

Kanbis® en un estudio de la vida real¹

Cannabidiol farmacéutico con más de 99% de pureza (100 mg/ml)



Estudio de vida real con cannabidiol farmacéutico en epilepsia resistente

Estudio de la práctica habitual realizado en pacientes con epilepsia resistente a fármacos (ER), en el Hospital Italiano de Buenos Aires, que modificaron su tratamiento por causa “no médica” con una nueva marca comercial de cannabidiol (CBD; Kanbis®, Laboratorio Elea) con el objetivo de mejorar la accesibilidad, la continuidad y la sostenibilidad del tratamiento.

Estudio observacional y descriptivo de 12 semanas de duración

18 pacientes ambulatorios, pediátricos y adultos, con ER.

11 cambian su tratamiento con CBD de grado farmacéutico por Kanbis®, en dosis de 5-20 mg/kg/d (*grupo de cambio*).

7 comienzan el tratamiento de CBD con Kanbis®, en dosis de 5-20 mg/kg/d (*grupo de inicio*).

Objetivo: evaluar el número de crisis, la percepción global de cambio y la seguridad del tratamiento con Kanbis®.

Con Kanbis® se mantuvo o se redujo la frecuencia de crisis en la mayoría de los pacientes.

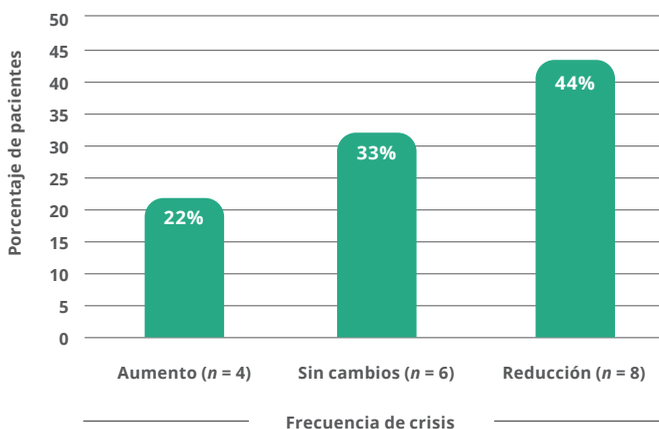


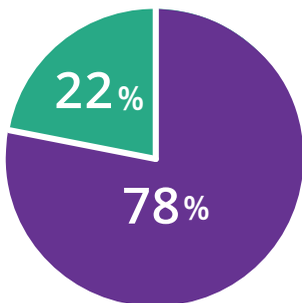
Figura 1. Modificación de la frecuencia mensual de las crisis luego de 12 semanas de tratamiento con Kanbis® en el total de pacientes que completaron el seguimiento ($n = 18$).

En la mayoría de los pacientes que mejoraron, la **reducción de las crisis fue significativa** ($\geq 50\%$).

¹Di Giuseppe LA, Appendino JI, García MC, et al. Estudio de vida real con cannabidiol farmacéutico en epilepsia resistente. Revista de la Facultad de Ciencias Médicas de Córdoba. 2025;82(1):110-26. Estudio completo disponible en el QR.



Kanbis® brindó estabilidad o mejoría de la condición clínica



- Estabilidad o mejoría discreta (n = 14)
- Mejoría (n = 4)

Ningún paciente o cuidador percibió un empeoramiento clínico.

Figura 2. Percepción global de cambio, evaluada mediante la escala de Impresión Global de Cambio (PGIC, por sus siglas en inglés) en el total de los pacientes (n = 18) luego de 12 semanas de tratamiento con Kanbis®.

El tratamiento fue seguro y bien tolerado durante el período del seguimiento. No se registraron internaciones por estatus epiléptico durante el período de seguimiento.



Dosificación de Kanbis® durante el seguimiento

Dosis inicial
Semana 1

2,5 mg/kg
2 veces por día

5 mg/kg/d

Incrementos semanales de 2,5 mg/kg, 2 veces al día (5 mg/kg/d)*

Dosis máxima

10 mg/kg
2 veces por día

20 mg/kg/d

*El aumento de la dosis debe evaluarse en función de la tolerabilidad y la respuesta clínica de cada persona. Los eventos adversos fueron leves y transitorios, y se asociaron con infección respiratoria de la vía aérea superior y, en menor medida con somnolencia, inestabilidad, bradipsiquia e infección de la vía aérea inferior.



Presentaciones:
Kanbis®
Cannabidiol 100 mg/ml
Sol. oral x 30 ml y 100 ml

Consulte el prospecto.



Kanbis® es la opción de tratamiento para los pacientes con ER como inicio o sustitución.

✓ Brinda estabilidad, mejoría clínica, o ambas.

✓ Es seguro y bien tolerado.

✓ Mejora la experiencia del paciente.