

CRÍTICA A LA PUBLICIDAD DE

FORXIGA®/EDISTRIDE® (Dapagliflozina)

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

FOLLETO PROMOCIONAL ORIGINAL: ES-19814 Julio 2022

FORXIGA® ofrece una solución completa a todos tus pacientes con DM2, IC y/o ERC¹

¿Todos?

SOLO SI TODOS TUS PACIENTES CON ERC cumplen las condiciones en las que se ha **demonstrado beneficio y que es la indicación financiada:**

pacientes con ERC con o sin DM2, que no estén controlados pese al tratamiento con dosis estables optimizadas de terapias de primera línea (IECA o ARA-II) que cumplan los criterios:

- FGe ≥ 25 y ≤ 75 ml/min/1,73m²
- CAC entre 200 y 5.000 mg/g y con evidencia de aumento del CAC durante ≥ 3 meses

Además, falta información en algunas poblaciones: >75 años, valores de FGe extremos, CAC entre 200 y 300 mg/g, pacientes sin tratamiento optimizado con IECA o ARA-II.

Para sus pacientes con ERC, CON O SIN DM2, diagnostique y trate de forma temprana con FORXIGA®.^{2,3,16}

¿Temprana?

Las modificaciones en el **estilo de vida** (tabaco, nutrición, alcohol, actividad física) junto con IECA/ARA-II son la **primera opción** por sus beneficios en la enfermedad renal y el retraso en la progresión de la enfermedad

BIBLIOGRAFÍA

AEMPS. Informe de Posicionamiento Terapéutico de dapagliflozina (Edistride®/Forxiga®) en enfermedad renal crónica. Fecha de publicación: 21/03/2023. Disponible en: <https://www.aemps.gob.es/medicamentosUsoHumano/informesPublicos/docs/2023/IPT-109-2023-Edistride-Forxiga-dapagliflozina.pdf>

La evaluación de este medicamento se puede consultar en la ficha **NUE** n.º 259 / 2023 y su **informe**