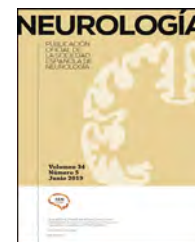




NEUROLOGÍA

www.elsevier.es/neurologia



DOCUMENTO DE CONSENSO

Documento de revisión y actualización de la cefalea por uso excesivo de medicación (CUEM)

C. González-Oria^{a,*}, R. Belvís^b, M.L. Cuadrado^{c,d}, S. Díaz-Insa^e, A.L. Guerrero-Peral^f, M. Huerta^g, P. Irimia^h, J.M. Láinezⁱ, G. Latorre^j, R. Leira^k, A. Oterino^l, J. Pascual^l, J. Porta-Etessam^{c,d}, P. Pozo-Rosich^{m,n}, M. Sánchez del Río^o y S. Santos-Lasaosa^p

^a Unidad de Cefaleas, Servicio de Neurología, Hospital Universitario Virgen del Rocío, Sevilla, España

^b Unidad de Cefaleas, Servicio de Neurología, Hospital de la Santa Creu i Sant Pau, Barcelona, España

^c Unidad de Cefaleas, Servicio de Neurología, Instituto de Investigación Sanitaria San Carlos, Hospital Clínico San Carlos, Madrid, España

^d Departamento de Medicina, Facultad de Medicina, Universidad Complutense de Madrid, Madrid, España

^e Unidad de Cefaleas, Servicio de Neurología, Hospital Universitario La Fe, Valencia, España

^f Unidad de Cefaleas, Servicio de Neurología, Hospital Clínico Universitario de Valladolid, Valladolid, Instituto de Investigación de Salamanca (IBSAL)

^g Sección de Neurología, Hospital de Viladecans, Barcelona, España

^h Departamento de Neurología, Clínica Universidad de Navarra, Pamplona, España

ⁱ Servicio de Neurología, Hospital Clínico Universitario de Valencia, Universidad Católica de Valencia, Valencia, España

^j Unidad de Cefaleas, Servicio de Neurología, Hospital Universitario de Fuenlabrada, Universidad Rey Juan Carlos, Madrid

^k Servicio de Neurología, Hospital Clínico Universitario de Santiago de Compostela, Santiago de Compostela, A Coruña, España

^l Servicio de Neurología, Hospital Universitario Marqués de Valdecilla e IDIVAL, Santander, Universidad de Cantabria, España

^m Unidad de Cefalea, Servicio de Neurología, Hospital Universitari Vall d'Hebron, Barcelona, España

ⁿ Grupo de Investigación en Cefalea, VHIR, Universitat Autònoma de Barcelona, Barcelona, España

^o Departamento de Neurología, Clínica Universidad de Navarra, Madrid, España

^p Unidad de Cefaleas, Servicio de Neurología, Hospital Clínico Universitario Lozano Blesa, Zaragoza, Instituto de Investigación Sanitaria de Aragón (IIS-Aragón), España

Recibido el 11 de febrero de 2020; aceptado el 16 de abril de 2020

PALABRAS CLAVE

Cefalea con uso excesivo de medicación;
Deshabitación;
Tratamiento preventivo;

Resumen

Introducción: La cefalea con uso excesivo de medicación es una cefalea secundaria en la que el uso regular o frecuente de medicación analgésica produce un aumento de la frecuencia de una cefalea de base, pasando de episódica a crónica. La prevalencia de esta entidad está en torno al 1-2%, siendo más frecuente en mujeres entre 30 y 50 años con comorbilidades psiquiátricas como depresión o ansiedad y otros procesos de dolor crónico. Es importante conocer el manejo de esta entidad. Por este motivo, el Grupo de Estudios de Cefaleas de la Sociedad Española de Neurología ha pretendido realizar este documento de consenso sobre esta patología.

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: carmengoria@hotmail.com (C. González-Oria).

<https://doi.org/10.1016/j.nrl.2020.04.029>

0213-4853/© 2020 Sociedad Española de Neurología. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Este es un artículo Open Access bajo la licencia CC BY-NC-ND (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

Cómo citar este artículo: González-Oria C, et al. Documento de revisión y actualización de la cefalea por uso excesivo de medicación (CUEM). Neurología. 2020. <https://doi.org/10.1016/j.nrl.2020.04.029>

Triptanes;
Ergóticos;
Opioides

KEYWORDS

Medication overuse
headache;
Detoxification;
Preventive
treatment;
Triptans;
Ergot derivatives;
Opioids

Desarrollo: Esta guía ha sido redactada por un grupo de expertos a partir de la revisión de la evidencia científica publicada y estableciendo recomendaciones prácticas para su adecuado manejo y tratamiento. El tratamiento de la cefalea con uso excesivo de medicación tiene varios pilares fundamentales y suele ser complejo: información y educación sobre el desarrollo de la cefalea con uso excesivo de medicación, tratamiento preventivo, suspensión del fármaco de uso frecuente y tratamiento de deshabituación. Es importante el seguimiento de pacientes con riesgo de recurrencias.

Conclusiones: Esperamos que este documento resulte de utilidad y permita su aplicación práctica en la consulta diaria y que sirva para actualizar y mejorar el conocimiento del manejo de esta patología.

© 2020 Sociedad Española de Neurología. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Este es un artículo Open Access bajo la licencia CC BY-NC-ND (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

Document of revision and updating of medication overuse headache (MOH)

Abstract

Introduction: Medication overuse headache is a secondary headache in which the regular or frequent use of analgesics can increase the frequency of the episodes, causing the transition from episodic to chronic headache. The prevalence of medication overuse headache is approximately 1-2%, with higher rates among women aged 30-50 years and with comorbid psychiatric disorders such as depression or anxiety, or other chronic pain disorders. It is important to be familiar with the management of this disease. To this end, the Spanish Society of Neurology's Headache Study Group has prepared a consensus document addressing this disorder.

Development: These guidelines were prepared by a group of neurologists specialising in headache after a systematic literature review and provides consensus recommendations on the proper management and treatment of medication overuse headache. The treatment of medication overuse headache is often complex, and is based on 4 fundamental pillars: education and information about the condition, preventive treatment, discontinuation of the drug being overused, and treatment for withdrawal symptoms. Follow-up of patients at risk of recurrence is important.

Conclusions: We hope that this document will be useful in daily clinical practice and that it will update and improve understanding of medication overuse headache management.

© 2020 Sociedad Española de Neurología. Published by Elsevier España, S.L.U. This is an open access article under the CC BY-NC-ND license (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

Introducción

Según la tercera edición de la Clasificación Internacional de Cefaleas (CIC-3)¹, la cefalea por uso excesivo de medicación (CUEM) es un dolor de cabeza que acontece al menos 15 días al mes en pacientes que tienen una cefalea preexistente y que hacen un uso regular y excesivo de uno o varios fármacos sintomáticos durante al menos tres meses. La CIC-3 considera que la CUEM se desarrolla como consecuencia del uso excesivo de medicación y propone que, habitualmente, aunque no siempre, el cuadro se resuelve cuando el paciente interrumpe el abuso de dichos fármacos. La clasificación actual permite diagnosticar en un mismo paciente la CUEM y la cefalea preexistente, que en la mayor parte de los casos es una migraña o una cefalea tipo tensión. En el momento actual no existe un acuerdo unánime en la comunidad científica acerca de su abordaje y manejo terapéutico.

Desde el Grupo de Estudio de Cefaleas de la Sociedad Española de Neurología se ha elaborado este documento de consenso sobre la CUEM a partir de la revisión de la evidencia

científica publicada y de nuestra experiencia clínica. Nuestro objetivo es realizar una actualización sobre esta entidad y establecer una serie de recomendaciones prácticas para su adecuado tratamiento.

Epidemiología y factores de riesgo

En una revisión sistemática que incluyó estudios de base poblacional realizados tras la publicación de la Clasificación Internacional de las Cefaleas del 2004², la prevalencia de la CUEM se situaba entre el 0,5% y el 7,2%³. Estas diferencias de estimación se podrían atribuir a cuestiones metodológicas o bien a las distintas situaciones geográficas en los que se llevaron a cabo. Entre los estudios incluidos, los que consideraron poblaciones más extensas fueron uno realizado en Suecia⁴, sobre una población de 50.000 sujetos, con una tasa estimada de prevalencia del 1,8% (2,5% en mujeres), y otro realizado en Noruega⁵, sobre 30.000 sujetos, con una prevalencia estimada del 1,7% (2,2% en mujeres). En nuestro país disponemos de

un trabajo realizado sobre una población de casi 10.000 habitantes en Cantabria, que mostró una prevalencia del 1,4% (2,6% en mujeres)⁶. A partir de estos trabajos, podemos concluir que la CUEM afecta principalmente a sujetos entre los 30 y 50 años³ y que es más frecuente en las mujeres (ratio 4:1)⁷.

A pesar de que las tasas de prevalencia de la CUEM no son muy altas en la población general, este tipo de cefalea sí supone un problema importante en la atención especializada. De hecho, se ha calculado que la CUEM está presente en el 30-50% de los pacientes que acuden a unidades de cefaleas⁸.

En cuanto a los factores de riesgo de aparición de la CUEM, el más importante es el fármaco del que se hace un uso excesivo. Así, el número de días de consumo al mes necesario es de 15 en el caso de analgésicos no opiáceos o antiinflamatorios y de 10 para los triptanes, ergóticos, analgésicos opiáceos o combinaciones de analgésicos¹. En una revisión sistemática que analizó un total de 29 estudios, se apreció que el uso excesivo de opiáceos, barbitúricos o analgésicos combinados predisponen más al desarrollo de CUEM que el de triptanes o ergóticos^{8,9}.

Otro de los factores que puede asociarse al riesgo de aparición de CUEM es el tipo de cefalea preexistente. Se ha comprobado que en la mayor parte de los casos se trata de una migraña⁶, siendo menos habitual la aparición de una CUEM en pacientes con cefalea tipo tensión o cefalea en racimos⁸.

Se ha analizado también con profundidad el aspecto psicológico. Así, la probabilidad de aparición de la CUEM en pacientes con cefalea primaria se ha relacionado con determinados perfiles de comportamiento que podrían predisponer al uso excesivo de medicación. Para detectarlos puede ser útil administrar una escala de dependencia en la que, brevemente, se indague si el paciente cree controlar el uso de analgésicos, y si este uso se asocia a ansiedad o preocupación¹⁰. También se ha evaluado si hay rasgos o trastornos de personalidad específicos que predispongan a la CUEM. En un estudio reciente se ha descrito que los pacientes con CUEM presentan comúnmente rasgos obsesivos o disfóricos de personalidad¹¹.

Otros factores que se han asociado con la presencia de CUEM son el bajo nivel socioeconómico y cultural⁴, y la presencia de múltiples comorbilidades¹².

En un estudio longitudinal se evaluó de forma prospectiva una población de más de 25.000 sujetos con cefalea episódica durante 11 años. Los autores identificaron como factores de riesgo para la incidencia de CUEM el uso de tranquilizantes, la combinación de síntomas musculoesqueléticos o de síntomas gastrointestinales, la presencia de ansiedad o depresión, el sedentarismo y el tabaquismo, además de la migraña frente a la cefalea sin características migrañosas. Como factores de riesgo no modificables, se señalaron la edad por debajo de 50 años, el género femenino, y un nivel educativo bajo¹³. En otro trabajo prospectivo, que incluyó 131 pacientes con migraña de un solo centro, se observó que la intensidad y frecuencia de la cefalea, así como la discapacidad asociada a la misma, eran factores predictores del desarrollo de CUEM. Sin embargo, ni los rasgos de personalidad ni los niveles de actividad física mostraron asociación con la incidencia de CUEM¹⁴.

Genética de la CUEM

La CUEM es una enfermedad compleja y, aunque varios datos epidemiológicos indicarían que se trata de una enfermedad con susceptibilidad genética, actualmente no tenemos evidencia científica ni estadística clara y definitiva de que esto sea así. Los estudios existentes son escasos, con muestras pequeñas y restringidos a pocos países (Italia y Japón fundamentalmente), y sus resultados, cuando han hallado asociación entre la CUEM y un polimorfismo, no han sido replicados. Los datos epidemiológicos que apoyan la participación de la genética en la génesis de la CUEM son:

- Los pacientes que no tienen predisposición a sufrir una cefalea primaria ni antecedentes familiares de migraña no tienen prácticamente riesgo de desarrollar una CUEM cuando hacen un uso excesivo de analgésicos por otras enfermedades^{15,16}.
- El riesgo de desarrollar una CUEM es mayor en pacientes que presentan antecedentes familiares de CUEM o de uso excesivo de otras sustancias¹⁷. De hecho, la CUEM y la adicción a algunas drogas tiene similitudes fisiopatológicas. En ambas entidades se ha descrito una alteración en el circuito frontoestriatal que induce impulsividad, comportamientos compulsivos y adictivos, y alteración de los mecanismos de recompensa¹⁸.
- Aproximadamente, el 40% de los pacientes con CUEM que responden a la deshabitación recaen en un año de seguimiento¹⁹.

Hasta la fecha, se han publicado 17 estudios en humanos que han analizado 50 polimorfismos de 33 genes candidatos a una asociación con la CUEM. De ellos, 12 son estudios caso-control y cinco son series de casos, todos ellos realizados exclusivamente en población italiana o japonesa. No todos los estudios especifican qué cefalea primaria tenían los pacientes y en los criterios de selección está siempre presente el uso excesivo de triptanes, pero no el de analgésicos, AINE u opiáceos²⁰.

Diez de los 17 estudios han encontrado asociación de alguno de los polimorfismos analizados con la CUEM. Concretamente, se han asociado 12 polimorfismos a la CUEM (tabla 1), que codifican, la mayoría de ellos, para sistemas dopaminérgicos o que se asocian a la dependencia de sustancias. En todos ellos el tamaño muestral es muy reducido. De los 17 estudios comentados, solo 7 incluyeron más de 100 pacientes. Por otra parte, es difícil saber cuántos pacientes se han sometido a los análisis, ya que los equipos de investigadores han utilizado las mismas muestras en diversos estudios. Estimamos que han sido analizados aproximadamente 1000 pacientes con CUEM, 300 con migraña episódica, 50 con migraña crónica y 600 controles sanos. Además, ninguno de los estudios ha sido replicado.

Finalmente, se ha realizado un único estudio fármaco-genómico con 33 pacientes con migraña crónica (19 con CUEM y 14 sin CUEM) para evaluar la respuesta al tratamiento de deshabitación²¹. El 57% de los pacientes presentaron un patrón único de expresión genómica asociado a la respuesta terapéutica, pero en diferentes tejidos y en múltiples vías metabólicas. Se encontraron

Tabla 1 Polimorfismos de la cefalea con uso excesivo de medicación

Sistema	Polimorfismo	Asociación
Vías de transmisión dopaminérgica	DRD2 (n = 249), DRD4 (n = 103), SLC6A3 (n = 103), COMT (n = 186)	Sí
Vías del péptido relacionado con el gen de la calcitonina (CGRP)	DBH (n = 227)	No
	RAMP1 (n = 130)	Sí
Dependencia de sustancias	CALCA (n = 130)	No
	ACE (n = 65), BDNF (n = 356), WFS1 (n = 82), HDAC3 (n = 23)	Sí
Vías metabólicas:	OPRM1 (n = 227), EEAT2 (n = 227)	No
	CYP1A2 (n = 75), MTHFR (n = 22)	Sí
Factor de necrosis tumoral- β (TNF- β):	MAOA (n = 200)	No
Vías de estrés oxidativo	TNF- β G252A (n = 22)	Sí
	eNOS (n = 118), GTPCH (n = 22), GSTP1 (n = 96), GSTM1 (n = 96), GSTT1 (n = 96), SOD2 (n = 96), CAT (n = 96), PONI (n = 96), CYBA (n = 96).	No
Vías de transmisión serotoninérgicas	5HT1A (n = 138), 5HT2A (n = 365), 5HT1B (n = 138), 5HT6 (n = 138), SLC6A4 (n = 694), GNB3 (n = 75), TPH2 (n = 22)	No

ACE: angiotensin-converting enzyme; BDNF: brain-derived neurotrophic factor; CALCA: calcitonin related polypeptide alpha; CAT: catalase; COMT: catecol O-metiltransferasa; CYBA: Cytochrome B-245 Alpha Chain; CYP1A2: Cytochrome P450 1A2; DBH: dopamina β -hidroxilasa; DRD2: Dopamine Receptor D2; DRD4: Dopamine Receptor D4; EEAT2: excitatory amino acid transporter 2; eNOS: endotelial nitric oxide synthase; GNB3: G Protein Subunit Beta 3; GSTM1: *glutathione S-transferase Mu 1*; GSTP1: Glutathione S-transferase P 1; GSTT1: glutathione S-transferase theta 1; GTPCH: guanosine triphosphate ciclohidrolasa; HDAC3: histone deacetylase 3; 5HT1A: 5-hidroxitriptamina 1A; 5HT2A: 5-hidroxitriptamina 2A; 5HT1B: 5-hidroxitriptamina 1B; 5HT6: 5-hidroxitriptamina 6; MAOA: monoamine oxidase A; MTHFR: metylenetetrahydrofolate reductase; OPRM1: opioid receptor mu subunit 1; PONI: paraoxonase 1; RAMP1: Receptor activity modifying protein 1; SLC6A3: Solute Carrier Family 6 Member 3; SLC6A4: Solute Carrier Family 6 Member 4; SOD2: Superoxide dismutase 2; TPH2: Tryptophan hydroxylase 2; WFS1: Wolfram syndrome 1.

asociaciones a genes SNARE (*Soluble NSF Attachment Protein Receptor*) o receptores de proteínas de fijación soluble de *N-ethylmaleimide sensitive fusion proteins* (NSF) de transporte vesicular, de apoptosis, de enfermedades neurodegenerativas, tejido adiposo, receptores linfocíticos, nicotinoides e insulinoideos. Los autores argumentaron que esta variedad traduce la elevada complejidad de la CUEM.

No se han realizado estudios de ligamiento familiar ni se han utilizado las nuevas técnicas de GWAS (estudios de asociación de genoma completo) o de proteómica en el estudio genético de la CUEM.

Por todo lo dicho, podemos concluir que, actualmente, ninguno de los polimorfismos analizados ha mostrado una asociación clínicamente relevante con la CUEM. Se necesitan estudios cooperativos multicéntricos para conseguir grandes tamaños muestrales así como la aplicación de nuevas técnicas genéticas, epigenéticas y fármaco-genómicas.

Fisiopatología de la CUEM

La fisiopatología de la CUEM, como en tantas otras cefaleas, no es bien conocida. Por definición, el consumo de analgésicos juega un papel fundamental, si bien hay datos a favor de un componente genético que predispone a que determinados sujetos que padecían previamente una cefalea primaria desarrollen una conducta adictiva, consumiendo analgésicos de forma frecuente y continuada. El efecto final produce un aumento en la excitabilidad cortical y del sistema trigémino-vascular, favoreciendo los fenómenos de

sensibilización periférica y central, similar a lo descrito en la migraña crónica²².

Analgesicos

La experiencia clínica indica que cualquier analgésico puede llegar a producir una CUEM. La diferencia estriba en que, para ello, algunos precisan menos dosis y tiempo de exposición. En una revisión sistemática de la literatura que incluyó 29 estudios, se determinó el riesgo relativo basado en la prevalencia de desarrollo de CUEM según los subtipos de analgésicos consumidos⁹. En la [tabla 2](#) se resumen las medias ponderadas del riesgo relativo ajustado de la CUEM con relación al consumo de diferentes analgésicos. Así, los resultados sugieren que el consumo de analgésicos combinados

Tabla 2 Estimación de las medias ponderadas del riesgo relativo ajustado de desarrollo de la cefalea con uso excesivo de medicación en relación al consumo de diferentes analgésicos⁴

Principio activo	RR
Triptanes vs. analgésicos simples	0,65
Triptanes vs. ergóticos	1,07
Triptanes vs. opioides	0,35
Ergóticos vs. analgésicos simples	0,41
Ergóticos vs. opioides	0,76
Analgésicos simples vs opioides	1,09

RR: riesgo relativo; vs: versus.

y opioides predispone con mayor facilidad a la CUEM que los triptanes y ergóticos, posiblemente por los diferentes mecanismos involucrados. Hay que tener en cuenta el fácil acceso a los analgésicos simples, frente al resto de fármacos que están sujetos a control, lo que permite su consumo *ad libitum*.

Similitudes con el trastorno por consumo de sustancias

La CUEM presenta similitudes con el trastorno por consumo de sustancias. Muchos de estos pacientes desarrollan tolerancia a los analgésicos y presentan características propias de esta entidad, como son los síntomas por deshabitación, pérdida de control, uso de medicación en mayor cantidad o durante más tiempo del deseado, fracaso en el esfuerzo de reducir el consumo y una alta tasa de recidiva.

En un estudio noruego investigaron el grado de dependencia de analgésicos en la CUEM utilizando la Escala de Gravedad de Dependencia²³. Para ello estudiaron 25 pacientes con CUEM, 15 con cefalea crónica sin abuso de medicación y 25 controles. Se siguieron los actuales criterios de la CIC¹ y el *Diagnostic and Statistical Manual of Mental Disorders IV (DSM-IV)*. El 62% de los pacientes con CUEM presentaban consumo excesivo de analgésicos simples y el 38% utilizaban analgésicos con acción central (codeína, opiáceos, triptanes). Un 50% de los pacientes con CUEM se pudieron diagnosticar según el DSM-IV de trastorno por consumo de sustancias. El consumo habitual de analgésicos con acción central y las puntuaciones más altas en la escala se asociaron con una mayor dependencia mientras que las puntuaciones más bajas lo hicieron con un mayor éxito en la deshabitación.

Sensibilización central

Uno de los posibles mecanismos involucrados en la cronificación del dolor inducido por medicación es el fenómeno de sensibilización central. En estudios experimentales realizados en roedores se ha demostrado la capacidad de los analgésicos para producir un estado de hiperexcitabilidad del sistema de dolor. La exposición de ratones de laboratorio durante 7 días a analgésicos simples y triptanes produjo cambios persistentes en las fibras durales, incluyendo aumento en la expresión de péptido relacionado con el gen de la calcitonina (CGRP) y de la óxido nítrico-sintetasa²⁴. Por otro lado, en los animales de laboratorio sensibilizados a triptanes, el estrés o la exposición a donantes de óxido nítrico facilitan la aparición de alodinia, el aumento de la expresión de c-FOS en el núcleo caudal del trigémino y de la concentración plasmática de CGRP y disminuyen el umbral para desencadenar la depresión cortical propagada²⁵.

Por otra parte, en estudios electrofisiológicos realizados en pacientes con CUEM se ha demostrado hiperexcitabilidad neuronal con aumento en la respuesta a estímulos y déficit en la habituación utilizando diferentes modalidades (potenciales evocados corticales, somatosensoriales y potenciales evocados con láser de CO₂). La hiperexcitabilidad del sistema de dolor es reversible una vez suspendido el consumo de analgésicos, aunque puede llevar hasta un año

su normalización; de ahí la importancia de evitar la recidiva en estos pacientes²⁶.

Neuroimagen en la CUEM

Los estudios de neuroimagen han demostrado cambios tanto estructurales como funcionales en el cerebro de pacientes con CUEM²². Estos cambios afectan principalmente a las áreas de la red de dolor, sobre todo regiones involucradas en su discriminación, y en el procesamiento cognitivo, atencional y emocional (tabla 3). Si bien el diagnóstico de la CUEM es clínico, la neuroimagen puede ayudarnos a entender aspectos clave de la fisiopatología de la entidad. No obstante, los estudios son escasos, especialmente los que incluyen grupo control, y los resultados en ocasiones han sido contradictorios²⁷.

En relación con los hallazgos a nivel anatómico²⁸, se ha encontrado un menor volumen de sustancia gris (VSG) en estructuras que forman parte de la denominada matriz del dolor (córtex orbitofrontal, córtex cingulado anterior, ínsula y *precuneus*), y un mayor volumen a nivel de sustancia gris periacueductal, tálamo y núcleo estriado ventral. Los mismos autores²⁹, un año después, relacionaron un menor VSG a nivel del córtex orbitofrontal en situación basal con una peor respuesta al tratamiento deshabitador. En estudios posteriores²⁷, estos hallazgos no se han confirmado. No se han podido obtener datos concluyentes sobre posibles cambios del volumen de la sustancia blanca²⁸.

Los datos procedentes de los estudios con resonancia magnética funcional en estado de reposo (*resting-state*) sugieren la existencia de alteraciones funcionales a nivel de las redes cerebrales implicadas en la modulación del dolor y la respuesta cognitivo-conductual al mismo (región orbitofrontal principalmente)³⁰. A partir de la hipótesis de que la CUEM puede constituir un trastorno adictivo, y de que el sistema dopaminérgico mesocorticolímbico puede jugar un papel en su patogenia³¹, algunos trabajos se han centrado en el estudio de ambos núcleos *accumbens* (estriado ventral) y del putamen dorsal caudal y rostral (estriado dorsal). Sus resultados han permitido discriminar entre pacientes con y sin abuso de medicación. Parece, por tanto, que alteraciones de la conectividad de las estructuras que conforman el denominado sistema de recompensa y los diferentes patrones del núcleo estriado podrían tener un papel importante en el diagnóstico de esta entidad. En esa misma línea se sitúan los resultados de un estudio³² con RM funcional y tarea de toma de decisiones bajo un paradigma de riesgo.

Finalmente, en un estudio con tomografía de emisión de positrones realizado en pacientes con migraña crónica y uso excesivo de medicación emparejados con un grupo control, se detectó un hipometabolismo en tálamo, córtex orbitofrontal, córtex cingulado anterior, ínsula, estriado y lóbulo parietal inferior derecho, además de un hipermetabolismo en vermis cerebeloso. Transcurridas tres semanas desde la retirada de la medicación, persistía el hipometabolismo orbitofrontal³³.

Como conclusión, en todos los estudios publicados hasta la fecha, los hallazgos en la neuroimagen de los pacientes con CUEM sugieren la existencia de alteraciones funcionales y estructurales en áreas implicadas en la modulación del

Tabla 3 Estudios con resonancia magnética funcional en la CUEM

Estudio	n	Control	Diseño	Resultados
RM funcional: toma de decisiones bajo paradigma de riesgo	8	8 pacientes con CUEM con suspensión del fármaco; 8 MC; 8 VS	Estudio longitudinal; seguimiento a los 6 meses de la deshabituación	Disfunción en el sistema lateral de dolor, corteza somatosensorial, lóbulo parietal inferior, giro supramarginal, mesencéfalo y corteza orbitofrontal
RMfx: paradigma de dolor trigeminal	18	18 pacientes tras deshabituación de CUEM; 18 VS	Estudio longitudinal; seguimiento antes y 8 semanas tras deshabituación	Disminución en la red de dolor previo a detox, reducción en la conectividad funcional de la corteza orbitofrontal y cerebelo, mejorando tras deshabituación
Tomografía con emisión de positrones (PET) ³³	16	68 VS	Estudio longitudinal; seguimiento a las 3 semanas tras deshabituación	Hipometabolismo en el tálamo bilateral, corteza orbitofrontal, cíngulo anterior, ínsula, parietal inferior, e hipermetabolismo en cerebelo

CUEM: cefalea por consumo de medicación; MC: migraña crónica; RMfx: resonancia magnética funcional; VS: voluntarios sanos.

dolor. Aunque no de forma consistente, estos cambios se han correlacionado con diversos parámetros clínicos como el tiempo de evolución de la situación de abuso, la frecuencia e intensidad de la cefalea y, en el caso del córtex orbitofrontal, con la respuesta al tratamiento deshabituador³⁰. Estos hallazgos, sobre todo aquellos que afectan al VSG, son en su mayor parte reversibles, y deben considerarse más una consecuencia que un mecanismo etiológico de la enfermedad. Finalmente, el protagonismo de las áreas dopaminérgicas mesocorticolímbicas (estriado, área tegmental ventral, córtex orbitofrontal) es compatible con la hipótesis de la posible conducta adictiva que subyace en estos pacientes.

Clínica de la CUEM

Criterios diagnósticos. Clasificación según tipo de fármacos de abuso.

La CUEM se presenta en pacientes con antecedente de una cefalea primaria que, en el contexto de un consumo excesivo de medicación, desarrollan una nueva cefalea o un empeoramiento de la ya existente. Esta cefalea es una cefalea secundaria, concretamente del grupo 8 de la CIC (cefaleas relacionadas con exposición a sustancias o la supresión de las mismas). Sus criterios diagnósticos aparecen reflejados en la [tabla 4](#).

Dependiendo del fármaco del que se hace un uso excesivo, el cuadro clínico será diferente y la dosis y número de días necesarios para desarrollar una CUEM también. Así, para los triptanes es de 1,7 años, 2,7 años para los ergóticos y 4,8 para los analgésicos. La dosis necesaria por tratamiento para presentar una CUEM es menor en triptanes (18 dosis simples al mes), que con ergóticos (37 dosis simples al mes) o analgésicos (114 dosis simples al mes)^{7,34}

Características clínicas de la CUEM

El diagnóstico de la CUEM se basa en la historia clínica y en la exploración física. La cefalea es diaria o casi diaria,

resistente al tratamiento, y varía en intensidad, tipo y localización en el tiempo. Sus características dependen de la cefalea primaria. Cualquier esfuerzo físico o mental puede desencadenarla ya que el umbral al dolor suele ser bajo. Pueden observarse síntomas de abstinencia si se produce la retirada brusca de los analgésicos. La mejoría de la cefalea, una vez interrumpido el uso excesivo de medicación, tiene lugar varios días después. Cuando la migraña coexiste con la CUEM, su diagnóstico es más complejo³⁴.

La CUEM puede asociar astenia, náuseas, síntomas gastrointestinales, irritabilidad, ansiedad, inquietud de extremidades, depresión, alteración de memoria y déficit de concentración. Además, se han descrito comorbilidades como depresión, hipertensión arterial y obesidad y, con menor frecuencia, alergias (16%), patología digestiva (6%) y enfermedades musculoesqueléticas¹².

Los pacientes migrañosos que hacen un uso excesivo de triptanes suelen presentar una cefalea diaria de características migrañosas, unilateral, pulsátil, y manifestaciones autonómicas. Sin embargo, en ocasiones estos síntomas se pierden y el diagnóstico es más difícil³⁴. El uso excesivo de ergóticos tiene unas características clínicas especiales. El paciente puede sufrir bradicardia o taquicardia, parestesias, síndrome de colon irritable, hipertensión arterial, mareo y debilidad de extremidades³⁵.

Posibles complicaciones del uso excesivo de medicación

El uso excesivo de medicación puede conducir a diferentes tipos de complicaciones médicas. No es objetivo de esta revisión analizar todos los efectos adversos posibles que la medicación de rescate pudiera ocasionar; sin embargo, existen una serie de complicaciones específicas por el uso de algunos de estos fármacos que sí merecen una mención aparte, siendo los derivados de la ergotamina los que se asocian con más frecuencia a complicaciones de relevancia.

El uso continuado de ergóticos se ha relacionado con la aparición de neuropatías sensitivas, así como con un enlentecimiento del procesamiento cognitivo³⁶ y con cambios estructurales y funcionales en los vasos cerebrales³⁷. El empleo crónico de ergotamina también se ha relacionado

Tabla 4 Criterios diagnósticos de la cefalea con uso excesivo de medicación

Cefalea con uso excesivo de medicación

Cefalea que ocurre 15 días/mes en un paciente con una cefalea preexistente
Uso excesivo y regular durante más de 3 meses de uno o más fármacos tomados como tratamiento sintomático de la cefalea
No atribuible a otro diagnóstico de la CIC-3

Clasificación de la cefalea según el fármaco del que se hace un uso excesivo

Uso excesivo de ergóticos: cefalea que aparece 15 o más días al mes por consumo de ergóticos 10 o más días al mes durante más de 3 meses
Uso excesivo de triptanes: cefalea que aparece 15 o más días al mes por consumo de triptanes 10 o más días al mes durante más 3 meses
Uso excesivo de analgésicos no opioides: cefalea que aparece 15 o más días al mes por consumo de paracetamol, AINE, ácido acetilsalicílico u otros analgésicos no opioides 15 o más días al mes durante más de 3 meses
Uso excesivo de opioides: cefalea que aparece 15 o más días al mes por consumo de opioides 10 o más días al mes durante más 3 meses
Uso excesivo de analgésicos combinados: cefalea que aparece 15 o más días al mes por consumo de analgésicos en combinación 10 o más días al mes durante más 3 meses. Suelen ser analgésicos que combinan fármacos de grupos diferentes como paracetamol con codeína o la combinación de analgésico y adyuvantes como la cafeína
Uso excesivo de múltiples clases de analgésicos: cefalea que aparece 15 o más días al mes por consumo de ergóticos, triptanes, analgésicos no opioides u opioides 10 o más días al mes durante más 3 meses, sin abuso de ninguna categoría individual de fármacos
Uso excesivo de múltiples clases de analgésicos no especificados o no verificados: cefalea que aparece 15 o más días al mes por consumo de ergóticos, triptanes, analgésicos no opioides u opioides 10 o más días al mes durante más 3 meses (la dosis, tipo o patrón de uso no está establecido)
Uso excesivo de otra medicación: cefalea que aparece 15 días o más días al mes por consumo de analgésicos diferentes a los descritos, 10 o más días al mes durante más 3 meses

AINE: antiinflamatorios no esteroideos; CIC: Clasificación Internacional de Cefaleas.

con claudicación intermitente, acrocianosis, úlceras rectales, náuseas persistentes, cefalea de rebote, isquemia miocárdica y trastornos fibróticos (peritoneales, pleurales o miocárdicos), entre otras complicaciones.

En cuanto a la aparición de nefropatía, esta solo se ha relacionado claramente con el uso de analgésicos que contengan fenacetina, aunque el consumo agudo o en concomitancia con otros fármacos pueden potenciar el efecto nefrotóxico en ciertas circunstancias³⁸. El uso crónico de AINE también se ha relacionado con gastritis crónica y malabsorción de algunos nutrientes, como vitamina B12, con las consiguientes complicaciones derivadas de su déficit. Mención aparte suponen las complicaciones producidas durante el síndrome de abstinencia, que serán tratadas en un epígrafe específico.

Por último, el uso continuado de triptanes se ha relacionado con el desarrollo de colitis isquémica³⁹.

Consideraciones clínicas especiales en niños y adolescentes

La prevalencia de uso excesivo de medicación en niños y adolescentes se sitúa entre el 0,3 y 0,5%⁴⁰, siendo los analgésicos combinados, muchas veces con cafeína, los más utilizados⁴¹. Parece existir un predominio femenino con una ratio aproximada de 4:1.

Los niños también se benefician de una terapia de deshabitación, aunque existen pocos datos sobre qué tratamiento podría ser más beneficioso en esta población. Algunos estudios muestran una reducción del 90% o más de la cefalea al mes de la deshabitación en al menos el 53% de

los pacientes tratados en ese rango de edad, independientemente de que se inicie o no un preventivo⁴². El uso excesivo de medicación superior a dos años se ha identificado como un factor predictor de mal pronóstico en este grupo de edad.

Prevención y tratamiento de la CUEM

Como hemos visto, la CUEM es común, no solo, pero especialmente, en pacientes con migraña. El tratamiento es complejo, y requiere un planteamiento integral del paciente. Sus hábitos y estilo de vida, la presencia de otras enfermedades, el tratamiento habitual y los aspectos psicoafectivos son piezas clave.

Prevención de la CUEM

En la prevención primaria juegan un papel importante las autoridades sanitarias, quienes, con campañas como la publicada por la Agencia Española de Medicamentos y Productos sanitarios (AEMPS) el 21/02/2017⁴³, llaman la atención sobre el incremento del uso de opioides. La Atención Primaria y las oficinas de farmacia son quienes mejor pueden identificar a los pacientes con cefaleas primarias que están en riesgo de desarrollar CUEM y realizar labores de prevención primaria, con control de los consumos de analgésicos, triptanes, ergóticos (estos últimos dispensados sin receta), tranquilizantes y opiáceos. En nuestro país, el tramadol se utiliza para cualquier tipo de dolor, también para la migraña y la cefalea tensional, y su consumo, en combinación con paracetamol, casi se ha triplicado en el periodo 2008-2015²⁹.

La educación sobre el empleo correcto de estos fármacos debe iniciarse ya en Atención Primaria con la concienciación del paciente sobre el uso excesivo de medicación, el registro de los días de cefalea en un diario que incluya el consumo de medicación aguda, la prescripción de aquellos fármacos recomendados en las guías de práctica clínica para el tratamiento de la migraña y otras cefaleas y la derivación temprana si aumenta la frecuencia de cefaleas a atención especializada.

Sería útil el desarrollo de campañas, como las establecidas para el tabaco, con mensajes de advertencia del riesgo de CUEM por el consumo excesivo de medicación analgésica. Una campaña danesa que alcanzó a más del 10% de la población mostró un significativo incremento del conocimiento de la CUEM (del 31 al 38%)⁴⁴.

Tratamiento de la CUEM

El abordaje terapéutico de la CUEM se sustenta en los siguientes pilares:

- Información y educación del paciente sobre el mecanismo de desarrollo de la CUEM.
- Tratamiento preventivo farmacológico y no farmacológico.
- Deshabitución y suspensión de aquellos fármacos de los que se hace un uso excesivo.
- Seguimiento del paciente con riesgo de recurrencia.

Estas aproximaciones terapéuticas no son exclusivas y en general en la práctica clínica se combinan. La supresión del fármaco suele precisar además un tratamiento de los síntomas de deshabitución que se tratará en el siguiente apartado de este documento.

Información y educación

El paciente debe ser informado sobre el mecanismo de la CUEM y sobre los fármacos implicados en su caso en el desarrollo de la misma. Debemos aconsejar sobre la idoneidad de disminuir el consumo de medicación aguda para la cefalea (menos de 15 días al mes para analgésicos simples y AINE y menos de 10 días al mes para el resto), disuadir del uso anticipatorio de medicación, evitar la prescripción de fármacos de mayor riesgo como los ergóticos, opiáceos y combinaciones fijas de analgésicos y promover el uso de diarios para monitorizar su cefalea y el uso de medicación.

El tratamiento de la CUEM se basa en la suspensión del fármaco responsable. Se debe informar al paciente sobre el posible desarrollo de la denominada cefalea de rebote y sus síntomas y convencer de que el uso excesivo de fármacos puede ser clave en la perpetuación de su cefalea⁴⁵.

En un estudio italiano se vio que el simple asesoramiento o consejo de supresión del fármaco inductor de CUEM en pacientes sin comorbilidad y bajos requerimientos médicos fue tan efectivo como los programas de deshabitución ambulatorios o con ingreso⁴⁶ con una tasa de éxito de más del 70% a los 2 meses. En cambio, en un estudio posterior del mismo grupo⁴⁷ realizado en pacientes con formas más complicadas de CUEM (recurrentes, abuso de opiáceos o barbitúricos, comorbilidades, problemas psicológicos o fracasos previos en el tratamiento) la deshabitución hospitalaria fue

más efectiva (87% de éxito a los dos meses, frente al 60% obtenido en los otros dos grupos).

El éxito de la información y consejo sobre la CUEM se ha constatado en otros trabajos⁴⁸, por lo que esta medida debe establecerse en la práctica clínica diaria ya desde Atención Primaria. Los pacientes más complejos, con uso excesivo de varios fármacos, recurrencia, o comorbilidad psiquiátrica grave, deben ser manejados en unidades o consultas monográficas de cefalea³⁵. Cuando el paciente hace un uso excesivo de opioides o barbitúricos, existen comorbilidades médicas o psiquiátricas que requieren un abordaje más complejo, o han fracasado al menos dos intentos de deshabitución ambulatoria, se debe plantear el ingreso hospitalario (fig. 1).

Tratamiento preventivo no farmacológico y farmacológico

El tratamiento no farmacológico se basa en terapias conductuales centradas en *biofeedback*, estrategias para una mejor gestión del estrés y ejercicio físico regular, entre otras²².

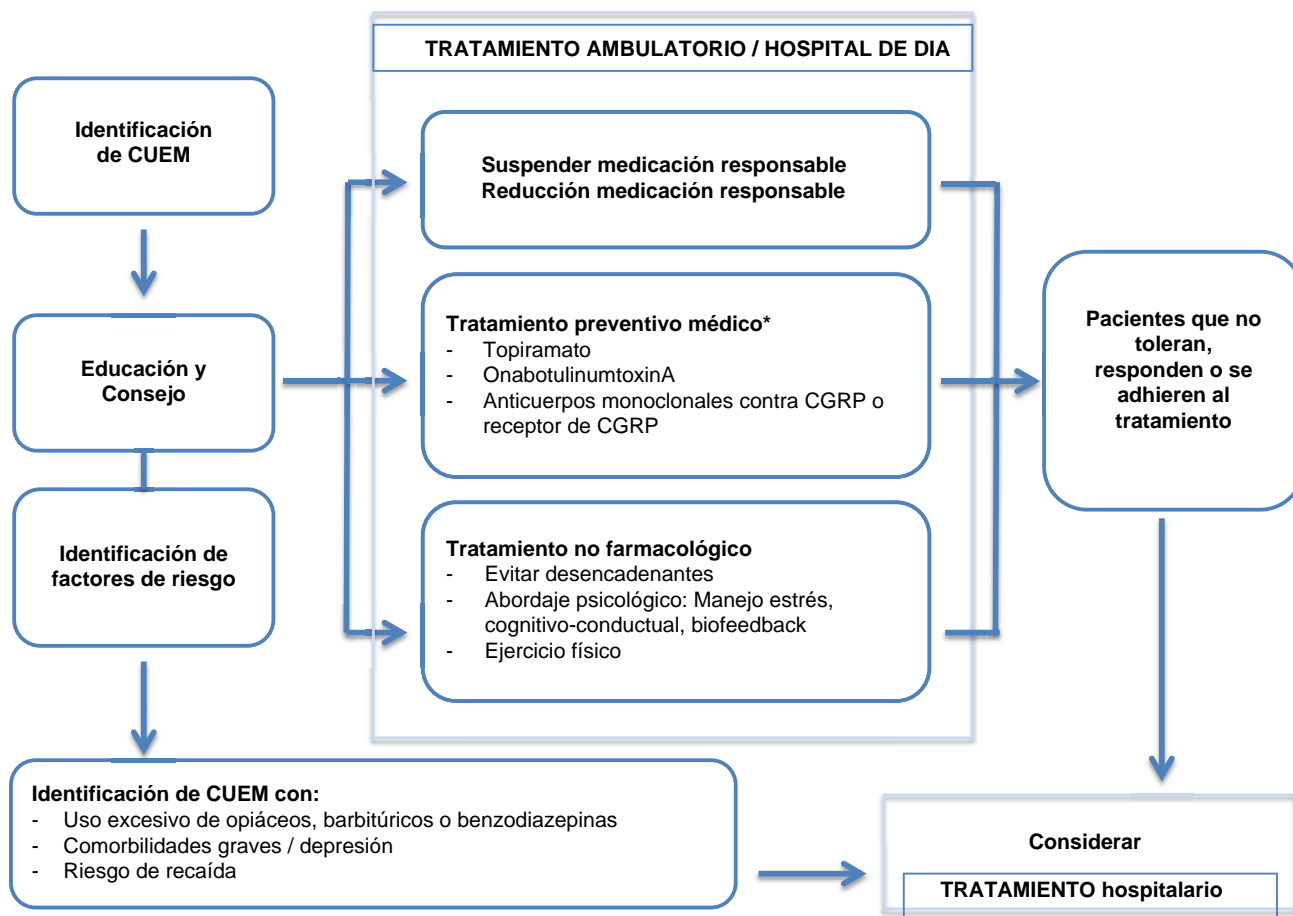
El topiramato⁴⁹, la onabotulinumtoxinA (OnabotA)^{50–52} y los anticuerpos monoclonales contra el péptido relacionado con el gen de la calcitonina (CGRP) (erenumab, fremanezumab y galcanezumab)^{53–55} han demostrado ser eficaces en el tratamiento de la migraña crónica asociada al uso excesivo de medicación, en varios ensayos clínicos, sin una deshabitución previa. Sin embargo, la evidencia de su eficacia proviene de análisis *post hoc*. En estudios posteriores con los dos primeros no se ha confirmado este efecto^{56,57}. Otros fármacos, como ácido valproico, cannabinoides y pregabalina, la estimulación del nervio occipital mayor, y la acupuntura se han evaluado en ensayos de escasa potencia y deficiente metodología, por lo que no aportan información de calidad⁵⁸.

En el único ensayo aleatorizado que ha comparado el tratamiento preventivo desde el inicio sin deshabitución previa, la deshabitución sin prevención inicial y un grupo control, el grupo de pacientes tratados con preventivo desde el principio tuvo menos días de cefalea y menos días de migraña al mes, alcanzándose una reducción significativa del 50% en el número de días de cefalea en el 53% de los pacientes⁵⁹. Por otro lado, en la revisión sistemática de Chiang et al. se concluye que la combinación de tratamiento preventivo y discontinuación temprana del fármaco inductor de la CUEM obtuvo mejores resultados que esta última de forma aislada⁵⁸.

Deshabitución y suspensión de aquellos fármacos de los que se hace un uso excesivo

La retirada del fármaco puede acompañarse de sintomatología por deshabitución, cuya duración es variable dependiendo del tipo de fármaco (más breve con triptanes en comparación con los derivados de la ergotamina, AINE u opioides)⁶⁰. Habitualmente no se prolonga más de dos semanas. El síntoma por deshabitución más común es el empeoramiento de la cefalea, pero con frecuencia los pacientes pueden presentar también náuseas, vómitos, trastornos del sueño, y ansiedad^{61,62}.

Tratamiento de la cefalea por deshabitución Existen diferentes estrategias para el tratamiento de la cefalea asociada



* Si la cefalea preexistente es una migraña; CGRP: péptido relacionado con el gen de la calcitonina; CUEM: cefalea con uso excesivo de medicación:

Figura 1 Manejo de la cefalea con uso excesivo de medicación.

a la deshabitación de analgésicos que se centran en evitar el fármaco del que se hace un uso excesivo^{61,62}.

Tradicionalmente se consideró que algunos fármacos como los esteroides, neurolépticos, valproato sódico y antidepresivos tricíclicos podrían reducir los síntomas por deshabitación, aunque esta afirmación no está claramente sustentada por ensayos controlados frente a placebo^{61,62}.

Esteroides En estudios abiertos se ha observado que la utilización de prednisona parece facilitar la suspensión de los analgésicos al mejorar los síntomas por deshabitación sin apenas efectos secundarios^{63,64}. También un pequeño estudio controlado frente a placebo mostró un efecto beneficioso de la prednisona por vía oral⁶⁵, que, sin embargo, no se ha podido confirmar en un estudio posterior^{66,67}.

Neurolépticos La utilización de neurolépticos como la proclorperazina intravenosa se consideró un tratamiento potencialmente eficaz a partir de un estudio retrospectivo no controlado que incluyó 135 pacientes con cefalea crónica diaria que, en un porcentaje elevado, asociaban CUEM⁶⁸. Sin embargo, las dosis de proclorperazina fueron muy variables y muchos de los pacientes fueron tratados simultáneamente con fármacos preventivos, por lo que no es posible establecer la eficacia de esta terapia.

Valproato sódico El valproato intravenoso se ha utilizado en series cortas de pacientes con CUEM, con una dosis

de carga de 15 mg/kg durante 30 min y dosis de mantenimiento posterior a razón de 5 mg/kg en 15 min, cada 8 h, durante 12 a 48 h. Su eficacia ha sido discreta en el tratamiento de la cefalea por deshabitación⁶⁹. Aporta la ventaja de que, en casos seleccionados se puede continuar administrado por vía oral como tratamiento preventivo de la migraña.

Otros fármacos Algunos autores sugieren que podría utilizarse naproxeno 550 mg⁷⁰ o sumatriptán^{71,72}, administrados durante varios días, para reducir la cefalea por deshabitación, aunque el uso de estas terapias tampoco está sustentado por series de casos, no por estudios controlados frente a placebo.

Tratamiento de otros síntomas por deshabitación Los AINE podrían mejorar tanto la cefalea como los otros síntomas asociados a la deshabitación. En una serie de 22 pacientes se estudió el efecto del naproxeno como tratamiento de la deshabitación tras la suspensión hospitalaria de ergotamina⁷⁰. Diez pacientes recibieron medicación sintomática (antieméticos, analgésicos e hidratación), mientras que 12 pacientes fueron tratados con naproxeno (500mg dos veces al día). Al octavo día de suspender el uso de ergotamina, los que tomaron naproxeno tuvieron menos dolor, náuseas, vómitos e inquietud. A partir de los resultados de estudios abiertos se ha propuesto que

la utilización de hidratación intravenosa, y el uso combinado de dexametasona, metoclopramida y benzodiazepinas durante un periodo de 7 a 15 días podría ser beneficioso para el control de estos síntomas⁷³. También se ha sugerido que la utilización de amitriptilina⁷⁴ o el uso de clomipramina intravenosa⁷⁵ podrían ser útiles teniendo en cuenta su efecto sedante y modulador del dolor.

Seguimiento del paciente con riesgo de recurrencia

La CUEM tiene un índice de recurrencia elevado, que oscila entre el 25-35% (especialmente en pacientes con rasgos depresivos), ya que la suspensión o la disminución de la medicación pueden reducir la frecuencia de la cefalea primaria, pero no la curan. Por ello, los pacientes deben ser evaluados de forma periódica. El seguimiento regular tras el tratamiento reduce el riesgo de recaída²².

Conclusiones

Tras la revisión de la evidencia publicada, y basándonos en nuestra práctica clínica habitual, nuestras recomendaciones para el tratamiento de la CUEM y de los síntomas por deshabitación son:

- Vigilar el uso de fármacos sintomáticos no recomendados para el tratamiento de pacientes con cefalea, sobre todo ergóticos, opiáceos y combinaciones de fármacos. Los AINE rara vez condicionan una CUEM y el manejo del uso excesivo de triptanes es generalmente más sencillo.
- La suspensión del fármaco del que se hace un uso excesivo es clave, pero aún parece más importante, a la luz de los estudios recientes comentados, el inicio de un adecuado tratamiento preventivo, especialmente si la cefalea primaria es una migraña: topiramato, OnabotA o anticuerpos monoclonales contra el CGRP (receptor o ligando).
- Las terapias no farmacológicas como la conductual, una mejor gestión del estrés y el ejercicio físico regular pueden ayudar en el manejo de esta entidad.
- Es recomendable que el tratamiento de la CUEM se lleve a cabo en unidades o consultas monográficas de cefaleas.
- Si bien es preferible la deshabitación ambulatoria, en determinados casos (abuso de opiáceos, barbitúricos, recurrencias o comorbilidad que así lo requiera) es necesario el ingreso hospitalario.

Conflicto de intereses

Los autores declaran no tener ningún conflicto de intereses.

Bibliografía

1. Headache Classification Committee of the International Headache Society (IHS). The International Classification of Headache Disorders 3.rd edition. *Cephalalgia* 38 1 2018 1-211.
2. Headache Classification Subcommittee of the International Headache Society. The International Classification of Headache Disorders, 2. nd edition. *Cephalalgia*. 2004; (Suppl 1):1-160.
3. Westergaard ML, Hansen EH, Glümer C, Olesen J, Jensen RH. Definitions of medication-overuse headache in population-based studies and their implications on prevalence estimates: A systematic review. *Cephalalgia*. 2014;34:409–25.
4. Jonsson P, Hedenrud T, Linde M. Epidemiology of medication overuse headache in the general Swedish population. *Cephalalgia*. 2011;31:1015–22.
5. Aaseth K, Grande RB, Kværner KJ, Gulbrandsen P, Lundqvist C, Russell MB. Prevalence of secondary chronic headaches in a population-based sample of 30-44-year-old persons. The Akershus study of chronic headache. *Cephalalgia*. 2008;28:705–13.
6. Colás R, Muñoz P, Temprano R, Gómez C, Pascual J. Chronic daily headache with analgesic overuse: epidemiology and impact on quality of life. *Neurology*. 2004;62:1338–42.
7. Diener HC, Limmroth V. Medication-overuse headache: a worldwide problem. *Lancet Neurol*. 2004;3:475–83.
8. Vandebussche N, Laterza D, Lisicki M, Lloyd J, Lloyd J, Lupi C, et al. Medication-overuse headache: a widely recognized entity amidst ongoing debate. *J Headache Pain*. 2018;19:50.
9. Thorlund K, Sun-Edelstein C, Druyts E, Kanters S, Ebrahim S, Bhambri R, et al. Risk of medication overuse headache across classes of treatments for acute migraine. *J Headache Pain*. 2016;17:107.
10. Russell MB. Epidemiology and management of medication-overuse headache in the general population. *Neurol Sci*. 2019;40(Suppl 1):S23–6.
11. Galli F, Tanzilli A, Simonelli A, Tassorelli C, Sances S, Parolin M, et al. Personality and personality disorders in medication-overuse headache: a controlled study by SWAP-200. *Pain Res Manag*. 2019;1874:078.
12. D'Amico D, Sansone E, Grazzi L, Giovannetti AM, Leonardi M, Schiavolin S, et al. Multimorbidity in patients with chronic migraine and medication overuse headache. *Acta Neurol Scand*. 2018;138:515–22.
13. Hagen K, Linde M, Steiner TJ, Stovner LJ, Zwart JA. Risk factors for medication-overuse headache: an 11-year follow-up study. *The Nord-Trøndelag Health Studies*. *Pain*. 2012;153:56–61.
14. Mose LS, Pedersen SS, Debrabant B, Jensen RH, Gram B. The role of personality, disability and physical activity in the development of medication-overuse headache: a prospective observational study. *J Headache Pain*. 2018;19:39.
15. Wilkinson SM, Becker WJ, Heine JA. Opiate use to control bowel motility may induce chronic daily headache in patients with migraine. *Headache*. 2001;41:303–9.
16. Bahara A, Walsh M, Menon S, Goadsby PJ. Does chronic daily headache arise de novo in association with regular use of analgesics? *Headache*. 2003;43:179–90.
17. Cevoli S, Sancisi E, Grimaldi D, Pierangeli G, Zanigni F, Nicodemo M, et al. Family history for chronic headache and drug overuse as a risk factor for headache chronification. *Headache*. 2009;49:412–8.
18. Calabresi P, Cupini LM. Medication-overuse headache: Similarities with drug addiction. *Trends Pharmacol Sci*. 2005;26: 62–8.
19. Katsarava Z, Muessig M, Dzagnidze A, Fritsche G, Diener HC, Limmroth V. Medication overuse headache: Rates and predictors for relapse in a 4-year prospective study. *Cephalalgia*. 2005;25:12–5.
20. Cargnin S, Viana M, Sances G, Tassorelli C, Terrazzino S. A systematic review and critical appraisal of gene polymorphism association studies in medication-overuse headache. *Cephalalgia*. 2018;38:1361–73.
21. Hershey AD, Burdine D, Kabbouche MA, Powers SW. Genomic expression patterns in medication overuse headaches. *Cephalalgia*. 2011;31:161–71.
22. Diener HC, Dodick D, Evers S, Holle D, Jensen RH, Lipton RB, et al. Pathophysiology, prevention, and treatment of medication overuse headache. *Lancet Neurol*. 2019;18:891–902.

23. Lundqvist C, Gossop M, Russell MB, Straand J, Kristoffersen ES. Severity of analgesic dependence and medication-overuse headache. *J Addict Med*. 2019; <http://dx.doi.org/10.1097/ADM.0000000000000504>.
24. De Felice M, Ossipov MH, Wang R, Dussor G, Lai J, Meng ID, et al. Triptan-induced enhancement of neuronal nitric oxide synthase in trigeminal ganglion dural afferents underlies increased responsiveness to potential migraine triggers. *Brain*. 2010;133:2475–88.
25. Green AL, Gu P, de Felice M, Dodick D, Ossipov MH, Porreca F. Increased susceptibility to cortical spreading depression in an animal model of medication-overuse headache. *Cephalalgia*. 2014;34:594–604.
26. Munksgaard SB, Bendtsen L, Jensen RH. Modulation of central sensitisation by detoxification in MOH: results of a 12-month detoxification study. *Cephalalgia*. 2013;33:444–53.
27. Lai TH, Wang SJ. Neuroimaging findings in patients with medication overuse headache. *Curr Pain Headache Rep*. 22 2018;16:1, <http://dx.doi.org/10.1007/s11916-018-0661-0>.
28. Riederer F, Marti M, Luechinger R, Lanzenberger R, von Meyenburg J, Gantenbein AR, et al. Grey matter changes associated with medication-overuse headache: Correlations with disease related disability and anxiety. *World J Biol Psychiatry*. 2012;13:517–25.
29. Riederer F, Gantenbein AR, Marti M, Luechinger R, Kollias S, Sándor PS. Decrease of grey matter volume in the midbrain is associated with treatment response in medication overuse headache: Possible influence of orbitofrontal cortex. *J Neurosci*. 2013;33:15343–9.
30. Chanraud S, di Scala G, Dilharreguy B, Schoenen J, Allard M, Rada F. Brain functional connectivity and morphology changes in medication-overuse headache clue for dependence-related processes. *Cephalalgia*. 2014;34:605–15.
31. Torta DM, Costa T, Luda E, Barisone MG, Palmisano P, Duca S, et al. Nucleus accumbens functional connectivity discriminated medication-overuse headache. *Neuroimage Clin*. 2016;11:686–93.
32. Ferraro S, Grazi L, Muffatti R, Nava S, Ghielmetti F, Bertolino N, et al. In medication-overuse headache, fMRI shows long-lasting dysfunction in midbrain areas. *Headache*. 2012;52:1520–34.
33. Fumal A, Laureys S, di Clemente L, Boly M, Bohotin V, Vanderheede M, et al. Orbitofrontal cortex involvement in chronic analgesic-overuse headache evolving from episodic migraine. *Brain*. 2006;129:543–50.
34. Diener HC, Holle D, Solbach K, Gaul K. Medication-overuse headache: risk factors, pathophysiology and management. *Nat Rev Neurol*. 2016;12:575–83.
35. Chen CL, Yeh YC, Chen YY. Ergotamine use and overuse in Taiwan: A retrospective cohort study. *Headache*. 2018;58:416–23.
36. Roon KI, Bakker D, van Poelgeest MI, van Buchem MA, Ferrari MD, Middelkoop HA. The influence of ergotamine abuse on psychological and cognitive functioning. *Cephalalgia*. 2000;20:462–9.
37. Barenbrock M, Spieker C, Witta J, Evers S, Hoeks AP, Rahn KH, et al. Reduced distensibility of the common carotid artery in patients treated with ergotamine. *Hypertension*. 1996;28:115–9.
38. Ad Hoc Committee of the International Study Group on Analgesics and Nephropathy. Feinstein AR, Heinemann LA, Curhan GC, Delzell E, Deschepper PJ, Fox JM et al. Relationship between nonphenacetin combined analgesics and nephropathy: a review. *Kidney Int*. 2000;58:2259–64.
39. Ischemic colitis related to sumatriptan overuse. *J Am Borad Fam Med* 2010; 23: 124-7.
40. Wang SJ, Fuh JL, Lu SR, Juang KD. Chronic daily headache in adolescents: prevalence, impact, and medication overuse. *Neurology*. 2006;66:193–7.
41. Pakalnis A, Butz C, Splaingard D, Kring D, Fong J. Emotional problems and prevalence of medication overuse in pediatric chronic daily headache. *J Child Neurol*. 2007;22:1356–9.
42. Kossoff EH, Mankad DN. Medication-overuse headache in children: is initial preventive therapy necessary? *J Child Neurol*. 2006;21:454–8.
43. AEMPS “Utilización de medicamentos opioides en España durante el período 2008-2015”, 21/02/2017. Es una cita de la agencia española de medicamentos.
44. Carlsen LN, Westergaard ML, Bisgaard M, Schytz JB, Jensen RH. National awareness campaign to prevent medication-overuse headache in Denmark. *Cephalalgia*. 2018;38:1316–25.
45. Olsen J. Detoxification for medication overuse is the primary task. *Cephalalgia*. 2012;32:420–2.
46. Rossi P, di Lorenzo C, Faroni J, Cesarino F, Nappi G. Advice alone versus structured detoxification programmes for medication overuse headache: a prospective, randomized, open-label trial in transformed migraine patients with low medical needs. *Cephalalgia*. 2006;26:1097–105.
47. Rossi P, Faroni JV, Tassorelli C, Nappi G. Advice alone versus structured detoxification programmes for complicated medication overuse headache (MOH): a prospective, randomized, open-label trial. *J Headache Pain*. 2013;14:10.
48. Grande RB, Aaseth K, Benth JS, Lundqvist C, Russell MB. Reduction in medication-overuse headache after short information. The Akershus study of chronic headache. *Eur J Neurol*. 2011;18:129–37.
49. Diener HC, Bussone G, van Oene JC, Lahaye M, Schwalen S, Goadsby PJ, TOPMAT-MIG-201 (TOP-CHROME) Study Group. Topiramate reduces headache days in chronic migraine: a randomized, double-blind, placebo-controlled study. *Cephalalgia*. 2007;27:814–23.
50. Silberstein SD, Lipton RB, Dodick DW, Freitag FG, Ramadan N, Mathew N, et al., Topiramate Chronic Migraine Study Group. Efficacy and safety of topiramate for the treatment of chronic migraine: a randomized, double-blind, placebo-controlled trial. *Headache*. 2007;47:170–80.
51. Dodick DW, Turkel CC, DeGryse RE, Aurora SK, Silberstein SD, Lipton RB, et al., PREEMPT 1 Chronic Migraine Study Group. 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.
52. Silberstein SD, Blumenfeld AM, Cady RK, Turner IM, Lipton RB, Diener HC, et al. OnabotulinumtoxinA for treatment of chronic migraine: PREEMPT 24-week pooled subgroup analysis of patients who had acute headache medication overuse at baseline. *J Neurol Sci*. 2013;331:48–56.
53. Tepper SJ, Diener HC, Ashina M, Brandes JL, Friedman DI, Reuter U, et al. Erenumab in chronic migraine with medication overuse Subgroup analysis of a randomized trial. *Neurology*. 2019;92:e2309–20.
54. Silberstein SD, Ashina S, Katsarava Z. The impact of fremanezumab on medication overuse in patients with chronic migraine. *Headache*. 2018;58(S2):76–7.
55. Detke HC, Goadsby PJ, Wang S, Friedman DI, Selzler KJ, Aurora S. Galcanezumab in chronic migraine: the randomized, double-blind, placebo-controlled REGAIN study. *Neurology*. 2018;91:e2211-e2221.
56. Negro A, Curto M, Lionetto L, Martelletti P. A two yeas open-label prospective study of OnabotulinumtoxinA 195UI in medication overuse headache: a real-world experience. *J Headache Pain*. 2015;17:1.
57. Pijpers JA, Kies DA, Louter MA, van Zwet EW, Ferrari MD, Terwindt GM. Acute withdrawal and botulinum toxin A in chronic migraine with medication overuse: a double-blind randomized controlled trial. *Brain*. 2019;142:1203–14.

58. Chiang CC, Schwedt TJ, Wang SJ, Dodick DW. Treatment of medication-overuse headache: A systematic review. *Cephalalgia*. 2016;36:371–86.
59. Hagen K, Albretsen C, Vilming ST, Salvesen R, Grønning M, Helde G et al. Management of medication overuse headache: 1-year randomized multicentre open-label trial. *Cephalalgia*. 2009;29:221–32.
60. Leira Muño, R., Dominguez, C., Gómez Gallego, M., Garrido Robres, J.A., Sanahuja, J., Cefaleas secundarias (I). En: *Guía oficial de práctica clínica en cefaleas. Guías diagnósticas y terapéuticas de la Sociedad Española de Neurología 2015*. En: Ezpeleta D, Pozo-Rosich P, eds. Madrid: Luzan S.A 2015; 183-204.
61. Katsarava Z, Fritsche G, Muessig M, Diener HC, Limmroth V. Clinical features of withdrawal headache following overuse of triptans and other headache drugs. *Neurology*. 2001;57:1694–8.
62. Evers S, Jensen R. European Federation of Neurological Societies Treatment of medication overuse headache-guideline of the EFNS headache panel. *Eur J Neurol*. 2011;18:1115–21.
63. Krymchantowski AV, Barbosa JS. Prednisone as initial treatment of analgesic-induced daily headache. *Cephalalgia*. 2000;20:107–13.
64. Krymchantowski AV, Moreira PF. Out-patient detoxification in chronic migraine: comparison of strategies. *Cephalalgia*. 2003;23:982–93.
65. Pageler L, Katsarava Z, Diener HC, Limmroth V. Prednisone versus placebo in withdrawal therapy following medication overuse headache. *Cephalalgia*. 2007;28:152–6.
66. Bøe MG, Mygland A, Salvesen R. Prednisolone does not reduce withdrawal headache: a randomized, double-blind study. *Neurology*. 2007;69:26–31.
67. De Goffau MJ, Klaver ARE, Willemsen MG, Bindels PJE, Verhagen AP. The effectiveness of treatments for patients with medication overuse headache: Systematic Review and Meta-Analysis. *J Pain*. 2017;18:615.
68. Lu SR, Fuh JL, Juang KD, Wang SJ. Repetitive intravenous prochlorperazine treatment of patients with refractory chronic daily headache. *Headache*. 2000;40:724.
69. Schwartz TH, Karpitskiy VV, Sohn RS. Intravenous valproate sodium in the treatment of daily headache. *Headache*. 2002;42:519.
70. Mathew NT. Amelioration of ergotamine withdrawal symptoms with naproxen. *Headache*. 1987;27:130.
71. Diener HC, Haab J, Peters C, Ried S, Dichgans J, Pilgrim A. Subcutaneous sumatriptan in the treatment of headache during withdrawal from drug-induced headache. *Headache*. 1991;31:205–9.
72. Drucker P, Tepper S. Daily sumatriptan for detoxification from rebound. *Headache*. 1998;38:687–769.
73. Trucco M, Meineri P, Ruiz L, Gionco M, Gruppo Neurologico Ospedaliero Interregionale per lo Studio delle Cefalee (Neurological Hospital Interregional Group for the Study of Headaches). Medication overuse headache: withdrawal and prophylactic therapeutic regimen. *Headache*. 2010;50:989–97.
74. Bonuccelli U, Nuti A, Lucetti C, Pavese N, Dell’Agnello G, Murtorio A. Amitriptyline and dexamethasone combined treatment in drug-induced headache. *Cephalalgia*. 1996;16:198–200.
75. Lenarduzzi P, Schonen J, Sionard-Gainko J. Efficacy of clomipramine during the weaning period in drug abuse headaches: a blinded study. *New Trends in Clin. Neuropharm*. 1988;11:162.