



CATALUÑA SOBRE TODO EN QUIMIOTERAPIA

## El ensayo con cánnabis demuestra mejoría en la mitad de los 207 pacientes

■ C.F. Barcelona  
La mitad de los 207 pacientes de la muestra del ensayo sobre uso terapéutico del cánnabis del Departamento de Salud de la Generalitat han percibido una mejora en su sintomatología, según los resultados hechos públicos ayer por la consejera Marina Geli. El principal efecto positivo se ha registrado en las náuseas y vómitos secundarios a la quimioterapia (una tercera parte de los pacientes no los han tenido y el 67 por ciento restante ha registrado mejoría) y en la sensación de hambre en el



La consejera Marina Geli.

síndrome de anorexia-caquexia (del 83,30 por ciento de inapetentes se ha bajado al 25 por ciento).

Este ensayo, realizado en 2006 y 2007, es la respuesta del Gobierno catalán a dos resoluciones del Parlamento autonómico y a la petición de la asociación Ágata, de pacientes con cáncer de mama; lo ha liderado la dirección general de Recursos Sanitarios en colaboración con los colegios de médicos y farmacéuticos de Barcelona, la Fundación Instituto Catalán de Farmacología y el Instituto Municipal de Investigación Médica. En total, han participado 40 médicos y quince farmacéuticos de seis hospitales, 75 oficinas de farmacia y ocho enfermeras, que han realizado el control y seguimiento de los pacientes. La muestra se divide en 5 grupos: dolor neuropático por esclerosis múltiple (32 enfermos), espasticidad por esclerosis múltiple (54), dolor neuropático de diversa etiología

(47), diagnóstico de síndrome de anorexia-caquexia por cáncer o sida (41) y náuseas y vómitos secundarios al tratamiento con quimioterapia (33). Todos los casos son graves, con enfermedades de larga evolución y polimedicados, y presentan mala respuesta a los tratamientos habituales y baja calidad de vida.

### Uso compasivo

Por otro lado, el fármaco utilizado como uso compasivo o medicación extranjera es *Sativex* (tetrahidrocannabinol, cannabidiol y otros cannabinoides); es un extracto estandarizado de cánnabis que se administra con pulverizador sublingual o en la mucosa oral y está autorizado en Canadá como coadyuvante del tratamiento del dolor neuropático en esclerosis múltiple. En un ensayo previo, entre enero de 2006 y abril de 2007, se evaluó la eficacia preliminar y la tolerabilidad de este producto.