

CARTA AL DIRECTOR

Respuesta a la réplica del Dr. David Briskey

Response to Dr. David Briskey's reply

Agradecemos los comentarios del Dr. David Briskey sobre nuestro artículo. Efectivamente hacemos referencia al sistema LipiSperse, afirmando que son necesarios más estudios sobre biodisponibilidad de dicho sistema. Sin embargo, la referencia bibliográfica 27 del Dr. Briskey, describe un ensayo de biodisponibilidad comparada con la forma estándar de la PEA, con unos resultados que parecen indicar una mejor biodisponibilidad para el sistema LipiSperse. Por tanto, creemos que se puede afirmar que la PEA, bajo este sistema de absorción oral, el sistema LipiSperse, aporta beneficio y es superior a la formulación estándar de la PEA. En nuestro artículo **no hemos comparado** la biodisponibilidad de las formas micronizada y ultramicronizada con el sistema LipiSperse, ya que, hasta donde conocemos, no existen estudios comparativos entre dichas formas de dosificación. En esto también estamos de acuerdo con el Dr. Briskey. Por último, el ciclo enterohepático que parece que se produce con LipiSperse puede contribuir a una mejor biodisponibilidad de esta forma.

AUTORES:

Rafael Gálvez Mateos¹ y Antonio Aguilar Ros²

¹Unidad del Dolor. Servicio de Anestesia. Hospital Universitario Virgen de las Nieves. Granada. Profesor Titular. Universidad de Granada, España. ²Facultad de Farmacia. Departamento de Ciencias Farmacéuticas y de la Salud. Grupo de investigación: Atención Farmacéutica y Desarrollo del Medicamento. Universidad San Pablo-CEU, CEU Universities. Madrid, España

CORRESPONDENCIA:

Rafael Gálvez Mateos
rafaelgalvez@hotmail.com