



Artículo Aceptado para su pre-publicación / Article Accepted for pre-publication

Título / Title:

Farmacogenética y respuesta analgésica: hacia una medicina personalizada con análisis de las diferencias por sexo / Pharmacogenetics in analgesic response: towards a sex-differences personalized medicine

Autores / Authors:

Beatriz Orts Jorquera, Javier Muriel Serrano, Ana María Peiró Peiró

DOI: [10.20986/resed.2023.4042/2022](https://doi.org/10.20986/resed.2023.4042/2022)

Instrucciones de citación para el artículo / Citation instructions for the article:

Orts Jorquera Beatriz, Muriel Serrano Javier, Peiró Peiró Ana María. Farmacogenética y respuesta analgésica: hacia una medicina personalizada con análisis de las diferencias por sexo / Pharmacogenetics in analgesic response: towards a sex-differences personalized medicine. Rev. Soc. Esp. Dolor. 2023. doi: 10.20986/resed.2023.4042/2022.

Este es un archivo PDF de un manuscrito inédito que ha sido aceptado para su publicación en la Revista de la Sociedad Española del Dolor. Como un servicio a nuestros clientes estamos proporcionando esta primera versión del manuscrito en estado de pre-publicación. El manuscrito será sometido a la corrección de estilo final, composición y revisión de la prueba resultante antes de que se publique en su forma final. Tenga en cuenta que durante el proceso de producción se pueden dar errores lo que podría afectar el contenido final. El copyright y todos los derechos legales que se aplican al artículo pertenecen a la Revista de la Sociedad Española de Dolor.

FARMACOGENÉTICA Y RESPUESTA ANALGÉSICA: HACIA UNA MEDICINA PERSONALIZADA CON ANÁLISIS DE LAS DIFERENCIAS POR SEXO

PHARMACOGENETICS IN ANALGESIC RESPONSE: TOWARDS A SEX-DIFFERENCES PERSONALIZED MEDICINE

B. Orts Jorquera¹, J. Muriel Serrano^{2,3} y A. M. Peiró Peiró¹⁻³,

¹Servicio de Farmacología Clínica. Hospital General Universitario de Alicante, España.

²Plataforma de Farmacogenética aplicada a la investigación. Grupo de Neurofarmacología aplicada al dolor, Instituto de Investigación Sanitaria y Biomédica de Alicante (ISABIAL). España. ³Instituto de Bioingeniería. Departamento de Farmacología Clínica, Pediatría y Química Orgánica. Universidad Miguel Hernández. Elche, Alicante, España

CORRESPONDENCIA:

Beatriz Orts Jorquera

peiro_ana@gva.es

Recibido: 16-11-2022

Aceptado 26-05-2023

RESUMEN

El dolor crónico supone una epidemia silenciosa que afecta a 1 de cada 5 personas adultas en Europa. Este hecho convive con el abuso que realizan algunos pacientes de los medicamentos analgésicos, circunstancia que está limitando su prescripción en el dolor crónico no oncológico. El reto sería poder seleccionar las personas que, a priori, tendrían una mejor respuesta analgésica en base a una serie de condicionamientos intrínsecos. La presente revisión analiza las diferencias en base al sexo y a la presencia de ciertas variantes en los genes que codifican el receptor opioide mu (OPRM1), la enzima metabolizadora del citocromo CYP2D6 y la catecol-O-metiltransferasa (COMT)

que degrada catecolaminas. El objetivo es suministrar potenciales elementos explicativos que puedan orientar al profesional clínico en la selección de una analgesia más personalizada.

Palabras clave: Dolor crónico, farmacogenética, *OPRM1*, *CYP2D6*, diferencias por sexo.

ABSTRACT

Chronic pain is a silent epidemic, affecting 1 in 5 adults in Europe. This fact coexists with the abuse of analgesic drugs by some patients, a circumstance that is limiting their prescription in chronic non-cancer pain. The challenge would be to be able to select the people who, a priori, would have a better analgesic response based on a series of intrinsic conditions. This review analyzes the differences based on sex and the presence of certain variants in the genes that encode the mu opioid receptor (*OPRM1*), the cytochrome metabolizing enzyme *CYP2D6* and the catechol-O-methyltransferase (COMT) that degrades catecholamines. The objective is to provide potentially explanatory elements that can guide the clinical professional in the selection of a more personalized analgesia.

Keywords: Chronic pain, pharmacogenetics, *OPRM1*, *CYP2D6*, sex-differences.

LA EPIDEMIA SILENCIOSA DEL DOLOR CRÓNICO

El dolor crónico (DC) es un problema de salud mundial, subestimado por décadas, que afecta al 20 % de la población adulta (1). Más si cabe a personas de edad avanzada (2) y con una prevalencia relativamente mayor en las mujeres, según revela la encuesta publicada por Filingin y cols. y Bartley y cols., llevada a cabo en más de 85.000 adultos de 17 países alrededor del mundo (3,4). Es decir, son muchas las personas que sufren dolor hasta su nivel máximo de tolerancia y que requiere una gran cantidad de combinaciones farmacológicas para tratarlo, lo que lleva a angustia emocional y a presentar más riesgo de secundarismos farmacológicos (5,6). En general, menos de un

10 % de estos pacientes con DC es atendido en unidades especializadas, y del 60 % de los pacientes que reciben tratamiento, más de la mitad (entorno al 64 %) no consigue controlarlo (7,8), no estando satisfechos con su tratamiento (2). Por ello, se debe conseguir una mejor comprensión de los factores que condicionan la variabilidad interindividual en la respuesta analgésica, donde no sirve el modelo de “talla única” (9,10).

DIFERENCIAS DE SEXO EN EL DOLOR CRÓNICO

Entendemos por sexo como el conjunto de atributos biológicos en humanos y animales, se asocia principalmente con características físicas y fisiológicas que incluyen: cromosomas, expresión génica, niveles hormonales y anatomía reproductiva/sexual. Este suele clasificarse por femenino o masculino, aunque los atributos que lo componen pueden variar, así como su expresión (11). La evidencia de su impacto, en la prevalencia del dolor y respuesta analgésica, es variable entre países y suelen partir de datos epidemiológicos o estudios observacionales (12). Sin embargo, en España, se observa de modo sistemático que la prevalencia de DC es al menos dos veces mayor en mujeres respecto a los hombres, siendo más intenso y de mayor duración (13) entre mujeres de mediana edad (2). Todo esto puede provocar un peor estado de salud, especialmente en las personas mayores, acompañado de limitación de la movilidad u otros problemas cognitivos, como los relacionados con el sueño (14). En este sentido, diversos estudios de investigación básica sugieren que en el caso de los animales machos las células de la microglía tendrían un papel fundamental en la aparición de alodinia e hipersensibilidad y el mantenimiento del dolor. Mientras que en las hembras las células involucradas serían los linfocitos T los involucrados en el mantenimiento del DC (15). Sin embargo, carecemos de estudios sobre el impacto de los estrógenos, que fluctúa a lo largo del ciclo menstrual, y que podría modular la respuesta al dolor (16), así como la capacidad metabolizadora hepática (17,18), que podrían implicar una menor biodisponibilidad de los opioides (19), junto con un mayor número de secundarismos farmacológicos, en mujeres (20-22) observados en diversos estudios descriptivos (23,24).

En el contexto de diversos estudios descriptivos sobre uso de analgésicos, se ha observado que las mujeres fueron significativamente más propensas a acumular medicamentos sin usar (68 % frente a 48 % de los hombres, $p = 0,04$) y a usar medicamentos adyuvantes para intentar controlar su dolor (39 % frente a 20 % de los hombres, $p = 0,04$), teniendo ellas más probabilidades de recibir medicamentos ansiolíticos o antidepresivos (5). En cambio, los hombres presentaron más tasas de conductas aberrantes de opioides (oxicodona, morfina), incluso en su combinación con alcohol (25). Estas diferencias de prescripción también podrían asociar a mayores interacciones farmacológicas e influir en el peor perfil de tolerabilidad farmacológica (26,27).

Obviamente, las diferencias entre sexo podrían estar significativamente influenciadas por otros factores psicosociales, como pueden ser las diferentes estrategias de afrontamiento del dolor (28). Sin embargo, parece que los roles atribuidos al género podrían contribuir a las diferencias en la expresión del dolor (signos y síntomas) que asociarían diferencias en el manejo del dolor (diagnósticas, terapéuticas) (24) y que si los tuviéramos en cuenta, podría mejorar la equidad del sistema sanitario (19,29-31). A esta situación se suma la crisis debida al consumo de opioides con fines no médicos que fue decretada hace menos de cinco años y que está cambiando el panorama de uso de dichos medicamentos en el entorno del paciente no oncológico (32). Se considera que ambos sexos tienen idéntico riesgo, sin embargo, algunos estudios señalan que el riesgo podría ser mayor en las mujeres por razones relacionadas con las características del dolor (33), comorbilidad (25,34) o por el mayor acceso a los opioides de prescripción (35). Por todo ello, la interrelación e integración del sexo, como marcador biológico, al género como indicador de comportamiento (36), podría mejorar la efectividad y eficiencia de los programas comunitarios (16,37). Significa que debemos desarrollar las herramientas de investigación necesarias para estar en condiciones de detectar los factores que ponen a las mujeres y los hombres en un riesgo diferencial y abordarlos con intervenciones eficaces (38).

GENES CANDIDATOS A ESTUDIO EN LA RESPUESTA FARMACOLÓGICA

Una de las ciencias que estudia este tipo de variaciones es la farmacogenética. Esta disciplina estudia cómo son las interacciones entre un fármaco y un individuo concreto en relación con las diferencias en el ADN, como un factor más explicativo de las diferencias interindividuales. Estas diferencias genéticas individuales en los receptores, junto con distinta idiosincrasia personal, condicionan una respuesta individual a los opiáceos, tal y como muestra la Figura 1. En ella se aprecian diferencias por aspectos, como son el ambiente o la dieta, pero también hay diferencias en cuanto a sistemas metabólicos diferentes, por lo tanto, potenciales interacciones farmacológicas sujetas a polimorfismos genéticos que pueden generar una respuesta variable entre individuos y riesgo de toxicidad, o falta de control del dolor. También podría ser diferente para cada opioide la producción de metabolitos, tanto activos como tóxicos, con las repercusiones a que pueden dar lugar, positivas o negativas, en cada paciente. Tal es así, que en los últimos años los marcadores genéticos se consideran un aspecto clave durante las fases de ensayo de los nuevos medicamentos y a la hora de su aprobación regulatoria (39,40). Cabe destacar que gran parte de esta información se obtiene de estudios observacionales caso-control, por lo que se requieren ensayos clínicos que muestren su utilidad, según la patología y el medicamento (41-43).

Por lo tanto, se realizó una revisión narrativa de la literatura por pares seleccionado los trabajos según, el resumen y la evaluación de la calidad de los manuscritos de julio a diciembre de 2022. Se supervisó de forma independiente los procesos de precisión y calidad de cada uno (Medline, base de datos PubMed) con las siguientes palabras clave: 1) farmacogenética, 2) tratamiento farmacológico con opioides, 3) dolor crónico y 4) terapia analgésica coadyuvante. A partir de esta consulta, los resultados de ambos autores se superpusieron en 27 manuscritos, donde 3 ya no eran candidatos por no estar escritos en inglés. Finalmente, después de revisiones adicionales, 24 artículos fueron seleccionados de forma independiente y conjunta entre los autores. Además, el resto de las referencias incluidas en este trabajo provienen de la verificación de listas de referencias de manuscritos seleccionados y relevantes para posibles estudios elegibles.

Genes con información accionable en la analgesia

Los genes que cuentan con una mayor traslación clínica en el tratamiento del dolor, según las recomendaciones de las Agencias Reguladoras y Consorcios Internacionales, se detallan en la Tabla I (44).

Entre ellos destacan los genes que codifican los receptores opioides, a través de cuya activación se produce la analgesia, siendo el principal el receptor opioide *mu* (gen *OPRM1*), y en menor medida los *delta* (gen *OPRD1*) y *kappa* (gen *OPRK*). Por otra parte, se encuentran los genes implicados en el metabolismo y/o eliminación de los opioides, entre ellos los de la familia de enzimas CYP450 (mayoritariamente CYP2D6 y/o CYP3A4), o los relacionados con la vía metabólica de la glucuronidación catalizada por la UDP-glucuronosyltransferasa (UGT2B7). De igual forma, se ha estudiado el efecto del gen que codifica la enzima catecol-O-metiltransferasa (gen *COMT*), implicada en la degradación de catecolaminas y modulación del dolor; así como las variantes en el gen que codifica la glicoproteína-p (gen *ABCB1/MDR1*), las cuales podrían influir en el transporte y disponibilidad del fármaco opioide (45-47). Sin embargo, no hay datos suficientes para hacer recomendaciones sobre su uso generalizado, existiendo muy poca información sobre el impacto de otras variables intrínsecas, como puede ser el sexo, en la respuesta farmacológica mediada por la genética (48).

Gen del receptor opioide mu (OPRM1)

Los medicamentos analgésicos ejercen su acción principalmente a través de la activación del receptor *OPRM1*, que presenta más de 100 variantes genéticas siendo la más conocida, la A118G (rs1799971). Esta conduce a una sustitución de asparagina por aspartato en el aminoácido 40 (Asn40Asp), con una frecuencia de la variante alélica que varía desde el 2 % en poblaciones africanas hasta superiores al 50 % en asiáticas. De hecho, la proteína variante exhibe afinidad de unión tres veces mayor por la endopéptido β -endorfina, con una respuesta analgésica reducida al fentanilo y la morfina-6-glucurónido. En un estudio observacional realizado en mujeres y hombres con DC postoperatorio, el genotipo GG requirió dosis medias más altas de morfina, a

las 24 horas, para aliviar el dolor ($22,3 \pm 10,0$ mg) en comparación con los alelos wild type AA ($16,0 \pm 8,0$ mg) y el mutante heterocigoto AG ($14,8 \pm 7,1$ mg) así como a las 48 h (GG, $40,4 \pm 22,1$ mg; AA, $25,3 \pm 15,5$ mg; AG, $25,6 \pm 11,7$ mg) (49).

Estudios en animales mostraron diferencias en la reducción específica por sexo en las propiedades gratificantes de la morfina y los componentes aversivos de la abstinencia a morfina, precipitada por naloxona, entre animales macho y hembra (50), según el genotipo *OPRM1*. De forma similar, otro estudio sugirió una influencia sexual en la regulación epigenética del *OPRM1*, que podría contribuir a diferencias en la tolerancia inducida por opioides, la analgesia y la dependencia física entre ratones macho y hembras (51). Más si cabe, estudios con oxicodona sugieren que el alelo G promueve una mayor ingesta de opioides, lo que puede ser la base de una mayor morbilidad por adicción a los opioides en los portadores del alelo G, tanto en machos como en hembras (52).

Interacción OPRM con el gen Catecol-O-metiltransferasa (COMT)

La enzima COMT se encarga de la degradación de catecolaminas, siendo un modulador clave de la neurotransmisión dopaminérgica y adrenérgica, y, como consecuencia, en la respuesta de señalización de recompensa a los opioides. En este caso, la variante genética G472A (rs4680), causa una sustitución de valina por metionina en el codón 158 de la enzima (Val158Met). Esto genera una enzima que es hasta cuatro veces menos activa, que la original, con un requerimiento menor de morfina, sobre todo cuando se combina con el genotipo *OPRM1*-AA (SNP A118G). Este hecho se pudo determinar cómo describen Reyes-Gibby y cols. en un estudio observacional realizado en 207 pacientes, hombres y mujeres, de origen caucásico en tratamiento de dolor oncológico (53). Además, varios trabajos muestran que el estrés y el sexo pueden afectar a la sensibilidad al dolor dependiente de COMT debido a sus efectos sobre el sistema adrenérgico al modificar la carga de epinefrina que puede resultar en un aumento de la sensibilidad al dolor (54), en voluntarios sanos.

Gen del citocromo CYP2D6

El metabolismo de los fármacos analgésicos puede comprender reacciones de conjugación con metabolitos más fáciles de excretar por vía renal o hepática, como en el caso de la morfina y el fentanilo; o reacciones de oxidación, reducción o hidrólisis, donde suelen participar las enzimas del citocromo P450, principalmente las enzimas CYP3A4 y CYP2D6, como en el caso del tramadol y de la oxicodona (55). La vía metabólica cobra especial relevancia al ser frecuente el uso concomitante con otros fármacos uso concomitante de medicamentos inhibidores de la enzima CYP (por ejemplo, paroxetina, fluoxetina, bupropión) o inductores (por ejemplo, carbamazepina, fenobarbital y fenitoína), con las consiguientes fluctuaciones de las concentraciones plasmáticas de los analgésicos (56). Estos factores junto con el alto nivel de polimorfismo CYP2D6 implican una alta modulabilidad de esta enzima, se postula como principal causa de las diferencias observadas en la práctica clínica y que han sido recogidos en estudios, sobre todo, observacionales y descriptivos (Tabla II).

De este modo, las variantes del gen *CYP2D6* pueden incrementar o disminuir su actividad enzimática y, por tanto, su capacidad metabolizadora (57,58). Un estudio observacional de casos con dolor crónico no oncológico y controles, realizado en 1000 pacientes distribuidos por diferentes países de la Unión Europea, ha revelado que la prescripción guiada de oxicodona en metabolizadores *CYP2D6* lentos mejora la analgesia, con un menor requerimiento de dosis de opioides, y con menos efectos secundarios en los metabolizadores *CYP2D6* ultrarrápidos (59-61) (Tabla III).

No obstante, además de la configuración genotípica, la actividad de la enzima CYP2D6 está regulada por un gran número de factores fisiológicos (ciclo menstrual, embarazo, entre otros) patológicos (enfermedad hepática, inflamación, entre otros) o ambientales (tabaco, alcohol, entre otros) (56). Además, algunos factores epigenéticos (metilación del ADN y modificaciones de histonas) pueden influir en la expresión del *CYP2D6*, y por tanto modificar la actividad de la enzima y los fenotipos sin que exista una alteración en la secuencia de ADN. Pese a que la evidencia clínica es limitada, se ha observado que el efecto combinado de inhibir la metilación del ADN y la desacetilación de las histonas en células madre embrionarias produciría un aumento de la expresión del gen *CYP2D6* y por tanto de su funcionalidad (72).

FARMACOGENÉTICA APLICADA A LOS MEDICAMENTOS ANALGÉSICOS

Tramadol

Uno de los analgésicos más prescritos a día de hoy es el tramadol, un agonista OPRM1, que además inhibe la recaptación de noradrenalina y serotonina. Farmacológicamente, es un profármaco que se convierte en la molécula activa por acción de la enzima hepática CYP2D6. Es por ello que la presencia de variantes genéticas en el *CYP2D6* puede conducir a una alteración de la función metabólica y la pérdida de eficacia o el aumento de toxicidad (estreñimiento, boca seca, dolor de cabeza, sudoración, entre otros) por lo que se recomienda su implementación clínica en base a un buen número de estudios de calidad con diseños robustos (44).

Como en el resto de opioides, el tramadol se ha asociado en los últimos años a casos de abuso y dependencia (73). En estudios realizados en países escandinavos, se refleja una mayor prescripción en mujeres y en personas de mayor edad (74). El abuso en este colectivo, debido a que no siguen los estereotipos de persona con potencial uso aberrante de opioides podría pasar inadvertido en la práctica asistencial. En otro contexto, la *Agencia Mundial Antidopaje* decidió incluir el tramadol en su *Programa de Monitorización* de 2012 diseñado para monitorizar y detectar patrones de uso indebido de sustancias no incluidas en la lista de prohibidos. En este sentido, se ha alertado sobre su uso en base a la facilidad con la que se adquiere, su menor precio y la noción, especialmente entre los jóvenes y deportistas, de que al ser un medicamento, es menos peligroso (75).

Tapentadol

Es un agonista opioide que a su vez presenta inhibición de la recaptación de norepinefrina, desarrollado para reducir los eventos gastrointestinales (76). Se metaboliza en el hígado mediante conjugación de fase II, predominantemente por glucuronidación vía UGT2B7 y reacciones de oxidación de fase I a través de la CYP2D6

metabolitos sin actividad farmacológica (77).

La relevancia de las posibles fluctuaciones en las concentraciones de este fármaco no reside tanto en el sexo puesto que no existen recomendaciones farmacogenéticas en la prescripción del mismo, si no más bien en la prevalencia de su prescripción. Así lo revela un estudio descriptivo en más de 1800 pacientes en Atención Primaria, se muestra que la prescripción junto con otros opioides es frecuente, puesto que sucedía entre el 85-89 % de los pacientes (78). En cualquier caso, en estudios propios observacionales retrospectivos, se ha detectado que las mujeres reciben una menor dosis media de opiodes mayores, incluyendo tapentadol (79).

Oxicodona

Se metaboliza principalmente a través la enzima CYP3A4 a noroxicodona, y también por la CYP2D6 originando oximorfona, que tienen una pequeña contribución a sus efectos analgésicos pero que su acumulación se ha asociado, en diversos casos clínicos, con una mayor toxicidad incrementando los niveles de oxicodona en orina (80).

Morfina y fentanilo

En el caso de otros opioides ampliamente empleados en la medicina del dolor como es el caso de la morfina, además de poseer actividad farmacológica por sí misma, genera, por glucuronidación, 2 metabolitos diferentes: morfina-6-glucurónido y morfina-3-glucurónido principalmente a través de la enzima UGT2B7, y aunque existe cierta evidencia que sugiere asociaciones entre la configuración genética y su farmacocinética, su implementación clínica no se ha establecido, siendo usado a título informativo. Una situación similar presenta el fentanilo. Se trata de un potente analgésico metabolizado por la enzima CYP3A4 a norfentanilo, un metabolito inactivo. En su caso, no existe un consenso sobre un uso clínico que incorpore marcadores farmacogenéticos (55). No obstante en algunos estudios (Tabla III) refieren que algunos genotipos como el CYP2D6 *10/*10 asocian un mayor consumo de fentanilo y

menor analgesia.

CONCLUSIÓN

La analgesia personalizada presagia un nuevo enfoque farmacológico para el manejo del dolor con opioides, donde los marcadores farmacogenéticos pueden ser útiles como predictores de respuesta. Es por ello que deberían indagarse estrategias de genotipado anticipado, sobre todo, en relación al CYP2D6. Por otro lado, existen diferencias entre la fisiología de un hombre y de una mujer que podrían influir en la percepción del dolor o en la respuesta farmacológica, que podrían comenzar a registrarse (diferencias en el peso, perfil hormonal) así como analizar las causas del mayor uso de psicotropos en las mujeres frente a los hombres o del perfil de seguridad farmacológico distinto según el sexo. Esto contribuiría no solo a implementar la Medicina de Precisión, en el manejo del dolor, si no a abrir la puerta una farmacología con perspectiva de género.

CONFLICTO DE INTERESES

Los autores declaran no tener ningún conflicto de intereses.

FUENTE DE FINANCIACIÓN

No se ha percibido financiación económica específica para la realización de la investigación y/o la preparación del artículo.

BIBLIOGRAFÍA

1. Langley PC, Ruiz-Iban MA, Molina JT, De Andres J, Castellón JR. The prevalence, correlates and treatment of pain in Spain. *J Med Econ.*2011;14(3):367-80. DOI: 10.3111/13696998.2011.583303.

2. Pérez C, Margarit C, Serrano M. Survey of European patients assessing their own noncancer chronic pain: results from Spain. *Curr Med Res Opin.* 2013;29(6):643-51. DOI: 10.1185/03007995.2013.787978.
3. Fillingim RB, King CD, Ribeiro-Dasilva MC, Rahim-Williams B, Riley JL, 3rd. Sex, gender, and pain: a review of recent clinical and experimental findings. *J Pain.* 2009;10(5):447-85. DOI: 10.1016/j.jpain.2008.12.001.
4. Bartley EJ, Fillingim RB. Sex differences in pain: a brief review of clinical and experimental findings. *Br J Anaesth.* 2013;111(1):52-8. DOI: 10.1093/bja/aet127.
5. Darnall BD, Stacey BR, Chou R. Medical and psychological risks and consequences of long-term opioid therapy in women. *Pain Med.* 2012;13(9):1181-211. DOI: 10.1111/j.1526-4637.2012.01467.x.
6. Planelles B, Margarit C, Inda MD, Ballester P, Muriel J, Barrachina J, et al. Gender based differences, pharmacogenetics and adverse events in chronic pain management. *Pharmacogen J.* 2020;20(2):320-8. DOI: 10.1038/s41397-019-0118-9.
7. Hutchinson K, Moreland AM, de CWAC, Weinman J, Horne R. Exploring beliefs and practice of opioid prescribing for persistent non-cancer pain by general practitioners. *Eur J Pain.* 2007;11(1):93-8. DOI: 10.1016/j.ejpain.2006.01.003.
8. Ballina J, Carmona L, Laffon A. Impacto del consumo de AINE en la población general española. Resultados del estudio EPISER. *Rev Esp Reumatol.* 2002;29(7):337-42.
9. Chou R, Fanciullo GJ, Fine PG, Adler JA, Ballantyne JC, Davies P, et al. Clinical guidelines for the use of chronic opioid therapy in chronic noncancer pain. *J Pain.* 2009;10(2):113-30. DOI: 10.1016/j.jpain.2008.10.008.
10. Larsson B, Dragioti E, Grimby-Ekman A, Gerdle B, Björk J. Predictors of chronic pain intensity, spread, and sensitivity in the general population: A two-year follow-up study from the SWEPAIn cohort. *J Rehabil Med.* 2019;51(3):183-92. DOI: 10.2340/16501977-2519.
11. Canadian Institutes of Health Research. Science is better with sex and gender. 2018.

12. Pisanu C, Franconi F, Gessa GL, Mameli S, Pisanu GM, Campesi I, et al. Sex differences in the response to opioids for pain relief: A systematic review and meta-analysis. *Pharmacol Res.* 2019;148:104447. DOI: 10.1016/j.phrs.2019.104447.
13. Gallach Solano E, Bermejo Gómez MA, Robledo Algarra R, Izquierdo Aguirre RM, Canos Verdecho MA. Determinantes de género en el abordaje del dolor crónico. *Rev Soc Esp Dolor.* 2020;27(4):252-6.
14. Kiely KM, Brady B, Byles J. Gender, mental health and ageing. *Maturitas.* 2019;129:76-84. DOI: 10.1016/j.maturitas.2019.09.004.
15. Sorge RE, Mapplebeck JC, Rosen S, Beggs S, Taves S, Alexander JK, et al. Different immune cells mediate mechanical pain hypersensitivity in male and female mice. *Nat Neurosci.* 2015;18(8):1081-3. DOI: 10.1038/nn.4053.
16. Samulowitz A, Gremyr I, Eriksson E, Hensing G. "Brave Men" and "Emotional Women": A Theory-Guided Literature Review on Gender Bias in Health Care and Gendered Norms towards Patients with Chronic Pain. *Pain Res Manag.* 2018;2018:6358624. DOI: 10.1155/2018/6358624.
17. Richardson J, Holdcroft A. Gender differences and pain medication. *Women's health (London, England).* 2009;5(1):79-90. DOI: 10.2217/17455057.5.1.79.
18. Sex, Hormones & Genetics Affect Brain's Pain Control System. *ScienceDaily.* 2003.
19. Saiz-Rodríguez M, Ochoa D, Herrador C, Belmonte C, Román M, Alday E, et al. Polymorphisms associated with fentanyl pharmacokinetics, pharmacodynamics and adverse effects. *Basic Clin Pharmacol Toxicol.* 2019;124(3):321-9. DOI: 10.1111/bcpt.13141.
20. Manubay J, Davidson J, Vosburg S, Jones J, Comer S, Sullivan M. Sex differences among opioid-abusing patients with chronic pain in a clinical trial. *J Addict Med.* 2015;9(1):46-52. DOI: 10.1097/ADM.0000000000000086.
21. Muriel J, Margarit C, Barrachina J, Ballester P, Flor A, Morales D, et al. Pharmacogenetics and prediction of adverse events in prescription opioid use disorder patients. *Basic Clin Pharmacol Toxicol.* 2019;124(4):439-48. DOI: 10.1111/bcpt.13155.

22. Mónica Escorial JM, Jordi Barrachina, César Margarit, Laura Agulló, Ana María Peiró. Efectividad a largo plazo de la deprescripción en pacientes con dependencia a opioides: farmacogenética con perspectiva de sexo. *Rev Soc Esp Dolor*. (En Prensa) 2021.
23. Lopes GS, Bielinski S, Moyer AM, Jacobson DJ, Wang L, Jiang R, et al. Sex differences in type and occurrence of adverse reactions to opioid analgesics: a retrospective cohort study. *BMJ open*. 2021;11(6):e044157. DOI: 10.1136/bmjopen-2020-044157.
24. Serdarevic M, Striley CW, Cottler LB. Sex differences in prescription opioid use. *Current opinion in psychiatry*. 2017;30(4):238-46. DOI: 10.1097/YCO.0000000000000337.
25. Back SE, Payne RA, Waldrop AE, Smith A, Reeves S, Brady KT. Prescription opioid aberrant behaviors: a pilot study of sex differences. *Clin J Pain*. 2009;25(6):477-84. DOI: 10.1097/AJP.0b013e31819c2c2f.
26. Holgado D, Manresa-Rocamora A, Zamboni L, Lugoboni F, Peiró AM, Zandonai T. The effect of benzodiazepines on exercise in healthy adult participants: A systematic review. *J Addict Dis*.2021:1-9. DOI: 10.1080/10550887.2021.1990640.
27. McHugh RK, Geyer RB, Chase AR, Griffin ML, Bogunovic O, Weiss RD. Sex differences in benzodiazepine misuse among adults with substance use disorders. *Addict Behav*. 2021;112:106608. DOI: 10.1016/j.addbeh.2020.106608.
28. McLean CP, Anderson ER. Brave men and timid women? A review of the gender differences in fear and anxiety. *Clin Psychol Rev*. 2009;29(6):496-505. DOI: 10.1016/j.cpr.2009.05.003.
29. Gemmati D, Varani K, Bramanti B, Piva R, Bonaccorsi G, Trentini A, et al. "Bridging the Gap" Everything that Could Have Been Avoided If We Had Applied Gender Medicine, Pharmacogenetics and Personalized Medicine in the Gender-Omics and Sex-Omics Era. *Int J Mol Sci*. 2019;21(1):296. DOI: 10.3390/ijms21010296.
30. Sato H, Droney J, Ross J, Olesen AE, Staahl C, Andresen T, et al. Gender, variation in opioid receptor genes and sensitivity to experimental pain. *Mol Pain*. 2013;9:20. DOI: 10.1186/1744-8069-9-20.

31. Cabaleiro T, Ochoa D, Román M, Moreno I, López-Rodríguez R, Novalbos J, et al. Polymorphisms in CYP2D6 have a greater effect on variability of risperidone pharmacokinetics than gender. *Basic Clin Pharmacol Toxicol*. 2015;116(2):124-8. DOI: 10.1111/bcpt.12286.
32. Muriel J, Margarit C, Planelles B, Serralta MJ, Puga C, Inda MD, et al. OPRM1 influence on and effectiveness of an individualized treatment plan for prescription opioid use disorder patients. *Ann N Y Acad Sci*. 2018;1425(1):82-93. DOI: 10.1111/nyas.13735.
33. Campbell CI, Weisner C, Leresche L, Ray GT, Saunders K, Sullivan MD, et al. Age and gender trends in long-term opioid analgesic use for noncancer pain. *Am J Public Health*. 2010;100(12):2541-7. DOI: 10.2105/AJPH.2009.180646.
34. Back SE, Lawson KM, Singleton LM, Brady KT. Characteristics and correlates of men and women with prescription opioid dependence. *Addict Behav*. 2011;36(8):829-34. DOI: 10.1016/j.addbeh.2011.03.013.
35. Back SE, Payne RL, Simpson AN, Brady KT. Gender and prescription opioids: findings from the National Survey on Drug Use and Health. *Addict Behav*. 2010;35(11):1001-7. DOI: 10.1016/j.addbeh.2010.06.018.
36. Aloisi AM. Why We Still Need To Speak About Sex Differences and Sex Hormones in Pain. *Pain Ther*. 2017;6(2):111-4. DOI: 10.1007/s40122-017-0084-3.
37. Vázquez-Santiago S, Garrido Peña F. El enfoque de género en las necesidades de atención socio-sanitaria. *Enferm Clín*. 2016;26(1):76-80. DOI: 10.1016/j.enfcli.2015.09.003.
38. Organización Panamericana de la Salud. GÉNERO Y SALUD: una Guía Práctica para la Incorporación de la Perspectiva de Género en Salud; 2010.
39. Guideline on good pharmacogenomic practice. European Medicines Agency: Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP); 2018.
40. Table of Pharmacogenomic Biomarkers in Drug Labeling [Internet]. U.S. Food and Drug Administration; 2020. Disponible en: <https://www.fda.gov/drugs/science-and-research-drugs/table-pharmacogenomic-biomarkers-drug-labeling>
41. Lin YS, Thummel KE, Thompson BD, Totah RA, Cho CW. Sources of Interindividual Variability. *Methods Mol Biol*. 2021;2342:481-550.

42. Alomar MJ. Factors affecting the development of adverse drug reactions (Review article). *Saudi Pharm J.* 2014;22(2):83-94. DOI: 10.1016/j.jsps.2013.02.003.
43. Roden DM, McLeod HL, Relling MV, Williams MS, Mensah GA, Peterson JF, et al. Pharmacogenomics. *Lancet.* 2019;394(10197):521-32. DOI: 10.1016/S0140-6736(19)31276-0.
44. Crews KR, Monte AA, Huddart R, Caudle KE, Kharasch ED, Gaedigk A, et al. Clinical Pharmacogenetics Implementation Consortium Guideline for CYP2D6, OPRM1, and COMT Genotypes and Select Opioid Therapy. *Clin Pharmacol Ther.* 2021;110(4):888-96. DOI: 10.1002/cpt.2149.
45. Somogyi AA, Coller JK, Barratt DT. Pharmacogenetics of opioid response. *Clin Pharmacol Ther.* 2015;97(2):125-7. DOI: 10.1002/cpt.23.
46. Reynolds KK, Ramey-Hartung B, Jortani SA. The value of CYP2D6 and OPRM1 pharmacogenetic testing for opioid therapy. *Clin Lab Med.* 2008;28(4):581-98. DOI: 10.1016/j.cll.2008.10.003.
47. Benjeddou M, Peiró AM. Pharmacogenomics and prescription opioid use. *Pharmacogenomics.* 2021;22(4):235-45. DOI: 10.2217/pgs-2020-0032.
48. Kwon AH, Flood P. Genetics and Gender in Acute Pain and Perioperative Opioid Analgesia. *Anesthesiol Clin.* 2020;38(2):341-55. DOI: 10.1016/j.anclin.2020.01.003.
49. Chou WY, Yang LC, Lu HF, Ko JY, Wang CH, Lin SH, et al. Association of mu-opioid receptor gene polymorphism (A118G) with variations in morphine consumption for analgesia after total knee arthroplasty. *Acta Anaesthesiol Scand.* 2006;50(7):787-92. DOI: 10.1111/j.1399-6576.2006.01058.x.
50. Mague SD, Isiegas C, Huang P, Liu-Chen LY, Lerman C, Blendy JA. Mouse model of OPRM1 (A118G) polymorphism has sex-specific effects on drug-mediated behavior. *Proc Natl Acad Sci U S A.* 2009;106(26):10847-52. DOI: 10.1073/pnas.0901800106.
51. Liu A, Zhang H, Qin F, Wang Q, Sun Q, Xie S, et al. Sex Associated Differential Expressions of the Alternatively Spliced Variants mRNA of OPRM1 in Brain Regions of C57BL/6 Mouse. *Cell Physiol Biochem.* 2018;50(4):1441-59. DOI: 10.1159/000494644.

52. Collins D, Zhang Y, Blendy J, Kreek MJ. Murine model of OPRM1 A118G alters oxycodone self-administration and locomotor activation, but not conditioned place preference. *Neuropharmacol.* 2020;167:107864. DOI: 10.1016/j.neuropharm.2019.107864.
53. Reyes-Gibby CC, Shete S, Rakvag T, Bhat SV, Skorpen F, Bruera E, et al. Exploring joint effects of genes and the clinical efficacy of morphine for cancer pain: OPRM1 and COMT gene. *Pain.* 2007;130(1-2):25-30. DOI: 10.1016/j.pain.2006.10.023.
54. Meloto CB, Bortsov AV, Bair E, Helgeson E, Ostrom C, Smith SB, et al. Modification of COMT-dependent pain sensitivity by psychological stress and sex. *Pain.* 2016;157(4):858-67. DOI: 10.1097/j.pain.0000000000000449.
55. Smith HS. Opioid metabolism. *Mayo Clin Proc.* 2009;84(7):613-24. DOI: 10.1016/S0025-6196(11)60750-7.
56. He ZX, Chen XW, Zhou ZW, Zhou SF. Impact of physiological, pathological and environmental factors on the expression and activity of human cytochrome P450 2D6 and implications in precision medicine. *Drug Metab Rev.* 2015;47(4):470-519. DOI: 10.3109/03602532.2015.1101131.
57. Gaedigk A, Simon SD, Pearce RE, Bradford LD, Kennedy MJ, Leeder JS. The CYP2D6 activity score: translating genotype information into a qualitative measure of phenotype. *Clin Pharmacol Ther.* 2008;83(2):234-42. DOI: 10.1038/sj.clpt.6100406.
58. Naranjo ME, de Andrés F, Delgado A, Cobaleda J, Peñas-Lledó EM, A LL. High frequency of CYP2D6 ultrarapid metabolizers in Spain: controversy about their misclassification in worldwide population studies. *Pharmacogenomics J.* 2016;16(5):485-90. DOI: 10.1038/tpj.2016.47.
59. Matic M, de Wildt SN, Tibboel D, van Schaik RHN. Analgesia and Opioids: A Pharmacogenetics Shortlist for Implementation in Clinical Practice. *Clin Chem.* 2017;63(7):1204-13. DOI: 10.1373/clinchem.2016.264986.
60. Owusu Obeng A, Hamadeh I, Smith M. Review of Opioid Pharmacogenetics and Considerations for Pain Management. *Pharmacotherapy.* 2017;37(9):1105-21. DOI: 10.1002/phar.1986.

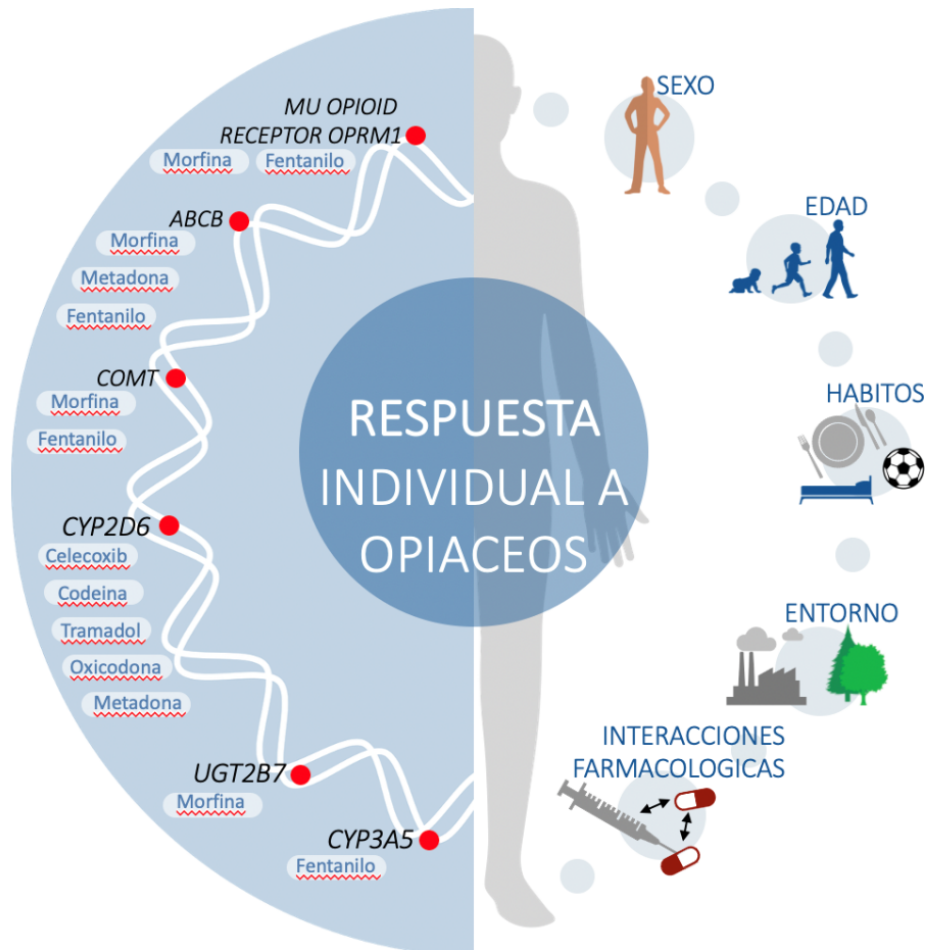
61. Gray K, Adhikary SD, Janicki P. Pharmacogenomics of analgesics in anesthesia practice: A current update of literature. *J Anaesthesiol Clin Pharmacol*. 2018;34(2):155-60. DOI: 10.4103/joacp.JOACP_319_17.
62. Linares OA, Daly D, Linares AD, Stefanovski D, Boston RC. Personalized oxycodone dosing: using pharmacogenetic testing and clinical pharmacokinetics to reduce toxicity risk and increase effectiveness. *Pain Med*. 2014;15(5):791-806. DOI: 10.1111/pme.12380.
63. Naito T, Takashina Y, Yamamoto K, Tashiro M, Ohnishi K, Kagawa Y, et al. CYP3A5*3 affects plasma disposition of noroxycodone and dose escalation in cancer patients receiving oxycodone. *J Clin Pharmacol*. 2011;51(11):1529-38. DOI: 10.1177/0091270010388033.
64. Stamer UM, Zhang L, Book M, Lehmann LE, Stuber F, Musshoff F. CYP2D6 genotype dependent oxycodone metabolism in postoperative patients. *PloS one*. 2013;8(3):e60239. DOI: 10.1371/journal.pone.0060239.
65. Andreassen TN, Eftedal I, Klepstad P, Davies A, Bjordal K, Lundstrom S, et al. Do CYP2D6 genotypes reflect oxycodone requirements for cancer patients treated for cancer pain? A cross-sectional multicentre study. *Eur J Clin Pharmacol*. 2012;68(1):55-64. DOI: 10.1007/s00228-011-1093-5.
66. Balyan R, Mecoli M, Venkatasubramanian R, Chidambaran V, Kamos N, Clay S, et al. CYP2D6 pharmacogenetic and oxycodone pharmacokinetic association study in pediatric surgical patients. *Pharmacogenomics*. 2017;18(4):337-48. DOI: 10.2217/pgs-2016-0183.
67. Dagostino C, Allegri M, Napolioni V, D'Agnelli S, Bignami E, Mutti A, et al. CYP2D6 genotype can help to predict effectiveness and safety during opioid treatment for chronic low back pain: results from a retrospective study in an Italian cohort. *Pharmacogenomics Pers Med*. 2018;11:179-91. DOI: 10.2147/PGPM.S181334.
68. Slanar O, Dupal P, Matouskova O, Vondrackova H, Pafko P, Perlik F. Tramadol efficacy in patients with postoperative pain in relation to CYP2D6 and MDR1 polymorphisms. *Bratisl Lek Listy*. 2012;113(3):152-5. DOI: 10.4149/BLL_2012_036.

69. Wu SB, Cai LN, Yang XH, Fu HG, Sun K, Yuan F, et al. Impact of CYP2D6 Polymorphisms on Postoperative Fentanyl Analgesia in Gastric Cancer Patients. *Genet Test Mol Biomarkers*. 2015;19(5):248-52. DOI: 10.1089/gtmb.2014.0318.
70. Stauble ME, Moore AW, Langman LJ, Boswell MV, Baumgartner R, McGee S, et al. Hydrocodone in postoperative personalized pain management: pro-drug or drug? *Clin Chim Acta*. 2014;429:26-9.
71. Mactier H, McLaughlin P, Gillis C, Osselton MD. Variations in Infant CYP2B6 Genotype Associated with the Need for Pharmacological Treatment for Neonatal Abstinence Syndrome in Infants of Methadone-Maintained Opioid-Dependent Mothers. *Am J Perinatol*. 2017;34(9):918-21. DOI: 10.1055/s-0037-1600917.
72. Park HJ, Choi YJ, Kim JW, Chun HS, Im I, Yoon S, et al. Differences in the Epigenetic Regulation of Cytochrome P450 Genes between Human Embryonic Stem Cell-Derived Hepatocytes and Primary Hepatocytes. *PloS one*. 2015;10(7):e0132992. DOI: 10.1371/journal.pone.0132992.
73. Rostam-Abadi Y, Gholami J, Amin-Esmaeili M, Safarcherati A, Mojtabai R, Ghadirzadeh MR, et al. Tramadol use and public health consequences in Iran: a systematic review and meta-analysis. *Addiction*. 2020;115(12):2213-42. DOI: 10.1111/add.15059.
74. Schelde AB, Sørensen AMS, Hindsø M, Christensen MB, Jimenez-Solem E, Eriksson R. Sex and age differences among tramadol users in three Nordic countries. *Dan Med J*. 2020;67(7).
75. Zandonai T, Escorial M, Peiró AM. Codeine and Tramadol Use in Athletes: A Potential for Abuse. *Front Pharmacol*. 2021;12:661781. DOI: 10.3389/fphar.2021.661781.
76. Buynak R, Shapiro DY, Okamoto A, Hove IV, Rauschkolb C, Steup A, et al. Efficacy and safety of tapentadol extended release for the management of chronic low back pain: results of a prospective, randomized, double-blind, placebo-and active-controlled Phase III study. *Expert Opin Pharmacother*. 2010;11(11):1787-804. DOI: 10.1517/14656566.2010.497720.
77. Hartrick CTJ. Tapentadol immediate release for the relief of moderate-to-severe acute pain. *Expert Opin Pharmacother*. 2009;10(16):2687-96. DOI:

10.1517/14656560903313734.

78. Viñas-Bastart M, Oms-Arias M, Pedraza-Gutiérrez À, Lizano-Díez I, Mariño EL, Modamio P. Tapentadol and Oxycodone/Naloxone Prescribing Patterns in Primary Health Care in Catalonia, Spain: A Cross-Sectional Study. *Risk Manag Healthc Policy*. 2021;14:4155-68. DOI: 10.2147/RMHP.S301724.
79. Barrachina J, Margarit C, Muriel J, López-Gil S, López-Gil V, Vara-González A, et al. Oxycodone/naloxone versus tapentadol in real-world chronic non-cancer pain management: an observational and pharmacogenetic study. *Sci Rep*. 2022;12(1):10126. DOI: 10.1038/s41598-022-13085-5.
80. Elder NM, Atayee RS, Best BM, Ma JD. Observations of urinary oxycodone and metabolite distributions in pain patients. *J Anal Toxicol*. 2014;38(3):129-34. DOI: 10.1093/jat/bku007.

Figura 1. Factores que modulan la respuesta individual a los medicamentos analgésicos opioides.



Elaboración propia con Biorender.

Tabla I. Marcadores farmacogenéticos implicados en la variabilidad interindividual a la respuesta de los analgésicos opioides.

Polimorfismo en el gen	Opiáceos con efecto polimorfismo dependiente	Terapia individualizada: dónde estamos?
	<ul style="list-style-type: none"> • CODEÍNA • TRAMADOL 	 Efecto conocido  Guía disponible para la clínica <i>"Clinical Pharmacogenetics Implementation Consortium guidelines"</i>
	<ul style="list-style-type: none"> • MORFINA 	 Evidencias existen, sugiriendo adopción clínica  Faltan guías revisadas por pares
	<ul style="list-style-type: none"> • OXICODONA • HIDROCODONA 	 Evidencias débiles
	<ul style="list-style-type: none"> • FENTANILO 	 No hay guías Más estudios necesarios

Elaboración propia con Biorender.

Tabla II. Listado de fármacos que actúan como inductores, inhibidores y sustratos del CYP2D6.

Inductores	Inhibidores	Sustratos	
Dexametasona	Celecoxib	Oxycodone	Codeína
Oritavancina	Metadona	Tramadol	Imipramine
Rifampicina	Doxepina	Nortriptyline	Fluvoxamine
	Escitalopram	Escitalopram	Amitriptylina
	Citalopram	Citalopram	Clomipramina
	Duloxetina	Atomoxetina	Desipramina
	Paroxetina	Duloxetina	Venlafaxina
	Sertralina	Paroxetina	Doxepina
	Bupropion	Fluoxetina	Lidocaine
	Clomipramina	Dextrometorfano	Clonidina
	Clobazam	Anfetamina	Haloperidol
	Clorpromazina	Metoxi anfetamine	Risperidone
	Haloperidol	Clorpromazina	Debrisoquina
	Cocaína	Encaínida	Carvedilol
	Amiodarona	Flecainida	Perfenazina
	Metoclopramida	Perhexilina	Pomalidomid
	Moclobemida	Eliglustat	Ponatinib
	Panobinostat	Pimavanserina	Prometazina
	Perfenazina	Vilazodona	Propafenona
	Prometazina	Thioridazina	Propranolol
	Difenhidramina	Timolol	Aripiprazol
	Ritonavir	Umeclidinium	Rucaparib
	Rolapitant	Valbenazina	Donepezilo
	Terbinafina	Sparteina	Phenacetina
	Ticlopidina	Tamoxifeno	Ibrutinib
	Tripelennamina	Tetrabenzina	Metoprolol
	Cimetidina	Letermovir	Mexiletina
	Cinacalcet	Fenformina	Minaprina
	Clemastina	Clorfeniramina	Nebivolol
	Quinidina	Deutetrabenzina	Netupitant/ palonosetron
	Ranitidina	Dexfenfluramina	Zuclopenthixol
	Halofantrina	Alprenolol	Brexiprazol
	Hidroxicina	Metoclopramida	Bufuralol
	Levomepromazina	Ibrutinib	Cariprazina
	Lorcaserina	Ondansetron	
	Midodrina		
	Abiraterona		

Sombreados en gris oscuro: analgésicos; en gris intermedio: antidepresivos y ansiolíticos; en gris claro: medicamentos coadyuvantes; en blanco: miscelánea.

Tabla III. Influencia del fenotipo CYP2D6 sobre la Oxycodona y otros resultados farmacológicos de opioides, en relación con la dosis requerida, el metabolismo o los efectos secundarios durante el tratamiento.

	Resultados	Descubrimientos importantes	Referencias
OXICODONA	Dosis		
	Ajuste de dosis	La prescripción guiada de CYP2D6-UM y PM mejora la analgesia	Linares y cols. 2014 (62)
	Igual dosis	CYP2D6-PM y EM sin diferencias estadísticas de dosis de Oxycodona requerida	Naito y cols. 2011 (63)
	Metabolismo		
	Metabolismo reducido	Los fenotipos CYP2D6-PM están asociados con una menor exposición a oximorfona y noroximorfona	Stamer y cols. 2013 (64) Andreassen y cols. 2012 (65) Balyan y cols. 2017 (66) Stamer y cols. 2013 (64) Andreassen y cols. 2012 (65)
	Metabolismo normal	Sin diferencias estadísticas en concentraciones de Oxycodona	Naito y cols. 2011 (63) Andreassen y cols. 2012 (65) Balyan y cols. 2017 (66)
	Efectos secundarios		
	Efectos secundarios iguales	Sin diferencias estadísticas de EA inducidos por opioides	Andreassen y cols. 2012 (65)
	Mayor eficacia y efectos secundarios	Los portadores de CYP2D6 *6 y *9 tenían una actividad de citocromo reducida (*9) o ausente (*6) y fracaso terapéutico, y CYP2D6 UM mostró un mayor riesgo de efectos secundarios. Además, CYP2D6 *1/*11, *4/*6 y *41/*2N mostraron una mayor eficacia y efectos secundarios con el tratamiento crónico con opioides.	Dagostino y cols., 2018 (67)
	Efectos secundarios iguales	CYP2D6 PM y EM sin diferencias estadísticas de incidencia de EA	Andreassen y cols. 2012 (65) Slanar y cols. 2012 (68)
OTROS	Dosis		
	Dosis mayores	Genotipo CYP2D6 *10/*10 asociado con mayor consumo de fentanilo y menor analgesia	Wu y cols. 2015 (69)
	Dosis iguales	El genotipo CYP2D6 *1/*10 no está asociado con el consumo de fentanilo ni con el efecto analgésico	Wu y cols. 2015 (69)
	Metabolismo		
	Metabolismo reducido	CYP2D6 PM la concentración plasmática media de hidromorfona fue 8 veces menor en comparación con la de UM	Stauble y cols. 2014 (70)
	Efectos secundarios		
Efectos secundarios iguales	No hay diferencias estadísticas de severidad del síndrome de abstinencia neonatal entre el número de alelos CYP2D6 funcionales	Mactier y cols. 2017 (71)	

PM: metabolizador pobre o lento. EM: extensivo metabolizador. UM: ultrarrápido metabolizador. EA: evento adverso.

Elaboración propia mediante revisión de artículos.

