


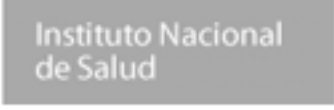
Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2



INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02




INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA - RÁPIDA

Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2

Ciudad de Lima / Perú / diciembre de 2018

*Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018*


	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Dr. Hans Vásquez Soplopuco
Jefe
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Dra. María Luz Miraval Toledo
Directora General
CENTRO NACIONAL DE SALUD PÚBLICA

Dra. Patricia Caballero Ñopo
Responsable
**UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD
PÚBLICA**

Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018


	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Unidad de Análisis y Generación de Evidencias en Salud Pública
 Centro Nacional de Salud Pública
 Instituto Nacional de Salud
 Cápac Yupanqui 1400 Jesús María
 Lima 11, Perú
 Telf. (511) 7481111 Anexo 2207

Este informe de evaluación de tecnología sanitaria fue generado en respuesta a un requerimiento del Hospital Nacional Dos de Mayo, a través de la Gerencia Macro Regional Centro Medio del Seguro Integral de Salud.

El Instituto Nacional de Salud es un Organismo Público Ejecutor del Ministerio de Salud del Perú dedicado a la investigación de los problemas prioritarios de salud y de desarrollo tecnológico. El Instituto Nacional de Salud tiene como mandato el proponer políticas y normas, promover, desarrollar y difundir la investigación científica-tecnológica y brindar servicios de salud en los campos de salud pública, control de enfermedades transmisibles y no transmisibles, alimentación y nutrición, producción de biológicos, control de calidad de alimentos, productos farmacéuticos y afines, salud ocupacional, protección del medio ambiente y salud intercultural, para contribuir a mejorar la calidad de vida de la población. A través de su Unidad de Análisis y Generación de Evidencias en Salud Pública (UNAGESP) participa en el proceso de elaboración de documentos técnicos, basados en la mejor evidencia disponible, que sirvan como sustento para la aplicación de intervenciones en Salud Pública, la determinación de Políticas Públicas Sanitarias y la Evaluación de Tecnologías Sanitarias. Las evaluaciones de tecnologías sanitarias son elaboradas aplicando el Manual Metodológico para Elaborar Documentos Técnicos de Evaluaciones de Tecnologías Sanitarias (ETS) Rápidas – MAN-CNSP-004- aprobado con R.D. N°84-2018-DG-CNSP/INS.

Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria – Rápida N° 17-2018

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Autores

Adolfo Aramburu¹

Revisores

Romina Tejada¹

Patricia Caballero¹

¹ Unidad de Análisis y Generación de Evidencias en Salud Pública (UNAGESP), Centro Nacional de Salud Pública, Instituto Nacional de Salud.

Repositorio general de documentos técnicos UNAGESP:

<https://web.ins.gob.pe/salud-publica/publicaciones-unagesp/evaluaciones-de-tecnologías-sanitarias>



<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-sa/4.0/>

Los derechos reservados de este documento están protegidos por licencia Creative Commons Atribución-NoComercial-NoDerivadas 4.0 International. Esta licencia permite que la obra pueda ser libremente utilizada sólo para fines académicos y citando la fuente de procedencia. Su reproducción por o para organizaciones comerciales sólo puede realizarse con autorización escrita del Instituto Nacional de Salud, Perú

Cita recomendada:

Instituto Nacional de Salud (Perú). Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2. Elaborado por Adolfo Aramburú. Lima: Unidad de Análisis y Generación de Evidencias en Salud Pública. Instituto Nacional de Salud, diciembre de 2018. Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria-Rápida N° 17-2018.

Para la elaboración del presente informe de ETS-R se siguió el Manual Metodológico para elaborar documentos técnicos de evaluaciones de tecnologías sanitarias (ETS) rápidas. MAN-CNSP-004 aprobado con RD N° 84-2018-DG-CNSP/INS del 01 de julio de 2018.

***Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018***



	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

TABLA DE CONTENIDOS


MENSAJES CLAVE	7
RESUMEN EJECUTIVO	8
I. INTRODUCCIÓN	11
II. OBJETIVO	15
III. METODOLOGÍA	15
IV. RESULTADOS	17
V. CONCLUSIONES	25
VI. CONTRIBUCIÓN DE AUTORES	25
VII. DECLARACIÓN DE INTERÉS	25
VIII. FINANCIAMIENTO	25
IX. REFERENCIAS	26
X. ANEXOS	33

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

MENSAJES CLAVE

- Este documento técnico se realiza a solicitud del Hospital Nacional Dos de Mayo, a través de la Gerencia Macro Regional Centro Medio del Seguro Integral de Salud.
- La diabetes mellitus es una enfermedad metabólica, caracterizada por hiperglucemia crónica como consecuencia de anomalías en la secreción o efectos de la insulina. Esta enfermedad afecta al 9% de adultos de 20 a 79 años a nivel mundial, y al 3% de mayores de 15 años en el Perú. Se indica el uso de medicamentos cuando las modificaciones en el estilo de vida (dieta y actividad física) no son suficientes para alcanzar el control glucémico. En Perú, cinco clases de medicamentos no insulínicos cuentan con registro sanitario vigente: sulfonilureas (SU), tiazolidinedionas (TZD), inhibidores DPP-4 (iDPP-4), inhibidores de la SGLT2 y agonistas del receptor GLP-1.
- Linagliptina inhibe la actividad de la enzima DPP-4 aumentando la concentración de hormonas incretinas activas que estimulan la liberación de insulina y disminuyen los niveles de glucagón. La dosis recomendada es 5 mg una vez al día. Estudios post-comercialización han reportado eventos adversos (EA) serios como pancreatitis aguda, incluyendo pancreatitis mortal, y artralgia severa y discapacitante. Linagliptina cuenta con aprobación de la *Food and Drug Administration* (FDA) de los Estados Unidos desde el 2011. En Perú, cuenta con siete registros sanitarios vigentes.
- El objetivo de la presente evaluación de tecnología sanitaria (ETS) rápida fue describir la evidencia científica disponible sobre el uso de linagliptina para el control glucémico de pacientes con diabetes mellitus tipo 2 (DM2).
- Se identificó nueve revisiones sistemáticas (RS), siete guías de práctica clínica (GPC) y una evaluación económica (EE).
- Comparado con placebo, linagliptina en monoterapia o terapia combinada mejoró el control glicémico y no incrementó el riesgo de EA serios, como hipoglucemia, infecciones, pancreatitis, cáncer, insuficiencia cardíaca o fracturas. Comparado con otros iDPP-4, presentó la mayor probabilidad de reducir la glucemia en ayunas, glucemia postprandial y el índice de masa corporal. Aunque, obtuvo una de las probabilidades más bajas de reducir la hemoglobina glicosilada, así como incrementó la probabilidad de hipoglicemia y toxicidad hepática o renal; mientras que comparado con otros hipoglicemiantes produjo mayor probabilidad de EA gastrointestinales y fracturas.
- La mayoría de GPC incluyen el uso de iDPP-4 como alternativa junto con otros hipoglicemiantes. La evaluación económica concluye que existe similitud en el costo y efectividad entre sulfonilureas distintas a glibenclamida, iDPP-4 y tiazolidinedionas.
- La mayoría de RS fueron consideradas como nivel de confianza bajo. La mayoría de GPC incluidas obtuvieron un promedio global de calidad superior al 80%.

***Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018***

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

RESUMEN EJECUTIVO

INTRODUCCIÓN

Este documento técnico se realiza a solicitud del Hospital Nacional Dos de Mayo, a través de la Gerencia Macro Regional Centro Medio del Seguro Integral de Salud.


a. Cuadro clínico

A nivel mundial, se estima que una de cada once personas entre los 20 y 79 años padece diabetes, lo cual representa alrededor de 415 millones de personas. En Perú, tres de cada cien personas mayores de quince años han sido diagnosticadas de diabetes y se estima que los casos podrían duplicarse, considerando las personas que no han sido diagnosticadas, representando un total de más de un millón de personas afectadas. La diabetes mellitus tipo 2 (DM2) es el tipo más frecuente con un porcentaje superior al 90% de casos. El control glicémico es una parte importante en el manejo de la DM2. Cuando las modificaciones del estilo de vida no son suficientes para lograr el objetivo glucémico, se debe considerar el uso de medicamentos de manera complementaria. El uso de metformina como monoterapia suele ser la alternativa de primera elección, a menos que esté contraindicada o su uso no lleve al paciente al objetivo glucémico deseado. En estos casos, se debe combinar con un segundo o tercer agente farmacológico hasta alcanzar los objetivos glucémicos, siendo los medicamentos no insulínicos recomendados sulfonilureas, tiazolidinedionas, inhibidores DPP-4, inhibidores de la SGLT2 y agonistas del receptor GLP-1.

b. Tecnología sanitaria

Linagliptina es un medicamento para mejorar el control glucémico en adultos con DM2, pudiendo ser usado como monoterapia o en combinación con otros medicamentos antidiabéticos. Su mecanismo de acción se basa en la inhibición de la enzima DPP-4 que degrada las hormonas incretinas GLP-1 y GIP, produciendo un aumento de la concentración de hormonas incretinas activas, estimulando la liberación de insulina cuando los niveles de glucosa en sangre son altos, y disminuyendo los niveles de glucagón. La dosis recomendada es 5 mg una vez al día. Los eventos adversos (EA) más comunes informados en ensayos clínicos aleatorizados (ECAs) fueron nasofaringitis, diarrea, tos, infecciones del tracto urinario, hiperlipidemia, aumento de peso y estreñimiento. Estudios post-comercialización han reportado casos de pancreatitis aguda, incluyendo pancreatitis mortal, reacciones de hipersensibilidad, artralgia severa y discapacitante, penfigoide bulloso, salpullido, ulceraciones en la boca y estomatitis. Linagliptina cuenta

*Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018*

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

con aprobación de la *Food and Drug Administration* (FDA) de los Estados Unidos, bajo las denominaciones comerciales de Tradjenta® (linagliptina), Jentaducto® y Jentaducto® XR (linagliptina y metformina) y Glyxambi® (linagliptina y empaglifozina). En Perú, linagliptina cuenta con siete registros sanitarios vigentes.

OBJETIVO

Describir la evidencia científica disponible sobre la eficacia y seguridad de linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2.


METODOLOGÍA

Se formuló la siguiente pregunta PICO, **P:** pacientes adultos con DM2; **I:** linagliptina 5mg; **C:** placebo u otros hipoglucemiantes con registro sanitario vigente en Perú (sulfonilureas, inhibidores DPP-4, tiazolidinedionas, inhibidores de la SGLT-2); **O:** control glucémico (cambio en el nivel de hemoglobina glicosilada [HbA1C], glucemia en ayunas o glucemia postprandial), modificación en el peso corporal, calidad de vida y EA. Se realizó una búsqueda sistemática en Medline (Pubmed), The Cochrane Library y LILACS, la cual se complementó con la búsqueda de evidencia en páginas institucionales de agencias gubernamentales y buscadores genéricos. Se priorizó ECAs, revisiones sistemáticas (RS) con o sin meta-análisis (MA) de ECAs, guías de práctica clínica (GPC), evaluaciones de tecnología sanitaria (ETS) y evaluaciones económicas (EE) de América Latina. La calidad de la evidencia se valoró usando las siguientes herramientas: AMSTAR 2 para RS, RoB para ECAs y AGREE II para GPC.

RESULTADOS

Se identificó nueve RS, siete GPC y una EE que respondieron a la pregunta PICO de interés. Linagliptina produjo una reducción superior a placebo de la HbA1C, aproximadamente -0,54% en monoterapia o terapia combinada, -0,68% en terapia combinada con metformina, y -0,57% en terapia combinada con metformina y tiazolidinediona. No se observó diferencias significativas en la reducción del peso corporal o índice de masa corporal. En el ranking de tratamientos múltiples incluyendo inhibidores de DPP-4 en diferentes dosis, linagliptina ocupó el décimo lugar de doce tratamientos en la probabilidad de reducir la HbA1C, el primer lugar de doce tratamientos en la probabilidad de reducir la glucemia en ayunas, el primer lugar de seis tratamientos en la probabilidad de reducir la glucemia postprandial y el primer lugar de seis tratamientos en la probabilidad de reducir el índice de masa corporal.

Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018


	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Linagliptina en monoterapia o terapia combinada no incrementó el riesgo comparado con placebo de EA serios como hipoglucemia, infecciones del tracto respiratorio superior, toxicidad hepática o renal, insuficiencia cardíaca, EA gastrointestinales, fracturas óseas, infecciones, infecciones del tracto urinario, pancreatitis o cáncer. En el ranking de tratamientos múltiples incluyendo inhibidores de DPP-4 en diferentes dosis, linagliptina ocupó el segundo lugar de once tratamientos en la probabilidad de desarrollar hipoglucemia, el sexto lugar de ocho tratamientos en la probabilidad de desarrollar infecciones del tracto respiratorio superior, el primer lugar de cinco tratamientos evaluados en la probabilidad de producir toxicidad hepática o renal y el sexto lugar de siete tratamiento en la probabilidad de desarrollar reacciones de hipersensibilidad. La mayoría de GPC seleccionadas incluyen el uso de iDPP-4 como alternativa junto con otros hipoglicemiantes. La EE incluida concluye que existe similitud en el costo y efectividad entre sulfonilureas distintas a glibenclamida, iDPP-4 y tiazolidinedionas. La mayoría de RS fueron consideradas como nivel de confianza bajo por no contar con un protocolo. La mayoría de GPC incluidas obtuvieron un promedio global de calidad superior al 80%.

CONCLUSIONES

- Linagliptina mostró un perfil de eficacia superior y un perfil de seguridad comparable a placebo.
- En comparación con otros inhibidores DPP-4, fue superior en la probabilidad de reducir la glucemia en ayunas, glucemia postprandial y el índice de masa corporal, aunque obtuvo una de las probabilidades más bajas de reducir la hemoglobina glicosilada.
- La evaluación de seguridad respecto a otros inhibidores DPP-4 muestra una probabilidad mayor de desarrollar toxicidad hepática o renal, e hipoglucemia, y una mayor probabilidad de EA gastrointestinales y fracturas, respecto a otros hipoglicemiantes.
- Las GPC incluidas recomiendan el uso de inhibidores DPP-4 como alternativa para el control glicémico. La evaluación económica demuestra un costo-efectividad similar entre sulfonilureas distintas a glibenclamida, inhibidores DPP-4 y tiazolidinedionas.
- La mayoría de RS fueron consideradas como nivel de confianza bajo. La mayoría de GPC incluidas obtuvieron un promedio global de calidad superior al 80%.

PALABRAS CLAVES: linagliptina, diabetes mellitus tipo 2, evaluación de la tecnología biomédica.

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

I. INTRODUCCIÓN

Este documento técnico se realiza a solicitud del Hospital Nacional Dos de Mayo, a través de la Gerencia Macro Regional Centro Medio del Seguro Integral de Salud. La Unidad de Análisis y Generación de Evidencias en Salud Pública (UNAGESP) del Instituto Nacional de Salud, en el marco de sus competencias, analizó el pedido y tras la coordinación con los responsables asignados de las instituciones solicitantes se establecieron y consensuaron los alcances de la evaluación, tales como la población de estudio, intervención, comparadores y desenlaces.


1.1 Cuadro clínico

La diabetes mellitus (DM) y sus complicaciones representan una epidemia global y una amenaza para la salud pública (1). A nivel mundial, se estima que una de cada once personas entre los 20 y 79 años padece DM, lo cual representa alrededor de 415 millones de personas (2,3). Estas cifras triplican la prevalencia observada en el año 2000 y superan las proyecciones esperadas para el año 2025 (4). En Perú, tres de cada cien personas mayores de quince años han sido diagnosticadas de DM (5) y se estima que los casos podrían duplicarse, considerando las personas que padecen la enfermedad y no han sido diagnosticadas, pudiendo representar un total de más de un millón de personas afectadas (6). La DM constituye una de las principales causas de mortalidad, morbilidad y gastos de atención de salud a nivel mundial (7–10). La obesidad, el estilo de vida sedentario, las dietas altas en energía y el envejecimiento de la población se han identificado como principales contribuyentes al incremento acelerado de diabetes observado en las últimas décadas (1).

La DM tipo 2 (DM2) es el tipo más frecuente de diabetes, con un porcentaje superior al 90% de casos (1). Los criterios para el diagnóstico de DM2 son: glucosa plasmática ≥ 200 mg/dl, dos horas después de una carga oral con 75 g de glucosa; o ≥ 126 mg/dl en ayunas; o ≥ 200 mg/dl en cualquier momento del día, en pacientes con síntomas clásicos de hiperglucemia (pérdida de peso, polidipsia, poliurea o visión borrosa) o crisis hiperglucémica; o hemoglobina glicosilada (HbA1C) $\geq 6,5\%$ (11).

El control glicémico es una parte importante en el manejo de la DM2. Los objetivos de glucemia deben ser individualizados según la esperanza de vida, edad, riesgo de hipoglucemia, comorbilidades, duración de la enfermedad, motivación del paciente y adherencia. A menudo,

*Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018*

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

lograr como objetivo un valor de HbA1C <7%, es apropiado y seguro; sin embargo, en pacientes con comorbilidades avanzadas o de muy avanzada edad, una meta más cercana al 8% puede considerarse razonable (12). La dieta y el ejercicio constituyen la terapia de primera línea para el tratamiento de la DM2. Cuando las modificaciones del estilo de vida no son suficientes para lograr el objetivo glucémico, se debe considerar el uso de medicamentos de manera complementaria. El uso de metformina como monoterapia, suele ser la alternativa de primera elección, a menos que esté contraindicada o su uso no lleve al paciente al objetivo glucémico deseado después de aproximadamente tres meses de uso. En estos casos, se debe iniciar doble terapia, incluyendo modificación del estilo de vida, metformina y un segundo agente farmacológico; si a pesar de ello no se consigue el objetivo glucémico, se debe considerar triple terapia, agregando un tercer agente farmacológico. Si finalmente no se consigue los objetivos glucémicos después de tres meses de triple terapia, se utiliza terapia inyectable combinada, basada en insulina, usualmente acompañada con metformina con o sin otro agente farmacológico (12,13).

Los medicamentos recomendados en doble o triple terapia, además de metformina, son sulfonilureas de segunda generación, tiazolidinedionas, inhibidores DPP-4, inhibidores de la SGLT2, agonistas del receptor GLP-1 o insulina basal (**Tabla 1**). La elección del segundo o tercer medicamento debe basarse en las características del paciente, la enfermedad y el medicamento, con el objetivo de reducir los niveles de glucosa en la sangre y minimizar los efectos secundarios, especialmente la hipoglucemia (13).


	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Tabla 1. Principales medicamentos no insulínicos aprobados para el tratamiento de diabetes mellitus 2.


Clase	Compuesto	Aprobación (FDA)	Registro Sanitario en Perú*
Sulfonilureas (segunda generación)	Glibenclamida	1984	Si
	Glipizida	1984	No
	Glimepirida	1995	Si
	Sitagliptina	2006	Si
Inhibidores DPP-4	Saxagliptina	2009	Si
	Linagliptina	2011	Si
	Alogliptina	2013	Si
Tiazolidinedionas	Pioglitazona	1999	Si
	Rosiglitazona	1999	No
Agonistas del receptor GLP-1	Exenatida	2005	Si*
	Canagliflozina	2013	Si
Inhibidores de la SGLT2	Dapagliflozina	2014	Si
	Empagliflozina	2014	Si

DPP-4: dipeptidil peptidasa-4; FDA: Food and Drug Administration; GLP-1: receptor del péptido similar al glucagón tipo 1; SGLT2: cotransportador de sodio-glucosa tipo 2. * Vigencia prorrogada provisional

Fuente: elaboración propia en base a las referencias (13) y (14)

1.2 Descripción de la tecnología

Linagliptina es un medicamento indicado como complemento de la dieta y el ejercicio para mejorar el control glucémico en adultos con DM2, pudiendo ser usado como monoterapia o en combinación con otros medicamentos antidiabéticos (15). Su mecanismo de acción se basa en la inhibición de la enzima DPP-4 que degrada las hormonas incretinas péptido similar al glucagón tipo 1 (GLP-1) y polipéptido insulínico dependiente de glucosa (GIP), produciendo un aumento de la concentración de hormonas incretinas activas; lo cual estimula la liberación de insulina cuando los niveles de glucosa en sangre son altos y disminuye los niveles de glucagón. Estos dos procesos en conjunto reducen la cantidad de glucosa en la sangre y ayudan a controlar la DM2 (15).

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02


La dosis recomendada de linagliptina es de 5 mg una vez al día. Este medicamento no debe ser usado en pacientes con DM tipo 1 o para el tratamiento de cetoacidosis diabética; no se ha demostrado su seguridad en gestantes, mujeres lactantes o menores de 18 años, y no requiere un ajuste de dosis en población geriátrica, con insuficiencia renal o insuficiencia hepática (15).

Los eventos adversos (EA) más comunes asociados al tratamiento con linagliptina informados en ensayos clínicos aleatorizados (ECAs) fueron nasofaringitis, diarrea y tos, cuando se empleó en monoterapia o terapia combinada con otros antidiabéticos; infecciones del tracto urinario e hipertrigliceridemia en terapia combinada con sulfonilureas; hiperlipidemia y aumento de peso en terapia combinada con pioglitazona; y estreñimiento en terapia combinada con insulina. Estudios post-comercialización han reportados casos de pancreatitis aguda, incluyendo pancreatitis mortal, reacciones de hipersensibilidad, artralgia severa y discapacitante, penfigoide bulloso, salpullido, ulceraciones en la boca y estomatitis (15).

Linagliptina cuenta con aprobación de la *Food and Drug Administration* (FDA) de los Estados Unidos y la *European Medicines Agency* (EMA) desde el año 2011 para el control glucémico de pacientes con DM2, bajo la denominación comercial de Tradjenta®. Asimismo, la presentación combinada con metformina cuenta con aprobación desde el 2012 bajo las denominaciones comerciales de Jentaduetto® y Jentaduetto® XR; mientras que la presentación combinada con empaglifozina cuenta con aprobación desde el 2015 por FDA y desde el 2016 por EMA bajo la denominación comercial de Glyxambi®. Todos los medicamentos son producidos por el laboratorio Boehringer Ingelheim International GmbH con sede en Alemania (14,16).

En Perú, linagliptina cuenta con siete registros sanitarios vigentes, dos como compuesto único bajo la denominación comercial de Trayenta® 5mg (registros EE05582 y EE00004), tres en combinación con metformina, bajo las denominaciones comerciales de Trayenta dúo® 2,5mg/500mg (registro EE00396), Trayenta dúo® 2,5mg/850mg (registro EE00393) y Trayenta dúo® 2,5 mg/1000mg (registro EE00395); y dos en combinación con empaglifozina, bajo las denominaciones comerciales de Glyxambi® 10mg/5mg (registro EE05208) y Glyxambi® 25mg/5mg (registro EE05212) (17).

*Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018*

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

II. OBJETIVO

Describir la evidencia científica disponible sobre la eficacia y seguridad de linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2.

III. METODOLOGÍA

3.1 Formulación de pregunta PICO


¿Cuál es el nivel de eficacia y seguridad del uso de linagliptina para el control glucémico de pacientes con diabetes mellitus tipo 2? (**Tabla 2**).

Tabla 2. Pregunta PICO.

Población	Pacientes adultos con diabetes mellitus tipo 2 (DM2)
Intervención	Linagliptina 5 mg como monoterapia o terapia combinada
Comparador	Placebo u otros medicamentos antidiabéticos con registro sanitario vigente en Perú (Tabla 1)
Outcome (Desenlace)	<p>Eficacia:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Control glucémico (cambio en el nivel de hemoglobina glicosilada, glucemia en ayunas o glucemia postprandial) • Modificación en el peso corporal • Calidad de vida <p>Seguridad:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Eventos adversos

3.2 Estrategia de búsqueda

Para la identificación de evidencia científica sobre la eficacia y seguridad de linagliptina en DM2, se construyó una estrategia de búsqueda en las bases de datos: Medline (Pubmed), The Cochrane Library y LILACS. La fecha de búsqueda fue el 03 de octubre de 2018. Asimismo, se verificó las listas de referencias de los estudios identificados con la finalidad de incluir cualquier referencia adicional relevante. Se dio preferencia a revisiones sistemáticas (RS). Para la identificación de

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

guías de práctica clínica (GPC) y evaluaciones de tecnología sanitaria (ETS) se desarrolló una búsqueda directa en repositorios digitales de agencias elaboradoras de estos documentos. Las estrategias de búsqueda detalladas para los diferentes tipos de documentos pueden ser consultadas en los **Anexos 01, 02 y 03**.

3.3 Selección de estudio

La selección de estudios en las diferentes bases de datos fue desarrollada por un solo revisor, y consideró una fase inicial de lectura de títulos y resúmenes, seguida de una fase de lectura a texto completo de las referencias potencialmente relevantes identificadas. La selección de estudios fue limitada a ECAs y RS de ECAs, con o sin meta-análisis, publicados en idioma español o inglés, sin restricción por fecha de publicación.

3.4 Extracción de datos


Un sólo revisor extrajo la información relevante de los artículos y documentos seleccionados.

3.5 Evaluación de la calidad metodológica

La valoración de la calidad de las fuentes de información incluidas en el presente documento técnico fue realizada por un solo revisor, empleando las siguientes herramientas metodológicas:

Revisiones sistemáticas: se utilizó la herramienta AMSTAR 2 (19). Esta herramienta consta de dieciséis ítems distintos, de los cuales siete ítems son considerados críticos y nueve ítems no críticos. En base a ello, la confianza en una revisión sistemática puede ser considerada alta (ninguna debilidad crítica y hasta una no crítica), media (ninguna debilidad crítica y más de una debilidad no crítica), baja (hasta una debilidad crítica, con o sin debilidades no críticas) o críticamente baja (más de una debilidad crítica, con o sin debilidades no críticas).

Ensayos clínicos aleatorizados: se valoró el riesgo de sesgo de los estudios utilizando la herramienta propuesta por la colaboración Cochrane (20), la cual incluye la evaluación de los siguientes dominios: generación de secuencia aleatoria, ocultamiento de la asignación, cegamiento de participantes y personal, cegamiento de la evaluación de resultados, datos incompletos de resultados, reporte selectivo de desenlaces y otras fuentes de sesgo.

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Guías de práctica clínica: se evaluó la calidad metodológica utilizando el instrumento AGREE II (21), compuesto por 23 ítems organizados en seis dominios: alcance y objetivo; participación de los implicados; rigor en la elaboración; claridad de la presentación; aplicabilidad; e independencia editorial.

IV. RESULTADOS

Se identificaron nueve RS (22–30), siete GPC (13,31–36) y una EE, incluida como parte de una GPC seleccionada (34), que respondieron a la pregunta PICO de interés. No se encontraron ETS (**Figura 1**).

Todas las RS incluidas exploraron diferentes aspectos de eficacia y seguridad de linagliptina en monoterapia o en combinación con otros medicamentos hipoglicemiantes. Seis RS desarrollaron meta-análisis en red (22–27), y tres desarrollaron meta-análisis tradicional (28–30). Todos los estudios primarios identificados en la búsqueda sistemática se encontraron incluidos en las RS seleccionadas. Cinco RS fueron publicadas entre el 2017 y 2018 (22–25,30), mientras que las restantes fueron publicadas en un periodo de antigüedad que no superó los cinco años (26–29). Las características de las RS incluidas en la presente ETS rápida se describen en el **Anexo 05**.

Las GPC incluidas fueron elaboradas por la *American Diabetes Association* (ADA) (13), el Centro Nacional de Excelencia Tecnológica en Salud (CENETEC) (31), el *Scottish Intercollegiate Guidelines Network* (SIGN) (32), el Ministerio de Salud Pública de Ecuador (33), el Ministerio de Salud y Protección Social de Colombia (34), el Ministerio de Salud de Perú (35) y el *National Institute for Health and Care Excellence* (NICE) (36). El resumen de los principales resultados se describe en el **Anexo 06**.


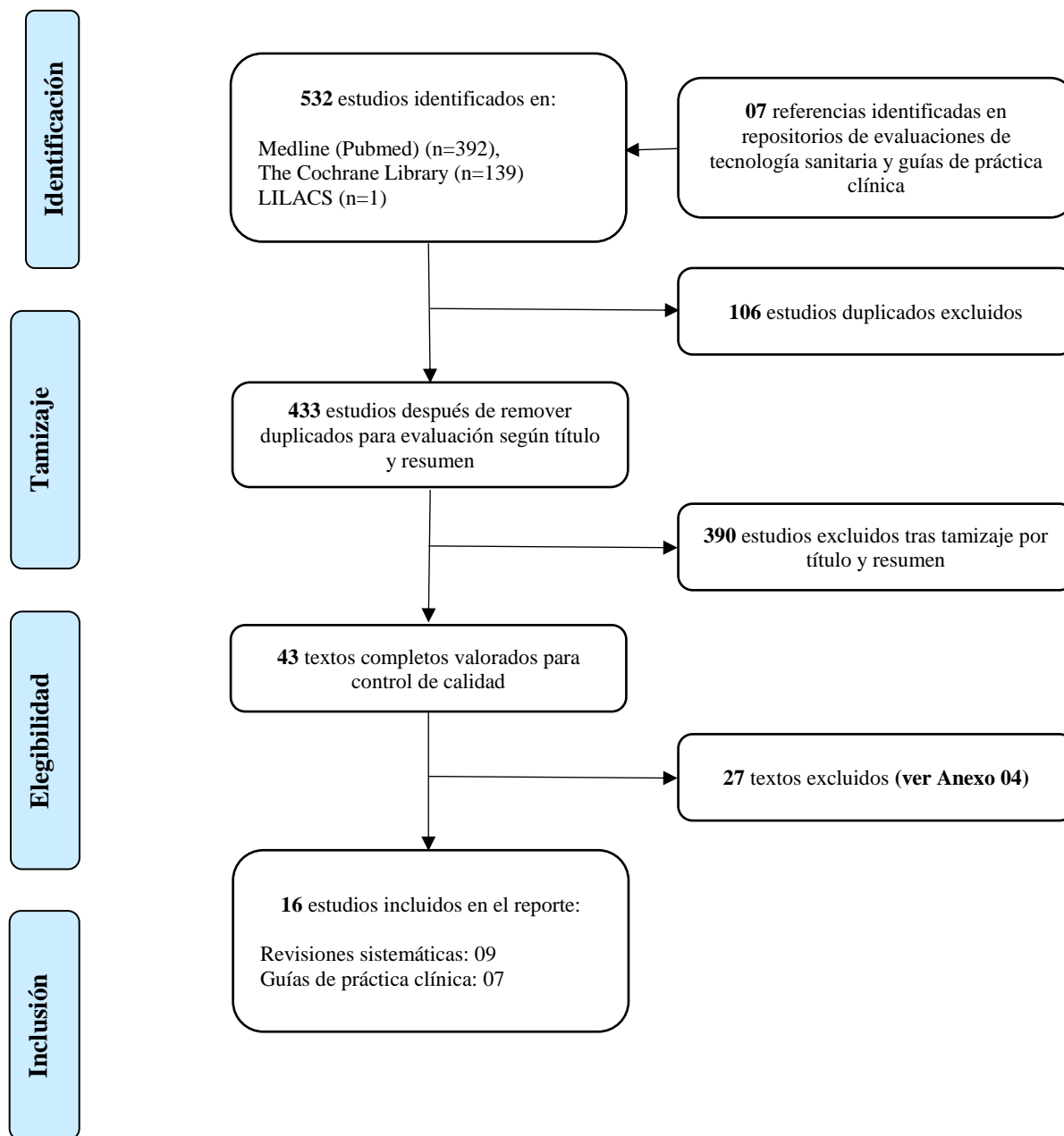

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Figura 1. Flujoograma PRISMA de selección.



From: Moher D, Liberati A, Tetzlaff J, Altman DG, The PRISMA Group (2009). Preferred Reporting Items for Systematic Reviews and Meta-Analyses: The PRISMA Statement. PLoS Med 6(6): e1000097. doi:10.1371/journal.pmed1000097

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02


4.1 Resultados de eficacia

Control glucémico

Comparado con placebo, linagliptina en una dosis de 5mg al día se asoció con mayor reducción de la hemoglobina glicosilada (HbA1C) (diferencia de medias [DM]: -0,54; intervalo de confianza al 95% [IC 95%]: -0,63 a -0,45), glucemia postprandial de dos horas (DM: -1,01; IC 95%: -1,69 a -0,32) y glucemia en ayunas (DM: -0,63; IC 95%: -0,88 a -0,38) (22). Comparado con sitagliptina a dosis de 100mg, sólo se asoció con mayor reducción de la glucemia postprandial de dos horas (DM: -0,73; IC 95%: -1,19 a -0,27) (22). No se observaron diferencias en la reducción de la HbA1C en la comparación indirecta con sitagliptina a dosis de 50 mg, ni en la reducción de la HbA1C, glucemia postprandial de dos horas y glucemia en ayunas en la comparación indirecta con saxagliptina a dosis de 5mg (22).

En un ranking de tratamientos derivado de un meta-análisis en red que incluyó inhibidores DPP-4 en diferentes dosis, linagliptina 5mg ocupó el décimo lugar en la probabilidad de reducir los niveles de HbA1C, sobre un total de doce tratamientos evaluados; el tercer lugar en la probabilidad de reducir los niveles de glucemia postprandial de dos horas, sobre un total de seis tratamientos evaluados; y el primer lugar en la probabilidad de reducir los niveles de glucemia en ayunas, sobre un total de doce tratamientos evaluados (22).

En terapia combinada con metformina (doble terapia), linagliptina produjo mayor reducción de la HbA1C comparado con placebo (DM: -0,68; IC 95%: -0,81 a -0,54), sin diferencias significativas con otros medicamentos como alogliptina, saxagliptina, sitagliptina; inhibidores SGLT-2, sulfonilureas, tiazolidinedionas y agonistas del receptor GLP-1 (26). En terapia combinada con metformina y tiazolidinediona (triple terapia), linagliptina produjo mayor reducción de la HbA1C comparado con placebo (DM: -0,57; IC 95%: -0,92 a -0,22). En la comparación indirecta con otros medicamentos agregados a metformina y tiazolidinediona, linagliptina incrementó la HbA1C comparado con glibenclamida (DM: 0,6; IC 95%: 0,21 a 0,99), sin observar diferencias significativas respecto a empagliflozina, glicempirida y sitagliptina (27). No se observó diferencias significativas entre la triple terapia utilizando linagliptina, metformina y empagliflozina, en comparación con alogliptina, metformina y pioglitazona (26).

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Modificaciones en el peso corporal


Comparado con placebo, linagliptina 5mg no produjo diferencias significativas en la reducción del peso corporal o del índice de masa corporal (IMC). No se observó diferencias significativas en comparación con sitagliptina 100 mg en la reducción del IMC (22). Asimismo, linagliptina 5mg produjo mayor reducción del IMC cuando se comparó indirectamente con saxagliptina 5mg (DM: -14,21; IC 95%: -15,55 a -12,87) (22). En un ranking de tratamientos obtenido a partir de un meta-análisis en red, incluyendo inhibidores DPP-4 en diferentes dosis, linagliptina 5mg ocupó el primer lugar en la probabilidad de reducir el IMC, sobre un total de seis tratamientos evaluados (22).

Cuando se evaluó linagliptina en terapia combinada con metformina (doble terapia), no se observó cambios significativos en el IMC comparado con placebo. En comparación con otros medicamentos antidiabéticos, linagliptina produjo mayor incremento del peso corporal que canaglifozina (DM: 2,11; IC 95%: 1,18 a 3,04), dapaglifozina (DM: 2,13; IC 95%: 1,04 a 3,22) y empaglifozina (DM: 2,03; IC 95%: 1,24 a 2,83); un menor incremento del peso corporal que glicemipirida (DM: -2,23; IC 95%: -2,96 a -1,5), sin diferencias significativas respecto a sitagliptina, saxagliptina, alogliptina, pioglitazona y glibenclamida (26).

Cuando se evaluó linagliptina en terapia combinada con metformina y tiazolidinediona (triple terapia), no se observó cambios significativos en el peso corporal comparado con placebo. En comparación con otros antidiabéticos, linagliptina produjo mayor incremento del peso corporal que canaglifozina (DM: 2,78; IC 95%: 1,36 a 4,02) y empaglifozina (DM: 1,91; IC 95%: 0,79 a 3,03); un menor incremento que glibenclamida (DM: -7,46; IC 95%: -8,56 a -6,36) y glicemipirida (DM: -3,48; IC 95%: -5,23 a -1,73), sin diferencias significativas respecto a sitagliptina (27). La triple terapia con linagliptina, metformina y empaglifozina produjo mayor reducción del peso corporal que alogliptina, metformina y pioglitazona (DM: -4,46; IC 95%: -6,04 a -2,88) (26).

Calidad de vida

Ningún estudio evaluó este desenlace.

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02


4.2 Resultados de seguridad

El uso de linagliptina 5mg se asoció con un riesgo de hipoglucemia similar a placebo, sitagliptina 100mg, linagliptina 10mg y sitagliptina 50mg. En un ranking de tratamientos incluyendo inhibidores DPP-4 en diferentes dosis, linagliptina 5mg ocupó el segundo lugar en probabilidad de producir hipoglucemia confirmada, sobre un total de once tratamientos evaluados (22). En terapia combinada con metformina (doble terapia), linagliptina redujo significativamente el riesgo de hipoglicemia confirmada, comparado con placebo (riesgo relativo [RR]: 0,30; IC 95%: 0,09 a 0,97) y glimepirida (RR: 0,12; IC 95%: 0,05 a 0,29), sin diferencias significativas con canaglifozina, dapaglifozina, empaglifozina, pioglitazona, saxagliptina y sitagliptina (26). En terapia combinada con metformina y tiazolidinediona, linagliptina produjo similar riesgo de hipoglicemia confirmada comparado con placebo, canaglifozina y sitagliptina, y disminuyó ligeramente el riesgo en comparación con glimepirida (RR: 0,05; IC 95%: 0,01 a 0,36) (27).

No se registraron diferencias significativas entre linagliptina y placebo respecto al riesgo de infecciones en general (25). El riesgo de infecciones del tracto respiratorio superior fue similar entre linagliptina y placebo, y en la comparación indirecta con sitagliptina 50mg. En un ranking de tratamientos obtenido a partir de un meta-análisis en red, linagliptina ocupó el sexto lugar en probabilidad de desarrollar infecciones de tracto respiratorio superior, de un total de nueve tratamientos evaluados (22). En terapia combinada con metformina, linagliptina produjo similar riesgo de infecciones del tracto urinario comparado con placebo (26).

El riesgo de toxicidad hepática o renal fue similar entre linagliptina 5 mg y placebo. Sin embargo, al comparar con otros inhibidores de DPP-4, mediante un ranking de tratamientos generado a partir de un meta-análisis en red, linagliptina 5mg produjo la mayor probabilidad de desarrollar toxicidad hepática o renal sobre un total de cinco tratamientos evaluados (22), mientras que en la probabilidad de desarrollar reacciones de hipersensibilidad ocupó el sexto lugar de un total de siete tratamientos evaluados (22).

El riesgo de desarrollar pancreatitis fue similar entre linagliptina y placebo (odds ratio [OR]: 1,62; IC 95%: 0,37 a 7,02). En los datos agrupados de doce ensayos clínicos, solo se produjeron tres casos de pancreatitis de un total de 4 387 pacientes tratados con linagliptina en monoterapia (28).

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

En estudios que compararon linagliptina con placebo, no se produjo ningún caso de cáncer de páncreas, mientras que en un estudio que comparó linagliptina con glimepirida, se presentaron dos casos de cáncer de páncreas en el grupo tratado con linagliptina y un caso en el grupo tratado con glimepirida. Un meta-análisis informó que los pacientes tratados con linagliptina no tuvieron mayor riesgo de desarrollar algún tipo de cáncer, en comparación con pacientes tratados con placebo u otros medicamentos (30).


El riesgo de desarrollar insuficiencia cardiaca fue significativamente más alto en los pacientes tratados con linagliptina, en comparación con sitagliptina (RR: 3,24; IC 95%: 1,06 a 11,31) y saxagliptina (RR: 3,34; IC 95%: 1,04 a 13,9), sin diferencias significativas respecto a placebo y alogliptina (23).

El riesgo de EA gastrointestinales fue similar entre linagliptina y placebo (OR: 1,11; IC 95%: 0,92 a 1,35). En el ranking de probabilidades de reducir el riesgo de EA gastrointestinales, linagliptina ocupó el décimo lugar sobre un total de catorce tratamientos evaluados (24). No se registraron diferencias en el riesgo de fracturas óseas entre linagliptina y placebo. En el ranking de probabilidades de reducir el riesgo de fracturas óseas, linagliptina ocupó el décimo lugar de un total de once tratamientos evaluados (25).

4.3 Guías de práctica clínica

Todas las GPC incluidas coinciden en recomendar el uso de metformina como tratamiento farmacológico inicial de DM2, en caso se tolere y no esté contraindicada. En caso no se logren los objetivos, la elección del segundo medicamento a agregar a la terapia con metformina varía largamente, incluyendo inhibidores DPP-4, sulfonilureas como glimepirida o glicazida, inhibidores SGLT-2 o tiazolidinedionas. Las GPC de México (31) y Colombia (34) recomiendan preferir un inhibidor DPP-4, aunque la GPC de México solo menciona sitagliptina en su algoritmo de tratamiento; la GPC de Ecuador (33) recomienda sulfonilureas como glimepirida o glicazida, y aunque recomienda definir el tratamiento de forma individualizada, no incluye inhibidores DPP-4 en la relación de medicamentos avalados por la GPC. La GPC del NICE (36) recomienda indistintamente inhibidores DPP-4, pioglitazona o sulfonilureas; mientras que la GPC de SIGN (32) recomienda indistintamente sulfonilureas, inhibidores SGLT-2, pioglitazona o inhibidores DPP-4.

*Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018*

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

La GPC de Perú (35) aborda sólo el tratamiento como monoterapia, recomendando metformina o sulfonilureas, como glibenclamida y glimepirida (esta última sólo en el segundo y tercer nivel de atención). La GPC de la ADA (13) recomienda decidir la elección del fármaco en función a las características del paciente. Como tercer agente farmacológico, la mayoría de GPC recomienda insulina. Las recomendaciones se describen en el **Anexo 07**.

4.4 Evaluación de tecnologías sanitarias

No se identificaron ETS relevantes que respondieran al objetivo de la presente ETS rápida.

4.5 Evaluaciones económicas de Perú y costos de la tecnología

Según información del Observatorio de Productos Farmacéuticos de la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID) (18), el costo mensual de tratamiento con linagliptina en un paciente adulto oscilaría entre S/. 78,30 y S/. 385,50 dependiendo del tipo de medicamento a emplear, sin considerar gastos de hospitalización, insumos ni fármacos coadyuvantes (**Tabla 3**).


Tabla 3. Costos del medicamento por un mes de tratamiento*.

Nombre del medicamento	Costo unitario (S/.)	Dosis recomendada	N° de comprimidos al día/mes	Costo total (S/.)
Trayenta® 5mg	3,85	5 mg/día	1/30	115,50
Trayenta dúo® 2,5mg/850mg	2,61	2,5 mg/850 mg	1/30	78,30
Trayenta dúo® 2,5mg/1000mg	2,61	2,5 mg/1000 mg	1/30	78,30
Glyxambi® 25mg/5mg	12,85	25 mg/5 mg	1/30	385,50

* Los precios corresponden al más bajo en el sector privado. No se encontró información de precios en el sector público. No se encontró información de precios de Trayenta dúo® 2,5 mg/500 mg ni Glyxambi® 10 mg/5mg.

Fuente: Observatorio de Productos Farmacéuticos de la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID)

Una evaluación económica incluida como parte de la GPC de Colombia (34), analizó el costo-efectividad con un horizonte temporal de un año desde la perspectiva del tercer pagador (sistema de seguridad social colombiano) de la adición de antidiabéticos orales a metformina en pacientes


	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

diabéticos que no alcanzaron las metas de control. Se incluyeron los siguientes medicamentos: sulfonilureas (glipizida, gliclazida, glimepirida y glibenclamida), tiazolidinedionas (pioglitazona), agonistas de receptor de GLP-1 (exenatida) e inhibidores de DPP-4 (sitagliptina, saxagliptina, linagliptina y vildagliptina). Los autores concluyen que existe similitud en los niveles de costo y efectividad entre sulfonilureas distintas a glibenclamida, inhibidores DPP-4 y tiazolidinedionas. La glibenclamida resulta ser más costosa y menos efectiva que otras sulfonilureas, debido a su mayor probabilidad de presentar EA que disminuyen la adherencia e incrementan los costos. La diferencia de costo de los agonistas de receptor de GLP-1, frente a las demás alternativas, fue el factor principal para que no se encontrara dentro del grupo de alternativas costo efectivas. Es importante aclarar que es necesario valorar la transferibilidad de esta EE al contexto peruano antes de extrapolar sus resultados.

4.6 Evaluación de calidad

Ocho de nueve RS incluidas fueron consideradas como nivel de confianza bajo (22–24,26–30), siendo la ausencia de un protocolo elaborado el motivo principal por el cual se rebajó el nivel de confianza. La RS restante (25) fue considerada como nivel de confianza alto. Asimismo, las principales debilidades no críticas identificadas fueron no justificar la decisión sobre el diseño de estudios a incluir, y no reportar la fuente de financiamiento de los estudios incluidos en la revisión, ambas limitaciones fueron observadas en seis RS (**Anexo 08a**).

Las GPC con mayor puntaje obtenido en la valoración global de calidad fueron la GPC del Ministerio de Salud y Protección Social de Colombia (91,2%), del NICE (87,4%) y del SIGN (85,4%), mientras que las de menor puntaje fueron las GPC del Ministerio de Salud del Perú (64,2%) y ADA (74,1%). Esta última, principalmente, por no contar con documentos metodológicos de acceso público. En el dominio de rigor de elaboración, la GPC de Colombia y del NICE (ambas con 91,1%), fueron las de mayor puntaje, mientras que la GPC de Perú (48,2%) y la GPC de ADA (69,6%) obtuvieron el puntaje más bajo. (**Anexo 08b**).

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

V. CONCLUSIONES

- Linagliptina mostró un perfil de eficacia superior y un perfil de seguridad comparable a placebo.
- En comparación con otros inhibidores DPP-4, fue superior en la probabilidad de reducir la glucemia en ayunas, glucemia postprandial y el índice de masa corporal, aunque obtuvo una de las probabilidades más bajas de reducir la hemoglobina glicosilada.
- La evaluación de seguridad respecto a otros inhibidores DPP-4 muestra una probabilidad mayor de desarrollar toxicidad hepática o renal, e hipoglucemia, y una mayor probabilidad de EA gastrointestinales y fracturas, respecto a otros hipoglicemiantes.
- Las GPC incluidas recomiendan el uso de inhibidores DPP-4 como alternativa para el control glucémico. La evaluación económica en el contexto colombiano muestra un costo-efectividad similar entre sulfonilureas distintas a glibenclamida, inhibidores DPP-4 y tiazolidinedionas.

VI. CONTRIBUCIÓN DE AUTORES


AA elaboró la estrategia de búsqueda y seleccionó los estudios y escribió el manuscrito final de acuerdo a las pautas metodológicas y objetivos establecidos por el Instituto Nacional de Salud. RT validó la pregunta de investigación. RT y PC revisaron la versión preliminar e informe final.

VII. DECLARACIÓN DE INTERÉS

Los autores declaran no tener conflictos de interés en relación a los contenidos de este documento.

VIII. FINANCIAMIENTO


La presente revisión rápida fue financiada por el Instituto Nacional de Salud del Perú.

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02


IX. REFERENCIAS

1. Zheng Y, Ley SH, Hu FB. Global aetiology and epidemiology of type 2 diabetes mellitus and its complications. *Nat Rev Endocrinol*. 2018;14(2):88-98.
2. Jaacks LM, Siegel KR, Gujral UP, Narayan KMV. Type 2 diabetes: A 21st century epidemic. *Best Pract Res Clin Endocrinol Metab*. 2016;30(3):331-43.
3. NCD Risk Factor Collaboration (NCD-RisC). Worldwide trends in diabetes since 1980: a pooled analysis of 751 population-based studies with 4.4 million participants. *Lancet Lond Engl*. 2016;387(10027):1513-30.
4. Ogurtsova K, da Rocha Fernandes JD, Huang Y, Linnenkamp U, Guariguata L, Cho NH, et al. IDF Diabetes Atlas: Global estimates for the prevalence of diabetes for 2015 and 2040. *Diabetes Res Clin Pract*. 2017;128:40-50.
5. Instituto Nacional de Estadística e Informática. Perú. Enfermedades no transmisibles y transmisibles, 2017. Lima: INEI; 2016.
6. Villena JE. Diabetes Mellitus in Peru. *Ann Glob Health*. 2015;81(6):765-75.
7. GBD 2015 DALYs and HALE Collaborators. Global, regional, and national disability-adjusted life-years (DALYs) for 315 diseases and injuries and healthy life expectancy (HALE), 1990-2015: a systematic analysis for the Global Burden of Disease Study 2015. *Lancet Lond Engl*. 2016;388(10053):1603-58.
8. GBD 2015 Mortality and Causes of Death Collaborators. Global, regional, and national life expectancy, all-cause mortality, and cause-specific mortality for 249 causes of death, 1980-2015: a systematic analysis for the Global Burden of Disease Study 2015. *Lancet Lond Engl*. 2016;388(10053):1459-544.
9. Bommer C, Heesemann E, Sagalova V, Manne-Goehler J, Atun R, Bärnighausen T, et al. The global economic burden of diabetes in adults aged 20-79 years: a cost-of-illness study. *Lancet Diabetes Endocrinol*. 2017;5(6):423-30.
10. Wong E, Backholer K, Gearon E, Harding J, Freak-Poli R, Stevenson C, et al. Diabetes and risk of physical disability in adults: a systematic review and meta-analysis. *Lancet Diabetes Endocrinol*. 2013;1(2):106-14.


*Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018*

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

11. American Diabetes Association. 2. Classification and Diagnosis of Diabetes. Diabetes Care. 2017;40(Suppl 1):S11-24.
12. Dodds S. The How-To for Type 2: An Overview of Diagnosis and Management of Type 2 Diabetes Mellitus. Nurs Clin North Am. 2017;52(4):513-22.
13. American Diabetes Association. 8. Pharmacologic Approaches to Glycemic Treatment: Standards of Medical Care in Diabetes-2018. Diabetes Care. 2018;41(Suppl 1):S73-85.
14. U.S. Food & Drug Administration. FDA Approved Drug Products. [Internet]. [citado 3 de octubre de 2018]. Disponible en: <https://www.accessdata.fda.gov/scripts/cder/daf/index.cfm>
15. Boehringer Ingelheim. Tradjenta®. US Prescribing Information [Internet]. [citado 4 de octubre de 2018]. Disponible en: <https://www.ema.europa.eu/en/medicines>
16. European Medicines Agency. Human medicine european public assessment report (EPAR) [Internet]. [citado 4 de octubre de 2018]. Disponible en: <https://www.accessdata.fda.gov/scripts/cder/daf/index.cfm>
17. Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas. Registro Sanitario de Productos Farmacéuticos. [Internet]. [citado 3 de octubre de 2018]. Disponible en: <http://www.digemid.minsa.gob.pe/indexperudis.ASP>
18. Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas. Observatorio de Productos Farmacéuticos. [Internet]. [citado 3 de octubre de 2018]. Disponible en: <http://observatorio.digemid.minsa.gob.pe/>
19. Shea BJ, Reeves BC, Wells G, Thuku M, Hamel C, Moran J, et al. AMSTAR 2: a critical appraisal tool for systematic reviews that include randomised or non-randomised studies of healthcare interventions, or both. BMJ. 2017;358:j4008.
20. Higgins JPT, Altman DG, Gøtzsche PC, Jüni P, Moher D, Oxman AD, et al. The Cochrane Collaboration's tool for assessing risk of bias in randomised trials. BMJ. 2011;343:d5928.
21. AGREE Next Steps Consortium. El Instrumento AGREE II Versión electrónica. [Internet]. [citado 4 de octubre de 2018]. Disponible en: <http://www.guiasalud.es>


	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

22. Ling J, Cheng P, Ge L, Zhang D-H, Shi A-C, Tian J-H, et al. The efficacy and safety of dipeptidyl peptidase-4 inhibitors for type 2 diabetes: a Bayesian network meta-analysis of 58 randomized controlled trials. *Acta Diabetol.* 2018;
23. Guo W-Q, Li L, Su Q, Dai W-R, Ye Z-L. Effect of Dipeptidyl Peptidase-4 Inhibitors on Heart Failure: A Network Meta-Analysis. *Value Health J Int Soc Pharmacoeconomics Outcomes Res.* 2017;20(10):1427-30.
24. Wu S, Chai S, Yang J, Cai T, Xu Y, Yang Z, et al. Gastrointestinal Adverse Events of Dipeptidyl Peptidase 4 Inhibitors in Type 2 Diabetes: A Systematic Review and Network Meta-analysis. *Clin Ther.* 2017;39(9):1780-1789.e33.
25. Yang J, Huang C, Wu S, Xu Y, Cai T, Chai S, et al. The effects of dipeptidyl peptidase-4 inhibitors on bone fracture among patients with type 2 diabetes mellitus: A network meta-analysis of randomized controlled trials. *PloS One.* 2017;12(12):e0187537.
26. Mearns ES, Sobieraj DM, White CM, Saulsberry WJ, Kohn CG, Doleh Y, et al. Comparative efficacy and safety of antidiabetic drug regimens added to metformin monotherapy in patients with type 2 diabetes: a network meta-analysis. *PloS One.* 2015;10(4):e0125879.
27. Saulsberry WJ, Coleman CI, Mearns ES, Zaccaro E, Doleh Y, Sobieraj DM. Comparative efficacy and safety of antidiabetic drug regimens added to stable and inadequate metformin and thiazolidinedione therapy in type 2 diabetes. *Int J Clin Pract.* 2015;69(11):1221-35.
28. Monami M, Dicembrini I, Mannucci E. Dipeptidyl peptidase-4 inhibitors and pancreatitis risk: a meta-analysis of randomized clinical trials. *Diabetes Obes Metab.* 2014;16(1):48-56.
29. Yang W, Cai X, Han X, Ji L. DPP-4 inhibitors and risk of infections: a meta-analysis of randomized controlled trials. *Diabetes Metab Res Rev.* 2016;32(4):391-404.
30. Zhao M, Chen J, Yuan Y, Zou Z, Lai X, Rahmani DM, et al. Dipeptidyl peptidase-4 inhibitors and cancer risk in patients with type 2 diabetes: a meta-analysis of randomized clinical trials. *Sci Rep.* 2017;7(1):8273.

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02


31. Centro Nacional de Excelencia Tecnológica en Salud. Diagnóstico y tratamiento farmacológico de la diabetes mellitus tipo 2 en el primer nivel de atención. México, D. F.: CENETEC; 2018.
32. Scottish Intercollegiate Guidelines Network. Pharmacological management of glycaemic control in people with type 2 diabetes: A national clinical guideline. Edinburgh UK: SIGN; 2017.
33. Ecuador. Ministerio de Salud Pública. Diabetes mellitus tipo 2. Guía de Práctica Clínica. Quito: MSP; 2017.
34. Colombia. Ministerio de Salud y Protección Social. Guía de práctica clínica para el diagnóstico, tratamiento y seguimiento de la diabetes mellitus tipo 2 en la población mayor de 18 años. Bogotá, Colombia: MSPS; 2016.
35. Perú. Ministerio de Salud. Dirección de Prevención de Enfermedades No Transmisibles y Oncológicas. Guía de práctica clínica para el diagnóstico, tratamiento y control de la diabetes mellitus tipo 2 en el primer nivel de atención. Lima, Perú: MINSA; 2015. 66 p.
36. National Institute for Health and Care Excellence. Type 2 diabetes in adults: management (NG28). Reino Unido: NICE; 2015.
37. Bajaj M, Gilman R, Patel S, Kempthorne-Rawson J, Lewis-D'Agostino D, Woerle H. Linagliptin improved glycaemic control without weight gain or hypoglycaemia in patients with type 2 diabetes inadequately controlled by a combination of metformin and pioglitazone: a 24-week randomized, double-blind study. *Diabet Med.* 2014;31(12):1505-14.
38. Barnett A, Patel S, Harper R, Toorawa R, Thiemann S, von Eynatten M, et al. Linagliptin monotherapy in type 2 diabetes patients for whom metformin is inappropriate: an 18-week randomized, double-blind, placebo-controlled phase III trial with a 34-week active-controlled extension. *Diabetes Obes Metab.* 2012;14(12):1145-54.
39. Craddy P, Palin H-J, Johnson KI. Comparative effectiveness of dipeptidylpeptidase-4 inhibitors in type 2 diabetes: a systematic review and mixed treatment comparison. *Diabetes Ther Res Treat Educ Diabetes Relat Disord.* 2014;5(1):1-41.

*Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018*


	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

40. Deacon CF, Lebovitz HE. Comparative review of dipeptidyl peptidase-4 inhibitors and sulphonylureas. *Diabetes Obes Metab.* 2016;18(4):333-47.
41. DeFronzo RA, Lee C, Kohler S. Safety and Tolerability of Combinations of Empagliflozin and Linagliptin in Patients with Type 2 Diabetes: Pooled Data from Two Randomized Controlled Trials. *Adv Ther.* 2018;35(7):1009-22.
42. DeFronzo RA, Lewin A, Patel S, Liu D, Kaste R, Woerle HJ, et al. Combination of empagliflozin and linagliptin as second-line therapy in subjects with type 2 diabetes inadequately controlled on metformin. *Diabetes Care.* 2015;38(3):384-93.
43. Del Prato S, Taskinen M, Owens D, von Eynatten M, Emser A, Gong Y, et al. Efficacy and safety of linagliptin in subjects with type 2 diabetes mellitus and poor glycemic control: pooled analysis of data from three placebo-controlled phase III trials. *J Diabetes Complications.* 2013;27(3):274-9.
44. Del Prato S, Barnett A, Huisman H, Neubacher D, Woerle H, Dugi K. Effect of linagliptin monotherapy on glycaemic control and markers of β -cell function in patients with inadequately controlled type 2 diabetes: a randomized controlled trial. *Diabetes Obes Metab.* 2011;13(3):258-67.
45. Esposito K, Chiodini P, Maiorino MI, Bellastella G, Capuano A, Giugliano D. Glycaemic durability with dipeptidyl peptidase-4 inhibitors in type 2 diabetes: a systematic review and meta-analysis of long-term randomised controlled trials. *BMJ Open.* 2014;4(6):e005442.
46. Forst T, Uhlig-Laske B, Ring A, Ritzhaupt A, Graefe-Mody U, Dugi KA. The oral DPP-4 inhibitor linagliptin significantly lowers HbA1c after 4 weeks of treatment in patients with type 2 diabetes mellitus. *Diabetes Obes Metab.* 2011;13(6):542-50.
47. Gallwitz B, Rosenstock J, Rauch T, Bhattacharya S, Patel S, von Eynatten M, et al. 2-year efficacy and safety of linagliptin compared with glimepiride in patients with type 2 diabetes inadequately controlled on metformin: a randomised, double-blind, non-inferiority trial. *Lancet Lond Engl.* 2012;380(9840):475-83.


*Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018*

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

48. Goossen K, Graber S. Longer term safety of dipeptidyl peptidase-4 inhibitors in patients with type 2 diabetes mellitus: systematic review and meta-analysis. *Diabetes Obes Metab.* 2012;14(12):1061-72.
49. Johansen OE, Neubacher D, von Eynatten M, Patel S, Woerle H-J. Cardiovascular safety with linagliptin in patients with type 2 diabetes mellitus: a pre-specified, prospective, and adjudicated meta-analysis of a phase 3 programme. *Cardiovasc Diabetol.* 2012;11:3.
50. Lehrke M, Marx N, Patel S, Seck T, Crowe S, Cheng K, et al. Safety and Tolerability of Linagliptin in Patients With Type 2 Diabetes: A Comprehensive Pooled Analysis of 22 Placebo-controlled Studies. *Clin Ther.* 2014;36(8):1130-46.
51. McGill JB. Linagliptin for type 2 diabetes mellitus: a review of the pivotal clinical trials. *Ther Adv Endocrinol Metab.* 2012;3(4):113-24.
52. Monami M, Dicembrini I, Mannucci E. Dipeptidyl peptidase-4 inhibitors and heart failure: a meta-analysis of randomized clinical trials. *Nutr Metab Cardiovasc Dis NMCD.* 2014;24(7):689-97.
53. Monami M, Dicembrini I, Martelli D, Mannucci E. Safety of dipeptidyl peptidase-4 inhibitors: a meta-analysis of randomized clinical trials. *Curr Med Res Opin.* 2011;27 Suppl 3:57-64.
54. Neumiller JJ, Setter SM. Review of linagliptin for the treatment of type 2 diabetes mellitus. *Clin Ther.* 2012;34(5):993-1005.
55. Park H, Park C, Kim Y, Rascati KL. Efficacy and safety of dipeptidyl peptidase-4 inhibitors in type 2 diabetes: meta-analysis. *Ann Pharmacother.* 2012;46(11):1453-69.
56. Ross SA, Rafeiro E, Meinicke T, Toorawa R, Weber-Born S, Woerle H-J. Efficacy and safety of linagliptin 2.5 mg twice daily versus 5 mg once daily in patients with type 2 diabetes inadequately controlled on metformin: a randomised, double-blind, placebo-controlled trial. *Curr Med Res Opin.* 2012;28(9):1465-74.
57. Russell S. Incretin-based therapies for type 2 diabetes mellitus: a review of direct comparisons of efficacy, safety and patient satisfaction. *Int J Clin Pharm.* 2013;35(2):159-72.


	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

58. Schernthaner G, Barnett AH, Emser A, Patel S, Troost J, Woerle H-J, et al. Safety and tolerability of linagliptin: a pooled analysis of data from randomized controlled trials in 3572 patients with type 2 diabetes mellitus. *Diabetes Obes Metab.* 2012;14(5):470-8.
59. Singh-Franco D, Harrington C, Tellez-Corrales E. An updated systematic review and meta-analysis on the efficacy and tolerability of dipeptidyl peptidase-4 inhibitors in patients with type 2 diabetes with moderate to severe chronic kidney disease. *SAGE Open Med.* 2016;4:2050312116659090.
60. Singh-Franco D, McLaughlin-Middlekauff J, Elrod S, Harrington C. The effect of linagliptin on glycaemic control and tolerability in patients with type 2 diabetes mellitus: a systematic review and meta-analysis. *Diabetes Obes Metab.* 2012;14(8):694-708.
61. Taskinen M-R, Rosenstock J, Tamminen I, Kubiak R, Patel S, Dugi KA, et al. Safety and efficacy of linagliptin as add-on therapy to metformin in patients with type 2 diabetes: a randomized, double-blind, placebo-controlled study. *Diabetes Obes Metab.* 2011;13(1):65-74.
62. Wu D, Li L, Liu C. Efficacy and safety of dipeptidyl peptidase-4 inhibitors and metformin as initial combination therapy and as monotherapy in patients with type 2 diabetes mellitus: a meta-analysis. *Diabetes Obes Metab.* 2014;16(1):30-7.

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

X. ANEXOS

*Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018*

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

ANEXO 01. DESCRIPCIÓN DE LA ESTRATEGIA DE BÚSQUEDA SISTEMÁTICA

Tabla 1. Estrategia de búsqueda en Medline (Pubmed).

N°	Términos de búsqueda	Resultado
1	Diabetes Mellitus, Type 2 [mh]	117 154
2	"Type 2 diabetes" [tiab]	106 904
3	"Diabetes Type 2" [tiab]	987
4	"Diabetes Mellitus, Noninsulin-Dependent" [tiab]	0
5	"Diabetes Mellitus Type II" [tiab]	485
6	#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5	157 843
7	Linagliptin [mh]	312
8	Linagliptin [tiab]	569
9	Tradjenta [tiab]	6
10	Trajenta [tiab]	7
11	#7 OR #8 OR #9 OR #10	600
12	Dipeptidyl-Peptidase IV Inhibitors [mh]	3 205
13	Dipeptidyl Peptidase 4 Inhibitor* [tiab]	1 767
14	DPP-4 inhibitor* [tiab]	2 074
15	Thiazolidinediones [mh]	11 033
16	Thiazolidinediones [tiab]	3 800
17	pioglitazone [Supplementary Concept]	3 475
18	pioglitazone [tiab]	4 855
19	Sulfonylurea Compounds [mh]	18 527
20	Glyburide [mh]	6 038
21	Glyburide [tiab]	1 502
22	Glipizide [mh]	717
23	Glipizide [tiab]	1 017
24	glimepiride [Supplementary Concept]	756
25	glimepiride [tiab]	1 188
26	canagliflozin [mh]	397
27	canagliflozin [tiab]	682
28	dapagliflozin [tiab]	698
29	empagliflozin [Supplementary Concept]	404
30	empagliflozin [tiab]	744
31	#12 OR #13 OR #14 OR #15 OR #16 OR #17 OR #18 OR #19 OR #20 OR #21 OR #22 OR #23 OR #24 OR #25 OR #26 OR #27 OR #28 OR #29 OR #30	37 811
32	#6 AND #11 AND #31	392

Fecha de búsqueda: 03 de octubre de 2018


	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Tabla 2. Estrategia de búsqueda en The Cochrane Library.

N°	Términos de búsqueda	Resultado
1	MeSH descriptor: [Diabetes Mellitus, Type 2] explode all trees	14 582
2	("Type 2 diabetes"):ti,ab,kw	21 208
3	("Diabetes Type 2"):ti,ab,kw	133
4	("Diabetes Mellitus, Noninsulin-Dependent"):ti,ab,kw	0
5	("Diabetes Mellitus Type II"):ti,ab,kw	57
6	#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5	25 495
7	MeSH descriptor: [Linagliptin] explode all trees	187
8	("Linagliptin"):ti,ab,kw	389
9	("Tradjenta"):ti,ab,kw	2
10	("Trajenta"):ti,ab,kw	2
11	#7 OR #8 OR #9 OR #10	389
12	MeSH descriptor: [Dipeptidyl-Peptidase IV Inhibitors] explode all trees	493
13	("Dipeptidyl Peptidase 4 Inhibitor*"):ti,ab,kw	361
14	("DPP-4 inhibitor*"):ti,ab,kw	480
15	MeSH descriptor: [Thiazolidinediones] explode all trees	1 260
16	("Thiazolidinediones"):ti,ab,kw	1 430
17	("pioglitazone"):ti,ab,kw	1 775
18	MeSH descriptor: [Sulfonylurea Compounds] explode all trees	1 583
19	MeSH descriptor: [Glyburide] explode all trees	568
20	("Glyburide"):ti,ab,kw	684
21	MeSH descriptor: [Glipizide] explode all trees	168
22	("Glipizide"):ti,ab,kw	362
23	("glimepiride"):ti,ab,kw	864
24	MeSH descriptor: [canagliflozin] explode all trees	151
25	("canagliflozin"):ti,ab,kw	331
26	("dapagliflozin"):ti,ab,kw	488
27	("empagliflozin"):ti,ab,kw	492
28	#12 OR #13 OR #14 OR #15 OR #16 OR #17 OR #18 OR #19 OR #20 OR #21 OR #22 OR #23 OR #24 OR #25 OR #26 OR #27	6 308
29	#6 AND #11 AND #28	215
30	(conference).pt	165 780
31	#29 NOT #30	139

Fecha de búsqueda: 03 de octubre de 2018



	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Tabla 3. Estrategia de búsqueda en LILACS.

N°	Términos de búsqueda	Resultado
1	linagliptin [Palabras]	1


Fecha de búsqueda: 03 de octubre de 2018

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

ANEXO 02. ESTRATEGIA Y RESULTADOS DE BÚSQUEDA DE GUÍAS DE PRÁCTICA CLÍNICA

Repositorio	Término de búsqueda	Resultado	Incluido	Motivo de exclusión
World Health Organization	Diabetes	0	0	
The National Institute for Health and Care Excellence (NICE), Reino Unido	“Diabetes” Nice Guidelines	8	1	Diabetes tipo 1 (1), GPC pediátrica (1), diabetes gestacional (1), GPC prevención (2), comorbilidades (2)
Scottish Intercollegiate Guidelines Network (SIGN), Escocia	Diabetes	1	1	
Canadian Agency for Drugs and Technologies in Health (CADTH), Canadá	Diabetes Filter by product line, methods and guideline	7	0	Diferentes tipos de publicación (7)
American Diabetes Association (ADA)	Diabetes type 2	19	1	Otros aspectos de atención de diabetes (18)
Biblioteca de Guías de Práctica Clínica del Sistema Nacional de Salud, España (Guiasalud.es)	Diabetes	6	0	Diabetes tipo 1 (1), comorbilidades (3), GPC caducada (1)
Catálogo maestro de Guías de práctica clínica del Centro Nacional de Excelencia Tecnológica en Salud (CENETEC), México	Diabetes	1	1	
Biblioteca del Ministerio de Salud - Guías Clínicas UAGE, Chile	Diabetes	1	0	Publicada en el año 2010, previo a la aprobación de linagliptina
Ministerio de Salud Pública, Ecuador	Diabetes	1	1	
Ministerio de Salud y Protección Social, Ecuador	Diabetes	1	1	
Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI), Perú	Diabetes	0	0	
Ministerio de Salud, Perú	Diabetes	1	1	


*Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018*

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

ANEXO 03. ESTRATEGIA Y RESULTADOS DE BÚSQUEDA DE EVALUACIONES DE TECNOLOGÍA SANITARIA

Repositorio	Término de búsqueda	Resultado	Incluido	Motivo de exclusión
<u>Red Española de Agencias de Evaluación de Tecnologías Sanitarias y Prestaciones del Sistema Nacional de Salud, España</u>	Linagliptina	0	0	
<u>Observatorio de Medicamentos de Alto Impacto Financiero (OMAIF/DIME)</u>	Linagliptina	0	0	
<u>Instituto de Evaluación Tecnológica en Salud (IETS), Colombia</u>	Linagliptina	2	0	Otros tipos de publicación (2)
<u>Canadian Agency for Drugs and Technologies in Health (CADTH), Canadá</u>	Linagliptin Filter by product line, Health Technology Assessment	0	0	
<u>Instituto de Efectividad Clínica Sanitaria (IECS), Argentina</u>	Linagliptina	0	0	
<u>Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI), Perú</u>	Linagliptina	0	0	
<u>Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID), Perú</u>	Linagliptina	0	0	
<u>National Institute for Health and Care Excellence (NICE), Reino Unido</u>	Linagliptin Filter: Technology appraisal guidance, published	2	0	Otros medicamentos (2)
<u>National Institute for Health Research (NHS), Reino Unido</u>	Linagliptin	0	0	

*Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018*

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

ANEXO 04. MOTIVOS DE EXCLUSIÓN DURANTE LA FASE DE LECTURA A TEXTO COMPLETO

N°	Artículo excluido	Motivo
1	Bajaj <i>et al.</i> (37)	Incluido en la RS de Saulsberry
2	Barnett <i>et al.</i> (38)	Diseño cross-over
3	Craddy <i>et al.</i> (39)	Se incluyó la RS de Ling por ser más actual
4	Deacon y Lebovitz (40)	Análisis combinado, no distingue linagliptina
5	DeFronzo <i>et al.</i> 2018 (41)	Revisión narrativa
6	DeFronzo <i>et al.</i> 2015 (42)	Incluido en la RS de Ling
7	Del Prato <i>et al.</i> , 2013 (43)	Se incluyó la RS de Ling por ser más actual
8	Del Prato <i>et al.</i> , 2011 (44)	Incluido en la RS de Ling
9	Espósito <i>et al.</i> (45)	Análisis combinado, no distingue linagliptina
10	Fass <i>et al.</i> (46)	Se incluyó la RS de Ling por ser más actual
11	Forst <i>et al.</i> (46)	Incluido en la RS de Saulsberry
12	Gallwitz <i>et al.</i> (47)	Incluido en la RS de Mearns
13	Goossen y Graber (48)	Se incluyó la RS de Ling por ser más actual
14	Johansen <i>et al.</i> (49)	Se incluyó la RS de Guo por ser más actual
15	Lehrke <i>et al.</i> (50)	Se incluyó la RS de Ling por ser más actual
16	McGill (51)	Revisión narrativa
17	Monami <i>et al.</i> , 2014 (52)	Se incluyó la RS de Guo por ser más actual
18	Monami <i>et al.</i> , 2011 (53)	Se incluyó la RS de Ling por ser más actual
19	Neumiller y Setter (54)	Se incluyó la RS de Ling por ser más actual
20	Park <i>et al.</i> (55)	Se incluyó la RS de Ling por ser más actual
21	Ross <i>et al.</i> (56)	Incluido en la RS de Mearns
22	Russell <i>et al.</i> (57)	Se incluyó la RS de Ling por ser más actual
23	Schernthaler <i>et al.</i> (58)	Se incluyó la RS de Ling por ser más actual
24	Singh-Franco <i>et al.</i> , 2016 (59)	Se incluyó la RS de Ling por ser más actual
25	Singh-Franco <i>et al.</i> , 2012 (60)	Análisis combinado, no distingue linagliptina
26	Taskinen <i>et al.</i> (61)	Incluido en la RS de Mearns
27	Wu <i>et al.</i> (62)	Se incluyó la RS de Ling por ser más actual



FORMULARIO

FOR-CNSP-326

INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA

Edición N° 02

ANEXO 05. CARACTERÍSTICAS DE LOS ESTUDIOS INCLUIDOS

Anexo 5a. Características de las revisiones sistemáticas incluidas.

Autor y año de publicación	Fuentes de información y período de búsqueda	N° de estudios incluidos	Tipo de análisis desarrollado	Intervenciones evaluadas	Desenlaces evaluados	Financiamiento
Ling <i>et al.</i> (2018) (22)	Cochrane Library, PubMed, EMBASE, Chinese Biomedical Database (CBM), China National Knowledge Infrastructure (CNKI), y Wanfang Database Período de búsqueda: Hasta abril 2018	58	Meta-análisis en red bayesiano	Inhibidores DPP-4 <ul style="list-style-type: none"> Sitagliptina, Linaagliptina, Saxagliptina, Vildagliptina, Alogliptina 	Desenlaces primarios <ul style="list-style-type: none"> Cambio en HbA1C o FPG desde la línea de base Desenlaces secundarios <ul style="list-style-type: none"> Cambio en IMC desde la línea de base Cambio en CP2H Eventos adversos (hipoglucemia, diarrea, infecciones del tracto respiratorio superior) 	Ninguno
Zhao <i>et al.</i> (2017) (30)	PubMed (Medline), EMBASE, Web of Science y Cochrane Library Período de búsqueda: Hasta 25 Julio, 2016	72	Meta-análisis	Inhibidores DPP-4 <ul style="list-style-type: none"> Sitagliptina, Linaagliptina, Saxagliptina, Alogliptina 	Riesgo de cáncer	National Natural Science Foundation of China
Guo <i>et al.</i> (2017) (23)	PubMed, Web of Science, the Cochrane Library, Clinicaltrials.gov, Clinicaltrialresults.org y lista de referencias de artículos relevantes. Período de búsqueda: Hasta febrero 2016	50	Meta-análisis en red bayesiano	Inhibidores DPP-4 <ul style="list-style-type: none"> Sitagliptina, Linaagliptina, Saxagliptina, Vildagliptina, Alogliptina 	Desenlace primario <ul style="list-style-type: none"> Ocurrencia de insuficiencia cardíaca o admisión hospitalaria por insuficiencia cardíaca, según definición de los estudios 	No reportado

Continúa en la siguiente página...



FORMULARIO

FOR-CNSP-326

INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA

Edición N° 02

(Continuación...)

Anexo 5a. Características de las revisiones sistemáticas incluidas.

Autor y año de publicación	Fuentes de información y período de búsqueda	Tipos de estudio incluidos	N° de estudios incluidos	Tipo de análisis de desarrollo	Intervención	Desenlaces evaluados	Financiamiento
Wu <i>et al.</i> (2017) (24)	Medline, Embase, The Cochrane Library, ClinicaITrials.gov Período de búsqueda: Hasta 28 abril, 2016	ECA que compararon inhibidores DPP-4 con placebo y otros agentes hipoglucémiantes para el tratamiento de DM2	165	Meta-análisis en red bayesiano	Inhibidores DPP-4 • Sitagliptina, • Linagliptina, • Saxagliptina, • Vildagliptina, • Abiglipitina	Desenlace primario • EA gastrointestinales, incluyendo diarrea y pancreatitis	National Natural Science Foundation of China
Yang <i>et al.</i> (2017) (25)	Cochrane Library, Embase, Medline y ClinicaITrials.gov Período de búsqueda: Hasta 28 abril, 2016	ECA que compararon inhibidores DPP-4 con placebo u otro antidiabético en pacientes con DM2	75	Meta-análisis en red frecuentista	Inhibidores DPP-4 • Sitagliptina, • Linagliptina, • Saxagliptina, • Vildagliptina, • Abiglipitina	Desenlaces primario • Fractura óseas, independientemente del sitio de fractura	National Natural Science Foundation of China
Yang <i>et al.</i> (2016) (29)	Medline (PubMed), Embase y The Cochrane Central Register of Controlled Trials Período de búsqueda: Hasta 30 de marzo, 2015	ECA con una duración ≥ 12 meses en pacientes con DM2 recibiendo inhibidores DPP-4, comparado con placebo u otros medicamentos antidiabéticos	74	Meta-análisis	Inhibidores DPP-4 • Sitagliptina, • Linagliptina, • Saxagliptina, • Vildagliptina, • Abiglipitina	Desenlace primario • Riesgo de infecciones	National High Technology Research and Development Program of China

Continúa en la siguiente página...



FORMULARIO

FOR-CNSP-326


INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA

Edición N° 02

(Continuación...)

Anexo 5a. Características de las revisiones sistemáticas incluidas.

Autor y año de publicación	Fuentes de información y período de búsqueda	Tipos de estudio incluidos	N° de estudios incluidos	Tipo de análisis desarrollado	Intervención	Desenlaces evaluados	Financiamiento
Mearns <i>et al.</i> (2015) (26)	Medline, Central, clinicaltrials.gov, páginas web de agencias regulatorias Período de búsqueda: Hasta 28 abril, 2016	ECA de 3 a 12 meses de duración, que evaluaron agentes aprobados por FDA o Unión Europea en pacientes con monoterapia con metformina y control glucémico inadecuado	62	Meta-análisis en red	<ul style="list-style-type: none"> Inhibidores de la α-glucosidasa, secuestrantes de ácidos biliares, meglitinidas, análogos del GLP-1, inhibidores SGLT2, inhibidores DPP-4, sulfonilureas, tazolidinonas 	Desenlace primario <ul style="list-style-type: none"> Cambio desde la línea de base en la HbA1c, el peso corporal y presión arterial sistólica Riesgo de hipoglucemia, infección urinaria y del tracto genital. 	Boehringer Ingelheim Pharmaceuticals, Inc.
Sausberry <i>et al.</i> (2015) (27)	Medline y Central Período de búsqueda: Hasta 8 enero, 2015	ECA que evaluaron la acción de un agente antidiabético en pacientes con DM2 inadecuadamente controlados con metformina y <small>insulina</small>	11	Meta-análisis en red frecuentista	<ul style="list-style-type: none"> Análogos del GLP-1, inhibidores SGLT2, inhibidores DPP-4, sulfonilureas 	<ul style="list-style-type: none"> Cambio desde la línea de base en la HbA1c, el peso corporal, presión arterial sistólica, riesgo de hipoglucemia e infección urinaria 	No reportado
Monami <i>et al.</i> (2014) (28)	Medline, Embase y Cochrane Database Período de búsqueda: Hasta 01 de marzo, 2013	ECA con duración ≥ 12 semanas, en pacientes con DM2 que comparen inhibidores DPP-4 con placebo o fármacos activos.	109	Meta-análisis	Inhibidores DPP-4 <ul style="list-style-type: none"> Staglipitina, Linagliptina, Saxagliptina, Vitagliptina, Alogliptina 	Desenlace primario <ul style="list-style-type: none"> Incidencia de pancreatitis Desenlaces secundarios <ul style="list-style-type: none"> Incidencia de eventos adversos graves y cáncer de páncreas. 	Ninguno

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

ANEXO 06. RESUMEN DE LOS PRINCIPALES HALLAZGOS

Anexo 6.1. Resumen de eficacia.

a) Linagliptina versus placebo*

Desenlace	Linagliptina 5mg (monoterapia o terapia combinada)	Linagliptina + metformina	Linagliptina + metformina + tiazolidinediona
	Diferencia de medias (IC 95%)	Diferencia de medias (IC 95%)	Diferencia de medias (IC 95%)
Hemoglobina glicosilada	-0,54 (-0,63 a -0,45)	-0,68 (-0,81 a -0,54)	-0,57 (-0,92 a -0,22)
Glucemia en ayunas	-0,63 (-0,88 a -0,38)	ND	ND
Glucemia postprandial de dos horas	-1,01 (-1,69 a -0,32)	ND	ND
Índice de masa corporal	-0,30 (-1,29 a 0,69)	ND	ND
Peso corporal	-0,30 (-1,13 a 0,53)	0,40 (-0,50 a 1,30)	-0,17 (-1,11 a 0,77)

IC: intervalo de confianza; ND: no disponible

* Comparaciones directas.



FORMULARIO

FOR-CNSP-326

INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA

Edición N° 02


Anexo 6.1. Resumen de eficacia

b) Linagliptina versus otros inhibidores DPP-4

Tratamiento	HbA1c		FPG		2HPPG		IMC	
	SUCRA	Ránking*	SUCRA	Ránking*	SUCRA	Ránking*	SUCRA	Ránking*
Placebo	0,135	12	0,2719	12	0,1504	6	0,688	2
VIL50mg BID	0,8374	1	0,3453	9	0,3564	5	0,3404	5
SIT 100mg QD	0,3884	9	0,3143	11	0,6881	2	0,4059	4
VIL 50mg QD	0,2493	11	0,3259	10	0,4132	4	0,4237	3
SIT 50 QD	0,5148	7	ND	ND	ND	ND	ND	ND
SAX 5mg QD	0,585	4	0,4236	6	0,746	1	0,1621	6
LIN 5mg QD	0,3064	10	0,9338	1	0,6459	3	1	1
LIN 10mg QD	0,8071	2	0,6585	4	ND	ND	ND	ND
VIL 100mg QD	0,5303	5	0,4021	8	ND	ND	ND	ND
LIN 0,5mg QD	0,6448	3	0,4091	7	ND	ND	ND	ND
ALO 25mg QD	0,4797	8	0,7434	2	ND	ND	ND	ND
LIN 2,5mg QD	0,5218	6	0,4606	5	ND	ND	ND	ND
ALO 12,5 mg QD	ND	ND	0,7115	3	ND	ND	ND	ND
SIT 25mg QD	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND

BID dos veces al día, 2HPPG: glucemia posprandial de dos horas; FPG: glucemia en ayunas; HbA1c: hemoglobina glicosilada; IMC: índice de masa corporal; QD una vez al día, SUCRA superficie bajo la curva del ranking acumulado, VIL vildagliptina, SIT sitagliptina, SAX saxagliptina, LIN linagliptina, ALO atogliptina, NR: no disponible

* Probabilidad de ser el mejor tratamiento.

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Anexo 6.2. Resumen de seguridad.

a) Linagliptina versus placebo*

Desenlace	Estimador	Linagliptina (monoterapia o terapia combinada)	Linagliptina + metformina	Linagliptina + metformina + tiazolidinediona
		Tamaño del efecto (IC 95%)	Tamaño del efecto (IC 95%)	Tamaño del efecto (IC 95%)
Hipoglucemia confirmada	RR	0,89 (0,66 a 1,20)	0,30 (0,09 a 0,97)	0,32 (0,06 a 1,89)
Infecciones del tracto respiratorio superior	RR	1,19 (0,71 a 2,01)	ND	ND
Toxicidad hepática o renal	RR	0,97 (0,35 a 2,63)	ND	ND
Insuficiencia cardíaca	RR	2,76 (0,98 a 8,31)	ND	ND
Eventos adversos gastrointestinales	RR	1,11 (0,92 a 1,35)	ND	ND
Fracturas óseas	OR	1,09 (0,53 a 2,27)	ND	ND
Infecciones	OR	0,84 (0,69 a 1,03)	ND	ND
Infecciones del tracto urinario	RR	ND	0,77 (0,32 a 1,85)	ND
Pancreatitis	OR	1,62 (0,37 a 7,02)	ND	ND
Cáncer	RR	0,84 (0,55 a 1,28)	ND	ND

DM: diferencia de medias; IC: intervalo de confianza; ND: no disponible; OR: odds ratio; RR: razón de riesgos
* Comparaciones directas.



FORMULARIO

FOR-CNSP-326

INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA

Edición N° 02


Anexo 6.2. Resumen de seguridad.

b) Linagliptina versus otros inhibidores DPP-4

Tratamiento	Hipoglucemia		URTI		Toxicidad hepática o renal		Hipersensibilidad	
	SUCRA	Ranking*	SUCRA	Ranking*	SUCRA	Ranking*	SUCRA	Ranking*
Placebo	0,6591	3	0,6078	3	0,5137	2	0,5737	3
VIL 50mg BID	0,6187	4	0,5668	4	0,3254	5	0,2621	7
SIT 100mg QD	0,5252	7	0,7567	1	0,496	4	NR	NR
VIL 50mg QD	0,4096	8	0,3218	7	NR	NR	0,5247	4
SIT 50 QD	0,1431	11	0,7028	2	NR	NR	NR	NR
SAX 5mg QD	0,2436	9	NR	NR	NR	NR	NR	NR
LIN 5mg QD	0,7431	2	0,4893	6	0,6616	1	0,3557	6
LIN 10mg QD	0,5274	6	0,5111	5	0,5032	3	0,4912	5
VIL 100mg QD	0,8836	1	0,3008	8	NR	NR	NR	NR
LIN 0,5mg QD	NR	NR	NR	NR	NR	NR	0,6603	1
ALO 25mg QD	0,2163	10	NR	NR	NR	NR	NR	NR
LIN 2,5mg QD	NR	NR	NR	NR	NR	NR	0,6323	2
ALO 12,5 mg QD	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR
SIT 25mg QD	0,5303	5	0,2428	9	NR	NR	NR	NR

BID dos veces al día, QD una vez al día, SUCRA superficie bajo la curva del ranking acumulado, URTI: infecciones del tracto respiratorio superior; VIL vilagliptina, SIT sitagliptina, SAX saxagliptina, LIN linagliptina, ALO alogliptina, NR: no reporta

* Probabilidad de presentar mayores eventos adversos.


	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Anexo 6.2. Resumen de seguridad.

b) Linagliptina versus otros medicamentos hipoglucemiantes.

Tratamiento	EA Gastrointestinales		Fracturas óseas	
	SUCRA	Ránking*	SUCRA	Ránking*
Placebo	0,481	9	0,313	9
Inhibidores α -glucosidasa	0,067	13	NR	NR
Alogliptina	0,708	3	0,763	1
Agonistas GLP-1	0,019	14	0,57	6
Insulina	0,689	4	NR	NR
Linagliptina	0,315	10	0,231	10
Metformina	0,206	12	0,403	7
Saxagliptina	0,577	8	0,22	11
Inhibidores SGLT-2	0,793	2	0,633	4
Sitagliptina	0,685	5	0,679	3
Sulfonilureas	0,598	7	0,71	2
Teneligliptina	0,249	11	NR	NR
Tiazolidinedionas	0,968	1	0,577	5
Vildagliptina	0,644	6	0,403	7

EA: eventos adversos, SUCRA superficie bajo la curva del ranking acumulado, NR: no reporta
 * Probabilidad de disminuir el riesgo de eventos adversos.


	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

ANEXO 07
RECOMENDACIONES EN GUIAS DE PRÁCTICA CLÍNICA SOBRE
TRATAMIENTO FARMACOLÓGICO EN DIABETES MELLITUS TIPO 2

American Diabetes Association. Standards of Medical Care in Diabetes-2018 (13)

- La metformina, si no está contraindicada y se tolera, es el agente farmacológico inicial preferido para el tratamiento de la diabetes tipo 2. **Nivel de evidencia: A**
- El uso a largo plazo de metformina puede estar asociado con una deficiencia de vitamina B12, y debe considerarse la medición periódica de los niveles de vitamina B12 en pacientes tratados con metformina, especialmente en pacientes con anemia o neuropatía periférica. **Nivel de evidencia: B**
- Considerar iniciar terapia con insulina (con o sin agentes adicionales) en pacientes con diabetes tipo 2 recién diagnosticada que son sintomáticos y/o tienen A1C $\geq 10\%$ (86 mmol/mol) y/o niveles de glucosa en sangre de ≥ 300 mg/dL (16,7 mmol/L). **Nivel de evidencia: E**
- Considere iniciar la doble terapia en pacientes con diabetes tipo 2 recién diagnosticada que tienen A1C $\geq 9\%$ (75 mmol / mol). **Nivel de evidencia: E**
- En pacientes sin enfermedad cardiovascular aterosclerótica, si la monoterapia o doble terapia no alcanzan o mantienen el objetivo de A1C durante 3 meses, agregar un agente antihiper glucémico adicional basado en factores específicos del fármaco y del paciente. **Nivel de evidencia: A**
- Se debe utilizar un enfoque centrado en el paciente para guiar la elección de los agentes farmacológicos. Las consideraciones incluyen eficacia, riesgo de hipoglucemia, antecedentes de enfermedad cardiovascular aterosclerótica, impacto en el peso, efectos secundarios potenciales, efectos renales, método de administración, costo y preferencias del paciente. **Nivel de evidencia: E**
- En pacientes con diabetes tipo 2 y enfermedad cardiovascular aterosclerótica establecida, la terapia antihiper glucémica debe comenzar con el manejo del estilo de vida y metformina, y posteriormente incorporar un agente que demuestre que reduce los eventos adversos cardiovasculares mayores y la mortalidad cardiovascular (actualmente empagliflozina y liraglutida), después de considerar los factores específicos del fármaco y del paciente. **Nivel de evidencia: A**
- En pacientes con diabetes tipo 2 y enfermedad cardiovascular aterosclerótica establecida, después del tratamiento del estilo de vida y la metformina, se puede considerar que el agente antihiper glucémico canagliflozina reduce los eventos cardiovasculares adversos mayores, según los factores específicos del fármaco y del paciente (Tabla 8.1). **Nivel de evidencia: C**
- Se recomienda la reevaluación continua del régimen de medicación y el ajuste según sea necesario para incorporar los factores del paciente y la complejidad del régimen. **Nivel de evidencia: E**

Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018


	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

- Para los pacientes con diabetes tipo 2 que no están logrando los objetivos glucémicos, la intensificación de los medicamentos, incluida la consideración de la terapia con insulina, no debe retrasarse. **Nivel de evidencia: B**
- La metformina debe continuarse cuando se usa en combinación con otros agentes, incluido insulina, si no está contraindicada y si se tolera. **Nivel de evidencia: A**

Niveles de evidencia

Nivel de evidencia	Descripción
A	<p>Evidencia clara de ensayos controlados generalizables bien conducidos, que tienen la potencia adecuada, incluyendo:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Evidencia de un ensayo multicéntrico bien conducido. • Evidencia de un metanálisis que incorpore calificaciones de calidad en el análisis <p>Evidencia convincente no experimental, es decir, regla de "todo o nada" desarrollada por el Centro de Medicina Basada en Evidencia de la Universidad de Oxford</p> <p>Evidencia de apoyo de ensayos controlados aleatorios bien realizados que tienen la potencia adecuada, incluyendo:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Evidencia de un ensayo bien conducido en una o más instituciones • Evidencia de un metanálisis que incorpore calificaciones de calidad en el análisis
B	<p>Evidencia de apoyo de estudios de cohorte bien realizados</p> <ul style="list-style-type: none"> • Evidencia de un estudio prospectivo de cohortes o registros bien realizado • Evidencia de un metanálisis de estudios de cohorte bien realizado <p>Evidencia de apoyo de un estudio de casos y controles bien realizado</p>
C	<p>Evidencia de apoyo de estudios mal controlados o no controlados</p> <ul style="list-style-type: none"> • Evidencia de ensayos clínicos aleatorios con una o más fallas metodológicas mayores o tres o más fallas metodológicas menores que podrían invalidar los resultados • Evidencia de estudios observacionales con alto potencial de sesgo (como series de casos con comparación con controles históricos) • Evidencia de series de casos o reportes de casos
E	<p>Evidencia conflictiva con el peso de la evidencia que apoya la recomendación.</p> <p>Consenso de expertos o experiencia clínica</p>

Fuente: Introduction: Standards of Medical Care in Diabetes-2018. Diabetes Care. 2018;41(Suppl 1):S1-2.


	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Centro Nacional de Excelencia Tecnológica en Salud. Diagnóstico y tratamiento farmacológico de la diabetes mellitus tipo 2 en el primer nivel de atención, 2018 (31)

- Se recomienda iniciar tratamiento farmacológico con metformina y cambios en el estilo de vida en pacientes con DM2 recién diagnosticada, aunque el valor inicial de HbA1C esté cerca del valor óptimo.
Recomendación: Fuerte a favor
- Se recomienda mantener un nivel alto de actividad física para disminuir el riesgo de mortalidad en pacientes adultos con diabetes mellitus tipo 2. **Recomendación: A**
- Se recomienda que los pacientes adultos con DM 2 recién diagnosticada se apeguen a la dieta mediterránea.
Recomendación: A
- Se recomienda iniciar terapia combinada con metformina y otro antidiabético oral en pacientes adultos con DM tipo 2 recién diagnosticada y un nivel de HbA1c >8%. **Recomendación: A**
- No se recomienda iniciar terapia combinada con sulfonilureas, como la glibenclamida por el riesgo de hipoglucemia; se sugiere considerar primero otros medicamentos. **Recomendación: A**
- No se recomienda iniciar terapia combinada con inhibidores SGLT-2 en pacientes adultos con diagnóstico reciente de DM tipo 2, a pesar de que favorecen la pérdida de peso; únicamente se utilizarán como una alternativa en caso de que no se puedan utilizar inhibidores DPP-4. **Recomendación: A**
- En pacientes con diagnóstico reciente de Diabetes Mellitus tipo 2 que no alcanzan su meta terapéutica o no logran mantenerla con metformina como monoterapia, se recomienda como primer paso agregar un inhibidor DPP-4, por su mejor balance riesgo-beneficio. **Recomendación: fuerte a favor**
- En pacientes con diabetes mellitus tipo 2 que no alcanzaron su meta terapéutica o no logran mantenerla con metformina como monoterapia, se sugiere agregar una sulfonilurea con bajo riesgo de hipoglucemia (glimepirida, glicazida) cuando los inhibidores DPP-4 O SGLT2 no están disponibles o se encuentran contraindicados. **Recomendación: débil a favor**
- Se sugiere añadir como tercer fármaco la insulina basal en aquellos pacientes adultos con DM tipo 2 que no han alcanzado las metas de control de HbA1c o la han perdido y no tienen obesidad. **Recomendación: A**
- Se recomienda añadir como tercer fármaco un agonista del receptor GLP-1 en aquellos pacientes con DM tipo 2 que no logran alcanzar la meta de HbA1c con terapia combinada (dos fármacos) o la perdieron y no son obesos. **Recomendación: A**
- Se recomienda dar tratamiento con IECA o ARA II en pacientes adultos con DM tipo 2 cuando se detecte microalbuminuria persistente aunque todavía no tengan hipertensión arterial. **Recomendación: A**

NOTA: En el algoritmo de tratamiento solo se menciona a sitagliptina.

*Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018*

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Escalas empleadas en la GPC

Escala de NICE

Nivel de evidencia	Grado de recomendación
<p>1++. Meta análisis de alta calidad, revisiones sistemáticas de ensayos clínicos o ensayos clínicos de alta calidad con muy poco riesgo de sesgo</p> <p>1+. Meta análisis bien realizados, revisiones sistemáticas de ensayos clínicos o ensayos clínicos bien realizados con pocos riesgos</p> <p>1-. Meta análisis, revisiones sistemáticas de ensayos clínicos o ensayos clínicos con alto riesgo de sesgos</p> <p>2++. Revisiones sistemáticas de alta calidad de estudios de cohortes o de casos y controles con riesgo muy bajo de sesgo y alta probabilidad de establecer una relación causal</p> <p>2+. Estudios de cohortes y casos y controles con bajo riesgo de sesgo y con una moderada probabilidad de establecer una relación causal</p> <p>2-. Estudios de cohortes o de casos y controles con alto riesgo de sesgo y riesgo significativo de que la relación no sea causal</p> <p>3. Estudios no analíticos, como informes de casos y series de casos</p> <p>4. Opinión de expertos</p>	<p>A. Al menos un meta análisis, revisión sistemática o ensayo clínico clasificado como 1++ y directamente aplicable a la población diana de la guía; o un volumen de evidencia científica compuestos por estudios clasificados como 1+ y con gran consistencia entre ellos</p> <p>B. Un volumen de evidencia científica compuesta por estudios clasificados como 2++, directamente aplicable a la población guía y que demuestra gran consistencia entre ellos; o evidencia científica extrapolada desde estudios clasificados como 1++ o 1+</p> <p>C. Un volumen de evidencia científica compuesta por estudios clasificados como 2+ directamente aplicables a la población diana de la guía y que demuestran gran consistencia entre ellos; o evidencia científica extrapolada de estudios clasificados como 2++</p> <p>D. Evidencia científica de nivel 3 o 4; o evidencia científica extrapolada desde estudios clasificados como 2+</p>


Fuente: Centro Nacional de Excelencia Tecnológica en Salud. Diagnóstico y tratamiento farmacológico de la diabetes mellitus tipo 2 en el primer nivel de atención. México, D. F.: CENETEC; 2018.

Escala GRADE

Nivel de Evidencia GRADE	Significado
Alto	Estamos relativamente seguros de que el efecto real de la intervención se encuentra cerca de nuestra estimación.
Moderado	El efecto real de la intervención probablemente se encuentra cerca de nuestra estimación, pero existe la posibilidad de que sea sustancialmente diferente.
Bajo	El efecto real de la intervención puede ser sustancialmente diferente de nuestra estimación.
Muy Bajo	Es probable que el efecto real de la intervención sea sustancialmente diferente de nuestra estimación.

Fuente: Centro Nacional de Excelencia Tecnológica en Salud. Diagnóstico y tratamiento farmacológico de la diabetes mellitus tipo 2 en el primer nivel de atención. México, D. F.: CENETEC; 2018.


Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2 Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Ecuador. Ministerio de Salud Pública. Diabetes mellitus tipo 2. Guía de Práctica Clínica; 2017 (33)

- Se recomienda asociar metformina a cambios de hábitos de vida, siempre y cuando no haya contraindicaciones a esta medicación, el paciente no se encuentre en cetosis o con baja de peso significativa. **Recomendación A**
- En pacientes con intolerancia gastrointestinal comprobada a metformina, pese a inicios a dosis bajas y aumento progresivo de dosis, se recomienda metformina de acción prolongada ya que ha demostrado menor frecuencia de este evento adverso, manteniendo su eficacia clínica. **Recomendación B**
- Si falla la monoterapia a sus máximas dosis, en pacientes que acuden con valores de HbA1c: < a 8 % con comorbilidad o/y > a 8 % pero menores a 9 %. La elección del segundo antidiabético oral está sujeto a algunas variables que el médico debe tomar en cuenta. **Recomendación A**
- Se recomienda prescribir, como segundo antidiabético oral, una sulfonilurea de segunda o tercera generación. La elección de la sulfonilurea se basa en el mejor perfil de seguridad y que pueda ser empleada en la mayoría de pacientes elegibles (glicazida o glimepirida). Se podría utilizar glibenclamida, en pacientes que ya están recibiendo este medicamento, considerando que no se debe emplear en pacientes mayores a 65 años, con alteración renal o falla hepática. **Punto de buena práctica clínica**
- Los especialistas clínicos o médicos en endocrinología y/o diabetes, deberán evaluar la situación de los pacientes con las características anteriormente mencionadas y decidir su tratamiento de forma individualizada. **Punto de buena práctica clínica**
- Se debe iniciar insulino terapia si no se logran los objetivos terapéuticos de HbA1c después de 3 meses de haber mantenido 2 antidiabéticos orales en combinación a su máxima dosis, o para el manejo de una descompensación aguda. **Recomendación B**


NOTA: Linagliptina no se encuentra en la relación de medicamentos avalados en la GPC.

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Gradación de la evidencia

Categoría de la evidencia	Fuerza de la recomendación
Ia. Evidencia de meta-análisis de estudios clínicos aleatorios.	A. Directamente basada en evidencia de categoría I.
Ib. Evidencia de por lo menos un estudio clínico controlado aleatorio.	B. Directamente basada en evidencia de categoría II o recomendaciones extrapoladas de evidencia I.
IIa. Evidencia de por lo menos un estudio controlado sin aleatorizar.	C. Directamente basada en evidencia de categoría III o en recomendaciones extrapoladas de evidencias de categoría I o II.
IIb. Al menos otro tipo de estudio cuasi experimental o estudios de cohorte.	D. Directamente basadas en evidencia categoría IV o de recomendaciones extrapoladas de evidencias categorías II, III.
III. Evidencia de un estudio descriptivo no experimental, tal como estudios comparativos, estudios de correlación, casos y controles y revisiones clínicas.	
IV. Evidencia de comité de expertos, reportes opiniones o experiencia clínica de autoridades en la materia o ambas.	

Fuente: Ecuador. Ministerio de Salud Pública. Diabetes mellitus tipo 2. Guía de Práctica Clínica. Quito: MSP; 2017.

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Colombia. Ministerio de Salud y Protección Social. Guía de práctica clínica para el diagnóstico, tratamiento y seguimiento de la diabetes mellitus tipo 2 en la población mayor de 18 años; 2016 (34)

- En los pacientes con DMT2 recién diagnosticada, no se recomienda como tratamiento inicial el manejo únicamente con cambios en el estilo de vida.

Recomendación fuerte en contra de la intervención. Calidad de la evidencia Moderada

- En los pacientes con DMT2 recién diagnosticada, se recomienda iniciar el tratamiento farmacológico con metformina de forma simultánea con los cambios en el estilo de vida, aunque el valor inicial de HbA1c esté cercano a la meta.

Recomendación fuerte a favor de la intervención. Calidad de la evidencia Moderada

- En los pacientes con DMT2 recién diagnosticada, se sugiere que los cambios en el estilo de vida incluyan los componentes de la dieta mediterránea

Recomendación débil a favor. Calidad de la evidencia Moderada

- En los pacientes con DMT2 recién diagnosticada, se sugiere que los cambios en el estilo de vida incluyan ejercicio aeróbico de moderada intensidad.

Recomendación débil a favor. Calidad de la evidencia Baja

- En los pacientes con DMT2 recién diagnosticada, se sugiere que los cambios en el estilo de vida incluyan ejercicio de resistencia, en los casos en los que se haga manifiesta dicha preferencia.

Recomendación débil a favor. Calidad de la evidencia muy Baja

- En los pacientes con DMT2 recién diagnosticada y niveles de HbA1c > 8 %, se recomienda utilizar terapia combinada desde el inicio con metformina y otro antidiabético oral.

Recomendación fuerte a favor. Calidad de la evidencia Moderada

- En los pacientes con DMT2 recién diagnosticada en quienes se decida implementar terapia combinada desde el inicio, se recomienda la asociación de metformina a un inhibidor de DPP-4

Recomendación fuerte a favor. Calidad de la evidencia Moderada


- En los pacientes con DMT2 recién diagnosticada en quienes se decida terapia combinada desde el inicio, se sugiere la combinación de metformina con un inhibidor SGLT-2, como una alternativa a la combinación de metformina con inhibidor DPP-4

Recomendación débil a favor. Calidad de la evidencia Moderada

- En los pacientes con DMT2 recién diagnosticada y HbA1c > 9 % que no puedan utilizar la combinación de metformina con iDPP4 o iSGLT2 se sugiere la combinación de metformina con una sulfonilurea que tenga bajo riesgo de hipoglucemia (glimepirida o glicazida).


Recomendación débil a favor. Calidad de la evidencia Moderada

*Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018*

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

- En los pacientes con DMT2 recién diagnosticada, se sugiere no usar la combinación de metformina con glibenclamida, por el alto riesgo de hipoglucemia.
Recomendación débil en contra. Calidad de la evidencia Moderada
- En los pacientes con DMT2 recién diagnosticada, se sugiere no usar la combinación de metformina con tiazolidinediona, por el riesgo aumentado de desarrollar edemas, falla cardíaca o fracturas.
Recomendación fuerte en contra. Calidad de la evidencia Moderada
- En los pacientes con DMT2 que no han alcanzado la meta terapéutica con metformina como monoterapia (HbA1c > 7 %), se recomienda adicionar un segundo antidiabético oral
Recomendación fuerte a favor. Calidad de la evidencia Moderada
- En los pacientes con DMT2 que no han alcanzado la meta terapéutica con metformina como monoterapia (HbA1c > 7 %), se recomienda, como primera opción, adicionar un inhibidor DPP-4
Recomendación fuerte a favor. Calidad de la evidencia Moderada
- En los pacientes con DMT2 que no han alcanzado la meta terapéutica con metformina como monoterapia (HbA1c > 7 %), se sugiere adicionar inhibidor SGLT2 como alternativa al iDPP-4
Recomendación débil a favor. Calidad de la evidencia Moderada
- En los pacientes con DMT2 que no han alcanzado la meta terapéutica con metformina como monoterapia (HbA1c > 7 %), se sugiere agregar una sulfonilureas que tenga bajo riesgo de hipoglucemia (glicepirida, glicazida) cuando no se hallen disponibles o estén contraindicados los iDPP-4 y los iSGLT2.
Recomendación débil a favor. Calidad de la evidencia Moderada
- Se sugiere NO adicionar glibenclamida al manejo de los pacientes con DMT2 que no han alcanzado la meta terapéutica con metformina por el alto riesgo de hipoglucemia.
Recomendación débil en contra. Calidad de la evidencia Moderada
- Se sugiere no adicionar tiazolidinedonas al manejo de los pacientes con DMT2 que no han alcanzado la meta terapéutica con metformina por el mayor riesgo de edema, falla cardíaca y fracturas con esta terapia.
Recomendación débil en contra. Calidad de la evidencia Moderada
- Se sugiere la adición de un agonista de GLP-1 al manejo de los pacientes con DMT2 que no han alcanzado la meta terapéutica con metformina por el potencial beneficio sobre la reducción de peso.
Recomendación fuerte a favor. Calidad de la evidencia Moderada
- Se sugiere como tercera medicación antidiabética agregar insulina basal a los pacientes que con la combinación de dos fármacos fallen en alcanzar su meta de HbA1c y no estén obesos (IMC < 30).
Recomendación débil a favor. Calidad de la evidencia Moderada
- Se sugiere la adición de agonista de GLP-1 como tercera medicación antidiabética a los pacientes que fallen a la terapia oral combinada y persistan obesos (IMC ≥ 30). En este caso los dos medicamentos orales a utilizar serán metformina e inhibidores SGLT2.

*Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018*

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Recomendación débil a favor. Calidad de la evidencia Moderada


- Se sugiere considerar la asociación de metformina, inhibidores de SGLT-2 y agonista de GLP-1 únicamente en los pacientes que no han alcanzado la meta terapéutica con metformina con terapia dual y que persistan obesos (IMC \geq 30).

Recomendación débil a favor. Consenso de expertos

Gradación de la evidencia

Nivel de evidencia	Definición
Alta	Se tiene gran confianza en que el verdadero efecto se encuentra cerca al estimativo del efecto.
Moderada	Se tiene una confianza moderada en el estimativo del efecto: es probable que el verdadero efecto esté cercano al estimativo del efecto, pero existe la posibilidad de que sea sustancialmente diferente.
Baja	La confianza que se tiene en el estimativo del efecto es limitada: el verdadero efecto puede ser sustancialmente diferente del estimativo del efecto.
Muy baja	Se tiene muy poca confianza en el estimativo del efecto: es probable que el verdadero efecto sea sustancialmente diferente del estimativo del efecto.


Fuente. Colombia. Ministerio de Salud y Protección Social. Guía de práctica clínica para el diagnóstico, tratamiento y seguimiento de la diabetes mellitus tipo 2 en la población mayor de 18 años. Bogotá, Colombia: MSPS; 2016.

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Implicaciones de los dos grados de la fuerza de recomendación para el sistema GRADE

Grupo de usuarios	Recomendación fuerte	Recomendación débil
Pacientes	La gran mayoría de las personas en su situación querrán el curso de acción recomendado y solo una pequeña proporción no querrá utilizarla.	Una parte importante de las personas en su situación querrán utilizar el curso de acción recomendado, pero muchas no querrán utilizarla.
Clínicos	La mayoría de los pacientes deberían recibir el curso de acción recomendado.	Reconozca que diferentes opciones pueden ser apropiadas para diferentes pacientes y debe hacer un esfuerzo adicional para ayudar al paciente a tomar decisiones de manejo consistentes con sus propios valores y preferencias; las ayudas para la toma de decisiones y la toma de decisiones compartidas pueden ser particularmente útiles
Trazadores de políticas	La recomendación puede ser adoptada como política en la mayoría de las situaciones.	La formulación de políticas requiere debate y participación de varios grupos de interés

Fuente. Colombia. Ministerio de Salud y Protección Social. Guía de práctica clínica para el diagnóstico, tratamiento y seguimiento de la diabetes mellitus tipo 2 en la población mayor de 18 años. Bogotá, Colombia: MSPS; 2016.

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

National Institute for Health and Care Excellence. Type 2 diabetes in adults: management (NG28). Reino Unido; 2015 (36)

Tratamiento farmacológico

- Para los adultos con diabetes tipo 2, discuta los beneficios y riesgos del tratamiento con medicamentos y las opciones disponibles. Base la elección del (los) tratamiento(s) farmacológico(s) en:
 - La efectividad de los tratamientos farmacológicos en términos de respuesta metabólica.
 - Seguridad y la tolerabilidad de los tratamientos farmacológicos.
 - Las circunstancias clínicas individuales de la persona, por ejemplo, comorbilidades, riesgos de la polifarmacia.
 - Las preferencias y necesidades individuales de la persona.
 - Las indicaciones autorizadas o combinaciones disponibles.
 - Costo (si dos medicamentos en la misma clase son apropiados, elija la opción con el costo de adquisición más bajo).


Terapia de rescate en cualquier fase del tratamiento.

- Si un adulto con diabetes tipo 2 es sintómicamente hiperglucémico, considere la posibilidad de insulina o una sulfonilurea, y revise el tratamiento cuando se haya logrado el control de la glucosa en la sangre.

Tratamiento farmacológico inicial

- Ofrezca metformina de liberación estándar como tratamiento farmacológico inicial para adultos con diabetes tipo 2.
- Aumente gradualmente la dosis de metformina de liberación estándar durante varias semanas para minimizar el riesgo de efectos secundarios gastrointestinales en adultos con diabetes tipo 2.
- Si un adulto con diabetes tipo 2 experimenta efectos secundarios gastrointestinales con metformina de liberación estándar, considere un ensayo con metformina de liberación modificada.
- En adultos con diabetes tipo 2, si la metformina está contraindicada o no es tolerada, considere el tratamiento farmacológico inicial [3] con: un inhibidor de dipeptidil peptidasa-4 (DPP-4) o pioglitazona [4] o una sulfonilurea.
- En adultos con diabetes tipo 2, no ofrezca ni continúe con la pioglitazona [4] si tienen algo de lo siguiente: insuficiencia cardíaca, antecedentes de insuficiencia cardíaca, deterioro hepático, cetoacidosis diabética, cáncer de vejiga actual o con antecedentes de esta enfermedad, hematuria macroscópica no investigada.

*Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018*


	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Primera intensificación del tratamiento farmacológico.

- En adultos con diabetes tipo 2, si el tratamiento farmacológico inicial con metformina no ha seguido controlando la HbA1c por debajo del umbral de intensificación individualmente acordado, considere la posibilidad de una terapia dual con: metformina y un inhibidor de la DPP-4, o metformina y pioglitazona, o metformina y una sulfonilurea.
- En adultos con diabetes tipo 2, si la metformina está contraindicada o no es tolerada y el tratamiento farmacológico inicial no ha seguido controlando la HbA1c por debajo del umbral de intensificación individualmente acordado, considere la terapia dual con: un inhibidor de la DPP-4 y pioglitazona, o un inhibidor de la DPP-4 y una sulfonilurea, o pioglitazona y una sulfonilurea.

Segunda intensificación del tratamiento farmacológico.

- En adultos con diabetes tipo 2, si la terapia dual con metformina y otro medicamento oral no ha continuado controlando la HbA1c por debajo del umbral de intensificación acordado individualmente, considere: terapia triple con: metformina, un inhibidor de la DPP-4 y una sulfonilurea, o metformina, pioglitazona y una sulfonilurea o tratamiento de inicio a base de insulina.
- Si la terapia triple con metformina y otros dos medicamentos orales no es efectiva, no se tolera o está contraindicada, considere una terapia combinada con metformina, una sulfonilurea y mimético del péptido similar al glucagón (GLP-1) para adultos con diabetes tipo 2 que:
 - tienen un IMC de 35 kg/m² o más (ajuste según corresponda para personas de raza negra, asiática y otras minorías étnicas) y problemas psicológicos específicos u otros problemas médicos asociados con la obesidad o,
 - tienen un IMC inferior a 35 kg/m² y: para quienes la terapia con insulina tendría implicaciones laborales significativas o la pérdida de peso beneficiaría a otras comorbilidades significativas relacionadas con la obesidad.
- Solo continúe con terapia mimética del GLP-1 si la persona con diabetes tipo 2 ha tenido una respuesta metabólica beneficiosa (una reducción de al menos 11 mmol/mol [1.0%] en HbA1c y una pérdida de peso de al menos el 3% del peso corporal inicial en 6 meses).

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Perú. Ministerio de Salud; 2015 (35)

Terapia farmacológica inicial: Monoterapia.

- En caso de personas con DM-2 con signos de un estado de descompensación metabólica aguda (deshidratación, trastorno del sensorio, náuseas, vómitos, dolor abdominal, polipnea, cuerpos cetónicos en orina), estos deben ser atendidos o referidos a un establecimiento de salud que cuente con servicio de emergencia para su manejo según nivel de capacidad resolutoria, previa estabilización.

Recomendación: C

- En caso de personas con DM-2 que se encuentren clínicamente estables, sin signos de descompensación aguda, el médico iniciará en forma ambulatoria el tratamiento farmacológico en el momento del diagnóstico de la DM2, junto con la modificación de los estilos de vida.

Recomendación: A

- Metformina es el fármaco de primera línea mientras no exista contraindicación

Recomendación: A

- En caso de intolerancia a metformina puede iniciarse la terapia con sulfonilureas (glibenclamida o glimepirida)


Recomendación A

NOTA: La GPC está referida al primer nivel de atención, por lo que solo no se aborda la terapia doble o triple.

Gradación del nivel de evidencia y fuerza de la recomendación

Tipo	Nivel de evidencia	Tipo	Grado de recomendación
I	Evidencia obtenida a partir de al menos un ensayo aleatorio y controlado diseñado en forma apropiada, revisión sistemática o meta-análisis	A	Basada en nivel de evidencia I
II	Evidencia obtenida de ensayos controlados bien diseñados, sin aleatorización. Evidencia obtenida a partir de estudios de cohorte o caso control bien diseñados, realizados preferentemente en más de un centro o por un grupo de investigación.	B	Basada en nivel de evidencia II
III	Evidencia obtenida a partir de múltiples series comparadas en el tiempo con y sin intervención. Opiniones basadas en experiencias clínicas, estudios descriptivos o informes de comités de expertos.	C	Basada en nivel de evidencia I

Fuente: Perú. Ministerio de Salud. Dirección de Prevención de Enfermedades No Transmisibles y Oncológicas. Guía de práctica clínica para el diagnóstico, tratamiento y control de la diabetes mellitus tipo 2 en el primer nivel de atención. Lima, Perú: MINSa; 2015. 66 p.

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02


Scottish Intercollegiate Guidelines Network. Pharmacological management of glycaemic control in people with type 2 diabetes: A national clinical guideline; 2017 (32)

- La metformina debe considerarse como la opción de tratamiento oral de primera línea para las personas con diabetes tipo 2.
- Las sulfonilureas deben considerarse agentes orales de primera línea en personas que son intolerantes o tienen contraindicaciones a la metformina.
- Las sulfonilureas deben considerarse como un tratamiento complementario de segunda línea para otras terapias orales y pueden ser útiles en la terapia triple oral.
- La pioglitazona debe considerarse, generalmente como terapia doble o triple, para disminuir la HbA1c.
- Pioglitazona no debe utilizarse en pacientes con insuficiencia cardíaca.
- El riesgo de fractura debe considerarse durante el uso a largo plazo de pioglitazona.
- Los inhibidores de la DPP-4 deben considerarse, generalmente como terapia doble o triple.
- Los inhibidores de SGLT2 deben considerarse como terapia complementaria a metformina en personas con diabetes tipo 2.
- En individuos con diabetes tipo 2 y enfermedad cardiovascular establecida, deben considerarse los inhibidores de SGLT2 con beneficio cardiovascular demostrado (actualmente empagliflozina y canagliflozina).
- El tratamiento con agonistas del receptor de GLP-1 debe considerarse en personas con un índice de masa corporal de ≥ 30 kg/m² (o su equivalente según etnicidad) en combinación con fármacos orales para reducir la glucosa o insulina basal (o ambos) como tercero o cuarto tratamiento de línea, cuando no se ha logrado un control glucémico adecuado con estos fármacos.
- El tratamiento con agonistas del receptor de GLP-1 debe considerarse como una alternativa a la insulina en personas para las que el tratamiento con combinaciones de fármacos orales para reducir la glucosa ha sido inadecuado.
- Para las personas con diabetes tipo 2 y enfermedad cardiovascular establecida, deben considerarse las terapias con agonistas del receptor de GLP-1 con beneficio cardiovascular demostrado (actualmente liraglutida).

Consideraciones sobre la fuerza de la recomendación:

- Para las recomendaciones "fuertes" sobre las intervenciones que "deben" usarse, el grupo de desarrollo confía en que, para la gran mayoría de personas, la intervención (o intervenciones) hará más bien que mal. Para las recomendaciones "fuertes" sobre las intervenciones que "no deberían" usarse, el grupo de desarrollo confía en que, para la gran mayoría de las personas, la intervención (o intervenciones) hará más daño que beneficio.

*Linagliptina para el control glucémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2
Serie Evaluación de Tecnología Sanitaria - Rápida N° 17-2018*


	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

- Para las recomendaciones "condicionales" sobre las intervenciones que deben ser "consideradas", el grupo de desarrollo confía en que la intervención hará más bien que daño para la mayoría de los pacientes. Por lo tanto, es más probable que la elección de la intervención varíe dependiendo de los valores y preferencias de una persona, por lo que el profesional de la salud debe dedicar más tiempo a analizar las opciones con el paciente.

Niveles de evidencia

Nivel	Interpretación
1++	Meta-análisis de alta calidad, revisiones sistemáticas de ECA o ECA con muy bajo riesgo de sesgo
1+	Meta-análisis, revisiones sistemáticas o ECA bien realizados con bajo riesgo de sesgo
1-	Meta-análisis, revisiones sistemáticas o ECA con alto riesgo de sesgo
2++	Revisiones sistemáticas de alta calidad de control de casos o estudios de cohortes o estudios de control de casos o cohortes de alta calidad con un riesgo muy bajo de confusión o sesgo y una alta probabilidad de que la relación sea causal
2+	Control de casos bien realizado o estudios de cohorte con un bajo riesgo de confusión o sesgo y una probabilidad moderada de que la relación sea causal
2-	Control de casos o estudios de cohortes con un alto riesgo de confusión o sesgo y un riesgo significativo de que la relación no sea causal
3	Estudios no analíticos, por ejemplo, informes de casos, series de casos
4	Opinión de expertos

Fuente: Scottish Intercollegiate Guidelines Network. Pharmacological management of glycaemic control in people with type 2 diabetes: A national clinical guideline. Edinburgh UK: SIGN; 2017.

	FORMULARIO	FOR-CNSP-326
	INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA	Edición N° 02

Grados de recomendación

Grado	Interpretación
A	Al menos un meta-análisis, una revisión sistemática o un ECA calificado como 1 ++ y directamente aplicable a la población objetivo; o un cuerpo de evidencia que consiste principalmente en estudios calificados como 1+, directamente aplicable a la población objetivo, y que demuestra consistencia general en sus resultados
B	Un cuerpo de evidencia que incluye estudios clasificados como 2 ++, directamente aplicable a la población objetivo y que demuestra consistencia general de sus resultados; o evidencia extrapolada de estudios clasificados como 1 ++ o 1+
C	Un cuerpo de evidencia que incluye estudios con calificación 2+, directamente aplicable a la población objetivo y que demuestra consistencia general de los resultados; o evidencia extrapolada de estudios clasificados como 2 ++
D	Evidencia de nivel 3 o 4; o evidencia extrapolada de estudios calificados como 2+

Fuente: Scottish Intercollegiate Guidelines Network. Pharmacological management of glycaemic control in people with type 2 diabetes: A national clinical guideline. Edinburgh UK: SIGN; 2017.



FORMULARIO

FOR-CNSP-326

INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA

Edición N° 02

ANEXO 08. RESULTADOS DE LAS HERRAMIENTAS UTILIZADAS PARA VALORACIÓN DE LA CALIDAD DE LA EVIDENCIA

ANEXO 8a. Evaluación de las revisiones sistemáticas identificadas, mediante AMSTAR 2 (19)

Descripción del ítem	Ling, 2018 (22)	Zhao, 2017 (30)	Guo, 2017 (23)	Wu, 2017 (24)	Yang, 2017 (25)	Mearns, 2015 (26)	Saundersberry, 2015 (27)	Yang, 2016 (29)	Monami, 2014 (28)
¿Las preguntas de investigación y los criterios de inclusión para la revisión incluyen los componentes PICO?	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si
¿El informe de la revisión contiene una declaración explícita que los métodos de revisión se establecieron antes de su realización y justifica el informe cualquier desviación significativa del protocolo?	No	No	No	No	Si	No	No	No	No
¿Los autores de la revisión describen la selección de diseños de estudio para su inclusión en la revisión?	No	No	No	No	No	No	Si	Si	Si
¿Los autores de la revisión utilizaron una estrategia exhaustiva de búsqueda de literatura?	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si
¿Los autores de la revisión realizaron la selección de estudios por duplicado?	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si
¿Los autores de la revisión realizaron la extracción de datos por duplicado?	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si
¿Los autores de la revisión proporcionaron una lista de estudios excluidos y justificaron las exclusiones?	Si parcial	Si parcial	Si	Si parcial	Si parcial	Si parcial	Si parcial	Si parcial	Si parcial
¿Los autores de la revisión describieron detalladamente los estudios incluidos?	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si
¿Los autores de la revisión utilizaron una técnica satisfactoria para evaluar el riesgo de sesgo en los estudios individuales que se incluyen en la revisión?	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si
¿Los autores de la revisión informaron sobre las fuentes de financiamiento para los estudios incluidos en la revisión?	No	Si	No	Si	Si	No	No	No	No

Continúa en la página siguiente...



FORMULARIO

FOR-CNSP-326

INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA

Edición N° 02

Continuación...

ANEXO 8a. Evaluación de las revisiones sistemáticas identificadas, mediante AMSTAR 2 (19)

	Ling, 2018 (22)	Zhao, 2017 (30)	Guo, 2017 (23)	Wu, 2017 (24)	Yang, 2017 (25)	Meams, 2015 (26)	Saunsberry, 2015 (27)	Yang, 2016 (29)	Monami, 2014 (28)
Si se realizó un metanálisis									
¿Utilizaron los autores de la revisión los métodos apropiados para la combinación estadística de los resultados?	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si
¿Se realizó el metanálisis, evaluaron los autores el impacto potencial del riesgo de sesgo de los estudios individuales sobre los resultados del metanálisis u otra síntesis de evidencia?	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si
¿Los autores de la revisión dieron cuenta del riesgo de sesgo en los estudios individuales al interpretar / discutir los resultados de la revisión?	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si
¿Los autores de la revisión proporcionaron una explicación satisfactoria y una discusión sobre cualquier heterogeneidad observada en los resultados de la revisión?	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si
Si realizaron una síntesis cuantitativa, ¿realizaron los autores de la revisión una investigación adecuada del sesgo de publicación (sesgo de estudio pequeño) y discutieron su posible impacto en los resultados de la revisión?	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si
¿Los autores de la revisión informaron sobre posibles fuentes de conflicto de interés, incluido el financiamiento que recibieron para realizar la revisión?	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si	Si
Resumen de la evaluación									
Debilidades críticas	1	1	1	1	0	1	1	1	1
Debilidades no críticas	2	1	2	1	1	2	1	1	1
Nivel de confianza	Baja	Baja	Baja	Baja	Alta	Baja	Baja	Baja	Baja



FORMULARIO

FOR-CNSP-326

INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA

Edición N° 02

ANEXO 8b. Evaluación de las GPC identificadas, mediante AGREE 2 (21).

Ítems	Ítems	ADA, 2018	CENETEC, 2018	MSP, 2017	SIGN, 2017	MSFS, 2016	MINSA, 2015	NICE, 2015
	El(los) objetivo(s) general(es) de la guía está(n) específicamente descrito(s).	6	7	6	6	6	6	6
Dominio 1. Alcance y Objetivo	El(los) aspecto(s) de salud cubierto(s) por la guía está(n) específicamente descrito(s).	6	5	5	6	7	5	6
	La población (pacientes, público, etc.) a la cual se pretende aplicar la guía está específicamente descrita	5	6	6	6	7	5	6
	Puntaje promedio del dominio (%)	81,0	85,7	81,0	85,7	95,2	76,2	85,7
	El grupo que desarrolla la guía incluye individuos de todos los grupos profesionales relevantes	6	5	6	7	6	6	7
Dominio 2. Participación de los implicados	Se han tenido en cuenta los puntos de vista y preferencias de la población diana (pacientes, público, etc.)	3	4	6	6	6	4	6
	Los usuarios diana de la guía están claramente definidos	5	6	7	6	7	4	6
	Puntaje promedio del dominio (%)	66,7	71,4	90,5	90,5	90,5	66,7	90,5
	Se han utilizado métodos sistemáticos para la búsqueda de la evidencia	5	7	5	7	7	4	7
	Los criterios para seleccionar la evidencia se describen con claridad	4	5	5	6	7	3	6
	Las fortalezas y limitaciones del conjunto de la evidencia están claramente descritas	6	5	5	5	6	3	7
Dominio 3. Rigor en la elaboración	Los métodos utilizados para formular las recomendaciones están claramente descritos	4	4	5	6	7	3	6
	Al formular las recomendaciones han sido considerados los beneficios en salud, los efectos secundarios y los riesgos	6	6	5	6	6	4	7
	Hay una relación explícita entre cada una de las recomendaciones y las evidencias en las que se basan	5	6	6	6	6	3	6
	La guía ha sido revisada por expertos externos antes de su publicación	5	5	5	6	6	4	6
	Se incluye un procedimiento para actualizar la guía	4	4	5	5	6	3	6
	Puntaje promedio del dominio (%)	69,6	75,0	73,2	83,9	91,1	48,2	91,1

Continúa en la página siguiente...



FORMULARIO

FOR-CNSP-326

INFORME DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA RÁPIDA EN LA UNIDAD DE ANÁLISIS Y GENERACIÓN DE EVIDENCIAS EN SALUD PÚBLICA

Edición N° 02

(Continuación...)

ANEXO 8b. Evaluación de las GPC identificadas, mediante AGREE 2 (21)

Dominio	Ítems	ADA, 2018	CENETEC, 2018	MSP, Ecuador 2017	SIGN, 2017	MSPS, Colombia 2016	MINSAs, Perú 2015	NICE, 2015
Claridad de la presentación	Las recomendaciones son específicas y no son ambiguas	5	6	6	6	6	5	6
	Las distintas opciones para el manejo de la enfermedad o condición de salud se presentan claramente	6	6	6	5	7	6	6
	Las recomendaciones clave son fácilmente identificables	6	7	6	6	7	5	6
	Puntaje promedio del dominio (%)	81,0	90,5	85,7	81,0	95,2	76,2	85,7
	La guía describe factores facilitadores y barreras para su aplicación	5	5	5	5	6	4	6
Aplicabilidad	La guía proporciona consejo y/o herramientas sobre cómo las recomendaciones pueden ser llevadas a la práctica	4	6	4	6	6	5	6
	Se han considerado las posibles implicaciones de la aplicación de las recomendaciones sobre los recursos	4	5	5	5	7	5	7
	La guía ofrece criterios para monitorización y/o auditoría	4	6	4	6	6	3	5
	Puntaje promedio del dominio (%)	60,7	78,6	64,3	78,6	89,3	60,7	85,7
	Los puntos de vista de la entidad financiadora no han influido en el contenido de la guía	6	7	7	7	7	4	6
Independencia editorial	Se han registrado y abordado los conflictos de intereses de los miembros del grupo e investigador de la guía	6	6	6	6	5	4	6
	Puntaje promedio del dominio (%)	85,7	92,9	92,9	92,9	85,7	57,1	85,7
Valoración global de la GPC								
Promedio global (%)		74,1	82,3	81,3	85,4	91,2	64,2	87,4