

CRÍTICA A LA PUBLICIDAD DE

www.osakidetza.euskadi.net/cevime

▲ NEUPRO® parches transdérmicos de 1, 2 y 3 mg (Rotigotina en el síndrome de piernas inquietas)

Sólo se ha destacado aquellos aspectos de la promoción que, a nuestro juicio, son más criticables.

Folleto promocional original: NEURLS0800111.

Reducción de los síntomas!

¡Variables secundarias!

Remisión clínica!

Remisión (IRLS ≤ 10)

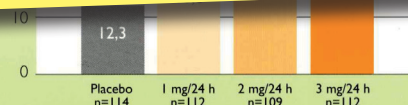
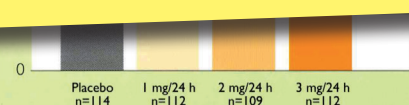
60

Eliminación de los síntomas!

Ausencia de síntomas (IRLS=0)

60

Rotigotina fue más eficaz que placebo en las variables principales (escalas del Síndrome de Piernas Inquietas y de la Impresión Clínica Global-Item 1) pero en el grupo placebo también se observó una mejora que superó el valor preestablecido como clínicamente relevante!



En Adultos con Síndrome de Piernas Inquietas Idiopático Moderado a Severo

Objetivo: Zero síntomas*

El Reto de la Terapia del SPI

... no conseguido en el 70% de los pacientes (con la dosis de 3 mg/24 h).

Reacciones cutáneas en el lugar de aplicación (34% rotigotina frente a 4% placebo) que produjeron la interrupción del tratamiento en el 7,2% de los pacientes**

La aplicación de rotigotina transdérmica fue bien tolerada en general, siendo la mayoría de los acontecimientos adversos de intensidad leve a moderada!

BIBLIOGRAFÍA ORIGINAL DEL FOLLETO PROMOCIONAL

1. Trenkwalder C, et al. Efficacy of rotigotine for treatment of moderate-to-severe restless legs syndrome: A randomised, placebo-controlled trial. Lancet Neurol 2008;7(7):595-604.

BIBLIOGRAFÍA

** CHMP Assesment Report. Rotigotina INM: rotigotine.London (UK): European Medicines Agency; 2008 Aug. Procedure No. EMEA/H/C/626/II/0019. Disponible en URL: <http://www.ema.europa.eu>

La evaluación de este medicamento se puede consultar en la ficha NME nº 186/2012 y su informe