pregabalina y Palmitoiletanolamida (PEA) en el tratamiento de la Neuropatía Diabética.

Adiletta S, Candiello A, Arminio D, Porcaro S, Saporito G, Palomba R.

Departamento Universitario de Ciencias Anestesiológicas para Reanimación y Emergencia "Federico II" de Nápoles.

Presentado en el Congreso: 34ª reunión de AISD, 2011 Riccione.

## MATERIALES Y MÉTODOS

### PACIENTES

74 pacientes de ambos sexos, de entre 55 y 72 años, tienen una neuropatía diabética en tratamiento con diferentes terapias sin resultados satisfactorios.

Los pacientes fueron aleatorizados en dos grupos:

**Grupo A: 37 pacientes** tratados solo con Pregabalina

**Grupo B: 37 pacientes** tratados con Palmitoiletanolamida + Pregabalina

Estudio abierto controlado vs solo Pregabalina

### TRATAMIENTO

**DURACIÓN:** 60 días

### DOSIS

Normast\* 600 mg comprimidos:

1200 mg/día (2 tomas/día) del 1° al 10° día

600 mg/día del 11 al 30 día

300 mg/día del 31 al 60 día

Pregabalina:

75 mg/día del 1° al 5° día

150 mg/día del 6° al 15° día

300 mg/día del 16 al 45 día

600 mg/día del día 46 al 60 (dosis

administrada solo a aquellos pacientes que no habían alcanzado un buen control de los síntomas)

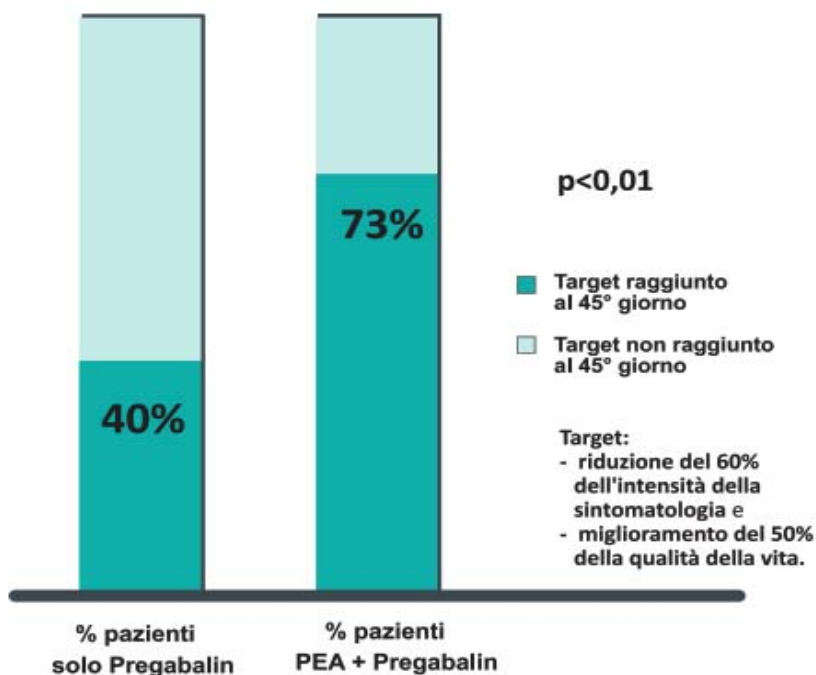
### PARÁMETROS

- Intensidad del dolor e impacto del dolor en la calidad de vida evaluada por el Inventario breve del dolor (BPI, por sus siglas en inglés) al inicio del estudio y después de los 20, 45 y 60 días de tratamiento.

## OBJETIVO

Evaluar la eficacia de la Palmitoiletanolamida (PEA) ultramicronizada (Normast®) + Pregabalina en el tratamiento de la neuropatía diabética en comparación con Pregabalina solo.

*La PEA mejora el efecto de la Pregabalina en la reducción del dolor en la neuropatía diabética, mejorando las actividades de la vida diaria.*



*La combinación de PEA + Pregabalina en el tratamiento de la neuropatía diabética permite reducir la dosis de Pregabalina y, por lo tanto, sus efectos secundarios, al tiempo que mantiene su eficacia terapéutica.*