

# Registr ReMig

Český registr pacientů s migrénou na biologické terapii

## ROČNÍ VÝSTUP 2021

### Souhrnná zpráva

18. 2. 2022

Nadační fond HEDALGA

Zpracovatel: Value Outcomes s.r.o.



## 1 REGISTR REMIG

Registr ReMig (dále jen “registr”) je český registr pacientů s migrénou na biologické terapii. Jedná se o neintervenci multicentrické retrospektivně prospektivní longitudinální sledování pacientů s migrénou, kteří jsou léčeni přípravky biologické léčby. Registr byl založen v roce 2021 a správcem registru je nadační fond Hedalga ve spolupráci s výborem Sekce pro diagnostiku a léčbu bolestí hlavy České neurologické společnosti ČLS JEP (Czech Headache Society). Provoz registru, technické zabezpečení a analýzu dat zajišťuje společnost Value Outcomes s.r.o., která je současně zpracovatelem osobních údajů v rámci registru.

## 2 VÝSLEDKY

Registr ReMig zahrnuje pacienty léčené biologickou léčbou v centrech pro diagnostiku a léčbu bolestí hlavy v České republice. Ke 31. 12. 2021 bylo v registru evidováno celkem 231 pacientů s dostupnými údaji o biologické léčbě z celkem 10 center v České republice.

V registru výrazně převažovaly ženy (87,9 %), průměrný věk byl ke konci roku 46,8 let a v době diagnózy bylo pacientům v průměru 18,9 let. Nejvíce zastoupenými pojišťovnami byly Všeobecná zdravotní pojišťovna ČR (38,5 %) a Zdravotní pojišťovna ministerstva vnitra (23,4 %). Přes 70 % pacientů mělo v době poslední návštěvy plný úvazek.

Migréna v rodinné anamnéze byla zaznamenána u 64,1 %. Chronickou migrénu mělo celkem 21,6 % pacientů, zbylých 78,4 % mělo diagnózu epizodické migrény. Z toho se u 76,8 % jednalo o migrénu bez aury a 23,2 % pacientů mělo migrénu s aurou. Většina pacientů (62,3 %) si nepamatuje žádnou spouštěcí událost migrény. Pro 13,4 % pacientů byl spouštěcí událostí stres, 9,5 % pacientek uvedlo jako spouštěcí událost první menstruaci.

Téměř polovina pacientů byla léčena antiepileptiky, přes 20 % pacientů bylo léčeno antidepresivy a téměř 20 % pacientů pak bylo léčeno blokátory kalciového kanálu. K datu poslední návštěvy mělo 58,9 % pacientů alespoň jedno přidružené onemocnění. Nejčastěji zaznamenanou komorbiditou bylo psychiatrické (32,4 %) a kardiovaskulární onemocnění (28,7 %).

Kontrolní návštěvu po 3 měsících léčby mělo celkem 58,4 % pacientů, návštěva po půl roce léčby byla zaznamenána u 38,1 %. Návštěvu po 9 měsících mělo 22,1 % pacientů a roční sledování mělo 1,7 % pacientů. Vzhledem k nízkému počtu pacientů s ročním sledováním je potřeba brát výsledky v tomto časovém okamžiku pouze orientačně.

Při zahájení biologické léčby potřebovalo akutní léčbu migrény celkem 97,8 % pacientů. Tento podíl v průběhu léčby klesal, po 9 měsících potřebovalo akutní léčbu 80,4 % pacientů.

Ke konci roku 2021 byly v registru 3 biologické léky – 44,6 % bylo léčeno přípravkem Ajovy, 32,9 % přípravkem Aimovig a 22,5 % pacientů bylo léčeno přípravkem Emgality. Průměrný věk v době nasazení biologické léčby byl 46,8 let.

Před zahájením biologické léčby byla průměrná hodnota MMD 10,9 dní. Po 9 měsících biologické léčby byla průměrná hodnota MMD rovna 3,1 dní. Hodnoty MMD před léčbou a po 9 měsících léčby byly srovnatelné i pro jednotlivé biologické léky. V případě jednotlivých kontrolních návštěv i v případě

jednotlivých biologik se však jedná o různé kohorty pacientů a proto tyto hodnoty nelze vzájemně srovnávat.

Bolest hlavy při nadužívání medikace byla při zahájení biologické léčby zaznamenána u 33,8 % pacientů. Po 3 měsících léčby podíl pacientů s MOH klesl na 2,2 % a na dalších kontrolních návštěvách už nebyl zaznamenán žádný pacient s MOH.

Ke konci roku 2021 ukončilo léčbu 0,9 % pacientů. Průměrná délka léčby byla 5,8 měsíců pro pacienty, kteří jsou stále na léčbě a 2,6 měsíců u pacientů s ukončenou léčbou. V registru byly v roce 2021 zaznamenány 2 nežádoucí účinky (0,9 %). V obou případech se jednalo o nezávažný nežádoucí účinek.

Vzhledem k nízkým počtům odevzdaných patientských dotazníků zatím nebyla data z dotazníků vyhodnocena.