

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

POTENCIA
PARA IR MÁS ALLÁ

¿Realmente tiene más
potencia para ir más allá?

¿Consigue reducciones de Hb1c superiores a 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 placebo.

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 STEGLATRO™ (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-sgl2-inhibitor-steglatro-ertugliflozin-meets-primary-endpoint-in-vertis-cv-trial-for-patients-with-type-2-diabetes-and-atherosclerotic-cardiovascular-disease/>

La evaluación de este medicamento se puede consultar en la **ficha NME nº 255/2020** y su informe.