



## CRÍTICA A LA PUBLICIDAD DE

www.osakidetza.euskadi.net/cevime

## ▼ STEGLATRO® (Ertugliflozina)

Sólo se ha destacado aquellos aspectos de la promoción que, a nuestro juicio, son más criticables.

FOLLETO PROMOCIONAL ORIGINAL: ES-STE-00060



otros fármacos? NO.

Frente a glimepirida y frente a sitagliptina, ha obtenido resultados de magnitud similar.

No se ha comparado con fármacos de su grupo (inhibidores SGLT-2).

¿Consigue beneficios en variables más relevantes como morbi-mortalidad cardiovascular? NO.

Ha mostrado seguridad cardiovascular (no inferior al placebo) pero no ha demostrado beneficios.

¿Supera a fármacos de su grupo en su perfil de seguridad o posología? NO.

¿Presenta ventajas en la insuficiencia renal (IR)? NO.

Al igual que otros fármacos de su grupo, hay restricciones de uso. No se debe iniciar el tratamiento en pacientes con IR moderada y se recomienda suspender si TFGe <45 ml/min/1,73 m2.

En IR moderada no es más eficaz que pla-

## **BIBLIOGRAFÍA**

- (1) Ficha Técnica de Steglatro (Ertugliflozina)
- (2) Informe de Posicionamiento terapéutico de Steglatro (Ertugliflozina). Disponible en: https://www.aemps.gob.es/medicamentosUsoHumano/informesPublicos/docs/IPT-ertugliflozina-Steglatro.pdf
- (3) Merck and Pfizer's SGLT2 Inhibitor STEGLATROTM (ertugliflozin) Meets Primary Endpoint in VERTIS CV Trial for Patients with Type 2 Diabetes and Atherosclerotic Cardiovascular Disease. Disponible en:
  - https://www.biospace.com/article/releases/merck-and-pfizer-s-sglt2-inhibitor-steglatrotm-ertugliflozin-meets-primary-endpoint-in-vertis-cvtrial-for-patients-with-type-2-diabetes-and-atherosclerotic-cardiovascular-disease/