



D-015 - EFICACIA Y SEGURIDAD DE LA INSULINA GLARGINA 300 U/ML (GLA-300) DURANTE LA HOSPITALIZACIÓN EN PACIENTES CON DIABETES TIPO 2 (COBALTA)

C. González¹, J. Seguí², J. Carrasco³, C. Trescolí⁴, M. Borrell⁵, O. Laclaustra⁵, J. Ena⁶ y R. Gómez-Huelgas⁷

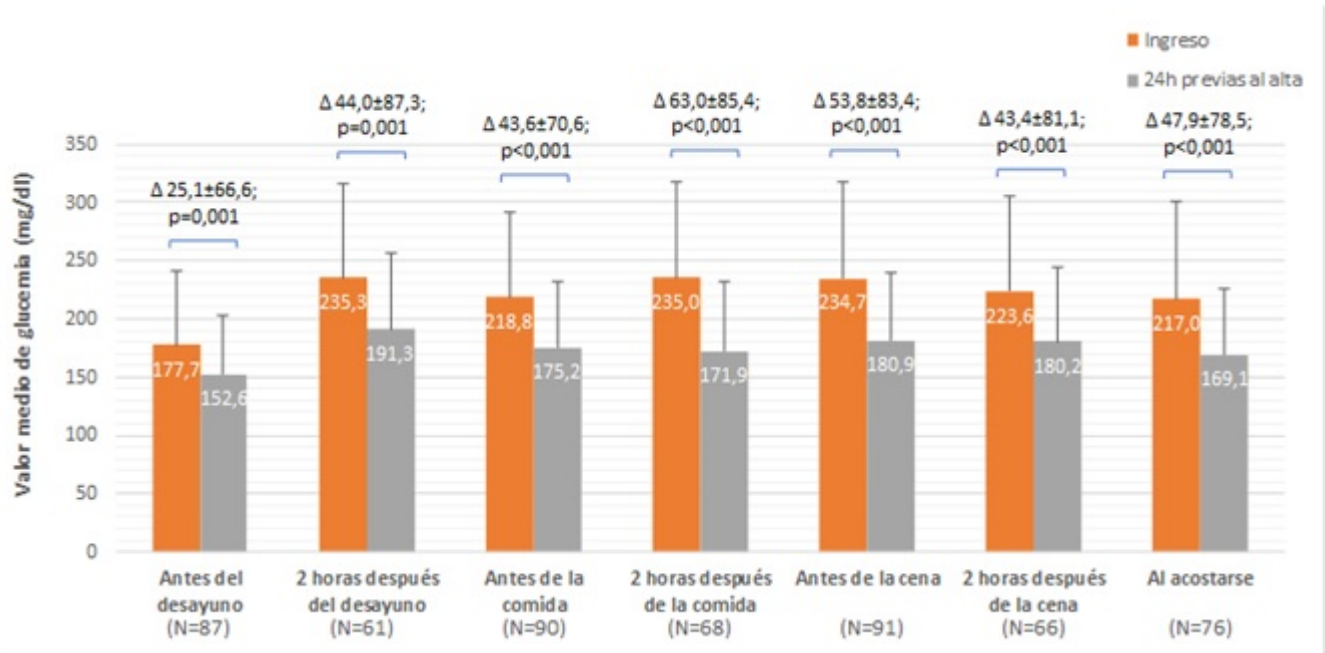
¹Medicina Interna. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. ²Medicina Interna. Hospital Universitario Sant Joan de Alicante. Sant Joan d'Alacant (Alicante). ³Medicina Interna. Complejo Hospitalario de Especialidades Juan Ramón Jiménez. Huelva. ⁴Medicina Interna. Hospital Universitario de la Ribera. Alzira (Valencia). ⁵Primary Care. Sanofi. ⁶Medicina Interna. Hospital de la Marina Baixa. Villajolosa (Alicante). ⁷Medicina Interna. Hospital Regional Universitario de Málaga. Málaga.

Resumen

Objetivos: El estudio COBALTA (2015-004715-20) trató de evaluar la eficacia y seguridad de Gla-300 durante la hospitalización y al alta en pacientes con DM2 inadecuadamente controlados con insulina basal (IB) y/o antidiabéticos no-insulínicos (ADNIs). El presente análisis aborda los resultados de la fase de hospitalización.

Material y métodos: Ensayo clínico fase IV, nacional, multicéntrico, abierto, de un solo brazo de tratamiento y con un seguimiento de 26 semanas. Se incluyeron pacientes con DM2 hospitalizados no-críticos (entre 5 y 14 días) y una HbA1c entre 8-10%. El protocolo durante la hospitalización consistió en un régimen basal-bolo-corrección con Gla-300. Al alta, los ADNIs se restituyeron a criterio de médico en combinación con Gla-300 equivalente al 80% de la dosis total de insulina requerida durante las 24h previas al alta. El objetivo glucémico fue 80-130 mg/dl en ayunas. Los resultados fueron sub-analizados por grupos de edad (< 75 o ≥ 75 años) y uso previo de IB (Insulin-naïve o BI Users).

Resultados: La población evaluable incluyó 112 pacientes cuya duración media de hospitalización fue 10,5 ± 5,9 días. Durante la hospitalización la dosis media diaria insulina recibida fue de 47,7 ± 25,2 UI (Gla-300, 20,7 ± 12,3; prandial, 23,6 ± 13,7; correctora 5,1 ± 3,4 UI). La dosis de Gla-300 aumentó un 23% pasando de 0,2 ± 0,1 UI/kg al ingreso a 0,3 ± 0,1 en las 24h previas al alta. La GPA disminuyó 51,5 ± 90,9 mg/dl durante la hospitalización viéndose esta reducción reflejada en todas las mediciones del perfil glucémico de 7 puntos (p < 0,001). Las dosis de Gla-300 fueron inferiores (p < 0,001) en los pacientes insulin naïve y en los pacientes ≥ 75 años aunque no se observaron diferencias en cuanto a las reducciones de glucemia. La incidencia de hipoglucemia confirmada sintomática o grave durante la hospitalización fue del 10,7% y 3,6%, respectivamente.



Conclusiones: El uso de Gla-300 en un régimen basal-bolo-corrección y su titulación de acuerdo con un algoritmo predefinido es eficaz y seguro durante la hospitalización, permitiendo objetivos de control glucémico en la mayoría de los pacientes con un perfil de seguridad adecuada, independientemente de la edad o el uso de IB previo.

Estudio patrocinado por Sanofi.