

Implantes de buprenorfina para el mantenimiento de la abstinencia a opiáceos

Buprenorphine implants for opioids abstinence maintenance

Eduardo López Briz

Servicio de Farmacia. HUP La Fe. Valencia (España). CASP España.

Recibido: 26/02/2018 · Aceptado: 09/03/2018.

REFERENCIA

Rosenthal, R.N.; Lofwall, M.R.; Kim, S.; Chen, M.; Beebe, K.L.; Vocci, F.J., for the PRO-814 Study Group. Effect of buprenorphine implants on illicit opioid use among abstinent adults with opioid dependence treated with sublingual buprenorphine. A randomized clinical trial. *JAMA*. 2016; 316:282-90. <https://doi.org/10.1001/jama.2016.9382>

RESUMEN

La FDA aprobó recientemente la comercialización de implantes de buprenorfina (Probuphine®) para el tratamiento de mantenimiento de pacientes dependientes de opiáceos que permanecieran estables con dosis bajas o moderadas de buprenorfina oral y siempre acompañados de soporte psicoso-

cial (Food and Drug Administration, 2016). La base clínica para esta salida al mercado la ha proporcionado un ensayo clínico del grupo de Rosenthal *et al.* que se comenta a continuación.

Diseño

Se trata de un estudio de no inferioridad multicéntrico, aleatorizado, controlado, doble ciego y doblemente enmascarado, de 26 semanas de duración en el que se incluyó a *pacientes* con diagnóstico de dependencia a opiáceos de 18 a 65 años, que estaban recibiendo buprenorfina sublingual (BUP-SL) a dosis de 8 mg/día o menos durante al menos 24 semanas y que no presentaran evidencias de síndrome de abstinencia ni muestras de orina positivas en los 3 meses anteriores a la entrada en el estudio. Los participantes fueron remunerados en cada visita a la que acudieron. Se excluyó

— Correspondencia a:
Eduardo López Briz
Email: lopez_edubri@gva.es