



Ebaluazio txosten osoa:
www.osakidetza.euskadi.eus/cevime



ALBIGLUTIDA

GLP-1en beste analogo bat. Abantailarik gabea: ondorio neutroa du pisuan eta ez du gainerako analogoen segurtasun-profila hobetzen

Merkataritza izena eta aurkezpena:

▼ **EPERZAN®** (GlaxoSmithKline)

30 mg hauts eta disolbagarri soluzio injektagarra egiteko, 4 luma (128,93 €)
50 mg hauts eta disolbagarri soluzio injektagarra egiteko, 4 luma (128,93 €)

Medikamentua emateko baldintzak:

Merkaturatze-data: 2015ko maiatz
Ebaluazio-data: 2015ko uztaila

GLP-1en analogoen taldeko beste farmako bat da albiglutida; astean behin ematen da, monoterpian; DM2a tratatzeko erabiltzen da, baina haren finantzaketa mugatu egin da, eta pisu-galerarik behar ez den kasuetan diabetesaren kontrako aukera gisa konbinazioan egiten den tratamenduetan ordaintzen da.

Konparatzaile aktiboarekin egindako azterketetan, ikusi da albiglutida hobeak izan dela sitagliptina eta glimepirida baino, eta lispro intsulina eta glargina intsulina baino gutxiago ere ez dela. Baina, albiglutidatik ez zuen erakutsi liraglutida eta pioglitazona baino gutxiago ez denik HbA_{1c} murrizteko aldagai nagusian. Ez da asteko exenatidarekin konparatu.

Bere multzoko beste farmako batzuen aldean, ikusi zen pazienteek pisu oso gutxi galtzen zutela albiglutidarekin, placeboarekiko alderik gabe; horrenbestez, albiglutidatik pisuan duen ondorioa neutroa dela esaten da.

Ondorio kaltegarriei dagokienez, GLP-1en beste analogo batzuen antzekoa da; maizen hauek azaltzen direla jakinarazi da: beherakoa (% 13), goragalea (% 12) eta erreakzioak injektatu den lekuaren (% 8,8). Liraglutidarekin alderatuta, albiglutidarekin goragale eta gorako gutxiago izan direla nabititu da (% 7,2 vs. % 35,3).

Ez dago eraginkortasunari buruzko daturik, epe luzera zer morbimortalitate eta segurtasun-profil izango duen jakiteko.

Sendagai berriek kontrako ondorioak dituztela susmatuz gero, oso-oso garrantzitsua da Euskal Autonomia Erkidegoko Farmako-zainketako Unitateari jakinaraztea. Txartel horia beteta egin dezakezu jakinarazpena. Bestela, OSABIDEren bitarte, edo Internet bidez, helbide honetan: <https://www.notificaRAM.es>

Hobekuntza terapeutiko handia

Hobekuntza terapeutiko apala

Ona da egoera konkretuetarako

EZ DAKAR HOBEKUNTZA TERAPEUTIKORIK

Ezin da baloi-etsi: informazio urriegia

Idazkuntza Batzordea: Iñigo Aizpurua, María Armendariz, Karmele Benito, Julia Fernández, Juan José García, Josu Ibarra, Itxasne Lekue, Eulali Mariñelarena, Carmela Mozo, Justo Múgica, Elena Olloquiugui, Isabel Porras, Mª Teresa Santamaría, María Torrecilla.



Fitxa hau Ebaluazio txosten zabalago baten laburpen gisa atera da. Ebaluazio hori interesatu guztienguru esku-menera dago web orrian edo eska daiteke Eskualdeko Farmazialariei edo MIEZ-en Tel. 945 01 92 66 e-mail: cevime-san@euskadi.eus

Kalifikazio Andaluziako, Aragoiko eta Euskal Herriko MBEbek batera eman dute. Hemen aurkezten den informazioa orainoz eskuragarri dagoen gutzia da, baina etorkizunean jasan ditzake aldaketak gertatzen diren aurrerakuntza zientifikoan arabera.

INDIKAZIOA ETA POSOLOGIA^{7,8}

Helduen 2 motako diabetes mellitusa tratatzeko (DM2) erabiltzen da, egoera hauetan:

- Monoterapien, dietak eta ariketa fisikoak bere horretan ez badute kontrol gluzemiko egokia lor-tzen metformina erabiltea egokia ez den pazienteekin, kontraindikazioak izan edo toleratu ez dutelako.
- Beste medikamentu antihipergluzemiarri batzuekin batera, insulina basala barne, baldin eta, dieta eta ariketa fisikoarekin batera, ez bada kontrol gluzemiko egokia lortzen.

Ikuksaritzak oniritzia eman behar dio Osasun Sistema Nazionalak finantzatzen; mugatua dago DM2ren konbinazio-tratamendurako, GLP-1 hartzalearen agonista bat hautatzen bada diabetesen kontrako aukera gisa, eta pisua galdu beharrik ez badago.

Larruazalaren azpitik, astean behin. Gomendatutako dosia: 30 mg; 50 mg-ra gehitu daiteke dosia, kontrol gluzemikoaren arabera. Albiglutida hautsez eta disolbagarritz aurre-kargatutako xiringatan saltzen da, eta erabili haurretik berreratu egin behar da.

ERAGINKORTASUN KLINIKOA^{7,8}

Albiglutidaren eraginkortasuna eta segurtasuna III. faseko 8 saia-kuntza klinikotan balioetsi da.

Eraginkortasun-aldagai nagusia hau izan zen: HbA_{1c}-ren maila plasmatikoak aldatu egin ziren balio basalekiko une desberdinatetan, kontuan hartutako azterketaren arabera (26. astetik 104. astera).

Oinarrizko azterketetan, DM2 zuten 6.043 paziente sartu ziren; horietatik 3.358 albiglutidarekin tratatu ziren.

Plazeboaren aldean HbA_{1c}-ren murrizketa hauetako lortu ziren 52. astean: -% 0,84 (KT % 95: -1,11tik -0,58ra; p<0,05) eta -% 1,04 (KT % 95: -1,31tik -0,77ra; p<0,05) 30 mg-ko eta 50 mg-ko dosietan, hurrenez hurren, eta ez du alderik erakutsi pisuaren murrizketan. Ahotik hartzen diren beste antidiabetiko batzuekin batera hartuz, HbA_{1c}-ren balioak ere gutxitu zituen albiglutidak, plazeboarekin alderatzen badugu (-% 0,75etik -% 0,91ra, azterketaren arabera), baina ez zen pisu galerarik izan.

Konparatzairen aktiboarekin egindako azterketetan ikusi da albiglutida hobea izan dela sitagliptina eta glimepirida baino, eta lispro insulina eta glargina insulina baino gutxiago ere ez dela HbA_{1c} murrizteko. Baina, albiglutidak ez zuen liraglutida eta pioglitazona baino gutxiago ez dela erakutsi.

Albiglutidarekin pisua oso gutxi galtzen dela antzeman da, eta ez du plazeboarekin alderik. Arrazoi horregatik, albiglutidak pisuan ondorio neutroa duela esaten da, gainerako GLP-1ek ez bezala. Giltzurrunetako gutxigitasuna duten pazienteekin egin den azterketan, albiglutidak sitagliptinarekin zer eraginkortasun duen konparatu da, monoterapien edo konbinatuta, MET, SU edo glitazonekin tratatzen ari diren pazienteetan, eta erakutsi zuen sitagliptina baino hobea dela.

65 urtetik ≥ gorako pazienteek gainerako biztanleek izan zituzten ondorioen antzekoak izan dituzte, baina 75 urtetik gorakoekin esperientzia kliniko gutxi dago.

SEGURTASUNA^{7,8}

Saiakuntza klinikoetan, pankreatitisak % 0,3ko eragina izan zuen albiglutidarekin, eta gainerako konparatzairekin, berriz, % 0,1eko, oinarrizko tratamendu antidiabetiko gehigarria izan edo ez.

Maizien konparatzairen aurrean nahasmendu gastrointestinal hauet izan direla jakinarazi da: beherakoa (% 13 vs. % 9), goragalea (% 12 vs % 11), gorakoak (% 5 vs. % 4) eta idorreria (% 5 vs. % 4), eta gehienak, lehenengo 6 hilabeteetan agertu dira. Hestebuxadura gehixeago agertu da albiglutida hartzutu dutenen taldean (% 3), konparatzaireak hartzutzenen taldean baino (% 0,2).

Albiglutida bidezko tratamenduan, hipogluzemia ez da askotan agertu (% 5 baino gutxiago), konparatzairekin agertzen denaren antzera.

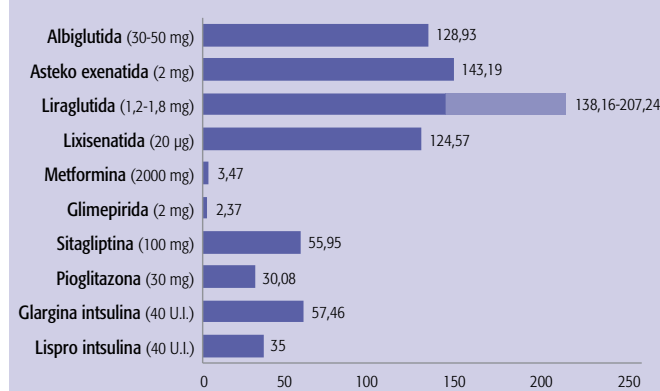
Hauek dira albiglutidarekin gehien agertu diren beste ondorio kaltegarriak: flutter/fibrilazioa % 1,3 vs. % 0,5; maiztasun kardiakoan igoera txiki batzuk izan dira albiglutidarekin (1 lpm-tik 2ra); istripu iskemiko iragankorrik % 0,6 vs % 0,2; pneumonia % 2 vs. % 0,8.

Albiglutida jaso zuten pazienteentzat bat hil egin da pankreako kartzinoma metastasikoagatik, beste batek tumore neuroendokrinoa izan du pankrean, eta bik tiroidetako minbizia izan dute.

Egoera bereziaren erabiltzea⁷

- 75 urte baino gehiagoko pazienteak: esperientzia urria da.
- Giltzurrunetako gutxigitasun larria edo dialisia: ez da gomendatzen.
- Gibeleko gutxigitasuna: ez dago horrelakoekin egindako azterketarik.
- 18 urtetik beherako pazienteak: ez dago daturik.
- Haurdunaldia eta edoskitzaroa: ez da gomendatzen.

TRATAMENDUAREN KOSTUA/ 28 EGUN (€)



Botplus, 2015eko iraila.

TERAPEUTIKAN DUEN TOKIA

Konbinazio bikoitzeko tratamendua eginda ere kontrol-helburuak lortzen ez dituzten pazienteentzat, insulinoterapiari ekitea edo ahotiko beste farmako bat gehitzea izaten da hirugarren maila, baldin eta insulina hartzeko erreparorik badago edo ondo era-biltzeko zaitasunen bat⁴⁻⁶.

Morbimortalitateari eta epe luzera izan dezakeen segurtasunari dagokionez, eraginkorra den jakiteko daturik ez dagoela kontuan hartuta, aukeretako bat da terapia hirukoitzaren baitan insulinen ordez GLP-1en analogoak ematea paziente obesoei, hain zuzen ere ≥ 30-35 kg/m²-ko GMI dutenei, edo insulina hartzeko arazo handiak dituztenei edo beste tratamendu batzuek eraginik egin ez dietenei edo intolerantziaren bat eragin dietenei^a. Trata-mendua balioetsi egin behar da hasi eta sei hilabetera, eta, trata-menduarekin jarraitzeko, ezinbestekoa izango da HbA_{1c} gutxienez % 1,0 murriztea eta hasierako pisuaren % 3, behintzat, galtzea^a.

Albiglutida da monoterapien erabiltzeko egin den GLP-1 bakarra, baina ez da beste aukerak bezain eraginkorra, eta, horrenbestez, ez luke monoterapien lekurik izango.

Liraglutidaren aldean, terapia konbinatuan eraginkortasun gutxiago du albiglutidak, eta ondorio neutroa, pisuan.

Astean behin hartua, abantaila izan dezake atxikimendua hobetzearei begira, baina ez da azterketa espezifikorik egin asteako exenatidarekin konparatuta balioesteko. Albiglutidaren profil farmakozinetikoak zaildu egin ditzake ager daitezkeen ondorio kaltegarrien manejua; izan ere, emateari utzi eta beste 3-4 bat astetan jarri dezake ondorioak izaten albiglutidak.

Albiglutida GLP-1en analogoen multzoko beste aukera bat da, baina ez du gorputzeko pisua galarazten.

Bibliografia osagarria

- a NICE. Clinical guideline 87. Type 2 diabetes: the management of type 2 diabetes. May 2009. <http://goo.gl/tpZamj>

NUEVO MEDICAMENTO A EXAMEN

COMITÉ DE EVALUACIÓN DE NUEVOS MEDICAMENTOS

Nº 229 · 2015



Informe de evaluación completo:
www.osakidetza.euskadi.eus/cevime



ALBIGLUTIDA

Otro análogo del GLP-1. Sin ventajas: tiene un efecto neutro en el peso y no mejora el perfil de seguridad del resto de análogos

Nombre comercial y presentaciones:

▼ EPERZAN® (GlaxoSmithKline)

30 mg, polvo y disolvente para solución inyectable, 4 plumas (128,93 €)
50 mg, polvo y disolvente para solución inyectable, 4 plumas (128,93 €)

Condiciones de dispensación:

Receta médica
Visado de Inspección

Fecha de comercialización:

Mayo 2015

Fecha de evaluación:

Julio 2015

Albiglutida es otro fármaco más del grupo de los análogos del GLP-1, de administración semanal, con indicación en monoterapia para el tratamiento de la DM2 aunque su financiación ha sido restringida al tratamiento en combinación como alternativa antidiabética cuando no se requiera una disminución de peso.

En los estudios con comparador activo se mostró la superioridad de albiglutida frente a sitagliptina y glimepirida y la no-inferioridad frente a insulina lispro y frente a insulina glargina. Sin embargo, la albiglutida no demostró la no-inferioridad frente a liraglutida y pioglitazona en la variable principal de reducción de la HbA_{1c}. No se ha comparado con exenatida semanal.

A diferencia de otros fármacos de su grupo, con albiglutida se observó una mínima reducción del peso de los pacientes, sin diferencias respecto a placebo, por lo que el efecto de albiglutida sobre el peso se considera neutro.

Su perfil de efectos adversos es similar al de los otros análogos del GLP-1, siendo los notificados con mayor frecuencia: diarrea (13%), náuseas (12%) y reacciones en el lugar de inyección (8,8%). En comparación con liraglutida, albiglutida se ha asociado con menor incidencia de náuseas y vómitos (7,2% vs. 35,3%).

No se dispone de datos de eficacia en términos de morbimortalidad, ni de seguridad a largo plazo.

Es de gran importancia que se notifiquen a la Unidad de Farmacovigilancia del País Vasco las sospechas de reacción adversa a los nuevos medicamentos. La notificación se puede realizar llenando la tarjeta amarilla o a través de OSABIDE o por vía electrónica: <https://www.notificaRAM.es>

Importante
mejora
terapéutica

Modesta
mejora
terapéutica

Aporta en
situaciones
concretas

NO SUPONE
UN AVANCE
TERAPÉUTICO

No valorable:
información
insuficiente

Comité de redacción: Iñigo Aizpurua, María Armendariz, Karmele Benito, Julia Fernández, Juan José García, Josu Ibarra, Itxasne Lekue, Eulali Mariñelarena, Carmela Mozo, Justo Múgica, Elena Olloquiégui, Isabel Porras, Mª Teresa Santamarta, María Torrecilla.



Esta Ficha «Nuevo medicamento a examen» se ha extraído como resumen de un Informe de Evaluación más extenso, que está a disposición de toda persona interesada en la web. También se puede solicitar a los Farmacéuticos de Comarca, o bien al CEVIME. Tel. 945 01 92 66 - e-mail: cevime-san@euskadi.eus

La calificación ha sido asignada conjuntamente por los CENM de Andalucía, Aragón y País Vasco. La información que aquí se presenta es la disponible hasta el momento y es susceptible de modificaciones futuras en función de los avances científicos que se produzcan.

INDICACIÓN Y POSOLOGÍA^{7,8}

Tratamiento de diabetes mellitus tipo 2 (DM2) en adultos en las siguientes situaciones: • Monoterapia cuando la dieta y el ejercicio por sí solos no logran un control glucémico adecuado en pacientes en los que no se considere adecuado el uso de la metformina debido a contraindicaciones o intolerancia. • En combinación con otros medicamentos antihiperglucemiantes, incluyendo insulina basal, cuando estos, junto con dieta y ejercicio, no logren un control glucémico adecuado.

Requiere Visado de Inspección para su financiación por el SNS restringido a tratamiento en combinación de DM2 cuando se elija un agonista de receptor GLP-1 como alternativa antidiabética y no se requiera una disminución de peso.

Vía subcutánea, una vez a la semana. Dosis recomendada: 30 mg, que puede aumentarse a 50 mg en función del control glucémico. Albiglutida está disponible en jeringas precargadas de polvo y disolvente que requieren reconstitución previa a su utilización.

EFICACIA CLÍNICA^{7,8}

La eficacia y seguridad de albiglutida se ha evaluado en 8 ensayos clínicos fase III.

La variable principal de eficacia fue el cambio de los niveles plasmáticos de HbA_{1c} con respecto a los valores basales, en diferentes momentos según el estudio considerado (desde la semana 26 hasta la 104).

En los estudios pivotales se incluyeron un total de 6.043 pacientes con DM2, de los cuales 3.358 fueron tratados con albiglutida.

Las reducciones de HbA_{1c} alcanzadas en la semana 52 frente a placebo fueron de -0,84% (IC95%: -1,11 a -0,58; p<0,05) y de -1,04% (IC95%: -1,31 a -0,77; p<0,05), para la dosis de 30 mg y 50 mg, respectivamente, y sin diferencias en la reducción de peso. En combinación con otros antidiabéticos orales, la albiglutida también redujo los valores de HbA_{1c} en comparación con placebo (desde -0,75% hasta -0,91%, dependiendo del estudio), sin pérdida de peso.

En los estudios con comparador activo se mostró la superioridad de albiglutida frente a sitagliptina y glimepirida y la no-inferioridad frente a insulina lispro y frente a insulina glargina en la reducción de la HbA_{1c}. Sin embargo, la albiglutida no demostró la no-inferioridad frente a liraglutida y pioglitazona.

Con albiglutida se observó una mínima reducción del peso, sin diferencias respecto a placebo. Por esta razón el efecto de albiglutida sobre el peso, a diferencia de los demás GLP-1, se considera neutro.

En el estudio en pacientes con insuficiencia renal se comparó la eficacia de albiglutida frente a sitagliptina en pacientes en tratamiento con MET, SU o glitzazonas en monoterapia o en combinación, demostrándose la superioridad frente a sitagliptina.

Los pacientes ≥65 años presentaron unos resultados similares a los obtenidos en el resto de la población, sin embargo la experiencia clínica en los >75 años es limitada.

SEGURIDAD^{7,8}

En los ensayos clínicos, la incidencia de pancreatitis fue de 0,3% para albiglutida en comparación a un 0,1% para los comparadores con o sin tratamiento antidiabético adicional de base.

Los trastornos gastrointestinales notificados con mayor frecuencia frente a los comparadores fueron diarrea (13% vs. 9%), náuseas (12% vs. 11%), vómitos (5% vs. 4%) y estreñimiento (5% vs. 4%), y la mayoría de ellos tuvieron lugar en los primeros 6 meses. La obstrucción intestinal se observó con una frecuencia ligeramente superior en el grupo de albiglutida (0,3%) frente a los comparadores (0,2%).

En el tratamiento con albiglutida, la frecuencia observada de hipoglucemia fue baja (<5%), siendo muy similar a las de los comparadores.

Otros efectos adversos que aparecieron en mayor frecuencia en el grupo albiglutida frente a los comparadores: fibrilación/flutter 1,3% vs. 0,5%, con pequeños aumentos en la frecuencia cardíaca (1 a 2 lpm) con albiglutida; accidentes isquémicos transitorios 0,6% vs. 0,2%, neumonía 2% vs. 0,8%.

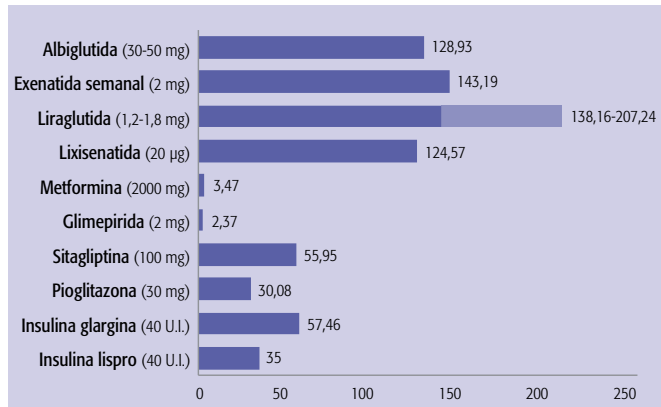
Se notificaron un caso mortal de carcinoma pancreático metastásico en un paciente que recibió albiglutida, un caso de tumor neuroen-

docrino localizado en el páncreas y 2 casos de cáncer tiroideo, en pacientes que recibieron albiglutida.

Uso en situaciones especiales⁷

- Pacientes >75 años. Experiencia limitada.
- Insuficiencia renal grave o en diálisis. No recomendado.
- Insuficiencia hepática. No hay estudios en esta población.
- Pacientes <18 años. No existen datos disponibles.
- Embarazo y lactancia. No recomendado.

COSTE (€)/ 28 DÍAS



Botplus, septiembre 2015.

LUGAR EN TERAPÉUTICA

Para aquellos pacientes que no logran alcanzar los objetivos de control a pesar del tratamiento en combinación doble, el tercer escalón consiste en iniciar insulinoterapia o añadir un fármaco oral si existe reticencia a la insulinización o dificultades para su correcta utilización⁴⁻⁶.

Teniendo en cuenta la falta de datos de eficacia en términos de morbilidad y de seguridad a largo plazo, los análogos del GLP-1 constituirían una opción en la triple terapia en lugar de insulina en pacientes obesos con IMC ≥30-35 kg/m² o con problemas importantes para la insulinización o en caso de falta de eficacia o intolerancia con otros tratamientos previos^a. El tratamiento debe valorarse a los seis meses y continuarse únicamente si la reducción de la HbA_{1c} es al menos de un 1,0% y la pérdida de peso de al menos 3% del peso inicial^a.

Albiglutida es el único GLP-1 que tiene la indicación en monoterapia, sin embargo su eficacia es más limitada frente a otras alternativas, por lo que no tendría cabida en monoterapia.

Con respecto a liraglutida, albiglutida presenta resultados de eficacia en terapia combinada menores y un efecto neutro sobre el peso.

Su administración semanal puede ser una ventaja potencial en cuanto a mejora de la adherencia, aunque no se han realizado estudios específicos que permitan valorarla ni se ha comparado con exenatida semanal. Su perfil farmacocinético puede dificultar el manejo de los posibles efectos adversos ya que tras interrumpir su administración, el efecto de albiglutida puede continuar durante unas 3 a 4 semanas.

Albiglutida constituye una alternativa más dentro del grupo de los análogos del GLP-1, pero sin aportar el efecto de la reducción en el peso corporal.

Bibliografía adicional

- a NICE. Clinical guideline 87. Type 2 diabetes: the management of type 2 diabetes. May 2009. <http://goo.gl/tpZamj>

Todas las referencias bibliográficas están disponibles en el INFORME DE POSICIONAMIENTO TERAPÉUTICO ALBIGLUTIDA- PT-ALBIGLUTIDA V1/16062015 en: <http://www.osakidetza.euskadi.eus/cevime/>