Guía de la Asociación Colombiana de Neurología para el tratamiento preventivo de la migraña crónica, cefalea tipo tensión crónica, hemicránea continua y cefalea diaria persistente de novo

Guideline on the preventive treatment of chronic migraine, chronic tension type headache, hemicrania continua and new daily persistent headache on behalf of the Colombian Association of Neurology

RESUMEN

INTRODUCCIÓN: la cefalea crónica diaria es una entidad de alto impacto en la población general. Aunque la migrana crónica y la cefalea tipo tensión son las condiciones más frecuentes, es necesario considerar la hemicránea continua y la cefalea diaria persistente de novo como parte de los diagnósticos diferenciales para realizar un enfoque terapéutico correcto.

OBJETIVO: hacer recomendaciones para el tratamiento de la cefalea crónica diaria de origen primario

METODOLOGÍA: la Asociación Colombiana de Neurología, mediante consenso y metodología GRADE (Grading of Recommendations, Assessment, Development and Evaluation), presenta las recomendaciones para el tratamiento preventivo de cada una de las entidades del grupo de la cefalea crónica diaria de origen primario.

RESULTADOS: para el tratamiento de la migraña crónica, la Asociación Colombiana de Neurología recomienda onabotulinum toxina A, erenumab, galcanezumab, fremanezumab, topiramato, flunarizina, amitriptilina y naratriptán. En cefalea tipo tensional crónica las opciones terapéuticas recomendadas son amitriptilina, imipramina, venlafaxina y mirtazapina. Para el tratamiento de la hemicránea continua topiramato, melatonina y celecoxib. Las opciones para cefalea diaria persistente de novo incluyen gabapentin y doxiciclina. Se presentan adicionalmente las recomendaciones para el tratamiento intrahospitalario de los pacientes con cefalea crónica diaria y las justificaciones para la realización de bloqueos neurales como complemento terapéutico.

CONCLUSIÓN: se presentan las recomendaciones terapéuticas para el tratamiento de la cefalea crónica diaria basado en metodología de consenso y sistema GRADE.
INTRODUCCIÓN
Al menos un 50% de la población general ha sufrido de dolor de cabeza durante el último año (1). Aunque la migraña tipo tensión crónica representa la etiología más prevalente, es necesario considerar la migraña continua y la cefalea crónica diaria como parte de la carga de enfermedad (2,3). Ambas entidades pueden evolucionar a cefalea crónica crónica, caracterizada por alcanzar una frecuencia de dolor de cabeza igual o mayor a 15 de días por mes durante los últimos tres meses (4,5). En Latino América se ha descrito una prevalencia de migraña crónica entre 5,12 y 7,76% (5). El grupo de la cefalea crónica diaria se complementa con la hemicrania continua (HC) y la cefalea diaria persistente de novo (NDPH), miembros de los grupos III y IV de la clasificación International Headache Society (IHS), que representan el 0,07% y el 1,15%, respectivamente, en población clínica (6). Aunque la clasificación IHS no considera de forma directa el concepto de CCD, define los criterios diagnósticos de cada una de estas entidades, lo que permite su aplicación a la práctica clínica (tabla 1). De acuerdo con los datos de carga de enfermedad y refractariedad terapéutica de la CCD, este síndrome genera un alto impacto en la población general, medido en años vividos con discapacidad, uso excesivo de analgésicos, disminución en la producción laboral y restricción de roles (7-9).

La metodología Delphi consiste en una técnica de investigación diseñada para alcanzar acuerdos en asuntos en los cuales existe incertidumbre. Se basa en la reunión de un grupo de expertos quienes mediante el diligenciamiento de un cuestionario predeterminado brindan respuestas a preguntas previamente diseñadas en busca de acuerdos en conductas relacionadas (10). Su empleo en ciencias de la salud permite la obtención de conductas de consenso aplicables a la práctica clínica (11).

El sistema GRADE (del inglés Grading of Recommendations Assessment, Development and Evaluation) es una metodología basada en un análisis secuencial de la evidencia que determina la calidad de esta, sus ventajas, desventajas, dirección y la fuerza de la recomendación obtenida a partir de esta metodología (12,13).

Considerando la necesidad de establecer conductas terapéuticas para las entidades que conforman el grupo de la CCD, el grupo de trabajo del Comité Colombiano de Dolor de Cabeza, que hace parte de la Asociación Colombiana de Neurología (ACN), presenta las recomendaciones para el tratamiento de la migraña crónica, la cefalea tipo tensión crónica, la hemicranía continua y la cefalea diaria persistente de novo.
**Tabla 1. Criterios diagnósticos ICHD 3. Fuente de los autores.**

| Migraña crónica | Cefalea tipo tensional crónica |
|-----------------|-------------------------------|
| A. Cefalea durante un periodo mayor o igual a 15 días/mes durante más de tres meses que cumple los criterios B y C | A. Cefalea durante un periodo mayor o igual a 15 días/mes durante más de tres meses que cumple criterios B-D |
| B. La cefalea reúne criterios B y D para migraña sin aura B y C para migraña con aura. | B. Duración de horas a días, o sin remisión |
| C. Durante un periodo mayor o igual a ocho días/mes por espacio más de tres meses que cumple cualquiera de los siguientes: | C. Al menos dos de las siguientes cuatro características: |
| 1. Criterios C y D para migraña sin aura | 1. Localización bilateral |
| 2. Criterios B y C para migraña con aura | 2. Dolor opresivo (no pulsátil) |
| 3. El paciente interpreta los ataques de dolor como migraña y obtiene mejoría con triptanes o ergóticos. | 3. Intensidad leve o moderada |
| D. No atribuible a otro diagnóstico ICHD 3 | 4. No empeora con actividad física |

| Hemicránea continua | Cefalea diaria persistente de novo |
|---------------------|----------------------------------|
| A. Cefalea unilateral cumple criterios B-D. | A. Cefalea persistente que cumple los criterios B y C |
| B. Duración de más de tres meses, con reagudizaciones de intensidad al menos moderada. | B. Inicio inconfundible y que se recuerda con claridad, con dolor continuo sin remisión durante 24 horas |
| C. Cualquiera de las características siguientes: | C. Presente durante más de tres meses |
| 1. Al menos uno de los siguientes síntomas o signos, ipsilaterales a la cefalea: | D. No atribuible a otro diagnóstico de la ICHD-3 |
| a) Hiperemia conjuntival y/o lagrimeo | |
| b) Congestión nasal y/o rinorrea | |
| c) Edema palpebral | |
| d) Sudoración frontal y facial | |
| e) Miosis y/o ptosis | |
| 2. Sensación de inquietud o agitación, o reagudización del dolor con el movimiento | |
| D. Respuesta a dosis terapéuticas de indometacina | |
| E. No atribuible a otro diagnóstico de la ICHD-3 | |

Fuente: (4).

Los componentes temáticos con evidencia disponible mediante revisión sistemática se presentan luego de análisis de metodología GRADE, usando preguntas PICO (paciente, intervención, comparación y resultado). Aquellos sin evidencia disponible se presentan mediante acuerdos de consenso bajo metodología Delphi.

**METODOLOGÍA**

La ACN seleccionó el grupo metodológico y los expertos participantes en el consenso según su trayectoria profesional, formación académica y voluntad de participación. La evidencia para la generación de las recomendaciones fue seleccionada según el proceso descrito en la figura 1. Esta
La evidencia se evaluó y fue integrada a las recomendaciones a través del método de consenso. En las preguntas en las que se identificó evidencia de adecuada calidad, la generación de las recomendaciones se obtuvo de acuerdo con la metodología GRADE. La identificación de la evidencia y el método de consenso se realizaron en las siguientes etapas:

### Etapa 1. Priorización de temas

El grupo metodológico elaboró una primera lista de preguntas sobre el tratamiento de cada uno de los cuatro grupos comprendidos en la definición de CCD. Esta lista de preguntas fue evaluada por un subgrupo del grupo de expertos que calificó la importancia de la inclusión de cada pregunta en una escala de Likert de siete puntos (desde nada relevante hasta totalmente relevante). Las preguntas que obtuvieron un rango intercuartílico de 7 a 9 fueron consideradas para la realización de las revisiones sistemáticas (13).

Luego de determinar las preguntas relacionadas con cada centro temático, el grupo desarrollador elaboró una estrategia de búsqueda basada en la combinación de los términos utilizados para la denominación de los diferentes tipos de cefalea crónica diaria y el filtro con el mejor balance de sensibilidad y especificidad para la identificación de revisiones sistemáticas en la plataforma OVID. En las intervenciones que requirieron búsquedas de estudios primarios no se utilizaron restricciones por tipo de estudio. Todas las búsquedas fueron llevadas a cabo en la versión para OVID de las bases de datos de MEDLINE, EMBASE y Cochrane y se limitaron a estudios realizados en humanos y publicados en inglés durante los últimos 20 años (figura 1). Las revisiones sistemáticas fueron evaluadas por dos evaluadores independientes que las calificaron mediante la metodología Amstar; aquellas con calificación de evidencia moderada y alta se incluyeron dentro del material de evidencia considerado para este proyecto.

### Fase 2. Primera ronda del consenso

El grupo metodológico envió una serie de recomendaciones preliminares y sus respectivas tablas de evidencia en forma individual a cada experto a través de correo electrónico. A cada uno de los miembros se le solicitó que calificara su grado de acuerdo con cada propuesta, utilizando una escala Likert de siete puntos. Adicionalmente, cada experto tuvo la oportunidad de escribir sus comentarios sobre cada recomendación preliminar en forma abierta. Las propuestas en las cuales se obtuvo un rango intercuartílico de 1 a 3 se consideraron propuestas no aprobadas por consenso y las que obtuvieron un rango intercuartílico de 7 a 9 se consideraron propuestas aprobadas por consenso. Las propuestas que obtuvieron rangos intercuartílicos diferentes se llevaron a una segunda ronda de calificaciones.

### Fase 3. Segunda ronda del consenso

Las propuestas que obtuvieron rangos intercuartílicos entre 4 y 7 en la primera ronda del consenso fueron enviadas nuevamente a cada experto a través de correo electrónico.
Junto con estas propuestas, a cada participante se le envió la tabulación de los resultados de las calificaciones en la primera ronda y los comentarios realizados en forma anónima por los expertos. Cada una de este grupo de nuevas propuestas fue calificada en forma individual por cada participante. Las propuestas en las cuales no se obtuvo consenso en la segunda ronda de calificaciones fueron llevadas a consenso a través del método de grupo nominal.

**Fase 4. Grupo nominal**

Para la realización del grupo nominal, los líderes temáticos de cada subgrupo (uno por cada subtipo de CCD) se reunieron para discutir cada uno de los temas en los cuales no se logró consenso. En esta fase se presentaron argumentos basados en la experiencia y fuentes teóricas hasta alcanzar el consenso de la mayoría de los participantes. Al final de la reunión, el grupo de expertos evaluó la redacción de cada una de las recomendaciones para su inclusión en el manuscrito definitivo, incluyendo los principios generales del abordaje terapéutico de la CCD (tabla 2).

### Tabla 2. Principios generales para el abordaje terapéutico de los pacientes con CCD. Fuente de los autores.

| **Abordaje integral** | El abordaje de los pacientes con cefalea crónica diaria debe ser integral, considerando su condición emocional, ciclos de sueño, índice de masa corporal (IMC), preferencias individuales y demás condiciones que puedan afectar el pronóstico clínico. En todos los casos se debe procurar el control del uso excesivo de analgésicos. |
| **Tiempo de consulta** | La consulta de primera vez debe tomar un tiempo de 45-60 minutos y la valoración de control debe tomar al menos 30 minutos. |
| **Diario de dolor de cabeza** | Se recomienda indicar diario de dolor de cabeza como herramienta para diagnóstico y seguimiento a todos los pacientes con CCD. |
| **Cirugía de migraña y prescripción de opioides** | La cirugía de migraña y la prescripción de medicamentos opioides NO se recomienda como parte de los recursos terapéuticos para los pacientes con CCD. |
| **Educación en migraña** | La educación debe ser parte fundamental de las estrategias utilizadas para generar comprensión de la cefalea crónica diaria y control de factores de riesgo de la enfermedad. |
| **Opciones no farmacológicas** | Terapia cognitivo-conductual, biofeedback y relajación muscular progresiva. |
| **Objetivos terapéuticos** | Aunque la reducción del 50% en los días de dolor de cabeza se considera como el principal objetivo terapéutico, se recomienda considerar como parte de los desenclaces terapéuticos la disminución en la intensidad de dolor, la mejoría en calidad de vida, la disminución de consumo de analgésicos y mejoría en la frecuencia en 30%. |
| **Duración del tratamiento y polietrapia** | No existe evidencia que recomiende un periodo específico de duración de tratamiento. El tiempo de tratamiento debe ser ajustado de acuerdo con la respuesta de cada paciente. De acuerdo a la respuesta individual es posible indicar politerapia la cual puede incluir medicamentos y procedimientos. |

**MIGRAÑA CRÓNICA**

1. ¿La toxina botulínica tipo A (onabotulin toxina A) es un medicamento eficaz y seguro para el tratamiento de los pacientes con migraña crónica?

**PICO**

- **Población:** pacientes con migraña crónica
- **Intervención:** toxina botulínica (onabotulin toxina A) 155-195 U
- **Comparación:** placebo
- **Desenlace:** reducción días/mes dolor de cabeza

**Análisis de evidencia**

La toxina botulínica tipo A - onabotulin toxina A (ONABOT A) fue estudiada en dos ensayos clínicos aleatorizados, comparados con placebo, el PREEMPT 1 y el PREEMPT 2. En total se estudiaron 1384 individuos entre 18 y 65 años, con una dosis de 155-195 u, en 31-39 lugares del cuero cabelludo, comparando con placebo y frecuencia en línea de base vs. la semana 24. En el PREEMPT 1 se analizó como desenlace primario el número de episodios...
de dolor de cabeza, y no hubo diferencia estadísticamente significativa vs. placebo (5,2 vs. 5,3; p = 0,344). Sin embargo, los desenlaces secundarios, días de dolor de cabeza (p = .006) y días de migraña (p = 0,002) mostraron reducción significativa comparado con placebo (14). En el PREEMPT 2 se eligió como desenlace primario el número de días de dolor de cabeza, y se evidenció superioridad de ONABOT A vs. placebo (-9,0 vs. -6,7, respectivamente, p < .001) (15). Los desenlaces secundarios en el PREEMPT 2 frecuencia días de migraña, frecuencia de días de intensidad moderada a severa, horas mensuales acumuladas de migraña, proporción de pacientes con HIT-6 severo y frecuencia de episodios de dolor de cabeza mostraron resultados favorables en beneficio de ONABOT-A en comparación con placebo; en todos los casos p < 0,05. Con base en los datos obtenidos del análisis agrupado de ambos estudios (16) (onabotulinumtoxinA 47,1 % vs. placebo 35,1 %; p < .001), se calculó un NNT de 8,3 para lograr mejoría del 50 %, Tabla 4. Ambos estudios mostraron un perfil de seguridad favorable, con una baja probabilidad de retiro por efectos colaterales, NNH:38. Estos hallazgos fueron confirmados en un análisis agrupado que mostró disminución de la incidencia de efectos adversos al comparar el ciclo 1 con el 5 (17). En el seguimiento a largo plazo el estudio COMPEL (18) analizó 716 pacientes entre 18 y 76 años y demostró reducción de 9,2 y 10,7 días de dolor de cabeza a la semana 60 y 108, respectivamente, p < 0,0001, a partir de un registro de 22 días/mes en la línea de base. Estos resultados coinciden con el análisis a 56 semanas basado en los estudios pivnates (14).

Consideraciones clínicas

ONABOT A es eficaz en el tratamiento de migraña crónica con mayor evidencia al comparar la reducción días/mes de dolor de cabeza vs días/mes con migraña. Los estudios muestran limitaciones que se representan en el riesgo de desenmascaramiento debido a los efectos estéticos en los pacientes tratados (19).

Según la recomendación de expertos, se debe iniciar terapia con ONABOT A en pacientes que cumplan los criterios ICHD 3 para migraña crónica, luego de fallar al menos dos medicamentos a dosis máxima tolerada por un periodo de dos meses. En aquellos pacientes sin respuesta al primer ciclo puede considerarse la oportunidad de realizar ciclo dos y tres, teniendo en cuenta que la probabilidad de obtener eficacia 50 % es de 11,3 % y 10,3 % por cada ciclo, respectivamente (20); el tiempo y las condiciones clínicas individuales deben ser parte de los factores de análisis al considerar esta elección. En caso de considerarse un paciente respondedor se recomienda mantener dosis e intervalos estables de aplicación de cada 12 semanas. Luego del primer año es posible determinar los siguientes ciclos a 16 y 20 semanas, respectivamente, con nuevos ajustes de acuerdo con la respuesta clínica en cada caso. Según las recomendaciones GRADE, la evidencia favorece de manera contundente la reducción en días dolor de cabeza y días migraña, con evidencia parcial en los episodios de migraña (tabla 3).

Recomendación final: ONABOT-A se recomienda para el tratamiento de pacientes con migraña crónica. La calidad de la evidencia es alta para días de dolor de cabeza. Recomendación fuerte.

2. ¿Son los medicamentos bloqueadores péptido relacionado con el gen de calcitonina (CGRP) eficaces y seguros para el tratamiento de pacientes con migraña crónica?

PICO

Población: pacientes con migraña crónica
Intervención: erenumab 70 y 140 mg
Comparación: placebo
Desenlace: reducción días migraña

Análisis de evidencia

Dos ensayos clínicos han probado la eficacia de erenumab en pacientes con migraña crónica. El primero es un estudio fase 2 con 667 pacientes y un promedio de días de migraña de 18,2, que compara placebo (n = 286) vs. erenumab 70 mg (n = 191), o erenumab 140 mg (n = 190) con un rango de edad de 18-65 años y un seguimiento a 12 semanas. Comparado con placebo, erenumab 70 mg and 140 mg redujo los días/mes de migraña en 2,5 días (-2,5, 95 %, CI -3,5 to −1,4) p < 0,0001 en ambos casos. La probabilidad de alcanzar mejoría del 50 % o mayor fue de 40 %, 41 % y 23 % en las dosis de 70mg, 140mg y placebo, respectivamente, p < 0,001 en ambos casos. El NNT calculado fue de 5,8 y 5,5 para las dosis de 140 y 70 mg, respectivamente, vs. placebo. Ambas dosis también demostraron disminución significativa en el número de días de uso de analgésicos. En el análisis de horas acumuladas de dolor de cabeza al mes únicamente hubo significancia estadística para la dosis de 140 mg, p = 0,0296. La probabilidad de retiro por efectos colaterales fue menor a 1 % (21).

El segundo estudio hace parte de un análisis subgrupo en el que se comparan las mismas dosis vs. placebo, utilizando como desenlace primario la proporción de pacientes con reducción de 50 % en la frecuencia de días/mes de migraña luego de 12 meses de tratamiento en pacientes con falla a más de dos medicamentos, más de tres, excluyendo falla a más de cuatro opciones terapéuticas. En el grupo de falla a dos o más tratamientos, el desenlace primario se logró en el 34,7 % y 40,8 %, en las dosis 70 y 140 mg, respecti-
vamente, vs. 17,3% de placebo. En el grupo de falla a tres o más tratamientos, este porcentaje se alcanzó en 35,6% en dosis de 70 mg y 41,3% en dosis de 140 mg, vs. 14,2% en el grupo placebo (p = 0,001 en todos en ambas dosis de cada grupo al comparar con placebo) (22). La comparación de ambas dosis vs. placebo en pacientes naïve no mostró diferencias estadísticamente significativas. El reporte de efectos colaterales fue bajo en ambos análisis, con una probabilidad de retiro de 1,6% o menor en ambos grupos para cada dosis (22).

En un estudio observacional con 65 pacientes en práctica clínica real se documentó disminución de 12,2 y 15 días/mes de migraña a la semana 4 y 8 al comparar con la línea de base. La respuesta ≥ 50% se alcanzó en 68,2%, 87,5% para los mismos periodos. El estudio no reportó efectos colaterales significativos (23).

**Recomendación final:** galcanezumab se recomienda para el tratamiento de pacientes con migraña crónica. Calidad de evidencia: moderada; recomendación: fuerte.

**PICO**

**Población:** Individuos con Migraña Crónica

**Intervenciones:** galcanezumab 120+dosis de carga 240 mg y galcanezumab 240 mg sin dosis de carga.

**Comparación:** placebo

**Desenlace:** Días mes migraña

**Análisis de evidencia**

Un estudio fase 3, aleatorizado en individuos de 18 a 65 años, con promedio días de migraña de 19,4 tratados con dosis mensual de 120 mg luego de dosis carga de 240 mg (n=278), dosis mensual de 240 mg sin dosis de carga (n=277) o placebo mensual (n=558). Ambas dosis de galcanezumab mostraron superioridad en la reducción de los días días mes de migraña, placebo -2,7, galcanezumab 120 mg -4,8, galcanezumab 240 mg -4,6 (p < 0,001 para cada dosis comparado con placebo). La probabilidad de alcanzar mejoría de 50% se calculó en 15,4%, 27,6%, y 27,5% para placebo, 120 mg y 240 mg respectivamente (24). Los NNT calculados para 120 mg y 240 mg vs placebo correspondieron a 8,2 y 8,3 respectivamente. Este mismo estudio mostró diferencias estadísticamente significativas con la dosis de 120 y 240 mg en la reducción de días de dolor de cabeza, horas libres de dolor y migraña, p menor a 0,005 en todos los casos. Las escalas de calidad de vida y la probabilidad de disminución de uso de analgésicos fue significativa solamente en la dosis de 240 mg. Se registraron 6 retiros relacionados con placebo y 5 asociados a galcanezumab. No se registraron diferencias significativas en las pruebas de laboratorio al comparar galcanezumab vs placebo (24).

Un estudio comparó Galcanezumab vs placebo en pacientes con falla a ≥ 2 mostró reducción de 5,35, 2,77 y 1,01 días mes de migraña para la dosis de 120 mg, 240 mg y placebo respectivamente. En el grupo de falla a 1 ≥ preventivos se evidenció reducción de 5,35, 3,53 y 2,02 a dosis de 120 mg, 240 mg y placebo respectivamente, p menor a 0,05 en todos los casos. En el grupo de no falla previa la diferencia fue estadísticamente significativa únicamente en la dosis de 240 mg (25). En pacientes con falla terapéutica a onabotulinum toxina se reportó disminución en los días mes de migraña al mes 3 de -3,91, -5,27, -0,88 para galcanezumab 120 mg, 240 mg y placebo respectivamente (26). El seguimiento en fase abierta en 9 pacientes con promedio de días migraña de 18,38 ± 3,74 demostró reducción de 5,38 ± 4,92 en las semanas 1–4 (p = 0,001), 4,75 ± 4,15 en las semanas 5–8 (p = 0,001) y 3,93 ± 5,45 en las semanas 9–12 (p = 0,014). No hubo diferencia estadísticamente significativa al comparar los días mes de migraña 12 semanas luego de terminar la fase abierta vs las últimas 4 semanas de esta misma fase (27).

**Recomendación final:** Galcanezumab se recomienda para el tratamiento de pacientes con migraña crónica. Calidad de evidencia: moderada; recomendación: fuerte.

**PICO**

**Población:** Individuos con Migraña Crónica

**Intervenciones:** Fremanezumab 225 mg – Dosis de carga 675 mg.

**Comparación:** Placebo

**Desenlace:** Días mes dolor de cabeza

**Análisis de evidencia**

Un ensayo clínico fase 3 con 1130 individuos con migraña crónica y promedio de 13,1 días de cefalea por mes comparó en aplicación subcutánea dosis de 225 mg en aplicación mensual (379) , trimestral (376), ambos casos con dosis de carga de 675 mg vs placebo (375). La reducción promedio días mes de dolor de cabeza al comparar línea de base vs semana 12 mostró reducción 4,6±0,3, 4,5±0,3 y 2,5±0,3 en el esquema mensual, trimestral y placebo respectivamente (p<0,001 en ambas comparaciones vs placebo), diferencia días vs placebo de 1,8 y 2,1 días trimestral y mensual respectivamente. Esta diferencia se desmstro similar al comparar fremanezumab vs placebo en pacientes con falla terapéutica a otros preventivos incluyendo onabotulinum toxina (28)

La mejoría 50% en la frecuencia se documentó en 38%, 41% y 18% en el esquema trimestral, mensual y placebo respectivamente (p<0,001 en ambas comparaciones vs placebo) (29). NNT 5, NNT 4,3 para esquema trimestral y mensual respectivamente. Estas diferencias han sido
| Estudio  | Desenlace   | Tipo estudio | Comparación | Grado evidencia | Dirección | Peso | Comentario |
|----------|-------------|--------------|-------------|-----------------|-----------|------|------------|
| (16) Días cefalea | ECC         | Placebo      | 3 3 3      | A favor         | Fuerte    | 1    |

Grado onabotulinum toxina A

| Estudio  | Desenlace   | Tipo estudio | Comparación | Grado evidencia | Dirección | Peso | Comentario |
|----------|-------------|--------------|-------------|-----------------|-----------|------|------------|
| (21) Días migraña | ECC         | Placebo      | 3 3 3      | A favor         | Fuerte    | 1,4  |

Grado erenumab

| Estudio  | Desenlace   | Tipo estudio | Comparación | Grado evidencia | Dirección | Peso | Comentario |
|----------|-------------|--------------|-------------|-----------------|-----------|------|------------|
| Días migraña | ECC         | Placebo      | 3 3 3      | A favor         | Fuerte    | 1,4  |

Grado galcanezumab

| Estudio  | Desenlace   | Tipo estudio | Comparación | Grado evidencia | Dirección | Peso | Comentario |
|----------|-------------|--------------|-------------|-----------------|-----------|------|------------|
| Días migraña | ECC         | Placebo      | 3 3 3      | A favor         | Fuerte    | 1,3,4|

Grado fremanezumab

| Estudio  | Desenlace   | Tipo estudio | Comparación | Grado evidencia | Dirección | Peso | Comentario |
|----------|-------------|--------------|-------------|-----------------|-----------|------|------------|
| (40)(39) Días migraña | ECC         | Placebo      | 3 3 3      | A favor         | Débil     | 1,6,7,8|

Grado topiramato

**GRADE prednisona**

1. Estudio patrocinado por industria farmacéutica
2. Riesgo de inconsistencia
3. Riesgo de imprecisión
4. No claridad reporte selectivo desenlaces
5. Generación de secuencias aleatorias no clara
6. Encubrimiento de la asignación no clara
7. Enmascaramiento de las intervenciones no claro
8. Pérdidas significativas al seguimiento (> 20%)
9. No se realizó análisis por intención de tratamiento
documentadas desde la semana 1 post inicio de tratamiento con dosis de 225 mg (p=0,048) manteniendo eficacia en la segunda y tercera semana hasta el mes 3 (p=0,04, p=0,025 y p<0,001 respectivamente) (30), este efecto se mantiene cuando fremanezumab es parte de la terapia de adición (31).

El análisis de desenlaces secundarios mostró diferencias significativas en el número de días mes de migraña, el número de días con uso de tratamientos agudos y en la escala de discapacidad de enfermedad medido por HIT 6 (p<0,001 en todos los casos). Efectos adversos serios fueron reportados en el 2% de los pacientes quienes recibieron placebo y en 1% de los que recibieron fremanezumab. Se reportó retiro por efectos colaterales debido al tratamiento en 3% de los pacientes que recibieron fremanezumab vs 2% de los que recibieron placebo (29).

Recomendación final: fremanezumab se recomienda para el tratamiento de pacientes con migraña crónica. Calidad de evidencia: moderada; recomendación: fuerte.

Consideraciones clínicas
El análisis de consenso recomienda indicar erenumab, galcanezumab o fremanezumab en pacientes con migraña crónica luego de fallar a dos medicamentos de primera línea en dosis máximas toleradas por un periodo mínimo de dos meses (32), los análisis de eficacia en vida real son semejantes a los reportados en los ensayos pivotales, en estas observaciones se ha reportado tasas de superrespondedores (70-100%) entre el 14 a 18% de los casos (33). En caso de tratamiento previo con ONABOT A se recomienda la aplicación de al menos dos ciclos para considerar estas alternativas terapéuticas. Tabla 4.

Aunque los resultados disponibles con eptinezumab mostraron diferencias estadísticamente significativas comparadas con placebo, los estudios fuente han sido diseñados para exploración de dosis, razón por la cual no se han incluido eptinezumab como parte de las recomendaciones de este consenso (34). Respecto a la seguridad los ensayos clínicos fase 2 y 3 no han reportado efectos cardiovasculares significativos, estos hallazgos coinciden con la seguridad reportada de erenumab en individuos con angina estable (35) y en hipertensión arterial en tratamiento combinado con sumatriptán (36). Sin embargo la duración de los periodos de observación en estos estudios no permiten trasladar conclusiones a la práctica clínica, por tal razón se sugiere no indicar este tipo de medicamentos en pacientes con factores de riesgo cardiovascular no controlados, adicionalmente no están indicados en mujeres embarazadas, lactantes e individuos con condiciones mentales severas (32). Debe precaución en pacientes con enfermedades reumatológicas que cursen con rigidez y en casos de lesiones óseas recientes (37). Aún no existe información del efecto de los anti CGRP en el eje hipotálamo hipofisiario, por tal razón no se recomienda en individuos que no han alcanzado madurez hormonal (37).

Tabla 3. Evaluación Grade opciones terapéuticas en migraña crónica. Continuación.

| Estudio | Desenlace | Tipo estudio | Comparación | Grado evidencia | Dirección | Peso | Comentario |
|---------|-----------|--------------|-------------|----------------|-----------|------|------------|
| (54)    | Rescates en cinco días | ECC | Placebo, celecoxib | ● ● ● ○ | En contra | Débil | 4, 9 |
| (54)    | Días leves o sin cefalea | ECC | Placebo, celecoxib | ● ● ○ ○ | En contra | Débil | 4, 9 |

GRADE prednisona
ECC: ensayo clínico controlado
1. Estudio patrocinado por industria farmacéutica
2. Riesgo de inconsistencia
3. Riesgo de imprecisión
4. No claridad reporte selectivo desenlaces
5. Generación de secuencias aleatorias no clara
6. Encubrimiento de la asignación no clara
7. Enmascaramiento de las intervenciones no claro
8. Pérdidas significativas al seguimiento (> 20%)
9. No se realizó análisis por intención de tratamiento
Respecto a la tolerabilidad, el seguimiento de pacientes en vida real ha mostrado una incidencia de estreñimiento, fatiga y depresión en un 6-20%, 4-6% y 3-6% respectivamente (33). Erenumab, galcanezumab y fremanezumab pueden ser indicados junto con preventivos orales, aunque se ha recomendado el tratamiento con ONABOT A antes de iniciar un anti CGRP (32), el mecanismo de acción complementario (38) junto con el incremento en la eficacia reportados sin impacto en la seguridad pudieran permitir esta combinación en casos seleccionados (33). Basado en recomendaciones de expertos este consenso sugiere mantener la terapia por 6 a 12 meses, de acuerdo al curso clínico y nuevos datos de evidencia se considerarán recomendaciones complementarias (32).

3. ¿Es topiramato un medicamento eficaz y seguro para el tratamiento de pacientes con migraña crónica?

**PICO**

**Población:** pacientes con migraña crónica

**Intervención:** topiramato

**Comparación:** placebo - otras intervenciones

**Desenlace:** reducción días/mes de migraña

**Análisis de evidencia**

Dos estudios multicéntricos, aleatorizados, doble ciego, comparados con placebo han demostrado la eficacia de topiramato en el tratamiento de pacientes con migraña crónica. El primero de ellos, que tuvo en cuenta a 306 individuos (topiramato, n = 153, placebo, n = 153), demostró reducción en los días de dolor de cabeza por migraña (topiramato −6,4 vs. placebo −4,7, p = 0,010) (39). El segundo estudio incluyó 59 pacientes y reportó disminución de 3,5 días/mes de migraña desde una línea de base de 15,5 días/mes, comparado con un incremento de 0,2 días/mes a partir de 16,4 en la línea de base (p = 0,02), el porcentaje de pacientes con mejoría de 50% se dio en 22% de los pacientes con topiramato y 0% de los pacientes con placebo (40). En ambos estudios las parestesias se registraron como los efectos colaterales de mayor frecuencia.

**Consideraciones clínicas**

La dosis recomendada, de acuerdo con los ensayos clínicos, debe ser de 100 mg. Esta dosis se basa en los resultados obtenidos en migraña episódica en los cuales se demostró balance de mayor eficacia y seguridad, sin embargo de acuerdo a la respuesta clínica es posible ascender a 200 mg (41). Los resultados obtenidos en ambos ensayos clínicos incluyeron pacientes con uso excesivo de analgésicos, variable en la que no se demostró eficacia significativa al comparar con placebo, lo que puede deberse al cálculo de poder en la muestra estudiada. Este factor debe ser considerado relevante en la práctica clínica en aquellos pacientes en los que no es posible reducir de manera significativa el consumo frecuente de analgésicos. La eficacia de topiramato se ha reportado equivalente a la obtenida con ONABOT A en la determinación global de mejoría, días libres de dolor de cabeza y puntaje MIDAS a la semana 12 de tratamiento (42) tabla 4. Otros factores que considerar en seguridad son la alteración de memoria, la cual ocurre más frecuentemente con dosis mayores a 100 mg, urolitiasis, glaucoma y pérdida de peso (41).

**Recomendación final:** topiramato se recomienda para el tratamiento de pacientes con migraña crónica. Calidad de evidencia: baja; recomendación: débil.

4. ¿Qué otras opciones farmacológicas pueden considerarse como parte del tratamiento preventivo en pacientes con migraña crónica?

**Análisis de evidencia**

**Amitriptilina:** en un dosis de 25-50 mg amitriptilina en un estudio abierto mostró equivalencia terapéutica a ONABOT- A 250 UI, en la probabilidad de mejoría 50% a frecuencia, 67,8% vs. 72% (p = 0,78; RR = 0,94; IC = 0,11-8). Tampoco hubo diferencias significativas en intensidad del dolor y uso de analgésicos. Se describió ganancia de peso en el 11,8% de los pacientes tratados con ONABOT- A vs. 58,3% de los tratados con amitriptilina (p = 0,0001). La somnolencia se reportó en 4% de los pacientes con ONABOT-A vs. 52,7% de los que recibieron placebo (p = 0,0001). El estreñimiento ocurrió en 0% del grupo ONABOT-A vs. 38,8% del grupo amitriptilina (43).

**Flunarizina:** un estudio abierto que comparó la eficacia medida en días/mes de dolor de cabeza en sujetos con y sin uso excesivo de analgésicos, no demostró diferencias entre los pacientes que recibieron 10 mg de flunarizina vs. topiramato (TPM) 50 mg en un periodo de observación de ocho semanas (−4,9 ± 3,8 vs. −2,3 ± 3,5; diferencia −2,6, 95%; IC −4,5 a −0,6; p = 0,012), respectivamente. El perfil de seguridad y tolerabilidad no mostró diferencias estadísticamente significativas entre los dos grupos (44). En dosis de TPM 100 mg vs. 5 mg, un estudio abierto en 40 pacientes tampoco mostró diferencias estadísticamente significativas al cuarto mes de observación, pero evidenció reducción en días de dolor intenso en 75% para TPM vs. 70% para flunarizina (p = 0,6236) (45).

**Divalproato de sodio:** la comparación de ONABOT- A 100 U vs. divalproato de sodio 500 mg/día en diseño doble enmascarado en 59 pacientes con evaluaciones a los
meses 1, 3, 6 y 9. En el análisis del subgrupo de migraña crónica no se observaron diferencias estadísticamente significativas intergrupos en la reducción de número de días de migraña, proporción de eficacia al 50% e índices de discapacidad (46).

Naratriptán: en un estudio observacional en pacientes con migraña crónica refractaria con dosis de 2,5 mg dos veces al día se registró una reducción de frecuencia de dolor de cabeza luego de tratamiento a dos meses (15,3 días vs. 24,1 días en línea de base, p < .001), seis meses (9,1 días vs. 24,1, p < .001), y luego de un año (7,3 días vs. 24,1, p < .001) (47).

En una investigación similar mediante análisis ITT se demostró luego de base de 27,1 días/mes, una reducción estadísticamente significativa a un mes (20,4, p < .001), dos meses (18,9, p < .001) y tres meses (19,0, p < .001) con mejores puntajes HIT 6 en todas las mediciones (p < 0,05 en todos los casos) (48).

Consideraciones clínicas

Los datos obtenidos para amitriptilina, flunarizina y naratriptán se basan en estudios abiertos, consideración que limita la probabilidad de generar recomendaciones basadas en evidencia; sin embargo, obtener alternativas terapéuticas previamente a la indicación de medicamentos de alto costo significa una opción de interés en la práctica clínica diaria. A pesar de las limitaciones metodológicas de los estudios observacionales, amitriptilina, flunarizina y divalproato de sodio-ácido valproico presentan grados similares de eficacia a toxina botulínica y topiramato; no obstante, debe considerarse la presencia de efectos colaterales que deben ser ajustados al perfil de cada paciente con el fin de mantener la adherencia terapéutica (tabla 4). La indicación de naratriptán únicamente debe considerarse en pacientes altamente refractarios. Se recomienda en todos los casos monitoreo de la tensión arterial y consentimiento informado, y no debe indicarse en pacientes con factores de riesgo cardiovascular no controlados.

Recomendación final: amitriptilina, divalproato de sodio y flunarizina se recomiendan como parte de las opciones terapéuticas de primera línea en migraña crónica o como parte de politerapia. Naratriptán en esquema diario puede ser una opción de tratamiento en pacientes altamente refractarios. Recomendación: consenso.

5. ¿Es prednisolona eficaz en la terapia de transición en migraña crónica y uso excesivo de analgésicos?

PICO

Población: pacientes con migraña crónica más uso excesivo de analgésicos

Intervención: prednisolona

Comparación: placebo - celecoxib - naratriptán

Desenlace: proporción de pacientes que requieren analgésicos de rescate, proporción de pacientes con horas de dolor de intensidad moderada y severa.

Análisis de evidencia

Predisolona. La comparación de prednisolona 100 mg vs. placebo en 20 pacientes mostró reducción significativa en horas de dolor de cabeza de intensidad moderada o severa en las primeras 72 horas luego del retiro de analgésicos (18,1 vs. 36,7 h, p = 0,031, y 27,22 vs. 42,67 h, p = 0,05) (49). Un segundo estudio aleatorizado, doble ciego en 100 pacientes, utilizó dosis de prednisolona de 60 mg, con reducción progresiva hasta el día 5, comparado con placebo, y calculó los días promedio de dolor de cabeza, incluyendo frecuencia e intensidad. Los desenlaces primarios para cada grupo no mostraron diferencias estadísticamente significativas (1,48 [IC 1,28-1,68] vs. 1,61 [IC 1,41-1,82]) (50). En un análisis similar, la comparación de prednisolona 100 mg durante cinco días mostró diferencias estadísticamente significativas en la proporción de consumo de analgésicos comparado con placebo este mismo análisis no encontró diferencias en la reducción de horas con ataques de cefalea de moderada y alta intensidad (51). La comparación de prednisolona 75 mg con celecoxib 400 mg encontró reducción en la intensidad de dolor a favor de celecoxib (p < 0,001). Este mismo estudio no mostró diferencias en la reducción en frecuencia días dolor de cabeza y consumo de analgésicos (p = 0,110, p = 0,175, respectivamente) (52) (tabla 3).

Consideraciones clínicas

El análisis agrupado que compara prednlsolona con placebo y celecoxib no permite establecer diferencias en la proporción de horas con cefalea moderada y severa, consumo de analgésicos. En intensidad de dolor la diferencia fue significativa a favor de celecoxib. Aunque los estudios coinciden con el tiempo de observación, aleatorización y similitud en las características de base, existen diferencias en el reporte de desenlaces, pérdida de seguimiento y co intervenciones. Los factores mencionados indican baja calidad de evidencia, aspecto que sugiere la necesidad de estudios con mayor rigor metodológico que permitan explorar la utilidad de prednisolona, especialmente dirigido a disminuir la intensidad de cefalea y la necesidad de consumo de analgésicos. La comparación en diseño abierto de prednisolona 60 mg vs. naratriptán mostró diferencias estadísticamente significativas intragrupo al comparar con línea de base, utilizando como desenlace la frecuencia, intensidad de cefalea, síntomas de rebote y consumo de analgésicos (p <
Tabla 4. Eficacia comparativa tratamientos preventivos migraña crónica. Fuente de los autores.

| Medicamento                  | Eficacia 50% | Eficacia Placebo 50% | NNT eficacia 50% | Referencia |
|------------------------------|--------------|----------------------|------------------|------------|
| Onabotulinunon Toxina A      | 47.1%        | 35.1%                | 8.3              | 16         |
| Erenumab 70 mg               | 40%          | 23%                  | 5.8              | 22         |
| Erenumbab 140 mg             | 41%          | 23%                  | 5.5              |            |
| Galcanezumb 120 mg           | 27.6%        | 15.4%                | 8.2              | 24         |
| Galcanezumb 240 mg           | 27.5%        | 15.4%                | 8.3              |            |
| Fremanezumb 225 *            | 41%          | 18%                  | 5                | 28         |
| Fremanezumb 225 **           | 40%          | 18%                  | 4.3              |            |
| Topiramato                   | 22%          | 0%                   | 4.5              | 40         |

*mensual, **trimestral

0,05 en todos los casos); sin embargo, esta diferencia no se determinó al realizar la comparación intergrupos (53) (tabla 3). Tampoco se han encontrado diferencias significativas al comparar tratamiento intra vs extra hospitalaria (54).

Recomendación final: prednisolona no se recomienda para el tratamiento en terapia puente de pacientes con migraña crónica y uso excesivo de analgésicos. Calidad de evidencia: moderada para uso de rescates en cefalea, baja para días con cefalea leve o sin cefalea. Recomendación: débil.

CEFALEA TIPO TENSION CRÓNICA

6. ¿Qué medicamentos son eficaces y seguros en el tratamiento de los pacientes con cefalea tipo tensión crónica?

Amitriptilina

En un ensayo clínico controlado vs. placebo, amitriptilina 75 mg de liberación lenta (25 mg la primera semana, 50 mg la segunda semana y 75 mg a partir de la tercera semana) disminuyó significativamente la duración promedio diaria de la cefalea en pacientes con cefalea tipo tensión crónica entre las semanas 1 y 6; el efecto de la amitriptilina comenzó a ser significativo en la semana 3 del tratamiento (55). En un ensayo clínico controlado de 60-90 mg amitriptilina óxido, 50-75 mg amitriptilina y placebo, durante 12 semanas de tratamiento, no se encontraron diferencias significativas en el índice duración x frecuencia de la cefalea ni en una reducción del 50% de la intensidad de la cefalea (56). La amitriptilina fue estudiada con el citalopram y placebo en un ensayo clínico controlado cruzado durante 32 semanas para la profilaxis de cefalea tipo tensión crónica sin depresión. Este medicamento redujo el área bajo la curva de cefalea en un 30%, en comparación con placebo, con una reducción significativa de la frecuencia y duración de la cefalea (57). En otro ensayo clínico controlado de pacientes con cefalea tipo tensión crónica, 203 pacientes fueron asignados a amitriptilina 100 mg o nortriptilina 75 mg, placebo; terapia de manejo de estrés y placebo; o terapia de manejo de estrés y antidepresivo. Los tres grupos de tratamiento mejoraron, comparados con el placebo, pero la mejoría fue más rápida con la medicación antidepresiva que con la terapia de manejo de estrés con una respuesta al mes de tratamiento (58). En un metaanálisis con 387 pacientes, el grupo de amitriptilina presentó 6,2 días menos de cefalea en comparación con placebo en la semana 4, el resultado se mantuvo a las semanas 8, 12 y 24. Adicionalmente, la amitriptilina reduce la cantidad de analgésicos y el índice de cefalea, además de mejorar la calidad de vida, con una calidad de evidencia evaluada como alta (59). Los efectos adversos más frecuentemente reportados con la amitriptilina son resequedad de la boca y somnolencia.

Venlafaxina

Un ensayo clínico controlado evaluó la eficacia y seguridad de la venlafaxina en el tratamiento de la cefalea tipo tensión en pacientes sin ansiedad o depresión (60). Treinta y cuatro pacientes fueron tratados con venlafaxina XR 150 mg al día, en tanto que 26 pacientes fueron asignados a placebo durante 12 semanas. La venlafaxina fue tomada una vez al día después del desayuno; la primera semana tomaron 75 mg y después incrementaron a 150 mg. El grupo de venlafaxina mostró una reducción significativa del número de días de cefalea (de 14,9 a 11,7 días) comparado con el grupo placebo, que no disminuyó los días de cefalea (de 13,3 a 14,2). El número de respondedores (una reducción de días de cefalea de más del 50%) fue significativamente más alto en el grupo de venlafaxina (44%) que en el grupo placebo (15%); NNT fue de 3,48. En el grupo de venlafaxina, seis
pacientes suspendieron el tratamiento por efectos adversos (vómito, epigastralgia, náuseas, pérdida de la libido/anorgasmia) y ninguno en el grupo placebo. El NNH para un efecto colateral fue 5,58.

Imipramina

En un ensayo clínico controlado se evaluó la eficacia de la imipramina 25 mg cada 12 horas en pacientes con cefalea tipo tensión crónica, en comparación con estimulación nerviosa eléctrica transcutánea. Imipramina reduce significativamente la intensidad de la cefalea, de un puntaje de 6,71 a 2,49 en la escala análoga visual, con una reducción significativamente mejor si se compara con la estimulación nerviosa eléctrica transcutánea (61).

Mirtazapina

En un ensayo clínico controlado cruzado se evaluó la eficacia de la mirtazapina en la cefalea tipo tensión crónica (62). Se administró mirtazapina 15 a 30 mg o placebo, entre dos y tres horas antes de dormir, durante ocho semanas separadas por un periodo de lavado de dos semanas. El área bajo la curva de cefalea (duración x intensidad) fue 34 % más baja durante el tratamiento con mirtazapina que durante el tratamiento con placebo en 22 pacientes que terminaron el estudio. Durante las cuatro últimas semanas de tratamiento con mirtazapina, el 45 % de los pacientes mejoró al menos un 30 % el área bajo la curva comparada con placebo. El número de días de cefalea en las cuatro semanas disminuyó de 28 durante el periodo placebo a 25,5 durante el periodo con mirtazapina. Dos pacientes se retiraron durante el tratamiento activo debido a los efectos.

Consideraciones clínicas

A pesar de su alta prevalencia, no existen ensayos clínicos con una metodología sólida para confirmar la eficacia de los medicamentos disponibles. En todos los casos debe descartarse el diagnóstico de migraña crónica con modificación del patrón de intensidad, antes de plantear cefalea tipo tensión crónica. Se recomienda iniciar con la menor dosis posible y titular de acuerdo con eficacia y tolerabilidad. Es necesario tener en cuenta el perfil de efectos colaterales colinérgicos que limitan de manera significativa la adherencia al tratamiento.

Recomendación final: amitriptilina, mirtazapina, venlafaxina e imipramina son opciones terapéuticas recomendadas para el tratamiento de la cefalea tipo tensional crónica. Recomendación: consenso.

HEMICRÁNEA CONTINUA

7.-¿Qué medicamentos están indicados en el tratamiento de los pacientes con hemicranea continua?

Indometacina

Desde los reportes iniciales indometacina ha demostrado ser un medicamento eficaz en el tratamiento agudo y preventivo de la hemicranea continua(63)(64). Dicha eficacia ha sido demostrada con dosis entre 25-150 mg/día con control total de síntomas luego de 72 horas de inicio del tratamiento (65)(66).

En una cohorte de 36 pacientes, 33 con criterios para HC que recibieron placebo e indometacina en tiempos diferentes lograron control total del dolor en el 89 % de los casos cuando fueron expuestos a la medicación (dosis promedio 176 mg/día, con mínima de 25 y máxima de 500 mg/día). Ninguno de los pacientes logró mejoría en el grupo placebo (67). Otra serie de 36 pacientes expuestos a test de indometacina oral con dosis máxima de 250 mg/día reportó control del dolor en todos los pacientes; sin embargo, se describió mala tolerancia a dosis altas de la molécula (68).

En una serie de casos retrospectiva, tres de diez pacientes con diagnóstico de hemicranea continua reportó eficacia en dosis de 50-300 mg con tolerabilidad gastrointestinal limitada en todos los casos (69).

En una serie de 26 pacientes con dosis de 75 mg promedio, 16 con diagnóstico de hemicranea continua, se hizo seguimiento a 3,8 años, y se reportó mejoría dentro de los primeros tres días de tratamiento. En el seguimiento, el 42 % de los pacientes mantuvo control clínico, lo que permitió el descenso de hasta el 60 % de la dosis (66).

Melatonina

En el año 2006 se reportó el caso de un paciente de 42 años, con HC sin tolerancia a indometacina (pero con respuesta completa a ella), que logró control total del dolor con el uso de 7 mg de melatonina durante el tiempo de seguimiento a cinco meses (70). Posteriormente, tres mujeres con intolerancia a indometacina usaron melatonina en dosis ascendente cada quinto día, iniciando con 3 mg hasta lograr control total del dolor (máximo permitido 24 mg/día), dos de ellas en 9 mg y la tercera a 15 mg reportaron control total del dolor; en caso de ataque se reportó control con dosis de 6 mg de rescate (71).

En el 2013 se reportó el caso de un paciente de 60 años con respuesta a indometacina, pero con tolerabilidad limitada, en el que la administración de melatonina 9 mg/día produjo control del dolor en forma completa (72). La serie
de casos más grande presentó el análisis retrospectivo de 11 pacientes (nueve mujeres, dos hombres). De estos, seis no evidenciaron respuesta al uso de melatonina en dosis de 9-27 mg/día, dos lograron control total del dolor a dosis bajas de 3-6mg/día, en tanto que los tres restantes obtuvieron solo control parcial, lo cual permitió la disminución de la dosis diaria de este medicamento (73).

Topiramato

En el 2006 se reportaron dos casos con criterios de hemicránea continua y respuesta positiva a indometacina, pero con limitaciones de adherencia por no tolerabilidad. Ambos pacientes, que recibieron topiramato entre 100 y 200 mg/día, aunque también presentaron intolerancia, lograron control del dolor similar al obtenido con indometacina (74). Posteriormente, con base en la referencia anterior, se reportaron dos casos similares con intolerancia a indometacina por efectos gastrointestinales. Luego del inicio de topiramato a 150-200 mg/día, se logró control de dolor sostenido después de seis y ocho meses de suspensión de tratamiento (75). Recientemente se reportó control de dolor en los pacientes, combiniendo indometacina 75 mg/día y topiramato 50 a 75 mg/día, dada la no tolerancia a dosis mayores en una o ambas moléculas, lo que evidencia sinergia entre ellas y control total del dolor (76).

Celecoxib

En una serie de 14 pacientes, nueve con rofecoxib y cinco con celecoxib, este último grupo, en dosis ascendente semanal hasta un máximo de 800 mg/día, produjo respuesta total o parcial en el 80% de los casos (77). En un reporte de cuatro pacientes con hemicránea continua e intolerancia a indometacina se documentó control total del dolor en dosis rango de 200-400 mg/día y con persistencia del efecto clínico al uso continuo de la molécula en un rango de 6 a 18 meses después (78).

Consideraciones clínicas

La indometacina, en dosis de 25 mg interdiario hasta 250 mg/día, se considera el medicamento de elección; su eficacia es criterio diagnóstico en HC (4). Sin embargo, se describen casos en los cuales no hay eficacia, o esta se limita a aspectos de tolerabilidad y seguridad. En este tipo de casos es posible considerar el uso de melatonina 3-30 mg/día, topiramato 75-200 mg/día o celecoxib 200-400 mg/día en terapia conjunta o de reemplazo. Previamente a esta consideración, la adición de bloqueadores de bomba de inhibidores sodio, potasio o de prostaglandinas tipo misoprostol puede mejorar la tolerancia a indometacina. Debe tenerse en cuenta el perfil de riesgo cardiovascular asociado a celecoxib.

Recomendación final: indometacina es el medicamento de elección para pacientes con hemicránea continua. En casos de no eficacia o no tolerabilidad se recomienda el uso de melatonina, celecoxib o topiramato en terapia de adición o de reemplazo. Recomendación: consenso.

CEFALEA DIARIA PERSISTENTE DE NOVO

8. ¿Qué opciones farmacológicas pueden ser eficaces en el tratamiento de los pacientes con cefalea diaria persistente de novo?

Gabapentin

Gabapentin en dosis de 1800 y 2700 mg al día ha reportado eficacia en series de pacientes con cefalea diaria persistente de novo (79,80); los principales efectos adversos incluyen sedación, ataxia y fatiga.

Doxiciclina

En un estudio abierto que incluyó cuatro pacientes con cefalea diaria persistente de novo y elevación de factor de necrosis tumoral en el LCR abierto, la doxiciclina fue usada a dosis de 100 mg cada 12 horas por tres meses; a los dos meses de tratamiento se reportó mejoría parcial o total; los principales efectos adversos son náuseas, vómito y epigastralgia (80).

Consideraciones clínicas

La baja prevalencia de la cefalea diaria persistente de novo dificulta la obtención de información basada en estudios que aporten evidencia para el tratamiento de esta condición médica. La respuesta terapéutica es limitada y, probablemente, la resolución de los síntomas se explica por la remisión propia de la enfermedad, en lugar del efecto debido a los agentes farmacológicos. Se han descrito dos fenotipos de enfermedad, uno similar a migraña y el segundo a cefalea tipo tensalional. De acuerdo con cada uno de ellos es posible escoger opciones farmacológicas aprobadas para cada una de estas entidades.

Recomendación final: a pesar de la limitada evidencia, se recomienda el uso de gabapentin y/o doxiciclina como opciones de tratamiento en cefalea diaria persistente de novo. Recomendación consenso.
INTERVENCIONES COMPLEMENTARIAS

9. ¿Cuándo se debe considerar la hospitalización en los pacientes con migraña crónica?

Consideraciones clínicas

Se recomienda en pacientes sin respuesta al tratamiento ambulatorio a pesar de dosis óptimas de medicamentos agudos y preventivos, presencia de comorbilidades que limitan adherencia a las indicaciones terapéuticas y uso excesivo de opioides. Este procedimiento tiene la justificación del uso de medicamentos parenterales y la valoración integral incluyendo psiquiatría, neuropsicología, nutrición y otras especialidades consideradas según el perfil de base de cada paciente (11). Las opciones recomendadas en el tratamiento hospitalario varían de acuerdo con las comorbilidades de cada paciente y las opciones disponibles en cada institución (tabla 5).

10. ¿Qué procedimientos están indicados en el tratamiento de los pacientes con cefalea crónica diaria?

Bloqueos neurales

La CCD se incluye como una de las indicaciones para la realización de bloqueos de nervios pericranales (89). En migraña crónica, la eficacia ha sido descrita en un estudio de 32 pacientes que comparó infiltraciones de bupivacaina del nervio occipital vs. placebo. Dicho estudio mostró reducción significativa en la frecuencia, intensidad y duración de episodios de dolor de cabeza en la comparación vs. línea de base (90). Un segundo estudio, con 44 pacientes, mostró resultados similares comparando también placebo vs. bupivacaina (91). De acuerdo con observaciones en práctica clínica real, la eficacia de este tipo de intervenciones inicia minutos después de la infiltración (92).

El uso de bloqueos del ganglio esfenopalatino también ha demostrado reducción significativa en la escala numérica de dolor, comparado con placebo en pacientes con migraña crónica en mediciones a los 15, 30 minutos y 24 horas, luego de irrigación del ganglio con bupivacaina. Esta diferencia respecto a placebo no se alcanzó tras los meses 1 y 6, a pesar de la diferencia en la escala numérica comparada con la línea de base (93). En una serie de casos con hemicranía continua, compuesta por 36 pacientes (28 mujeres, 8 hombres), 13 fueron intervenidos por no tolerancia a indometacina con bloqueo mezcla 1:1 de bupivacaina/mepivacaina. De este grupo, 7/13 obtuvieron control total del dolor, 5/13 disminución de tres puntos en escala del dolor, y uno no tuvo respuesta; el efecto terapéutico duró en promedio tres meses (68).

En una serie prospectiva de 22 pacientes con hemicranía continua, nueve casos por intolerancia a indometacina fueron intervenidos con bloqueo del occipital mayor y del supra orbital, con mezcla 1:1 de bupivacaina/mepivacaina; en los casos de bloqueo troclear se inyectaron 4 mg triamcinolona. En relación con la presencia de dolor en la exploración de los puntos, 5/9 pacientes obtuvieron control total del dolor y 4/5 control parcial. La duración del efecto analgésico más frecuente fue de tres meses (94).

El bloqueo del ganglio esfenopalatino se reportó eficaz en una paciente con hemicranía continua intolerante a indometacina, topiramato y sin respuesta a melatonina. Luego de irrigaciones ipsilaterales con bupivacaina 0,5 %, dos veces por semana durante seis semanas, mediante Tx360® e inyectando a partir de la semana 6, se logró control total del dolor, y posteriormente a ello se realizaron bloqueos de mantenimiento cada cuatro a cinco semanas (95).

Varias series de casos retrospectivos con un escaso número de pacientes con cefalea diaria persistente de novo (3-23 pacientes, 57 pacientes en total) se trataron con bloqueo con bupivacaina, bupivacaina y metilprednisolona, o lidocaína y metilprednisolona, en diferentes nervios, y fue el nervio occipital mayor el más frecuentemente intervenido. Estos reportes describieron tasa de respuesta de 33,3 a 66% con una duración de la respuesta desde un día hasta 5,4 semanas (73,89-92).

Consideraciones clínicas

Los bloqueos neurales buscan controlar el fenómeno de hipersensibilidad pericraneal común a varios subtipos de cefaleas, incluidas las de tipo primaria, y las entidades que conforman la CCD. Aunque la mayoría de los reportes se describen con bupivacaina, es posible usar de manera equivalente lidocaína en dosis de 1-2 ml por punto en región occipital y de 0,1-0,3 ml en región temporal y de puntos faciales. Su uso es seguro en mujeres embarazadas y se espera efecto clínico de corto plazo, el cual puede ser útil en la transición del efecto de los medicamentos preventivos elegidos y en la desintoxicación por uso excesivo de analgésicos.

CONCLUSIÓN

Las recomendaciones generadas para el tratamiento preventivo de la migraña crónica, cefalea tipo tensión crónica, hemicranía continua y cefalea diaria persistente de novo coinciden con los conceptos contenidos en documentos similares publicados por otras sociedades científicas, con modificaciones ajustadas a la población (32).
En consideración a la limitada disponibilidad de evidencia en la mayor parte de las moléculas recomendadas, la metodología de consenso complementa la información obtenida mediante revisión sistemática y metodología GRADE.

Esta estrategia aumenta las alternativas de tratamiento previamente a la indicación de terapias de alto costo, lo que permite considerar los factores económicos junto a las decisiones clínicas. Este documento deberá modificarse en un plazo de cinco años, con base en las directrices del capítulo de dolor de cabeza de la ACN y las necesidades de incorporación de nuevas fuentes de evidencia científica.

Agradecimientos
A la Asociación Colombiana de Neurología, Grupo de Investigación en Neurología - Hospital MEDERI y al Grupo de Neurología de la clínica Colombia por la financiación de este proyecto, también a quienes creen en el valor de las publicaciones como una manera simple de mantener a las personas lejos del subdesarrollo.

Conflictos de interés
Fidel Sobrino, Michel Volcy, Juan Diego Jiménez, Joe Muñoz, Michel Volcy, Sergio Ramírez, Oscar Pradilla, Natalia Hernández, Marta Ramos y José D Martínez han prestado servicios como conferencistas o consultores de Allergan Colombia.

Michel Volcy y Fidel Sobrino han prestado servicios como consultores de Allergan ante INVIMA

Michel Volcy y Joe Muñoz han prestado servicios como consultores de Novartis ante INVIMA

Joe Muñoz, Michel Volcy, Fidel Sobrino, Sergio Ramírez, Bernardo Uribe, Oscar Pradilla han prestado servicios como consultores para Lilly Colombia.
REFERENCIAS

1. Schramm SH, Obermann M, Katsarava Z, Diener H-C, Moehus S, Yoon M-S. Epidemiological profiles of patients with chronic migraine and chronic tension-type headache. J Headache Pain [Internet]. 2013;14:2-8

2. Allena M, Steiner TJ, Sances G, Carugno B, Balsamo F, Nappi G, et al. Impact of headache disorders in Italy and the public-health and policy implications : a population-based study within the Europrojekt project. J Headache Pain. 2015;100:2-9

3. Stovner LJ, Andreu C. Prevalence of headache in Europe: A review for the Europrojekt project. J Headache Pain. 2010;11:289–99.

4. Vincent M, Wang S. The International Classification of Headache Disorders, 3rd edition. Cephalalgia. 2018;38:1–211.

5. Lupi C, Evangelista L, Favoni V, Granato A, Negro A, Pellesi L, et al. Rare primary headaches in Italian tertiary Headache Centres : Three year nationwide retrospective data from the RegistRare Network. Cephalalgia. 2018;0(0):1–13.

6. Smitherman TA, Burch R, Sheikh H, Loder E. The prevalence, impact, and treatment of migraine and severe headaches in the United States: A review of statistics from national surveillance studies. Headache. 2013;53:427–36.

7. Adams AM, Serrano D, Buse DC, Reed ML, Marske V, Fan.

8. Smitherman TA, Burch R, Sheikh H, Loder E. The prevalence, impact, and treatment of migraine and severe headaches in the United States: A review of statistics from national surveillance studies. Headache. 2013;53:427–36.

9. Buse DC, Manack a, Serrano D, Turkel C, Lipton RB. Sociodemographic and comorbidity profiles of chronic migraine and episodic migraine sufferers. J Neurol Neurosurg Psychiatry [Internet]. 2010;81:428–32.

10. Fernández-Ávila DG, Rojas MX. El método Delphi en la investigación en reumatología: Lo estamos haciendo bien? Rev Colomb Reumatol. 2020;27(3):177-89.

11. Muñoz J, Volcy M, Sobrino F, Ramírez S, Uribé B, et al. Consenso de expertos de la Asociación Colombiana de Neurología para el tratamiento preventivo y agudo de la migraña. Acta Neurol Colomb. 2014;30(3):175-85.

12. Leone MA, Brainin M, Boon P, Pugliatti M, Keindl M, Bassetti CL. Guidance for the preparation of neurological management guidelines by EFNS scientific task forces – revised recommendations Eur J Neurol. 2012;19:410–9.

13. Shea BJ, Reeves BC, Wells G, Thuku M, Hamel C, Morán J, et al. AMSTAR 2 : a critical appraisal tool for systematic reviews that includes studies with mixed outcomes. J Clin Epidemiol. 2017;85:1-11.

14. Aurora SK, Dodick DW, Diener H-C, DeGryse RE, Turkel CC, Lipton RB, et al. OnabotulinumtoxinA for chronic migraine: efficacy, safety, and tolerability in patients who received all five treatment cycles in the PREEMPT clinical program. Acta Neurol Scand [Internet]. 2014;129:61–70.

15. Diener HC, Dodick DW, Aurora SK, Turkel CC, DeGryse RE, Lipton RB, et al. OnabotulinumtoxinA for treatment of chronic migraine: results from the double-blind, randomized, placebo-controlled phase of the PREEMPT 2 trial. Cephalalgia. 2010;30:804–14.

16. Dodick DW, Turkel CC, DeGryse RE, Aurora SK, Silberstein SD, Lipton RB, et al. OnabotulinumtoxinA for Treatment of Chronic Migraine: Pooled Results From the Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Phases of the PREEMPT Clinical Program. Headache.2010; 50:921-36.

17. Diener H-C, Dodick DW, Turkel CC, Demos G, DeGryse RE, Earl NL, et al. Pooled analysis of the safety and tolerability of onabotulinumtoxinA in the treatment of chronic migraine. Eur J Neurol. 2014;21:851–9.

18. Blumenfeld AM, Stark BJ, Freeman MC, Orejudos A, Adams AM. Long-term study of the efficacy and safety of OnabotulinumtoxinA for the prevention of chronic migraine: COMPEL study. J Headache Pain. 2018;19:1-13.

19. Herd CP, Tomlinson CL, Rick C, Scotton WJ, Edwards J, Ives N, et al. Botulinum toxins for the prevention of migraine in adults (Review). Cochrane data syst Rev. 2018(6). CD011616.

20. Silberstein SD, Dodick DW, Aurora SK, Diener H, DeGryse RE, Lipton RB, et al. Per cent of patients with chronic migraine who responded per onabotulinumtoxinA treatment cycle : PREEMPT. J Neurol Neurosurg Psychiatry. 2015;86:996–1001.

21. Tepper S, Ashina M, Reuter U, Brandes J, Dolezil D, Silberstein S, et al. Articles Safety and efficacy of erenumab for preventive treatment of chronic migraine: a randomised , double-blind , placebo-controlled phase 2 trial. Lancet Neurol. 2017; 16:425-434.

22. Ashina M, Tepper S, Brandes J, Reuter U, Boudreau G, Dolezil D, et al. Efficacy and safety of erenumab ( AMG334) in chronic migraine patients with prior preventive treatment failure: A subgroup analysis of a randomized, double-blind, placebo-controlled study. Cephalalgia.2018;0(0):1–11.

23. Barbanti P, Aurilia C, Ego G, Fofi L. Erenumab : from scientific evidence to clinical practice — the first Italian real-life data. Neurol Sci. 2019;40:177-179.

24. Detke HC, Goosby PJ, Wang S, Friedmann DI, Selzer KJ, Aurora SK. Galcanezumab in chronic migraine. Neurol.2018;0:2211–21.

25. Ruff DD, Ford JH, Tockhorn-heitdenreich A, Ssexon M, Govindan S, Pearlman EM, et al. Efficacy of galcanezumab in patients with chronic migraine and a history of preventive treatment failure. Cephalalgia.2019;39:931–44.

26. Ailani J, Perlman D, Zhang Q, Nagy A, Schuh K. Aurora S. Positive response to galcanezumab following treatment failure ononabotulinumtoxina in patients with migraine: Post hoc analyses of 3 randomized double-blind studies. Eur J Neurol. 2020; 27(3):542-9.

27. Raffaelli B, Mussetto V, Israel H, Nech I, Reuter U. Erenumab and galcanezumab in chronic migraine prevention : effects after treatment termination. J Headache Pain. 2019;20:1-5.

28. Ferrari MD, Diener HC, Ning X, Galic M, Cohen JM, Yang R, et al. Articles Fremanezumab versus placebo for migraine treatment termination. J Headache Pain. 2019;20:1-5.

29. Goadsby PJ, Blankenbiller T, Wolff MG, Yang R, Ph D, et al. Fremanezumab for the Preventive Treatment of Chronic Migraine. N Engl J Med. 2017;2113–22.
30. Bigal ME, Dodick DW, Abouch V, Vanderplum JH, Tepper SJ, Aycardi E, et al. TEV-48125 for the preventive treatment of chronic migraine: Efficacy at early time points. Neurology. 2016;86:41–8.

31. Cohen JM, Dodick DW, Yang R, Newman LC, Li T, Aycardi E, et al. Research Submission With Other Migraine Preventive Medications. Headache. 2017;57(9):1375–1384.

32. Sacco S, Bendtsen L, Ashina M, Reuter U, Terwindt G, Mitsikostas D, et al. European headache federation guideline on the use of monoclonal antibodies acting on the calcitonin gene related peptide or its receptor for migraine prevention. J Headache Pain. 2019;16:206.

33. Robbins, L. Special report: CGRP monoclonal antibodies for chronic migraine. Pract Pain Manag. 2019;19:45–52.

34. Dodick DW, Lipton RB, Silberstein S, Goadsby PJ, Biondi D, Hirman J, et al. Eptinezumab for prevention of chronic migraine: A randomized phase 2b clinical trial. Cephalalgia. 2019;39:1075–1085.

35. Deppe C, Antalik L, Starling A, Koren M, Eisele O, Lenz R, A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Effect of Erenumab on Exercise Time During a Treadmill Test in Patients With Stable Angina. Headache. 2018;58:715–723.

36. Hoon J De, Hecken A Van, Vandermeulen C, Herbots M, Treadmill Test in Patients With Stable Angina. Headache. 2018;58:715–723.

37. Deppe C, Antalik L, Starling A, Koren M, Eisele O, Lenz R, A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Effect of Erenumab on Exercise Time During a Treadmill Test in Patients With Stable Angina. Headache. 2018;58:715–723.

38. Robbins, L. Special report: CGRP monoclonal antibodies for chronic migraine. Pract Pain Manag. 2019;19:45–52.

39. Melo-carrillo A, Strassman AM, Nir R, Schain XJ, Noseda XR, Robbins BL. At Stake: The Possible Long-Term Side Effects of Botulinum Toxin Type A and Divalproex Sodium Medication. Rev Neurol. 2013;57:347–53.

40. Diener H-C, Bussone G, Van Oene JC, Lahaye M, Schwalen JA, A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Effect of Erenumab on Exercise Time During a Treadmill Test in Patients With Stable Angina. Headache. 2018;58:715–723.

41. Deppe C, Antalik L, Starling A, Koren M, Eisele O, Lenz R, A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Effect of Erenumab on Exercise Time During a Treadmill Test in Patients With Stable Angina. Headache. 2018;58:715–723.

42. Cady RK, Schreiber CP, Porter J, AHC, Blumenfeld AM, Farmer J. Safety of Topiramate for the Treatment of Chronic Migraine: A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study. Cephalalgia. 2007;27:814–823.

43. Magalhães E, Menezes C, Cardeal M, Melo A, Botulinum toxin type A versus amitriptyline for the treatment of chronic daily migraine. Cephalalgia. 2008;28:152–160.

44. Bendtsen L, Jensen R, Olesen J. A non-selective (amitriptyline AMG 334) and concomitant sumatriptan on blood pressure in healthy volunteers. Cephalalgia. 2018;38(1):110–119.

45. Robbins BL. At Stake: The Possible Long-Term Side Effects of CGRP Antagonists. Practical Pain Management. 2018;1:10–16.

46. Melo-carrillo A, Strassman AM, Nir R, Schain XJ, Noseda XR, Straton XJ, et al. Fremanezumab — A Humanized Monoclonal Anti-CGRP Antibody — Inhibits Thinely Myelinated (A δ) But Not Unmyelinated (C) Meningeal Nociceptors. J Neurosci. 2017;37:10587–10596.

47. Silberstein SD, Lipton RB, Dodick DW, Freitag FG, Ramadan N, Mathew N, Brandes JL, Bigal M, Greenberg D. Efficacy and Safety of Topiramate for the Treatment of Chronic Migraine: A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study. Headache. 2007;47:170–180.

48. Hoon J De, Hecken A Van, Vandermeulen C, Herbots M, Treadmill Test in Patients With Stable Angina. Headache. 2018;58:715–723.

49. Bendtsen L, Jensen R, Olesen J. A non-selective (amitriptyline AMG 334) and concomitant sumatriptan on blood pressure in healthy volunteers. Cephalalgia. 2018;38(1):110–119.

50. Diener H-C, Bussone G, Van Oene JC, Lahaye M, Schwalen JA, A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Effect of Erenumab on Exercise Time During a Treadmill Test in Patients With Stable Angina. Headache. 2018;58:715–723.

51. Rabe K, Pageler L, Gaul C, Kraya T, Foerderreuther S, Diener H, et al. Prednisone for the treatment of withdrawal headache in patients with medication overuse headache: a randomized, double-blind, placebo-controlled study. Cephalalgia. 2012;33:202–207.

52. Magalhães E, Menezes C, Cardeal M, Melo A. Botulinum toxin type A versus amitriptyline for the treatment of chronic daily migraine. Headache. 2011;51:21–32.

53. Kryochontowski A, Moreira PF. Out-patient detoxification in chronic migraine: comparison of strategies. Cephalalgia. 2003;23:982–983.

54. Goiffau MJ, Klaver AR, Willemsen MG, Bindels PJF, Verhaegh AP. The effectiveness of treatments for patients with medication overuse headache; a systematic review and meta-analysis. J Pain. 2017;8:615–627.

55. Gobelt H, Hamouz V, Hansen C, Heininger K, Hirsch S, Lindner V, et al. Chronic tension-type headache: amitriptyline reduces clinical headache-duration and experimental pain sensitivity but does not alter pericranial muscle activity readings. Pain. 1994;59:241–249.

56. Paffenrath V, Diener H, Meyer C, Scholz E, Tamer Z, et al. Efficacy and tolerability of amitriptyline in the treatment of chronic tension-type headache: a multi-centre controlled study. Cephalalgia. 1994;14:8–14.

57. Bendtsen L, Jensen R, Olesen J. A non-selective (amitriptyline), but not a selective (citalopram), serotonin reuptake inhibitor is effective in the prophylactic treatment of chronic tension-type headache. J Neurol Neurosurg Psychiatry. 1996;61:285–90.

58. Rollovad KA, Donnell FJO, Stensland M, Liptich GL, Cordingley GE, Page P. Management of Chronic Tension-Type Headache. JAMA. 2001;285(17):2208–15.

59. Jackson JL, Mancuso JM, Nickoloff S, Bernstein R, Kay C. Tricyclic and Tetracyclic Antidepressants for the Prevention of Frequent Episodic or Chronic Tension-Type Headache in Adults: A Systematic Review and Meta-Analysis. J Gen Int Med. 2017;32:1511–8.

60. Lai K, Fuh DMNJ, Chen S, Wang Y, Chen W, Wu J, et al. Flu-inarizine versus topiramate for chronic migraine prophylaxis: a randomized trial. Pain Med. 2016;15:1–8.

61. Gracia-naya M, Ríos C, García-gomara MJ, Sánchez-valiente S, Mauri-lledra Já, Santos-lasaosa S, et al. Estudio comparativo de la efectividad del topiramato y la fluinnaricina en series independientes de pacientes con migraña crónica sin abuso de medicación. Rev Neurol. 2013;57:547–53.

62. Blumenfeld AM, Schim JD, Chippendale TJ. Research Submission Botulinum Toxin Type A and Divalproex Sodium for Prophylactic Treatment of Episodic or Chronic Migraine. Headache. 2007;48:210–8.

63. Rapoport AM, Bigal ME, Fehleppa FD, Tepper SJ, Brief Communication Naratriptan in the Preventive Treatment of Refractory Chronic Migraine: A Review of 27 Cases. Headache. 2003;43:82–9.

64. Sheffell FD, Rapoport AM, Tepper SJ, Bigal ME. Naratriptan in the Preventive Treatment of Refractory Transformed Migraine: A Prospective Pilot Study. Headache. 2005;45:1400–6.

65. Pageler L, Katsarava Z, Diener HC, Limmoth V. Prednisone vs. placebo in withdrawal therapy following medication overuse headache. Cephalalgia. 2008;28:152–6.

66. Boe MG, Myglan A, Salvedsen R. Prednisolone does not reduce withdrawal headache. Neurology. 2007;69:26–32.

67. Bendtsen L, Buchgreitz L, Ashina S, Jensen R. Combination...
Guía de la ACN para el tratamiento preventivo de la migraña crónica

1. Pan PD, Peres M, Silberstein SD. Hemicrania continua. Cephalalgia. 2001;3(3):906–10.

2. Spears R. Hemicrania continua: A case in which a patient experienced complete relief on melatonin. Headache. 2006;46:524-27.

3. Rozen TD. Melatonin responsive hemicrania continua. Headache. 2006;46:1203–9.

4. Hollingsworth M, Young TM. Melatonin responsive hemicrania continua: a clinical study of 39 patients with diagnostic implications. Brain. 2010;133:1973–86.

5. Cortijo E, Guerrero-López ÁL, Herrero-velázquez S, Mulero P, Pedraza I, Barón J, et al. Hemicrania continua: características y experiencia terapéutica en una serie de 36 pacientes. Neurología. 2012;55(5):270–8.

6. María L, Roche V, Marcelo J, Bezzarella F, Regina N, Fleming P. Tratamiento de la Hemicrania Continua: Serie de Casos y Revisión de la Literatura. Rev Bras Anestesiol. 2012;62:173-187.

7. Spears R. Hemicrania continua: A case in which a patient experienced complete relief on melatonin. Headache. 2006;46:524–27.

8. Matharu MS, Bradbury P, Swash M. Hemicrania continua: side alternation and response to topiramate. Cephalalgia. 2005;26:341-344.

9. Brighina F, Palermo A, Cosentino G, Fierro B. Prophylaxis of hemicrania continua: Two new cases effectively treated with topiramate. Headache. 2007;47:441-43.

10. Prakash S, Rana K. Clinical Correspondence Topiramate as an Indomethacin-Sparing Agent in Hemicrania Continua: A Report of 2 Cases. Headache. 2019;59:1-2.

11. Peres M, Silverstein SD. Hemicrania Continua Responds to Cyclooxygenase-2 Inhibitors. Headache. 2002;53:1-10.

12. Porta-Etessam J, Cuadrado P, Valencia C. Are Cox-2 drugs the second line option in indomethacin responsive headaches? J Headache Pain. 2010;405-7.

13. Nierenburg H, Newman LC. Update on New Daily Persistent Headache. Curr Treat Options Neurol. 2016;18:25

14. Rozen TD. New Daily Persistent Headache: An Update. Curr Pain Headache Rep. 2014;18:431

15. Taggart E, Doran S, Kokotillo A, Campbell S, Villa-Roel C, Rowe BH. Ketorolac in the treatment of acute migraine: a systematic review. Headache. 2013;53:277–87.

16. Domí R. The intravenous administration of ketoprofene: a suitable alternative for acute postoperative pain management in developing countries. Clin J Pain. 2004;20(3):198.

17. Friedman BW, Garber L, Yoon A, Solorzano C, Wollowitz A, Esses D, et al. Randomized trial of IV valproate vs midclopropamide vs ketorolac for acute migraine. Neurology. 2014;82:976–83.

18. Ramióncotti As, Soares B, Atallah A. Dipyrone for acute primary headaches (Review). Cochrane Database Syst Rev 2014(7). CD004842.

19. Soleimanpour H, Rajaei Ghafari R, Taheraghdam A, Aghamohammadi D, Negargar S, Golzari SE, et al. Effectiveness of intravenous Dexamethasone versus propofol for pain relief in the migraine headache: a prospective double blind randomized clinical trial. BMC Neurol. 2012;12:2-7

20. Foroughipour M, Ghazanfari K, Khazaei M, Ahmadi F, Sharifinejad H, Kamali M. Randomized clinical trial of intravenous placebo and dexamethasone in patients with migraine disorder. Iran J Med Sci. 2013;38:150–5.

21. Kelley NE, Tepper DE. Rescue therapy for acute migraine, part 2: neuroleptics, antihistamines, and others. Headache. 2012;52:292–306.

22. Kelley NE, Tepper DE. Rescue therapy for acute migraine, part 1: triptans, dihydroergotamine, and magnesium. Headache. 2012;52:114–28.

23. Blumenfeld A, Ashkenazi A, Napchan U, Bender SD, Klein BC, Berliner R, et al. Expert consensus recommendations for the performance of peripheral nerve blocks for headaches—a narrative review. Headache. 2013;53:437–46.

24. Haselovici JR, Robbins MS. Research Submission: Peripher al Nerve Blocks for the Treatment of Headache in Older Adults: A Retrospective Study. Headache. 2017;57:80–6.

25. Gul HL, Ozon AO, Karadas O, Koc G, Inan LE. The efficacy of greater occipital nerve blockade in chronic migraine: A placebo-controlled study. Acta Neurol Scand. 2016;133:1973–86.

26. Young W, Cook B, Malik S, Shaw J, Oshinsky M. The First 5 Minutes After Greater Occipital Nerve Block: Headache. 2014;(48)(7):1126–8.

27. Cady RK, Saper J, Dexter K, Cady RJ, Manley HR. Randomized Study for Repetitive Sphenopalatine Blockade With Bupivacaine vs Saline With the Tx360® Device for Treatment of Chronic Migraine. Headache. 2015;55:101-116

28. Guerrero L, Herrero-vela S, Peres M, Vallés C, Mulero P, et al. Peripheral nerve blocks: a therapeutic alternative for hemicrania continua. J Headache Pain. 2012;32(6):505–8.

29. Androulakis XM, Krebs KA, Ashkenazi A. Hemicrania continua may respond to repetitive sphenopalatine ganglion block: A case report. Headache. 2016;56:573-579