Gemeinsamer Bundesausschuss

Zusammenfassende Dokumentation

über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL):

Anlage XII – Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach § 35a SGB V

Insulin glargin/Lixisenatid

Vom 15. Oktober 2020

Inhalt

Α.	ıra	agende Grunde und Beschluss	ა
	1.	Rechtsgrundlage	3
	2.	Eckpunkte der Entscheidung	3
	3.	Bürokratiekosten	.19
	4.	Verfahrensablauf	.19
	5.	Beschluss	.21
	6.	Veröffentlichung im Bundesanzeiger	.29
В.	Ве	wertungsverfahren	.34
	1.	Bewertungsgrundlagen	.34
	2.	Bewertungsentscheidung	.34
	2.1	Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie	.34
	2.2	Nutzenbewertung	.34
	2.2.1	Zusatznutzen des Arzneimittels im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie	.34
	2.2.2	Anzahl der Patienten bzw. Abgrenzung der für die Behandlung in Frage kommenden Patientengruppen	.34
	2.2.3	Anforderungen an eine qualitätsgesicherte Anwendung	.34
	2.2.4	Therapiekosten	.34
C.	Do	kumentation des gesetzlich vorgeschriebenen Stellungnahmeverfahrens	.35
	1.	Unterlagen des Stellungnahmeverfahrens	.36
	2.	Ablauf der mündlichen Anhörung	.40
	3.	Übersicht der eingegangenen schriftlichen Stellungnahmen	.41
	4.	Teilnehmer an der mündlichen Anhörung und zusammenfassende Angaben der Offenlegungserklärung	.41
	5.	Auswertung des schriftlichen Stellungnahmeverfahrens	.42
	5.1	Stellungnahme Sanofi-Aventis Deutschland GmbH	.42
An		er Patienten bzw. Abgrenzung der für die Behandlung infrage kommenden tientengruppen	.45

	5.2	Stellungnahme Verband forschender Arzneimittelhersteller e.V	60
	5.3	Stellungnahme Deutsche Diabetes Gesellschaft DDG	65
	5.4	Stellungnahme Novo Nordisk Pharma GmbH	84
	5.5	Stellungnahme Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	88
D.	An	lagen	93
	1.	Wortprotokoll der mündlichen Anhörung	93
	2.	Bewertungen und Evidenz zur zweckmäßigen Vergleichstherapie	100

A. Tragende Gründe und Beschluss

1. Rechtsgrundlage

Nach § 35a Absatz 1 SGB V bewertet der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) den Nutzen von erstattungsfähigen Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen. Hierzu gehört insbesondere die Bewertung des Zusatznutzens und seiner therapeutischen Bedeutung. Die Nutzenbewertung erfolgt aufgrund von Nachweisen des pharmazeutischen Unternehmers, die er einschließlich aller von ihm durchgeführten oder in Auftrag gegebenen klinischen Prüfungen spätestens zum Zeitpunkt des erstmaligen Inverkehrbringens als auch der Zulassung neuer Anwendungsgebiete des Arzneimittels an den G-BA elektronisch zu übermitteln hat, und die insbesondere folgenden Angaben enthalten müssen:

- 1. zugelassene Anwendungsgebiete,
- 2. medizinischer Nutzen,
- 3. medizinischer Zusatznutzen im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie,
- 4. Anzahl der Patienten und Patientengruppen, für die ein therapeutisch bedeutsamer Zusatznutzen besteht.
- 5. Kosten der Therapie für die gesetzliche Krankenversicherung,
- 6. Anforderung an eine qualitätsgesicherte Anwendung.

Der G-BA kann das Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (IQWiG) mit der Nutzenbewertung beauftragen. Die Bewertung ist nach § 35a Absatz 2 SGB V innerhalb von drei Monaten nach dem maßgeblichen Zeitpunkt für die Einreichung der Nachweise abzuschließen und im Internet zu veröffentlichen.

Nach § 35a Absatz 3 SGB V beschließt der G-BA über die Nutzenbewertung innerhalb von drei Monaten nach ihrer Veröffentlichung. Der Beschluss ist im Internet zu veröffentlichen und ist Teil der Arzneimittel-Richtlinie.

2. Eckpunkte der Entscheidung

Die Wirkstoffkombination Insulin glargin/Lixisenatid (Suliqua®) wurde am 1. März 2018 erstmals in der Großen Deutschen Spezialitäten-Taxe (Lauer-Taxe) gelistet.

Am 9. März 2020 hat Insulin glargin/Lixisenatid die Zulassung für ein neues Anwendungsgebiet erhalten, das als größere Änderung des Typs 2 nach Anhang 2 Nummer 2 Buchstabe a der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008 der Kommission vom 24. November 2008 über die Prüfung von Änderungen der Zulassungen von Human- und Tierarzneimitteln (ABI. L 334 vom 12.12.2008, S. 7) eingestuft wird.

Der pharmazeutische Unternehmer hat fristgerecht am 03. April 2020, d.h. spätestens innerhalb von vier Wochen nach der Unterrichtung des pharmazeutischen Unternehmers über die Genehmigung für ein neues Anwendungsgebiet, das abschließende Dossier gemäß § 4 Absatz 3 Nummer 2 der Arzneimittel-Nutzenbewertungsverordnung (AM-NutzenV) i.V.m. 5. Kapitel § 8 Absatz 1 Nummer 2 VerfO beim G-BA eingereicht.

Der G-BA hat das IQWiG mit der Bewertung des Dossiers beauftragt. Die Nutzenbewertung wurde am 15. Juli 2020 auf den Internetseiten des G-BA (www.g-ba.de) veröffentlicht und damit das schriftliche Stellungnahmeverfahren eingeleitet. Es wurde darüber hinaus eine mündliche Anhörung durchgeführt.

Der G-BA hat seine Entscheidung zu der Frage, ob ein Zusatznutzen von Insulin glargin/Lixisenatid gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie festgestellt werden kann, auf der Basis des Dossiers des pharmazeutischen Unternehmers, der vom IQWiG erstellten Dossierbewertung und der hierzu im schriftlichen und mündlichen Anhörungsverfahren vorgetragenen Stellungnahmen getroffen. Um das Ausmaß des Zusatznutzens zu bestimmen, hat der G-BA die Daten, die die Feststellung eines Zusatznutzens rechtfertigen, nach Maßgabe der in 5. Kapitel § 5 Absatz 7 VerfO festgelegten Kriterien im Hinblick auf ihre therapeutische Relevanz (qualitativ) bewertet. Auf die vom IQWiG vorgeschlagene Methodik gemäß den Allgemeinen Methoden wurde in der Nutzenbewertung von Insulin glargin/Lixisenatid nicht abgestellt.

Ausgehend hiervon ist der G-BA, unter Berücksichtigung der eingegangenen Stellungnahmen sowie der mündlichen Anhörung, zu folgender Bewertung gelangt:

2.1 Zusatznutzen des Arzneimittels im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie

2.1.1 Zugelassenes Anwendungsgebiet von Insulin glargin/Lixisenatid (Suliqua ®) gemäß Fachinformation

Suliqua wird als Ergänzung zu Diät und Bewegung zusätzlich zu Metformin mit oder ohne SGLT-2-Inhibitoren zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angewendet. (Zu Studienergebnissen hinsichtlich Wirkung auf die Blutzuckerkontrolle sowie der untersuchten Populationen siehe Abschnitt 4.4 und 5.1).

Der vorliegende Beschluss bezieht sich auf die neue Kombinationstherapie bestehend aus Insulin glargin/Lixisenatid + Metformin + SGLT-2-Inhibitoren.

2.1.2 Zweckmäßige Vergleichstherapie

Die zweckmäßige Vergleichstherapie wurde wie folgt bestimmt:

 a) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) nicht ausreichend kontrolliert sind

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

- Humaninsulin + Metformin oder
- Humaninsulin + Empagliflozin oder
- Humaninsulin + Liraglutid oder
- Humaninsulin, wenn die bestimmten Kombinationspartner gemäß Fachinformation unverträglich oder kontraindiziert oder aufgrund eines fortgeschrittenen Diabetes mellitus Typ 2 nicht ausreichend wirksam sind

Empagliflozin bzw. Liraglutid nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung, die weitere Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker erhalten²

¹ Allgemeine Methoden, Version 5.0 vom 10.07.2017. Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen, Köln.

² zur Operationalisierung siehe Studienprotokolle: Zinman et al. Empagliflozin, cardiovascular outcomes, and mortality in type 2 diabetes. N Engl J Med 2015;373:2117-28. DOI 10.1056/NEJMoa1504720 bzw. Marso et al. Liraglutide and Cardiovascular Outcomes in Type 2 Diabetes, N Engl J Med 2016; 375:311-322. DOI: 10.1056/NEJMoa1603827

b) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

 Die Optimierung des Humaninsulinregimes (ggf. + Metformin oder Empagliflozin oder Liraglutid)

Empagliflozin bzw. Liraglutid nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung, die weitere Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker erhalten²

Kriterien nach 5. Kapitel § 6 der Verfahrensordnung des G-BA:

Die zweckmäßige Vergleichstherapie muss eine nach dem allgemein anerkannten Stand der medizinischen Erkenntnisse zweckmäßige Therapie im Anwendungsgebiet sein (§ 12 SGB V), vorzugsweise eine Therapie, für die Endpunktstudien vorliegen und die sich in der praktischen Anwendung bewährt hat, soweit nicht Richtlinien nach § 92 Abs. 1 SGB V oder das Wirtschaftlichkeitsgebot dagegensprechen.

Bei der Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie sind nach 5. Kapitel § 6 Abs. 3 VerfO insbesondere folgende Kriterien zu berücksichtigen:

- 1. Sofern als Vergleichstherapie eine Arzneimittelanwendung in Betracht kommt, muss das Arzneimittel grundsätzlich eine Zulassung für das Anwendungsgebiet haben.
- 2. Sofern als Vergleichstherapie eine nicht-medikamentöse Behandlung in Betracht kommt, muss diese im Rahmen der GKV erbringbar sein.
- 3. Als Vergleichstherapie sollen bevorzugt Arzneimittelanwendungen oder nichtmedikamentöse Behandlungen herangezogen werden, deren patientenrelevanter Nutzen durch den Gemeinsamen Bundesausschuss bereits festgestellt ist.
- 4. Die Vergleichstherapie soll nach dem allgemein anerkannten Stand der medizinischen Erkenntnisse zur zweckmäßigen Therapie im Anwendungsgebiet gehören.

Begründung auf Basis der Kriterien nach 5. Kapitel § 6 Abs. 3 VerfO:

- zu 1. Sofern als Vergleichstherapie eine Arzneimittelanwendung in Betracht kommt, muss das Arzneimittel grundsätzlich eine Zulassung für das Anwendungsgebiet haben:
 - Metformin, Sulfonylharnstoffe und Insulin (Humaninsulin, Insulinanaloga) sind für die Mono- und die Kombinationstherapie zugelassen. Zulassungen für die Mono- wie für die Kombinationstherapie bestehen auch für andere Antidiabetika, u.a. Alpha-Glukosidaseinhibitoren, Dipeptidyl-Peptidase-4-Inhibitoren (Gliptine), Glinide, SGLT-2-Inhibitoren (Gliflozine) und Inkretinmimetika.
- zu 2. Eine nicht-medikamentöse Behandlung kommt in diesem Anwendungsgebiet als Vergleichstherapie nicht in Betracht.
- zu 3. Als Vergleichstherapie sollen bevorzugt Arzneimittelanwendungen oder nichtmedikamentöse Behandlungen herangezogen werden, deren patientenrelevanter Nutzen durch den Gemeinsamen Bundesausschuss bereits festgestellt ist.
 - Linagliptin (Beschluss vom 21. Februar 2013: Ein Zusatznutzen gilt als nicht belegt, für die Kombination mit Metformin ist der Zusatznutzen nicht belegt; Beschluss vom 16. Mai 2013 (neues Anwendungsgebiet): Ein Zusatznutzen gilt als nicht belegt),

- Lixisenatid (Beschluss vom 5. September 2013: Ein Zusatznutzen ist nicht belegt, für die Kombination mit oralen Antidiabetika gilt der Zusatznutzen als nicht belegt),
- Saxagliptin/Metformin (Beschluss vom 1. Oktober 2013: Ein Zusatznutzen ist nicht belegt),
- Vildagliptin (Beschluss vom 1. Oktober 2013: Ein Zusatznutzen ist nicht belegt; Beschluss vom 21. Mai 2015: Ein Zusatznutzen ist nicht belegt),
- Vildagliptin/Metformin (Beschluss vom 1. Oktober 2013: Ein Zusatznutzen ist nicht belegt),
- Canagliflozin (Beschluss vom 4. September 2014: Ein Zusatznutzen ist nicht belegt),
- Insulin degludec (Beschluss vom 16. Oktober 2014: Ein Zusatznutzen ist nicht belegt; Beschluss vom 4. Dezember 2014 (neues Anwendungsgebiet): Ein Zusatznutzen gilt als nicht belegt); Beschluss vom 20. August 2015 (neues Anwendungsgebiet): Ein Zusatznutzen ist nicht belegt; Beschluss vom 16. Mai 2019 (Neubewertung aufgrund neuer wissenschaftlicher Erkenntnisse bezogen ausschließlich auf die Behandlung erwachsener Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2): Ein Zusatznutzen ist nicht belegt).
- Canagliflozin/Metformin (Beschluss vom 5. Februar 2015: Ein Zusatznutzen ist nicht belegt),
- Albiglutid (Beschluss vom 19. März 2015: Hinweis für einen geringen Zusatznutzen für die Kombination mit Metformin, für andere Therapieregime ist der Zusatznutzen nicht belegt),
- Insulin degludec/Liraglutid (Beschluss vom 15. Oktober 2015: Ein Zusatznutzen ist nicht belegt; Beschluss vom 4. Februar 2016 (neues Anwendungsgebiet): Ein Zusatznutzen ist nicht belegt).
- Empagliflozin (Beschluss vom 1. September 2016: Anhaltspunkt für einen beträchtlichen Zusatznutzen für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung kardiovaskulärer Risikofaktoren für die Kombination mit einem oder mehreren blutzuckersenkenden Arzneimitteln; Anhaltspunkt für einen geringen Zusatznutzen für Patienten ohne manifeste kardiovaskuläre Erkrankung für die Kombination mit Metformin; für alle anderen Patientengruppen ist der Zusatznutzen nicht belegt),
- Empagliflozin/Metformin (Beschluss vom 1. September 2016: Ein Zusatznutzen ist nicht belegt).
- Saxagliptin (Beschluss vom 15. Dezember 2016: Ein Zusatznutzen ist nicht belegt).
- Saxagliptin/Metformin (Beschluss vom 15. Dezember 2016: Ein Zusatznutzen ist nicht belegt), Beschluss vom 1. Februar 2018 (neues Anwendungsgebiet): Ein Zusatznutzen ist nicht belegt).
- Sitagliptin (Beschluss vom 15. Dezember 2016: Anhaltspunkt für einen geringen Zusatznutzen für die Kombination mit Metfomin; für alle weiteren Patientengruppen ist der Zusatznutzen nicht belegt; Beschluss vom 22. März 2019 (erneute Nutzenbewertung nach Fristablauf bezogen ausschließlich auf die Zweifachkombinationstherapie mit Metformin): Anhaltspunkt für einen geringen Zusatznutzen).
- Sitagliptin/Metformin (Beschluss vom 15. Dezember 2016: Ein Zusatznutzen ist nicht belegt).

- Insulin glargin/Lixisenatid (Beschluss vom 16. August 2018: Ein Zusatznutzen ist nicht belegt).
- Ertugliflozin/Sitagliptin (Beschluss vom 01. November 2018: Ein Zusatznutzen ist nicht belegt).
- Semaglutid (Beschluss vom 2. Mai 2019: Anhaltspunkt für einen geringen Zusatznutzen für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung in Kombination
 mit weiterer Medikation zur Behandlung kardiovaskulärer Risikofaktoren für die
 Kombination mit einem oder mehreren blutzuckersenkenden Arzneimitteln; für alle
 anderen Patientengruppen ist der Zusatznutzen nicht belegt).
- Empagliflozin/Linagliptin (Beschluss vom 22. November 2019: Ein Zusatznutzen ist nicht belegt).
- Dapagliflozin (Beschluss vom 19. Dezember 2019: Anhaltspunkt für einen geringen Zusatznutzen in der Kombinationstherapie aus Dapagliflozin mit einem oder mehreren blutzuckersenkenden Arzneimitteln und nur für Patienten mit hohem kardiovaskulärem Risiko, die weitere Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren erhalten; für alle anderen Patientengruppen ist der Zusatznutzen nicht belegt).
- Dapagliflozin/Metformin (Beschluss 19. Dezember 2019: Anhaltspunkt für einen geringen Zusatznutzen nur für Patienten mit hohem kardiovaskulärem Risiko, die weitere Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren erhalten; für alle anderen Patientengruppen ist der Zusatznutzen nicht belegt).
- Dulaglutid (Beschluss vom 16. Juli 2020: Anhaltspunkt für einen geringen Zusatznutzen nur für die Kombination mit Insulin (mit oder ohne oralem Antidiabetikum), jeweils bei Patienten ohne bzw. mit Niereninsuffizienz; für alle weiteren Patientengruppen ist der Zusatznutzen nicht belegt),
- zu 4. Der allgemein anerkannte Stand der medizinischen Erkenntnisse wurde durch eine systematische Recherche nach Leitlinien sowie Übersichtsarbeiten zu klinischen Studien in der vorliegenden Indikation abgebildet.

Im vorliegenden Anwendungsgebiet ist die Fixkombination Insulin glargin/Lixisenatid nur in Kombination mit Metformin zugelassen. Die mit der Fixkombination behandelten Patienten werden somit mit einer Kombinationstherapie von 3 bzw. 4 blutzuckersenkenden Wirkstoffen, inklusive eines Insulins, behandelt.

Es ist folglich vorauszusetzen, dass für die Patienten, die für Insulin glargin/Lixisenatid in Kombination mit Metformin, mit oder ohne SGLT-2-Inhibitoren, in Frage kommen, eine Insulintherapie angezeigt ist. Es werden daher allein die Therapiesituationen betrachtet, bei denen eine Insulintherapie angezeigt ist.

Des Weiteren wird vorausgesetzt, dass eine Pharmakotherapie erst nach Versagen einer alleinigen Basistherapie (nicht-medikamentöse Maßnahmen wie Diät, Bewegung etc.) begonnen und stets in Kombination mit dieser durchgeführt wird.

Metformin ist bei nachgewiesener Reduktion von Gesamtmortalität und Herzinfarktrisiko orales Antidiabetikum der ersten Wahl^{3,4}. Für Humaninsulin ist eine Reduktion diabetesbedingter mikrovaskulärer Komplikationen belegt⁵.

³ UK Prospective Diabetes Study (UKPDS) Group. Effect of intensive blood-glucose control with metformin on complications in overweight patients with type 2 diabetes (UKPDS 34). Lancet 1998; 352(9131):854-865.

⁴ Holman RR, Paul SK, Bethel MA, Matthews DR, Neil HA. 10-year follow-up of intensive glucose control in type 2 diabetes. N Engl J Med 2008; 359(15):1577-1589.

Vor dem Hintergrund des belegten Nutzens durch Beeinflussung patientenrelevanter Endpunkte wie mikro- bzw. makrovaskuläre Folgekomplikationen sind demnach nach dem allgemein anerkannten Stand der medizinischen Erkenntnisse Metformin und Insulin als zweckmäßige Therapien im Anwendungsgebiet anzusehen.

Folglich stellt die Kombination aus Metformin und Humaninsulin nach Versagen von zwei oralen Antidiabetika eine in der klinischen Praxis regelhaft angewendeten Standardtherapie im Anwendungsgebiet dar, und wurde daher als zweckmäßige Vergleichstherapie in der Patientengruppe a) bestimmt.

Darüber hinaus liegen dem Beschluss zu Empagliflozin positive Studienergebnisse der Studie EMPA-REG Outcome hinsichtlich kardiovaskulärer Endpunkte bei Patienten mit Diabetes mellitus Typ-2 und manifester kardiovaskulärer Erkrankung zugrunde. Auf Basis der Studie EMPA-REG Outcome wurde Empagliflozin in Kombination mit Humaninsulin für Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2 mit manifester Erkrankung Medikation kardiovaskulärer weiterer und zur Behandlung kardiovaskulärer Risikofaktoren als Teil der zweckmäßigen Vergleichstherapie benannt. Eine manifeste kardiovaskuläre Erkrankung wurde dabei gemäß Einschlusskriterien der EMPA-REG Outcome-Studie operationalisiert als mindestens eine der folgenden Bedingungen: bestätigter Myokardinfarkt, klinisch relevante koronare Eingefäßerkrankung mit ≥ 50% Stenose, koronare Mehrgefäßerkrankung, instabile Angina Pectoris mit angiografischem Nachweis einer koronaren Herzerkrankung, ischämischer oder hämorrhagischer Schlaganfall oder periphere arterielle Verschlusserkrankung mit klinischer relevanter Durchblutungsstörung⁶.

Weiterhin liegt für Liraglutid der Rapid Report des IQWiG zur kardiovaskulären Langzeitstudie LEADER vor. Auf Basis der positiven Studienergebnisse bei kardiovaskulären Endpunkten kam der G-BA zum Schluss, dass Liraglutid zusätzlich zu mindestens einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel, darunter Insulin, für Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2 mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung und weiterer Medikation zur Behandlung kardiovaskulärer Risikofaktoren⁷ als zweckmäßig anzusehen ist. Eine manifeste kardiovaskuläre Erkrankung wurde dabei gemäß Einschlusskriterien der Studie LEADER operationalisiert als mindestens eine der folgenden Bedingungen: bestätigter Myokardinfarkt, bestätigter Schlaganfall oder transitorische ischämische Attacke, klinisch relevante arterielle Verschlusserkrankung bzw. Revaskularisation, Koronare Herzkrankheit, bestätigte instabile Angina Pectoris, $(eGFR \le 60 \text{ ml/min/1,73 m}^2)$ Niereninsuffizienz oder Herzinsuffizienz (NYHA Klasse II oder III)8. Darüber hinaus zeigten sich für Patienten mit Niereninsuffizienz mit einer eGFR < 60 ml/min/1,73 m² in der Studie LEADER Vorteile bei der Gesamtmortalität, bei Schlaganfällen sowie dem kombinierten Endpunkt MACE.

Somit stellen die Kombinationen von Empagliflozin bzw. Liraglutid mit Humaninsulin für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung weitere Optionen der zweckmäßigen Vergleichstherapie in der Patientengruppe a) dar.

Bei den weiteren im Anwendungsgebiet zugelassenen Wirkstoffen bzw. Wirkstoffgruppen, für die zum Teil kardiovaskuläre Endpunktstudien vorliegen, konnten bisher entweder keine positiven Effekte auf patientenrelevante Endpunkte nachgewiesen werden, oder es handelt sich um positive Effekte von lediglich

Zusammenfassende Dokumentation

⁵ UK Prospective Diabetes Study (UKPDS) Group. Intensive blood-glucose control with sulphonylureas or insulin compared with conventional treatment and risk of complications in patients with type 2 diabetes (UKPDS 33). Lancet 1998; 352(9131):837-853

⁶ Zinman et al. Empagliflozin, cardiovascular outcomes, and mortality in type 2 diabetes. N Engl J Med 2015; 373:2117-28. DOI: 10.1056/NEJMoa1504720.

⁷ Insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker.

⁸ Marso et al. Liraglutide and Cardiovascular Outcomes in Type 2 Diabetes, N Engl J Med 2016; 375:311-322. DOI: 10.1056/NEJMoa1603827.

geringem Ausmaß, so dass diese Wirkstoffe nicht als zweckmäßige Vergleichstherapie berücksichtigt werden.

Das Fortführen einer unzureichenden Therapie(-schemas) zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2 entspricht nicht der zweckmäßigen Vergleichstherapie.

Zu Patientengruppe "a)" (Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) nicht ausreichend kontrolliert sind): eine Mehrfachkombination mit drei oder mehr blutzuckersenkenden Wirkstoffen wird aufgrund der schlechten Steuerbarkeit und einem erhöhten Risiko für Arzneimittelinteraktionen und Nebenwirkungen kritisch diskutiert, so dass in dieser Therapiesituation eine Insulintherapie in Kombination mit Metformin, mit Empagliflozin oder mit Liraglutid indiziert ist. Sofern Metformin, Empagliflozin und Liraglutid gemäß der Fachinformation unverträglich oder kontraindiziert oder aufgrund eines fortgeschrittenen Diabetes mellitus Typ 2 nicht ausreichend wirksam sind und eine Kombination mit Insulin nicht infrage kommt, ist Humaninsulin allein die zweckmäßige Vergleichstherapie.

Nach dem allgemein anerkannten Stand der medizinischen Erkenntnisse wird bei den Patienten der Patientengruppe "b)" (Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind) eine Optimierung des Humaninsulinregimes empfohlen, die durch verschiedene Therapieformen mit Insulin z.B. im Rahmen einer konventionellen Insulintherapie (CT) bzw. einer intensivierten Insulintherapie (ICT) erfolgen kann. Im Rahmen einer ICT gilt die Gabe eines zusätzlichen blutzuckersenkenden Arzneimittels nicht regelhaft als indiziert.

Es wird vorausgesetzt, dass zur Behandlung von Komorbiditäten bei Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2 (wie Hypertonie, Dyslipoproteinämien, KHK u.a.) eine dem Stand der medizinischen Erkenntnisse entsprechende patientenindividuelle Behandlung der jeweiligen Komorbiditäten, insbesondere durch Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker, unter Berücksichtigung der Besonderheiten der Erkrankung des Diabetes mellitus Typ 2 durchgeführt wird.

Für Insulin-Analoga bestehen nach derzeitigem allgemein anerkanntem Stand der medizinischen Erkenntnisse weder ein Vor- noch ein Nachteil gegenüber Humaninsulin, es liegen jedoch keine Langzeitdaten mit Vorteilen hinsichtlich harter Endpunkte zu Insulin-Analoga vor. Bei der Nutzenbewertung wird ebenfalls Evidenz aus Studien berücksichtigt, in denen Insulin-Analoga eingesetzt wurden, sofern die Übertragbarkeit der Ergebnisse aus Studien mit Insulin-Analoga auf Humaninsulin gegeben ist. Der Zulassungsstatus der Insulinanaloga ist zu berücksichtigen. Studienergebnisse sind auf mögliche Effektmodifikationen durch die Art der eingesetzten Insuline zu untersuchen, sofern die Studien sowohl mit Humaninsulin als auch mit Insulinanaloga durchgeführt wurden.

Beim Kostenvergleich sind jedoch die Therapiekosten für Humaninsulin zu berücksichtigen, da dies als zweckmäßige Vergleichstherapie bestimmt wurde.

Bei Insulin glargin handelt es sich um ein Insulinanalogon, das zwar nicht explizit als Bestandteil der zweckmäßigen Vergleichstherapie benannt wurde, aber es wird dennoch unter Berücksichtigung der aktuellen Datenlage als geeigneter Komparator akzeptiert.

Die hierzu in der Anlage XII getroffenen Feststellungen schränken den zur Erfüllung des ärztlichen Behandlungsauftrags erforderlichen Behandlungsspielraum nicht ein.

2.1.3 Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens

Zusammenfassend wird der Zusatznutzen von Insulin glargin/Lixisenatid wie folgt bewertet:

 a) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) nicht ausreichend kontrolliert sind

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

Begründung:

Für die Bewertung des Zusatznutzens von Insulin glargin/Lixisenatid als Ergänzung zu Diät und Bewegung zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 nach neuem Anwendungsgebiet zusätzlich zu Metformin und einem SGLT-2-Inhibitor wurden keine Daten gegenüber der jeweils in Patientengruppe a) bzw. b) bestimmten zweckmäßigen Vergleichstherapie vorgelegt. Damit ist der Zusatznutzen nicht belegt.

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens

2.1.4 Kurzfassung der Bewertung

Bei der vorliegenden Bewertung handelt es sich um die Nutzenbewertung eines neuen Anwendungsgebiets für die Wirkstoffkombination Insulin glargin/Lixisenatid.

Anwendungsgebiet (laut Zulassung von 9. März 2020):

"Suliqua wird als Ergänzung zu Diät und Bewegung zusätzlich zu Metformin mit oder ohne SGLT-2-Inhibitoren zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angewendet."

Die Bewertung bezieht sich ausschließlich auf die neue Kombinationsmöglichkeit aus Insulin glargin/Lixisenatid mit Metformin und mit einem SGLT-2-Inhibitor.

In dem zu betrachtenden Anwendungsgebiet wurden 2 Patientengruppen unterschieden.

 a) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) nicht ausreichend kontrolliert sind

und

 Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind.

Patientengruppe a)

Als zweckmäßige Vergleichstherapie wurde vom G-BA bestimmt:

- Humaninsulin + Metformin oder
- Humaninsulin + Empagliflozin oder
- Humaninsulin + Liraglutid

 Humaninsulin, wenn die bestimmten Kombinationspartner gemäß Fachinformation unverträglich oder kontraindiziert oder aufgrund eines fortgeschrittenen Diabetes mellitus Typ 2 nicht ausreichend wirksam sind

Empagliflozin bzw. Liraglutid nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung, die weitere Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker erhalten.

Es wurden keine Daten gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie vorgelegt. Damit ist der Zusatznutzen nicht belegt.

Patientengruppe b)

Als zweckmäßige Vergleichstherapie wurde vom G-BA bestimmt:

• Die Optimierung des Humaninsulinregimes (ggf. + Metformin, oder Empagliflozin oder Liraglutid)

Empagliflozin bzw. Liraglutid nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung, die weitere Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker erhalten.

Es wurden keine Daten gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie vorgelegt. Damit ist der Zusatznutzen nicht belegt.

2.2 Anzahl der Patienten bzw. Abgrenzung der für die Behandlung infrage kommenden Patientengruppen

Bei diesen Angaben zur Anzahl der Patienten handelt es sich um die Zielpopulation in der gesetzlichen Krankenversicherung.

Die Datenlage hinsichtlich der publizierten Literatur zur aktuellen Prävalenz und Inzidenz des Diabetes mellitus in Deutschland ist trotz der Bedeutung der Erkrankung beschränkt und heterogen.

Gemäß Zulassung darf Insulin glargin/Lixisenatid ausschließlich in Kombination mit Metformin, bzw. mit Metformin und SGLT-2-Inhibitoren, verordnet werden. Da Metformin bei Verträglichkeit vorrangig verordnet wird, kann angenommen werden, dass Patienten ohne Metformin-Verordnung eine Unverträglichkeit oder Kontraindikationen aufweisen und dementsprechend nicht für eine Therapie mit Insulin glargin/Lixisenatid infrage kommen. Auch wenn durch die Änderung des Anwendungsgebietes nicht mehr zwingend eine Vortherapie mit Metformin vorgeschrieben ist, wird auch davon ausgegangen, dass die Patienten, die Insulin glargin/Lixisenatid erhalten, in der Regel zuvor eine Therapie mit Metformin hatten. Vor diesem Hintergrund werden im vorliegenden Fall die auf Basis des IQWiG-Arbeitspapiers⁹ aktualisierten Patientenzahlen aus dem Beschluss Dapagliflozin/Metformin¹⁰ gemäß den entsprechenden Patientengruppen b) und c) zugrunde gelegt. Hierbei werden nur diejenigen Patienten berücksichtigt, die eine Therapie mit Metformin erhalten bzw. beibehalten. Die vorliegenden Patientenzahlen unterscheiden sich von den Patientenzahlen im Erstbeschluss von Insulin glargin/Lixisenatid vom 16. August 2018 insofern, da letztere auf einer anderen, nicht aktualisierten, Datengrundlage beruhen.

https://www.iqwig.de/download/GA16-03_Routinedaten-bei-Diabetes-mellitus-Typ Arbeitspapier V1-1.pdf

¹⁰ Beschluss vom 19. Dezember 2019 (Patientengruppe b) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, bei denen Diät und Bewegung und die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (darunter Metformin, außer Insulin) den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren, und c) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, bei denen Diät und Bewegung und die Behandlung mit Insulin (mit einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel, hier Metformin) den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren https://www.g-ba.de/downloads/39-261-4089/2019-12-19_AM-RL-XII_Dapagliflozin-Metformin_D-462_BAnz.pdf [Zugriff 10.09.2020]

Der G-BA weist jedoch darauf hin, dass die Angaben zu den Patientenzahlen mit Unsicherheiten behaftet sind. Gemäß Fachinformation wird Insulin glargin/Lixisenatid zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angewendet. Es wird jedoch angenommen, dass nicht alle Patienten mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2, die in der klinischen Praxis mit der fixen Kombination aus Insulin glargin/Lixisenatid behandelt werden, tatsächlich eine vierfache Wirkstoffkombination aus Insulin glargin/Lixisenatid mit Metformin und mit SGLT-2-Inhibitoren erhalten. Vor diesem Hintergrund kann nicht ausgeschlossen werden, dass die zur Berechnung zugrunde gelegten Patientenzahlen überschätzt sind.

2.3 Anforderungen an eine qualitätsgesicherte Anwendung

Die Vorgaben der Fachinformation sind zu berücksichtigen. Die europäische Zulassungsbehörde European Medicines Agency (EMA) stellt die Inhalte der Fachinformation zu Suliqua® (fixe Wirkstoffkombination: Insulin glargin/Lixisenatid) unter folgendem Link frei zugänglich zur Verfügung (letzter Zugriff: 24. August 2020):

https://www.ema.europa.eu/documents/product-information/suliqua-epar-product-information_de.pdf

Die Anwendung von GLP-1-Rezeptoragonisten (u.a. Lixisenatid) wurde mit einem Risiko für die Entwicklung einer akuten Pankreatitis assoziiert. Die Patienten sollten über charakteristische Symptome einer akuten Pankreatitis informiert und die Therapie ggf. geändert werden.

Gemäß der Vorgaben der EMA hinsichtlich zusätzlicher Maßnahmen zur Risikominimierung ist seitens des pharmazeutischen Unternehmers Schulungsmaterial zur Verfügung zu stellen. Das Schulungsmaterial soll das medizinische Fachpersonal und den Patienten über das Risiko von Medikationsfehlern einschließlich einer Verwechslung der unterschiedlichen Stärken des Arzneimittels informieren.

2.4 Therapiekosten

Die Therapiekosten basieren auf den Angaben der Fachinformationen sowie den Angaben der Lauer-Taxe (Stand: 15. September 2020).

Hinsichtlich des Verbrauchs wurde der Jahresdurchschnittsverbrauch unter Angabe der Anzahl an Tabletten (TAB), Einzeldosen (ED), Einheiten (E.) bzw. I.E.¹¹ ermittelt. Es wurden die in den Fachinformationen empfohlenen Tagesdosen als Berechnungsgrundlage herangezogen und, falls erforderlich, entsprechende Spannen gebildet. Auf die gesonderte Darstellung der ggf. erforderlichen Titrationsphasen wurde verzichtet, da es sich bei der antidiabetischen Therapie um eine kontinuierliche Dauertherapie handelt und die Titration patientenindividuell erfolgt.

Die Angaben zur Behandlungsdauer und zur Dosierung wurden den entsprechenden Fachinformationen entnommen.

Für Insulin glargin/Lixisenatid ist eine einmal tägliche Anwendung vorgesehen. Die Tageshöchstdosis beträgt 60 Einheiten Insulin glargin und 20 μg Lixisenatid. Die Wirkstärke 10 Einheiten Insulin glargin und 5 μg Lixisenatid ist derzeit nicht in Verkehr. Als untere Spanne wurde deshalb der Verbrauch von 30 Einheiten Insulin glargin und 10 μg Lixisenatid herangezogen.

Für Metformin werden Anfangsdosierungen von 500 mg oder 850 mg zwei- bis dreimal täglich empfohlen, jedoch sind Dosissteigerungen auf bis zu 3.000 mg Metformin täglich möglich; die Gesamttagesdosis wird in der Regel auf 2 - 3 Dosen verteilt. Für die

Zusammenfassende Dokumentation

¹¹ I.E. = Internationale Einheit.

Kostendarstellung wird deshalb eine Wirkstärke von 1.000 mg Metformin/Tablette zugrunde gelegt.

Die tägliche Anfangsdosis von Liraglutid beträgt 0,6 mg; nach einer Woche wird diese auf 1,2 mg erhöht. Laut Fachinformation können Patienten ggf. von einer weiteren Erhöhung der Dosis von 1,2 mg auf 1,8 mg profitieren. Die entsprechende Dosis von Liraglutid wird täglich subkutan injiziert (Fertigpen).

Für Empagliflozin wird eine Anfangsdosierung von 10 mg einmal täglich als Kombinationstherapie mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin empfohlen. Bei unzureichender Stoffwechseleinstellung kann die Dosis auf 25 mg einmal täglich erhöht werden. Für die Kostendarstellung werden daher beide Wirkstärken berücksichtigt.

Für die Insulintherapie ist eine Vielzahl an verschiedenen Insulindosierschemata möglich. Zudem ist gemäß dem verwendeten Insulindosierschema die Menge an Insulin und die Applikationshäufigkeit individuell entsprechend der körperlichen Aktivität und der Lebensweise des Patienten abzustimmen. Um eine Vergleichbarkeit der Kosten zu gewährleisten, sind für die Darstellung der Behandlungsdauer und Dosierung vereinfachte Annahmen getroffen worden. In der Tabelle "Behandlungsdauer" ist der Behandlungsmodus für Humaninsulin (NPH-Insulin bzw. Mischinsulin) als "1 - 2 x täglich" dargestellt, auch wenn die Applikationshäufigkeit bei den einzelnen Patienten abweichen kann. Gemäß Fachinformation¹² liegt der durchschnittliche Insulinbedarf oft bei 0,5 - 1,0 I.E. pro kg Körpergewicht pro Tag. Der basale Insulin-Tagesbedarf liegt in der Regel bei 40 - 60 % des Insulin-Tagesbedarfs, der restliche Bedarf wird entsprechend über mahlzeitabhängiges Bolusinsulin gedeckt. Bei der Berechnung des Bolusinsulin-Verbrauchs wird von drei Hauptmahlzeiten ausgegangen. Diese Angaben wurden der Berechnung der Dosis Insulin pro Patient zugrunde gelegt.

Für die Berechnung des Verbrauchs von gewichtsabhängig zu dosierenden Arzneimitteln legt der G-BA grundsätzlich nicht indikationsspezifische Durchschnittsgewichte zugrunde. Für das Körpergewicht wird deshalb ein durchschnittliches Köpergewicht von 77,0 kg entsprechend der amtlichen Repräsentativstatistik "Mikrozensus 2017" angenommen¹³.

Folglich bleiben Gewichtsunterschiede zwischen Frauen und Männern sowie der Sachverhalt, dass das Körpergewicht bei Patientinnen und Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2 über dem Durchschnittswert von 77 kg liegen kann, für die Kostenberechnung unberücksichtigt.

Behandlungsdauer:

Bezeichnung der Therapie	Behandlungs- modus	Anzahl Behandlungen/ Patient/Jahr	Behandlungs- dauer/ Behandlung (Tage)	Behandlungs- tage/Patient/ Jahr				
Zu bewertendes Arzı	Zu bewertendes Arzneimittel							
Patientenpopulation a) und b)								
Insulin Kontinuierlich, 365 365 glargin/Lixisenatid 1 x täglich								
+ Metformin	Kontinuierlich,	365	1	365				

¹² Fachinformation zu Insuman® Basal, Stand: April 2018.

Statistisches Bundesamt, Wiesbaden, 02.08.2018. Mikrozensus 2017: Fragen zur Gesundheit; Körpermaße der Bevölkerung 2017 [online]. [Zugriff: 01.11.2019] https://www.destatis.de/DE/Publikationen/Thematisch/Gesundheit/Gesundheitszustand/Koerpermasse5239003179004.pdf?__blob=publicationFile

Bezeichnung der Therapie	Behandlungs- modus	Anzahl Behandlungen/ Patient/Jahr	Behandlungs- dauer/ Behandlung (Tage)	Behandlungs- tage/Patient/ Jahr
	2 – 3 x täglich			
+ Empagliflozin	kontinuierlich, 1 x täglich	365	1	365
Zweckmäßige Vergle	eichstherapie			
Patientenpopulation	a)			
Humaninsulin (NPH-Insulin)	kontinuierlich, 1 - 2 x täglich	365	1	365
+ Metformin oder	kontinuierlich, 2 - 3 x täglich	365	1	365
+ Empagliflozin oder	kontinuierlich, 1 x täglich	365	1	365
+ Liraglutid oder	kontinuierlich, 1 x täglich	365	1	365
Konventionelle Insulintherapie				
Mischinsulin	kontinuierlich, 1 - 2 x täglich	365	1	365
Patientenpopulation	b)			
Intensivierte konventionelle Insulintherapie				
Humaninsulin (Bolusinsulin) +	kontinuierlich, 3 x täglich	365	1	365
Humaninsulin (NPH-Insulin)	kontinuierlich, 1 - 2 x täglich	365	1	365
Konventionelle Insulintherapie				
Mischinsulin	kontinuierlich, 1 - 2 x täglich	365	1	365
ggf + Metformin	kontinuierlich, 2 - 3 x täglich	365	1	365
ggf + Empagliflozin	kontinuierlich, 1 x täglich	365	1	365
ggf + Liraglutid	kontinuierlich,	365	1	365

Bezeichnung der Therapie	Behandlungs- modus	Anzahl Behandlungen/ Patient/Jahr	Behandlungs- dauer/ Behandlung (Tage)	Behandlungs- tage/Patient/ Jahr
	1 x täglich			

Verbrauch:

Bezeichnung der Therapie	Dosierung/ Anwendung	Dosis/ Patient/ Behand- lungstag e	Verbrauch nach Wirkstärke/ Behandlungs- tag	Behand- lungstage/ Patient/ Jahr	Jahresdurchs chnitts- verbrauch nach Wirkstärke
Zu bewertendes Arz	zneimittel				
Patientenpopulation	a) und b)				
Insulin glargin/ Lixisenatid	30 E./10 μg	30 E./10 µg	1 x 30 E./10 µg	365	365 x 30 E./10 µg -
Insulin glargin/ Lixisenatid	60 E./20 μg	60 E./20 μg	1 x 60 E./20 μg	365	365 x 60 Ε./20 μg
+ Metformin	500 mg	1.000 mg -	1 x 1.000 mg -	365	365 x 1.000 mg
	1.000 mg	3.000 mg	3 x 1.000 mg		1095 x 1.000 mg
+ Empagliflozin	10 mg	10 mg	1 x 10 mg	365	365 x 10 mg
	25 mg	25 mg	1 x 25 mg		365 x 25 mg
Zweckmäßige Verg	leichstherapie				
Patientenpopulation	n a)				
Humaninsulin (NPH)	0,5	38,5	1 x 38,5 l.E.	365	14052,5 I.E.
	1 I.E. pro kg/KG	77 I.E.	1 x 77 l.E.		28105 I.E.
+ Metformin oder	500 mg	1.000 mg -	1 x 1.000 mg -	365	365 x 1.000 mg
	1.000 mg	3.000 mg	3 x 1.000 mg		1095 x 1.000 mg
+ Empagliflozin	10 mg	10 mg	1 x 10 mg	365	365 x 10 mg
oder	25 mg	25 mg	1 x 25 mg		365 x 25 mg
+ Liraglutid14	1,2 mg	1,2 mg	1 x 1,2 mg	365	365 x 1,2 mg

¹⁴ Jeder Fertigpen enthält gemäß Fachinformation 18 mg Liraglutid in 3 ml Lösung, entsprechend 10 – 15 Einzeldosen. Es sind Packungen mit 2, 5 und 10 Fertigpens erhältlich.

Bezeichnung der Therapie	Dosierung/ Anwendung	Dosis/ Patient/ Behand- lungstag e	Verbrauch nach Wirkstärke/ Behandlungs- tag	Behand- lungstage/ Patient/ Jahr	Jahresdurchs chnitts- verbrauch nach Wirkstärke
oder	1,8 mg	1,8 mg	1 x 1,8 mg		365 x 1,8 mg
Konventionelle Insulintherapie					
Mischinsulin	0,5 -	38,5 -	1 x 38,5 l.E	365	14.052,5 I.E. -
	1 I.E. pro kg/KG	77 I.E.	1 x 77 l.E.		28.105 I.E.
Patientenpopulation	n b)	!		<u> </u>	
Intensivierte konventionelle Insulintherapie ¹⁵					
Humaninsulin (NPH-Insulin) +	0,2 -	15,4 -	1 x 15,4 -	365	5.621 I.E
	0,6 I.E. pro kg/KG	46,2 I.E.	1 x 46,2 I.E.		16.863 I.E.
Humaninsulin (Bolusinsulin)	0,2 -	15,4 -	1 x 15,4 -	365	5.621 I.E
	0,6 I.E. pro kg/KG	46,2 I.E.	1 x 46,2 I.E.		16.863 I.E.
Konventionelle Insulintherapie					
Mischinsulin	0,5 -	38,5 -	1 x 38,5 l.E	365	14.052,5 I.E. -
	1 I.E. pro kg/KG	77 I.E.	1 x 77 l.E.		28.105 I.E.
ggf. + Metformin	500 mg	1.000 mg	1 x 1.000 mg	365	365 x 1.000 mg
	1.000 mg	3.000 mg	3 x 1.000 mg		1095 x 1.000 mg
ggf. + Empagliflozin	10 mg	10 mg	1 x 10 mg	365	365 x 10 mg
	25 mg	25 mg	1 x 25 mg		365 x 25 mg

[•]

 $^{^{15}}$ 40 - 60 % des Insulin-Tagesbedarfs werden in der Regel über Basalinsulin gedeckt; durchschnittlicher Insulinbedarf: 0,5 -

^{1,0} I.E./kg Körpergewicht/Tag; Bezug: 77 kg Körpergewicht ("Mikrozensus 2017"); zusätzlich wird schnell wirkendes Insulin (Bolusinsulin) zu den Hauptmalzeiten gegeben.

Bezeichnung der Therapie	Dosierung/ Anwendung	Dosis/ Patient/ Behand- lungstag e	Verbrauch nach Wirkstärke/ Behandlungs- tag	Behand- lungstage/ Patient/ Jahr	Jahresdurchs chnitts- verbrauch nach Wirkstärke
ggf. + Liraglutid ¹⁴	1,2 mg	1,2 mg	1 x 1,2 mg	365	365 x 1,2 mg
	1,8 mg	1,8 mg	1 x 1,8 mg		365 x 1,8 mg

Kosten:

Bei der Berechnung der Therapiekosten wurde für die Wirkstoffe Metformin, Humaninsulin und Mischinsulin jeweils der Festbetrag zugrunde gelegt.

Für die Berechnung der Arzneimittelkosten wurde zunächst anhand des Verbrauchs die benötigte Anzahl an Packungen nach Wirkstärke ermittelt. Mit der ermittelten Anzahl der benötigten Packungen wurden dann die Arzneimittelkosten auf Basis der Kosten pro Packung, nach Abzug der gesetzlich vorgeschriebenen Rabatte, berechnet. Die Arzneimittelkosten wurden zur besseren Vergleichbarkeit näherungsweise sowohl auf der Basis der Apothekenverkaufspreisebene als auch abzüglich der gesetzlich vorgeschriebenen Rabatte nach § 130a SGB V (Abs. 1, 1a, 3a) und nach § 130 Abs. 1 SGB V, erhoben.

Im Fall einer konventionellen Insulintherapie wurden die Kosten für Mischinsulin (also einer Humaninsulin-Zubereitung in einem bestimmten Mischungsverhältnis von 30 % Normalinsulin zu 70 % Basalinsulin) zugrunde gelegt.

Kosten der Arzneimittel:

Bezeichnung der Therapie	Packungs- größe	Kosten (Apotheken abgabe- preis)	Rabatt § 130 SGB V	Rabatt § 130a SGB V	Kosten nach Abzug gesetzlich vorgeschrie- bener Rabatte
Zu bewertendes Arzneimittel					
Patientenpopulation a) und b)					
Insulin glargin/Lixisenatid 100 E./ml + 33 µg/ml	10 x 3 ml ILO	187,62 €	1,77 €	10,05 €	175,80 €
Insulin glaring/Lixisentatid 100 E./ml + 50 µg/ml	Derzeit nich	t in Verkehr			
+ Metformin ¹⁶ 1.000 mg	180 FTA	18,36 €	1,77 €	0,62 €	15,97 €
+ Empagliflozin 10 mg	100 FTA	187,55 €	1,77 €	10,04 €	175,74 €
+ Empagliflozin 25 mg	100 FTA	187,55 €	1,77 €	10,04 €	175,74 €
Zweckmäßige Vergleichstherap	ie				
Empagliflozin 10 mg	100 FTA	187,55 €	1,77 €	10,04 €	175,74 €
Empagliflozin 25 mg	100 FTA	187,55 €	1,77 €	10,04 €	175,74 €
Humaninsulin (Bolusinsulin)16	3000 I.E.	87,44 €	1,77 €	6,22 €	79,45 €
Humaninsulin (NPH-Insulin) 16	3000 I.E.	87,44 €	1,77 €	6,22 €	79,45 €

¹⁶ Festbetrag

Zusammenfassende Dokumentation

Bezeichnung der Therapie	Packungs- größe	Kosten (Apotheken abgabe- preis)	Rabatt § 130 SGB V	Rabatt § 130a SGB V	Kosten nach Abzug gesetzlich vorgeschrie- bener Rabatte
Metformin161.000 mg	180 FTA	18,36 €	1,77 €	0,62 €	15,97 €
Mischinsulin16	3000 I.E.	87,44 €	1,77 €	6,22 €	79,45 €
Liraglutid 18 mg	100 – 150 ED	556,31 €	1,77 €	30,99 €	523,55 €

Abkürzungen: ED = Einzeldosen; FTA = Filmtabletten, I.E. = Internationale Einheiten; ILO = Injektionslösung; TAB = Tabletten

Stand Lauer-Taxe: 15. September 2020

Kosten für zusätzlich notwendige GKV-Leistungen:

Es werden nur direkt mit der Anwendung des Arzneimittels unmittelbar in Zusammenhang stehende Kosten berücksichtigt. Sofern bei der Anwendung des zu bewertenden Arzneimittels und der zweckmäßigen Vergleichstherapie entsprechend der Fachinformation regelhaft Unterschiede bei der notwendigen Inanspruchnahme ärztlicher Behandlung oder bei der Verordnung sonstiger Leistungen bestehen, sind die hierfür anfallenden Kosten als Kosten für zusätzlich notwendige GKV-Leistungen zu berücksichtigen.

Ärztliche Behandlungskosten, ärztliche Honorarleistungen, sowie für Routineuntersuchungen (z.B. regelhafte Laborleistungen wie Blutbilduntersuchungen) anfallende Kosten, die nicht über den Rahmen der üblichen Aufwendungen im Verlauf der Behandlung hinausgehen, werden nicht abgebildet.

Es wird davon ausgegangen, dass bei stabiler Stoffwechsellage Blutglukoseselbstkontrollen 1 - 3 Mal täglich durchgeführt werden. Aufgrund der selektivvertraglichen Vereinbarungen zu Blutzuckerteststreifen, Lanzetten und Einmalnadeln werden die entsprechenden Kosten auf Grundlage der jeweils preisgünstigsten Packung erhoben und auf der Basis der Apothekenverkaufspreisebene ausgewiesen.

Kosten für zusätzlich notwendige GKV-Leistungen:

Bezeichnung der Therapie	Bezeichnung	Kosten/Packung ¹⁷	Anzahl	Verbrauch/Jahr				
Zu bewertendes Arzneimittel								
Insulin glargin/Lixisenatid	Blutzucker- teststreifen	15,95 €	1 – 3 x täglich	365 – 1.095				
	Lanzetten	4,10 €	1 – 3 x täglich	365 – 1.095				
	Einmal- nadeln	16,90 €	1 x täglich	365				
Zweckmäßige Vergleichsth	erapie							
Humaninsulin (NPH-Insulin)	Blutzucker- teststreifen	15,95 €	1 – 3 x täglich	365 – 1.095				
sowie	Lanzetten	4,10 €	1 – 3 x täglich	365 – 1.095				
Konventionelle Insulintherapie	Einmal-	16,90 €	1 – 2 x täglich	365 – 730				

¹⁷ Anzahl Blutzuckerteststreifen/Packung = 50 St.; Anzahl Lanzetten/Packung = 200 St.; Anzahl Einmalnadeln/Packung = 100 St.; Darstellung der jeweils preisgünstigsten Packung gemäß Lauer-Taxe, Stand: 15. September 2020.

(Mischinsulin)	nadeln			
Intensivierte konventionelle	Blutzucker- teststreifen	15,95 €	4 – 6 x täglich	1.460 – 2.190
Insulintherapie	Lanzetten	4,10 €	4 – 6 x täglich	1.460 – 2.190
	Einmal- nadeln	16,90 €	4 – 5 x täglich	1.460 – 1.825
Liraglutid	Einmal- nadeln	16,90 €	1 x täglich	365

Sonstige GKV-Leistungen: keine

3. Bürokratiekosten

Durch den vorgesehenen Beschluss entstehen keine neuen bzw. geänderten Informationspflichten für Leistungserbringer im Sinne von Anlage II zum 1. Kapitel VerfO und dementsprechend keine Bürokratiekosten.

4. Verfahrensablauf

Der Unterausschuss Arzneimittel hat in seiner Sitzung am 7. April 2020 die zweckmäßige Vergleichstherapie festgelegt.

Am 3. April 2020 hat der pharmazeutische Unternehmer gemäß 5. Kapitel § 8 Absatz 1 Nummer 2 VerfO fristgerecht ein Dossier zur Nutzenbewertung von Insulin glargin/Lixisenatid beim G-BA eingereicht.

Der G-BA hat das IQWiG mit Schreiben vom 14. April 2020 in Verbindung mit dem Beschluss des G-BA vom 1. August 2011 über die Beauftragung des IQWiG hinsichtlich der Bewertung des Nutzens von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen gemäß § 35a SGB V mit der Bewertung des Dossiers zum Wirkstoff Insulin glargin/Lixisenatid beauftragt.

Die Dossierbewertung des IQWiG wurde dem G-BA am 13. Juli 2020 übermittelt und mit der Veröffentlichung am 15. Juli 2020 auf den Internetseiten des G-BA das schriftliche Stellungnahmeverfahren eingeleitet. Die Frist zur Abgabe von Stellungnahmen war der 5. August 2020.

Die mündliche Anhörung fand am 24. August 2020 statt.

Zur Vorbereitung einer Beschlussempfehlung hat der Unterausschuss Arzneimittel eine Arbeitsgruppe (AG § 35a) beauftragt, die sich aus den von den Spitzenorganisationen der Leistungserbringer benannten Mitgliedern, der vom GKV-Spitzenverband benannten Mitglieder sowie Vertreter(innen) der Patientenorganisationen zusammensetzt. Darüber hinaus nehmen auch Vertreter(innen) des IQWiG an den Sitzungen teil.

Die Auswertung der eingegangenen Stellungnahmen sowie der mündlichen Anhörung wurde in der Sitzung des Unterausschusses am 6. Oktober 2020 beraten und die Beschlussvorlage konsentiert.

Das Plenum hat in seiner Sitzung am 15. Oktober 2020 die Änderung der Arzneimittel-Richtlinie beschlossen.

Zeitlicher Beratungsverlauf

Sitzung	Datum	Beratungsgegenstand
Unterausschuss Arzneimittel	7. April 2020	Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie
AG § 35a	19. August 2020	Information über eingegangene Stellungnahmen, Vorbereitung der mündlichen Anhörung
Unterausschuss Arzneimittel	24. August 2020	Durchführung der mündlichen Anhörung
AG § 35a	2. September 202016. September 202030. September 2020	Beratung über die Dossierbewertung des IQWiG, Auswertung des Stellungnahmeverfahrens
Unterausschuss Arzneimittel	6. Oktober 2020	Abschließende Beratung der Beschlussvorlage
Plenum	15. Oktober 2020	Beschlussfassung über die Änderung der Anlage XII AM-RL

Berlin, den 15. Oktober 2020

Gemeinsamer Bundesausschuss gemäß § 91 SGB V Der Vorsitzende

Prof. Hecken

5. Beschluss



des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM RL):

Anlage XII – Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach § 35a SGB V

Insulin glargin/Lixisenatid (neues Anwendungsgebiet: (Diabetes Mellitus Typ 2, Kombination mit Metformin und mit SGLT-2-Inhibitoren))

Vom 15. Oktober 2020

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 15. Oktober 2020 beschlossen, die Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL) in der Fassung vom 18. Dezember 2008 / 22. Januar 2009 (BAnz. Nr. 49a vom 31. März 2009), zuletzt geändert am 3. September 2020 (BAnz AT 03.11.2020 B2), wie folgt zu ändern:

I. In Anlage XII werden den Angaben zur Nutzenbewertung von Insulin glargin/Lixisenatid gemäß dem Beschluss vom 16. August 2018 zuletzt geändert am 4. Juli 2019 nach Nr. 4 folgende Angaben angefügt:

Insulin glargin/Lixisenatid

Beschluss vom: 15. Oktober 2020 In Kraft getreten am: 15. Oktober 2020

BAnz AT 20.11.2020 B6

Neues Anwendungsgebiet (laut Zulassung vom 9. März 2020):

Suliqua wird als Ergänzung zu Diät und Bewegung zusätzlich zu Metformin mit oder ohne SGLT-2-Inhibitoren zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angewendet. (Zu Studienergebnissen hinsichtlich Wirkung auf die Blutzuckerkontrolle sowie der untersuchten Populationen siehe Abschnitt 4.4 und 5.1).

Der vorliegende Beschluss bezieht sich auf die neue Kombinationstherapie bestehend aus Insulin glargin/Lixisenatid + Metformin + SGLT-2-Inhibitoren.

1. Zusatznutzen des Arzneimittels im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie

a) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) nicht ausreichend kontrolliert sind

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

- Humaninsulin + Metformin oder
- Humaninsulin + Empagliflozin oder
- Humaninsulin + Liraglutid oder
- Humaninsulin, wenn die bestimmten Kombinationspartner gemäß Fachinformation unverträglich oder kontraindiziert oder aufgrund eines fortgeschrittenen Diabetes mellitus Typ 2 nicht ausreichend wirksam sind Empagliflozin bzw. Liraglutid nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung, die weitere Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker erhalten¹

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens von Insulin glargin/Lixisenatid + Metformin + SGLT-2-Inhibitoren gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie:

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

¹ zur Operationalisierung siehe Studienprotokolle: Zinman et al. Empagliflozin, cardiovascular outcomes, and mortality in type 2 diabetes. N Engl J Med 2015;373:2117-28. DOI 10.1056/NEJMoa1504720 bzw. Marso et al. Liraglutide and Cardiovascular Outcomes in Type 2 Diabetes, N Engl J Med 2016; 375:311-322. DOI: 10.1056/NEJMoa1603827

 Die Optimierung des Humaninsulinregimes (ggf. + Metformin oder Empagliflozin oder Liraglutid)

Empagliflozin bzw. Liraglutid nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung, die weitere Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker erhalten²

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens von Insulin glargin/Lixisenatid + Metformin + SGLT-2-Inhibitoren gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie:

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

Studienergebnisse nach Endpunkten:

 a) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) nicht ausreichend kontrolliert sind

Es liegen keine relevanten Daten im Vergleich zur zweckmäßigen Vergleichstherapie vor.

Zusammenfassung der Ergebnisse relevanter klinischer Endpunkte

Endpunktkategorie	Effektrichtung/	Zusammenfassung	
	Verzerrungspotential		
Mortalität	Ø	Keine für die Nutzenbewertung relevanten Daten vorgelegt.	
Morbidität	Ø	Keine für die Nutzenbewertung relevanten Daten vorgelegt.	
Gesundheitsbezogene Lebensqualität	Ø	Keine für die Nutzenbewertung relevanten Daten vorgelegt.	
Nebenwirkungen	Ø	Keine für die Nutzenbewertung relevanten Daten vorgelegt.	

Erläuterungen:

- ↑: positiver statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei niedriger/unklarer Aussagesicherheit
- ↓: negativer statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei niedriger/unklarer Aussagesicherheit
- ↑↑: positiver statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei hoher Aussagesicherheit
- ↓↓: negativer statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei hoher Aussagesicherheit
- ↔: kein statistisch signifikanter bzw. relevanter Unterschied
- Ø : Es liegen keine für die Nutzenbewertung verwertbaren Daten vor.
- n.b.: nicht bewertbar
- Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind

Es liegen keine relevanten Daten im Vergleich zur zweckmäßigen Vergleichstherapie vor.

Zusammenfassung der Ergebnisse relevanter klinischer Endpunkte

Endpunktkategorie	Effektrichtung/	Zusammenfassung	
	Verzerrungspotential		
Mortalität	Ø	Keine für die Nutzenbewertung relevanten Daten vorgelegt.	
Morbidität	Ø	Keine für die Nutzenbewertung relevanten Daten vorgelegt.	
Gesundheitsbezogene Lebensqualität	Ø	Keine für die Nutzenbewertung relevanten Daten vorgelegt.	
Nebenwirkungen	Ø	Keine für die Nutzenbewertung relevanten Daten vorgelegt.	

Erläuterungen:

- †: positiver statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei niedriger/unklarer Aussagesicherheit
- ↓: negativer statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei niedriger/unklarer Aussagesicherheit
- ↑↑: positiver statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei hoher Aussagesicherheit
- ↓↓: negativer statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei hoher Aussagesicherheit
- ↔: kein statistisch signifikanter bzw. relevanter Unterschied
- Ø : Es liegen keine für die Nutzenbewertung verwertbaren Daten vor.
- n.b.: nicht bewertbar

2. Anzahl der Patienten bzw. Abgrenzung der für die Behandlung infrage kommenden Patientengruppen

 a) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) nicht ausreichend kontrolliert sind

ca. 261 000 Patienten

b) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind

ca. 271 000 Patienten

3. Anforderungen an eine qualitätsgesicherte Anwendung

Die Vorgaben der Fachinformation sind zu berücksichtigen. Die europäische Zulassungsbehörde European Medicines Agency (EMA) stellt die Inhalte der Fachinformation zu Suliqua[®] (fixe Wirkstoffkombination: Insulin glargin/Lixisenatid) unter folgendem Link frei zugänglich zur Verfügung (letzter Zugriff: 24. August 2020):

https://www.ema.europa.eu/documents/product-information/suliqua-epar-product-information_de.pdf

Die Anwendung von GLP-1-Rezeptoragonisten (u.a. Lixisenatid) wurde mit einem Risiko für die Entwicklung einer akuten Pankreatitis assoziiert. Die Patienten sollten über charakteristische Symptome einer akuten Pankreatitis informiert und die Therapie ggf. geändert werden.

Gemäß der Vorgaben der EMA hinsichtlich zusätzlicher Maßnahmen zur Risikominimierung ist seitens des pharmazeutischen Unternehmers Schulungsmaterial zur Verfügung zu stellen. Das Schulungsmaterial soll das medizinische Fachpersonal und den Patienten über das Risiko von Medikationsfehlern einschließlich einer Verwechslung der unterschiedlichen Stärken des Arzneimittels informieren.

4. Therapiekosten

Jahrestherapiekosten:

 a) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) nicht ausreichend kontrolliert sind

Bezeichnung der Therapie	Jahrestherapiekosten/Patient			
Zu bewertendes Arzneimittel:				
Insulin glargin/Lixisenatid	641,67 €- 1.283,34 €			
Metformin	32,38 € - 97,15 €			
Empagliflozin ²	641,45 €			
	Summe:			
Insulin glargin/Lixisenatid + Metformin + Empagliflozin	1.315,50 €- 2.021,94 €			
Zweckmäßige Vergleichstherapie:				
Metformin	32,38 €- 97,15 €			
Empagliflozin	641,45 €			
Liraglutid	1.273,97 € - 1.910,96 €			
Humaninsulin (NPH-Insulin)	372,16 € - 744,31 €			
	Summe:			
Humaninsulin (NPH-Insulin) + Metformin	404,54 € - 841,46 €			
Humaninsulin (NPH-Insulin) + Empagliflozin	1.013,61 €- 1.385,77 €			
Humaninsulin (NPH-Insulin) + Liraglutid	1.646,13 € - 2.655,27 €			
Empagliflozin bzw. Liraglutid nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung, die weitere Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker erhalten				

Ggf. Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin und Empagliflozin und Liraglutid gemäß Fachinformation unverträglich oder kontraindiziert oder aufgrund eines fortgeschrittenen Diabetes mellitus Typ 2 nicht ausreichend wirksam sind

² Beispielhaft für die Kombination mit einem SGLT-2-Inhibitor ist Empagliflozin aufgeführt

Bezeichnung der Therapie	Jahrestherapiekosten/Patient	
Konventionelle Insulintherapie (Mischinsulin)	372,16 € - 744,31 €	

Kosten nach Abzug gesetzlich vorgeschriebener Rabatte (Stand Lauer-Taxe: 15. September 2020)

Kosten für zusätzlich notwendige GKV-Leistungen:

Bezeichnung der Therapie	Bezeichnung	Kosten/Jahr		
Zu bewertendes Arzneimittel				
Insulin glargin/Lixisenatid	Blutzuckerteststreifen	116,44 € – 349,31 €		
	Lanzetten	7,48 € – 22,45 €		
	Einmalnadeln	61,69 €		
Zweckmäßige Vergleichstherapie				
Humaninsulin (NPH-Insulin) sowie	Blutzuckerteststreifen	116,44 € – 349,31 €		
Konventionelle Insulintherapie (Mischinsulin)	Lanzetten	7,48 € – 22,45 €		
	Einmalnadeln	61,69 € – 123,37 €		
Liraglutid	Einmalnadeln	61,69 €		

b) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind

Bezeichnung der Therapie	Jahrestherapiekosten/Patient
Zu bewertendes Arzneimittel:	
Insulin glargin/Lixisenatid	641,67 € - 1.283,34 €
Metformin	32,38 € - 97,15 €
Empagliflozin ³	641,45 €
	Summe:
Insulin glargin/Lixisenatid + Metformin + Empagliflozin	1.315,50 € - 2.021,94 €
Zweckmäßige Vergleichstherapie:	
Metformin	32,38 € - 97,15 €
Empagliflozin	641,45 €
Liraglutid	1.273,97 €- 1.910,96 €
Konventionelle Insulintherapie (Mischinsulin)	372,16 € - 744,31 €
Konventionelle Insulintherapie	

³ Beispielhaft für die Kombination mit einem SGLT-2-Inhibitor ist Empagliflozin aufgeführt

Bezeichnung der Therapie	Jahrestherapiekosten/Patient
(Mischinsulin) ggf. + Metformin oder Empagliflozin oder Liraglutid	
Konventionelle Insulintherapie (Mischinsulin) + Metformin	Summe: 404,54 € - 841,46 €
Konventionelle Insulintherapie (Mischinsulin) + Empagliflozin	1.013,61 € - 1.385,77 €
Konventionelle Insulintherapie (Mischinsulin) + Liraglutid	1.646,13 € - 2.655,27 €
Empagliflozin bzw. Liraglutid nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung, die weitere Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker erhalten	
Intensivierte konventionelle Insulintherapie	
Humaninsulin (NPH-Insulin)	148,86 € - 446,59 €
Humaninsulin (Bolusinsulin)	148,86 € – 446,59 €
Gesamt:	Summe:
	372,16 € – 744,31 €

Kosten nach Abzug gesetzlich vorgeschriebener Rabatte (Stand Lauer-Taxe: 15. September 2020)

Kosten für zusätzlich notwendige GKV-Leistungen:

Bezeichnung der Therapie	Bezeichnung	Kosten/Jahr		
Zu bewertendes Arzneimittel				
Insulin glargin/Lixisenatid	Blutzuckerteststreifen	116,44 € – 349,31 €		
	Lanzetten	7,48 € – 22,45 €		
	Einmalnadeln	61,69 €		
Zweckmäßige Vergleichstherapie				
Konventionelle Insulintherapie (Mischinsulin)	Blutzuckerteststreifen	116,44 € – 349,31 €		
	Lanzetten	7,48 € – 22,45 €		
	Einmalnadeln	61,69 € - 123,37 €		
Intensivierte konventionelle Insulintherapie	Blutzuckerteststreifen	465,74 € - 698,61 €		
	Lanzetten	29,93 € - 44,90 €		
	Einmalnadeln	246,74 € - 308,43 €		
Liraglutid	Einmalnadeln	61,69 €		

II. Der Beschluss tritt mit Wirkung vom Tag seiner Veröffentlichung im Internet auf den Internetseiten des G-BA am 15. Oktober 2020 in Kraft.

Die Tragenden Gründe zu diesem Beschluss werden auf den Internetseiten des G-BA unter www.g-ba.de veröffentlicht.

Berlin, den 15. Oktober 2020

Gemeinsamer Bundesausschuss gemäß § 91 SGB V Der Vorsitzende

Prof. Hecken

6. Veröffentlichung im Bundesanzeiger



Bekanntmachung

Veröffentlicht am Freitag, 20. November 2020 BAnz AT 20.11.2020 B6 Seite 1 von 5

Bundesministerium für Gesundheit

Bekanntmachung
eines Beschlusses des Gemeinsamen Bundesausschusses
über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie:
Anlage XII – Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen
nach § 35a des Fünften Buches Sozialgesetzbuch (SGB V)
Insulin glargin/Lixisenatid
(neues Anwendungsgebiet: (Diabetes Mellitus Typ 2, Kombination mit Metformin
und mit SGLT-2-Inhibitoren))

Vom 15. Oktober 2020

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 15. Oktober 2020 beschlossen, die Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL) in der Fassung vom 18. Dezember 2008/22. Januar 2009 (BAnz. Nr. 49a vom 31. März 2009), zuletzt geändert am 3. September 2020 (BAnz AT 03.11.2020 B2), wie folgt zu ändern:

١

In Anlage XII werden den Angaben zur Nutzenbewertung von Insulin glargin/Lixisenatid gemäß dem Beschluss vom 16. August 2018 zuletzt geändert am 4. Juli 2019 nach Nummer 4 folgende Angaben angefügt:

Insulin glargin/Lixisenatid

Neues Anwendungsgebiet (laut Zulassung vom 9. März 2020):

Suliqua wird als Ergänzung zu Diät und Bewegung zusätzlich zu Metformin mit oder ohne SGLT-2-Inhibitoren zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angewendet. (Zu Studienergebnissen hinsichtlich Wirkung auf die Blutzuckerkontrolle sowie der untersuchten Populationen siehe Abschnitt 4.4 und 5.1).

Der vorliegende Beschluss bezieht sich auf die neue Kombinationstherapie bestehend aus Insulin glargin/Lixisenatid + Metformin + SGLT-2-Inhibitoren.

- 1. Zusatznutzen des Arzneimittels im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie
 - a) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) nicht ausreichend kontrolliert sind

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

- Humaninsulin + Metformin oder
- Humaninsulin + Empagliflozin oder
- Humaninsulin + Liraglutid oder
- Humaninsulin, wenn die bestimmten Kombinationspartner gemäß Fachinformation unverträglich oder kontraindiziert oder aufgrund eines fortgeschrittenen Diabetes mellitus Typ 2 nicht ausreichend wirksam sind

Empagliflozin bzw. Liraglutid nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung, die weitere Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker erhalten¹

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens von Insulin glargin/Lixisenatid + Metformin + SGLT-2-Inhibitoren gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie:

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

Die PDF-Datei der amtlichen Veröffentlichung ist mit einer qualifizierten elektronischen Signatur versehen. Siehe dazu Hinweis auf Infoseite

¹ Zur Operationalisierung siehe Studienprotokolle: Zinman et al. Empagliflozin, cardiovascular outcomes, and mortality in type 2 diabetes. N Engl J Med 2015;373:2117-28. DOI 10.1056/NEJMoa1504720 bzw. Marso et al. Liraglutide and Cardiovascular Outcomes in Type 2 Diabetes, N Engl J Med 2016; 375:311-322. DOI: 10.1056/NEJMoa1603827.



Veröffentlicht am Freitag, 20. November 2020 BAnz AT 20.11.2020 B6 Seite 2 von 5

b) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

- Die Optimierung des Humaninsulinregimes (gegebenenfalls + Metformin oder Empagliflozin oder Liraglutid) Empagliflozin bzw. Liraglutid nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung, die weitere Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker erhalten¹

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens von Insulin glargin/Lixisenatid + Metformin + SGLT-2-Inhibitoren gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie:

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

Studienergebnisse nach Endpunkten:

a) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) nicht ausreichend kontrolliert sind

Es liegen keine relevanten Daten im Vergleich zur zweckmäßigen Vergleichstherapie vor.

Zusammenfassung der Ergebnisse relevanter klinischer Endpunkte

Endpunktkategorie	Effektrichtung/ Verzerrungspotential	Zusammenfassung	
Mortalität	Ø	Keine für die Nutzenbewertung relevanten Daten vigelegt.	
Morbidität	Ø	Keine für die Nutzenbewertung relevanten Daten vorgelegt.	
Gesundheitsbezogene Lebensqualität	Ø	Keine für die Nutzenbewertung relevanten Daten vorgelegt.	
Nebenwirkungen	Ø	Keine für die Nutzenbewertung relevanten Daten vorgelegt.	

Erläuterungen:

- 1: positiver statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei niedriger/unklarer Aussagesicherheit
- 1: negativer statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei niedriger/unklarer Aussagesicherheit
 1: positiver statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei hoher Aussagesicherheit
 1: negativer statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei hoher Aussagesicherheit

- 4: kein statistisch signifikanter bzw. relevanter Unterschied
- Ø: Es liegen keine f

 ür die Nutzenbewertung verwertbaren Daten vor.
- n. b.: nicht bewertbar
- b) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind
 - Es liegen keine relevanten Daten im Vergleich zur zweckmäßigen Vergleichstherapie vor.

Zusammenfassung der Ergebnisse relevanter klinischer Endpunkte

0 0		. •
Endpunktkategorie	Effektrichtung/ Verzerrungspotential	Zusammenfassung
Mortalität	Ø	Keine für die Nutzenbewertung relevanten Daten vorgelegt.
Morbidität	Ø	Keine für die Nutzenbewertung relevanten Daten vorgelegt.
Gesundheitsbezogene Lebensqualität	Ø	Keine für die Nutzenbewertung relevanten Daten vorgelegt.
Nebenwirkungen	Ø	Keine für die Nutzenbewertung relevanten Daten vorgelegt.

- 1: positiver statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei niedriger/unklarer Aussagesicherheit
- ∔: negativer statistisch sĭgnifikanter und relevanter Effekt bei niedrïger/unklarer Aussagesicherheit ↑↑: positiver statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei hoher Aussagesicherheit
- ↓ +: negativer statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei hoher Aussagesicherheit
- ↔: kein statistisch signifikanter bzw. relevanter Unterschied
- Ø: Es liegen keine für die Nutzenbewertung verwertbaren Daten vor. n. b.: nicht bewertbar
- 2. Anzahl der Patienten bzw. Abgrenzung der für die Behandlung infrage kommenden Patientengruppen
 - a) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) nicht ausreichend kontrolliert sind
 - ca. 261 000 Patienten



Veröffentlicht am Freitag, 20. November 2020 BAnz AT 20.11.2020 B6 Seite 3 von 5

b) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind

ca. 271 000 Patienten

3. Anforderungen an eine qualitätsgesicherte Anwendung

Die Vorgaben der Fachinformation sind zu berücksichtigen. Die europäische Zulassungsbehörde European Medicines Agency (EMA) stellt die Inhalte der Fachinformation zu Suliqua® (fixe Wirkstoffkombination: Insulin glargin/Lixisenatid) unter folgendem Link frei zugänglich zur Verfügung (letzter Zugriff: 24. August 2020):

https://www.ema.europa.eu/documents/product-information/suliqua-epar-product-information_de.pdf

Die Anwendung von GLP-1-Rezeptoragonisten (u. a. Lixisenatid) wurde mit einem Risiko für die Entwicklung einer akuten Pankreatitis assoziiert. Die Patienten sollten über charakteristische Symptome einer akuten Pankreatitis informiert und die Therapie gegebenenfalls geändert werden.

Gemäß der Vorgaben der EMA hinsichtlich zusätzlicher Maßnahmen zur Risikominimierung ist seitens des pharmazeutischen Unternehmers Schulungsmaterial zur Verfügung zu stellen. Das Schulungsmaterial soll das medizinische Fachpersonal und den Patienten über das Risiko von Medikationsfehlern einschließlich einer Verwechslung der unterschiedlichen Stärken des Arzneimittels informieren.

4. Therapiekosten

Jahrestherapiekosten:

 a) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) nicht ausreichend kontrolliert sind

Bezeichnung der Therapie		Jahrestherapiekosten/Patient			
Zu bewertendes Arzneimittel:					
Insulin glargin/Lixisenatid		641,67 € – 1	641,67 € - 1 283,34 €		
Metformin		32,38 € - 97,15 €			
Empagliflozin ²		641,45 €	641,45 €		
		Summe:			
Insulin glargin/Lixisenatid + Metformin + Empagliflozin		1 315,50 € -	2 021,94 €		
Zweckmäßige Vergleichstherapie:					
Metformin		32,38 € - 97	7,15 €		
Empagliflozin		641,45 €			
Liraglutid		1 273,97 € -	1 273,97 € - 1 910,96 €		
Humaninsulin (NPH-Insulin)		372,16 € - 744,31 €			
		Summe:			
Humaninsulin (NPH-Insulin) + Metformin		404,54 € - 8	41,46 €		
Humaninsulin (NPH-Insulin) + Empagliflozin		1 013,61 € - 1 385,77 €			
Humaninsulin (NPH-Insulin) + Liraglutid		1 646,13 € - 2 655,27 €			
Empagliflozin bzw. Liraglutid nur für Patienten mit manifester kardiovaskuläre die weitere Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker erhalten					
Gegebenenfalls Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metform Fachinformation unverträglich oder kontraindiziert oder aufgrund ei nicht ausreichend wirksam sind			0		
Konventionelle Insulintherapie (Mischinsulin)		372,16 € - 744,31 €			
Kosten nach Abzug gesetzlich vorgeschriebener Rabatte (Stand Lauer-Ta.	xe: 15. Septe	mber 2020)			
Kosten für zusätzlich notwendige GKV-Leistungen:					
Bezeichnung der Therapie Bez		eichnung	Kosten/Jahr		
Zu bewertendes Arzneimittel:					
Insulin glargin/Lixisenatid		erteststreifen n	116,44 € - 349,31 € 7,48 € - 22,45 €		

Einmalnadeln

61,69 €

Beispielhaft für die Kombination mit einem SGLT-2-Inhibitor ist Empagliflozin aufgeführt.



Veröffentlicht am Freitag, 20. November 2020 BAnz AT 20.11.2020 B6 Seite 4 von 5

Bezeichnung der Therapie	Bezeichnung	Kosten/Jahr		
Zweckmäßige Vergleichstherapie:				
(Mischinsulin)	Blutzuckerteststreifen Lanzetten Einmalnadeln	116,44 € - 349,31 € 7,48 € - 22,45 € 61,69 € - 123,37 €		
Liraglutid	Einmalnadeln	61,69 €		
 Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind 				
Bezeichnung der Therapie	Jahresthe	Jahrestherapiekosten/Patient		

Bezeichnung der Therapie	Jahrestherapiekosten/Patient	
Zu bewertendes Arzneimittel:		
Insulin glargin/Lixisenatid	641,67 € - 1 283,34 €	
Metformin	32,38 € - 97,15 €	
Empagliflozin ³	641,45 €	
	Summe:	
nsulin glargin/Lixisenatid + Metformin + Empagliflozin	1 315,50 € - 2 021,94 €	
Weckmäßige Vergleichstherapie:		
Metformin	32,38 € - 97,15 €	
Empagliflozin	641,45 €	
iraglutid	1 273,97 € - 1 910,96 €	
Conventionelle Insulintherapie (Mischinsulin)	372,16 € - 744,31 €	
Konventionelle Insulintherapie (Mischinsulin) gegebenenfalls + Metformin <i>oder</i> Empagliflozin <i>oder</i> Liraglutid	Summe:	
Konventionelle Insulintherapie (Mischinsulin) + Metformin	404,54 € - 841,46 €	
Konventionelle Insulintherapie (Mischinsulin) + Empagliflozin	1 013,61 € - 1 385,77 €	
Conventionelle Insulintherapie (Mischinsulin) + Liraglutid	1 646,13 € - 2 655,27 €	
Empagliflozin bzw. Liraglutid nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung, die weitere Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker erhalten		
ntensivierte konventionelle Insulintherapie:		
Humaninsulin (NPH-Insulin)	148,86 € - 446,59 €	
Humaninsulin (Bolusinsulin)	148,86 € - 446,59 €	
Gesamt:	Summe:	
	372,16 € - 744,31 €	

Kosten nach Abzug gesetzlich vorgeschriebener Rabatte (Stand Lauer-Taxe: 15. September 2020) Kosten für zusätzlich notwendige GKV-Leistungen:

Bezeichnung der Therapie	Bezeichnung	Kosten/Jahr
Zu bewertendes Arzneimittel:	·	
Insulin glargin/Lixisenatid	Blutzuckerteststreifen Lanzetten Einmalnadeln	116,44 € – 349,31 € 7,48 € – 22,45 € 61,69 €
Zweckmäßige Vergleichstherapie:	•	
Konventionelle Insulintherapie (Mischinsulin)	Blutzuckerteststreifen Lanzetten Einmalnadeln	116,44 € – 349,31 € 7,48 € – 22,45 € 61,69 € – 123,37 €
Intensivierte konventionelle Insulintherapie	Blutzuckerteststreifen Lanzetten Einmalnadeln	465,74 € - 698,61 € 29,93 € - 44,90 € 246,74 € - 308,43 €
Liraglutid	Einmalnadeln	61,69 €

 $^{^{\}rm 3}~$ Beispielhaft für die Kombination mit einem SGLT-2-Inhibitor ist Empagliflozin aufgeführt.



Veröffentlicht am Freitag, 20. November 2020 BAnz AT 20.11.2020 B6 Seite 5 von 5

II.

Der Beschluss tritt am Tag seiner Veröffentlichung im Internet auf den Internetseiten des G-BA am 15. Oktober 2020 in Kraft

Die Tragenden Gründe zu diesem Beschluss werden auf den Internetseiten des G-BA unter www.g-ba.de veröffentlicht.

Berlin, den 15. Oktober 2020

Gemeinsamer Bundesausschuss gemäß § 91 SGB V Der Vorsitzende

Prof. Hecken

B. Bewertungsverfahren

1. Bewertungsgrundlagen

Der pharmazeutische Unternehmer hat am 3. April 2020 ein Dossier zum Wirkstoff Insulin glargin/Lixisenatid eingereicht. Der G-BA hat das IQWiG mit der Bewertung dieses Dossiers beauftragt.

Die Nutzenbewertung des IQWiG wurde am 15. Juli 2020 auf den Internetseiten des G-BA unter www.g-ba.de zur Stellungnahme veröffentlicht.

2. Bewertungsentscheidung

2.1 Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie

Siehe Ausführungen zu Abschnitt A "Tragende Gründe und Beschluss"; Abschnitt 2.1 "Zusatznutzen des Arzneimittels im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie"

2.2 Nutzenbewertung

Der G-BA ist nach den Beratungen des Unterausschusses Arzneimittel zum Dossier des pharmazeutischen Unternehmers und zur Nutzenbewertung des IQWiG sowie nach Auswertung der schriftlichen Stellungnahmen und der mündlichen Anhörung zu dem Ergebnis gekommen, wie folgt über die Nutzenbewertung zu beschließen:

2.2.1 Zusatznutzen des Arzneimittels im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie

Siehe Ausführungen zu Abschnitt A "Tragende Gründe und Beschluss"; Abschnitt 2.1 "Zusatznutzen des Arzneimittels im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie"

2.2.2 Anzahl der Patienten bzw. Abgrenzung der für die Behandlung in Frage kommenden Patientengruppen

Siehe Ausführungen zu Abschnitt A "Tragende Gründe und Beschluss"; Abschnitt 2.2 "Anzahl der Patienten bzw. Abgrenzung der für die Behandlung infrage kommenden Patientengruppen"

2.2.3 Anforderungen an eine qualitätsgesicherte Anwendung

Siehe Ausführungen zu Abschnitt A "Tragende Gründe und Beschluss"; Abschnitt 2.3 "Anforderungen an eine qualitätsgesicherte Anwendung"

2.2.4 Therapiekosten

Siehe Ausführungen zu Abschnitt A "Tragende Gründe und Beschluss"; Abschnitt 2.4 "Therapiekosten"

C. Dokumentation des gesetzlich vorgeschriebenen Stellungnahmeverfahrens

Gemäß § 92 Abs. 3a SGB V ist den Sachverständigen der medizinischen und pharmazeutischen Wissenschaft und Praxis sowie den für die Wahrnehmung der wirtschaftlichen Interessen gebildeten maßgeblichen Spitzenorganisationen der pharmazeutischen Unternehmer, den betroffenen pharmazeutischen Unternehmern, den Berufsvertretungen der Apotheker und den maßgeblichen Dachverbänden der Ärztegesellschaften der besonderen Therapierichtungen auf Bundesebene Gelegenheit zur Stellungnahme zu geben.

Auf der Grundlage von §§ 35a Abs. 3 S.2, 92 Abs.3a SGB V i.V.m. § 7 Abs. 4 S. 1 AM-NutzenV ist auch Gelegenheit zur mündlichen Stellungnahme zu geben.

Die Einleitung des Stellungnahmeverfahrens sowie die Informationen zur mündlichen Anhörung wurden auf der Internetseite des G-BA bekannt gegeben.

1. Unterlagen des Stellungnahmeverfahrens

Nutzenbewertungsverfahren zum Wirkstoff Insulin glargin/Lixisenatid (Neues Anwendungsgebiet: Diabetes Mellitus Typ



Nutzenbewertung nach § 35a SGB V

Nutzenbewertungsverfahren zum Wirkstoff Insulin glargin/Lixisenatid (Neues Anwendungsgebiet: Diabetes Mellitus Typ 2, Kombination mit Metformin und mit SGLT-2-Inhibitoren)

Steckbrief

- · Wirkstoff: Insulin glargin/Lixisenatid
- Handelsname: Suliqua®
- Therapeutisches Gebiet: Diabetes Mellitus Typ 2 (Stoffwechselkrankheiten)
- Pharmazeutischer Unternehmer: Sanofi-Aventis Deutschland GmbH

Fristen

- Beginn des Verfahrens: 15.04.2020
- Veröffentlichung der Nutzenbewertung und Beginn des schriftlichen Stellungnahmeverfahrens: 15.07.2020
- Fristende zur Abgabe einer schriftlichen Stellungnahme: 05.08.2020
- Beschlussfassung: Mitte Oktober 2020
- Verfahrensstatus: Stellungnahmeverfahren eröffnet

Bemerkungen

Nutzenbewertung nach 5. Kapitel § 1 Abs. 2 Nr. 2 VerfO

Aktuelle Information anlässlich der Risikobewertung des RKI zu COVID-19

Aufgrund der zwingend angezeigten Infektionsschutzmaßnahmen wird die mündliche Anhörung derzeit mittels Videokonferenz durchgeführt.

Informationen zur Teilnahme an der Anhörung erhalten Sie nach erfolgreicher Anmeldung.

Dossier

Eingereichte Unterlagen des pharmazeutischen Unternehmers (Vorgangsnummer 2020-04-15-D-539)

Modul 1

(PDF 195.24 kB)

Modul 2

(PDF 385.05 kB)

Modul 3A

(PDF 1.07 MB)

Modul 3B (PDF 1.16 MB)

Modul 4A

(PDF 934.81 kB)

Modul 4B

(PDF 974.85 kB)

Zweckmäßige Vergleichstherapie

https://www.g-ba.de/bewertungsverfahren/nutzenbewertung/545/

15.07.2020 - Seite 1 von 4

Nutzenbewertungsverfahren zum Wirkstoff Insulin glargin/Lixisenatid (Neues Anwendungsgebiet: Diabetes Mellitus Typ Informationen zur zweckmäßigen Vergleichstherapie

(PDF 14.68 MB)

Anwendungsgebiet gemäß Fachinformation für Insulin glargin / Lixisenatid (Suliqua®)

Suliqua wird als Ergänzung zu Diät und Bewegung zusätzlich zu Metformin mit oder ohne SGLT-2-Inhibitoren zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle ange-wendet. (Zu Studienergebnissen hinsichtlich Wirkung auf die Blutzuckerkontrolle sowie der untersuchten Populationen siehe Abschnitt 4.4 und 5.1).

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Insulin-naive Patienten

a) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) nicht ausreichend kontrolliert sind

Zweckmäßige Vergleichstherapie für Insulin glargin/Lixisenatid + Metformin + SGLT-2-Inhibitoren:

- · Humaninsulin + Metformin oder
- · Humaninsulin + Empagliflozin(1) oder
- Humaninsulin + Liraglutid(1) oder
- Humaninsulin, wenn die bestimmten Kombinationspartner gemäß Fachinformation unverträglich oder kontraindiziert oder aufgrund eines fortgeschrittenen Diabetes mellitus Typ 2 nicht ausreichend wirksam sind

Insulin-erfahrene Patienten

b) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind

Zweckmäßige Vergleichstherapie für Insulin glargin/Lixisenatid + Metformin + SGLT-2-Inhibitoren:

- Die Optimierung des Humaninsulinregimes (ggf. + Metformin oder Empagliflozin(1) oder Liraglutid(1))
- (1) Empagliflozin bzw. Liraglutid jeweils in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker und nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung (zur Operationalisierung siehe Studienprotokolle: Zinman et al. Empagliflozin, cardiovascular outcomes, and mortality in type 2 diabetes. N Engl J Med 2015;373:2117-28. DOI: 10.1056/NEJMoa1504720 bzw. Marso et al. Liraglutide and Cardiovascular Outcomes in Type 2 Diabetes, N Engl J Med 2016; 375:311-322. DOI: 10.1056/NEJMoa1603827).

Stand der Information: April 2020

Die Aussagen zur zweckmäßigen Vergleichstherapie basieren auf dem zum Beratungszeitpunkt allgemein anerkannten Stand der medizinischen Erkenntnisse und stehen unter dem Vorbehalt, dass sich in Bezug auf die Kriterien nach dem 5. Kapitel § 6 der Verfahrensordnung (Verf0) des Gemeinsamen Bundesausschusses (G-BA), auf dessen Grundlage der G-BA seine Feststellungen trifft, eine neue Sachlage in einer Weise ergibt, die eine Neubewertung der zweckmäßigen Vergleichstherapie erforderlich macht (5. Kapitel § 6 i.V.m. § 7 Abs. 2 Satz 4 der Verf0 des G-BA). Es wird darauf hingewiesen, dass die rechtlich verbindliche Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie erst mit dem Beschluss über die Nutzenbewertung nach § 35a Abs. 3 SGB V erfolgt.

Nutzenbewertung

Die Nutzenbewertung wurde am 15.07.2020 veröffentlicht:

Nutzenbewertung IQWiG

(PDF 305.89 kB)

Stellungnahmen

https://www.g-ba.de/bewertungsverfahren/nutzenbewertung/545/

15.07.2020 - Seite 2 von 4

Nutzenbewertungsverfahren zum Wirkstoff Insulin glargin/Lixisenatid (Neues Anwendungsgebiet: Diabetes Mellitus Typ

Fristen zum Stellungnahmeverfahren

- Fristende zur Abgabe einer schriftlichen Stellungnahme: 05.08.2020
- Mündliche Anhörung: 24.08.2020 Bitte melden Sie sich bis zum 17.08.2020 **per E-Mail** an.

Stellungnahme abgeben

Die Stellungnahme ist elektronisch über das Portal für Unterlagen nach § 35a SGB V zu übermitteln.

Bitte verwenden Sie ausschließlich die folgenden Dokumentvorlagen:

Anlage III - Vorlage zur Abgabe einer schriftlichen Stellungnahme zur Nutzenbewertung nach § 35a SGB V Word (Word 155.50 kB)

Informationen

Mit der Veröffentlichung der Nutzenbewertung im Internet gibt der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) gemäß § 92 Abs. 3a SGB V den Sachverständigen der medizinischen und pharmazeutischen Wissenschaft und Praxis sowie den für die Wahrnehmung der wirtschaftlichen Interessen gebildeten maßgeblichen Spitzenorganisationen der pharmazeutischen Unternehmer, den betroffenen pharmazeutischen Unternehmern, den Berufsvertretungen der Apotheker und den maßgeblichen Dachverbänden der Ärztegesellschaften der besonderen Therapierichtungen auf Bundesebene Gelegenheit, Stellung zu nehmen. Zum Zwecke der Klarstellung wird darauf hingewiesen, dass die Patientenvertretung nach § 140f SGB V nicht zum Kreis der in diesem Verfahren Stellungnahmeberechtigten gehört.

Ihre Stellungnahme ist bis zum **05.08.2020** elektronisch bevorzugt über das Portal für Unterlagen nach § 35a SGB V einzureichen: https://www.g-ba.de/bewertungsverfahren/nutzenbewertung/. Alternativ ist eine Einreichung per E-Mail möglich (nutzenbewertung35a@g-ba.de mit Betreffzeile *Stellungnahme - Insulin glargin/Lixisenatid - 2020-04-15-D-539*). Es gilt das Eingangsdatum; später bei uns eingegangene Stellungnahmen werden nicht berücksichtigt. Eingangsbestätigungen werden nach Ablauf der Abgabefrist versandt. Für die Stellungnahme selbst ist ausschließlich Anlage III zu verwenden und dem G-BA als Word-Format zu übermitteln.

Jede Stellungnahme ist durch Literatur (z. B. relevante Studien) zu begründen. Die zitierte Literatur ist obligat im Volltext inklusive eines standardisierten und vollständigen Literatur- bzw. Anlagenverzeichnisses der Stellungnahme beizufügen. Nur Literatur, die im Volltext beigefügt ist, wird berücksichtigt. Die zitierten Literaturstellen sind in einer zusätzlichen Datei im RISFormat zu übermitteln.

Mit Abgabe der Stellungnahme erklärt sich der Stellungnehmer einverstanden, dass diese in der zusammenfassenden Dokumentation § 5 Abs.4 VerfO wiedergegeben und anschließend veröffentlicht werden kann.

Die mündliche Anhörung wird am 24.08.2020 in der Geschäftsstelle des G-BA durchgeführt. Bitte melden Sie sich bis zum 17.08.2020 unter nutzenbewertung35a@g-ba.de an. Anmeldebestätigungen werden nach Ablauf der Anmeldefrist versandt.

Der Gemeinsame Bundesausschuss beschließt über die Nutzenbewertung innerhalb von 3 Monaten (Termin: Mitte Oktober 2020). Die Stellungnahmen werden in die Entscheidung einbezogen.

Beschlüsse

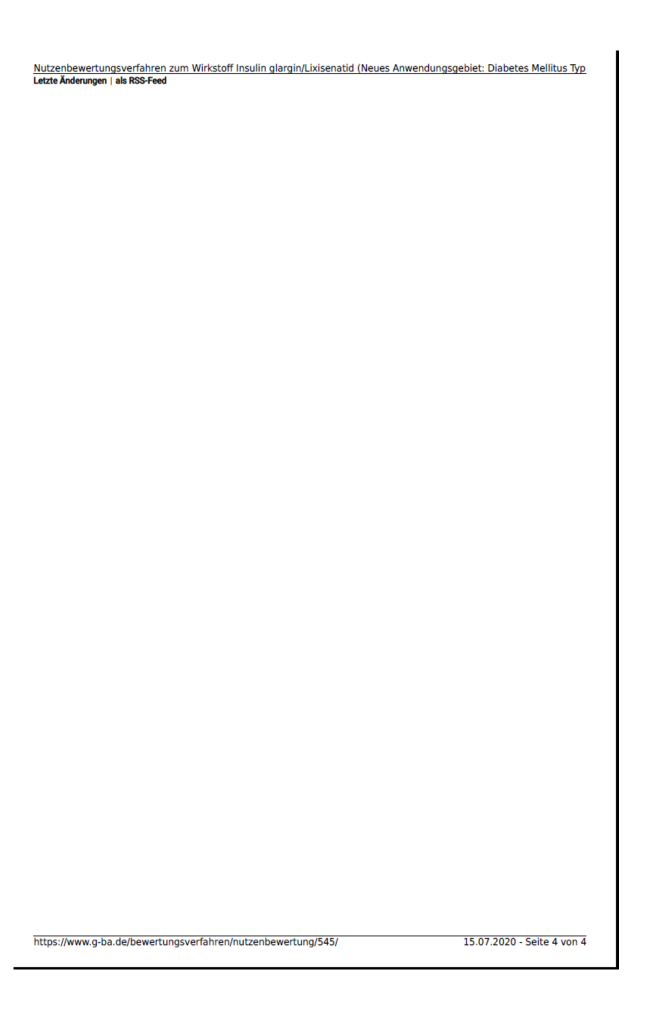
Zugehörige Verfahren

Weitere Bewertungsverfahren zu diesem Wirkstoff:

Verfahren vom 01.03.2018 (Verfahren abgeschlossen)

https://www.g-ba.de/bewertungsverfahren/nutzenbewertung/545/

15.07.2020 - Seite 3 von 4



2. Ablauf der mündlichen Anhörung



Gemeinsamer Bundesausschuss

nach § 91 SGB V

Mündliche Anhörung am 24. August 2020 um 12:32 Uhr beim Gemeinsamen Bundesausschuss

Mündliche Anhörung gemäß 5. Kapitel § 19 Abs. 2 Verfahrensordnung des G-BA Wirkstoff Insulin glargin/Lixisenatid

Ablauf

- 1) Allgemeine Aspekte
- 2) Zweckmäßige Vergleichstherapie¹
- 3) Ausmaß und Wahrscheinlichkeit¹ des Zusatznutzens
- 4) Anzahl der Patienten bzw. Patientengruppen
- 5) Anforderungen an eine qualitätsgesicherte Anwendung
- 6) Therapiekosten, auch im Vergleich¹ zur zweckmäßigen Vergleichstherapie

¹Entfällt bei Arzneimitteln für seltene Leiden (Orphan Drugs).

3. Übersicht der eingegangenen schriftlichen Stellungnahmen

Organisation	Eingangsdatum
Sanofi- Aventis Deutschland GmbH	04.08.2020
Verband Forschender Arzneimittelhersteller e.V.	05.08.2020
Deutsche Diabetes Gesellschaft DDG	04.08.2020
Novo Nordisk Pharma GmbH	04.08.2020
Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	05.08.2020

4. Teilnehmer an der mündlichen Anhörung und zusammenfassende Angaben der Offenlegungserklärung

Organisation, Name	Frage 1	Frage 2	Frage 3	Frage 4	Frage 5	Frage 6	
Sanofi- Aventis Deutschland GmbH							
Rosenfeld, Fr. Dr.	Ja	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja	
Bornholdt, Hr. Dr.	Ja	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja	
Schwenk, Hr. Dr.	Ja	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja	
Kaiser, Hr. Dr.	Ja	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja	
Verband Forschen	der Arzneim	ittelhersteller	e.V.	1			
Rasch, Hr. Dr.	Ja	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	
Deutsche Diabetes	s Gesellscha	ft DDG			1		
Gallwitz, Hr. Prof. Dr. med.	Nein	Ja	Ja	Nein	Nein	Nein	
Seufert, Hr. Prof. Dr. med	Nein	Ja	Ja	Ja	Ja	Nein	
Novo Nordisk Pha	rma GmbH						
Mathey, Fr.	Ja	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja	
Kuckelsberg, Fr. Dr.	Ja	Ja	Nein	Nein	Nein	Nein	
Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG							
Raming, Hr. Dr.	Ja	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	
Henschel, Hr. Dr.	Ja	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	

5. Auswertung des schriftlichen Stellungnahmeverfahrens

Die Auswertung der Stellungnahmen entspricht dem Stand der Beratung zur Beschlussfassung.

Datum	04.08.2020
Stellungnahme zu	Insulin glargin/Lixisenatid (Suliqua®)
Stellungnahme von	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH

Stellungnahme zu allgemeinen Aspekten

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Für Suliqua® (Insulin glargin/Lixisenatid) wurde am 09.03.2020 seitens der Europäischen Kommission die Zulassung für folgende Indikationserweiterung (<i>Type-II-Variation</i>) erteilt, welche den bisherigen Zulassungstext ersetzt:	Die einleitenden Ausführungen werden zur Kenntnis genommen, haben jedoch keine Auswirkungen auf die konkrete Nutzenbewertung nach § 35a SGB V.
"Suliqua wird als Ergänzung zu Diät und Bewegung zusätzlich zu Metformin mit oder ohne SGLT-2-Inhibitoren zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angewendet" (1).	
Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) bestimmte für die Indikationserweiterung, mit dem Schreiben vom 01.08.2019, nachfolgende Patientenpopulationen von Suliqua® (2):	
 a) Insulin-naive Patienten: Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) nicht ausreichend kontrolliert sind (Anwendungsgebiet A_{neu}). 	
b) Insulin-erfahrene Patienten: Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind (Anwendungsgebiet Bneu).	
Therapiesituationen und Kombinationspartner von Suliqua®, die im Beschluss vom 16. August 2018 zur Erstzulassung bereits	

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
bewertet wurden, sollen dabei gemäß G-BA nicht berücksichtigt werden (Vorgangsnummer 2018-03-01-D-346).	
Grundsätzlich liegen für die Indikationsgebiete von Insulin glargin/Lixisenatid zwei verschiedene Fertigpens vor (1):	
 Pfirsichfarbener Fertigpen (Peach Pen): 10 – 40 Einheiten Insulin glargin in Kombination mit 5 – 20 μg Lixisenatid [Suliqua-(10 – 40)-Pen] 	
 Olivfarbener Fertigpen (Olive Pen): 30 – 60 Einheiten Insulin glargin in Kombination mit 10 – 20 μg Lixisenatid [Suliqua-(30 – 60)-Pen]. 	
Dem Anwendungsgebiet A _{neu} kann zur Behandlung der pfirsichfarbene Fertigpen zugeordnet werden, welcher allerdings aktuell und auch zukünftig nicht vermarktet wird. Folglich hat der pfirsichfarbene Fertigpen keine Relevanz für die vorliegende Nutzenbewertung , sodass im spezifischen Teil dieser Stellungnahme nicht auf diesen Bezug genommen wird.	
Der sich auf dem Markt befindliche olivfarbene Fertigpen ist für die Patienten des Anwendungsgebietes Aneu nicht geeignet, da bereits bei der kleinstmöglichen Dosis – 30 Einheiten / Tag – für Insulin-naive Patienten ein sehr hohes Risiko für schwere Hypoglykämien besteht. Der olivfarbene Fertigpen steht nur den Patienten des Anwendungsgebietes Bneu zur Verfügung (1).	

Stellungnahme zu spezifischen Aspekten

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Seite 18, Zeilen 30–35	Anzahl der Patientinnen und Patienten in der GKV-Zielpopulation Das IQWiG (Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen) führt in seiner Nutzenbewertung aus, dass sich hinsichtlich der Größe der Zielpopulation in Anwendungsgebiet Bneu keine Veränderung im Umfang der Zielpopulation ergibt: "Für die Fragestellung B gibt der pU eine Anzahl von 0 Patientinnen und Patienten in der GKV Zielpopulation an. Im jetzigen Verfahren für Insulin glargin/Lixisenatid + Metformin + SGLT2-Inhibitoren ergab sich aus der Fragestellung B ebenfalls eine identische Definition der Zielpopulation wie in der vorangegangenen Dossierbewertung von Insulin glargin/Lixisenatid + Metformin ohne SGLT-2-Inhibitoren [6]. Daraus ergibt sich ebenfalls keine Veränderung im Umfang der Zielpopulation." Anmerkung: Sanofi begrüßt, dass das IQWiG im Rahmen der Nutzenbewertung die von Sanofi vorgelegte Zielpopulation	Anzahl der Patienten bzw. Abgrenzung der für die Behandlung infrage kommenden Patientengruppen Bei diesen Angaben zur Anzahl der Patienten handelt es sich um die Zielpopulation in der gesetzlichen Krankenversicherung. Die Datenlage hinsichtlich der publizierten Literatur zur aktuellen Prävalenz und Inzidenz des Diabetes mellitus in Deutschland ist trotz der Bedeutung der Erkrankung beschränkt und heterogen. Gemäß Zulassung darf Insulin glargin/Lixisenatid ausschließlich in Kombination mit Metformin, bzw. mit Metformin und SGLT-2-Inhibitoren, verordnet werden. Da Metformin bei Verträglichkeit vorrangig verordnet wird, kann angenommen werden, dass Patienten ohne Metformin-Verordnung eine Unverträglichkeit oder Kontraindikationen aufweisen und dementsprechend nicht für eine Therapie mit Insulin glargin/Lixisenatid infrage kommen. Auch wenn durch die Änderung des Anwendungsgebietes nicht mehr zwingend eine Vortherapie mit Metformin vorgeschrieben ist, wird auch davon ausgegangen, dass die Patienten, die Insulin glargin/Lixisenatid erhalten, in der Regel zuvor eine Therapie mit Metformin hatten.

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	
	bestätigt. Das Anwendungsgebiet B _{neu} umfasst, analog zur Bewertung des IQWiG, keine neuen Patienten im Vergleich zur GKV-Zielpopulation des Anwendungsgebietes B im vorangegangenen Dossier (ca. 135.300 – 146.400 Patienten) und beträgt infolgedessen Null (3, 4). Auch wenn das Anwendungsgebiet B _{neu} formal neu ist, führt dies nicht zu einer Veränderung der medizinischen Praxis, da die Kombination von GLP-1-Rezeptoragonisten (GLP-1-RA), SGLT-2-Inhibitoren und Basalinsulinen seit längerem aufgrund der Ergebnisse	Patientenzahlen unterscheiden sich von den Patientenzahlen im Erstbeschluss von Insulin glargin/Lixisenatid vom 16. August 2018 insofern, da letztere auf einer anderen, nicht aktualisierten,
	zahlreicher klinischer Studien in internationalen Leitlinien und den Praxisempfehlungen der Deutschen Diabetes Gesellschaft verankert und klinischer Alltag in Deutschland ist (5-7). Patienten dieses Anwendungsgebietes können aufgrund der Dosierung ausschließlich mit dem olivfarbenen Pen behandelt werden (1). Auf eine spezifische Stellungnahme für das Anwendungsgebiet Aneu wird verzichtet, da der pfirsichfarbene	,

¹ https://www.iqwig.de/download/GA16-03_Routinedaten-bei-Diabetes-mellitus-Typ-2_Arbeitspapier_V1-1.pdf

² Beschluss vom 19. Dezember 2019 (Patientengruppe b) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, bei denen Diät und Bewegung und die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (darunter Metformin, außer Insulin) den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren, und c) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, bei denen Diät und Bewegung und die Behandlung mit Insulin (mit einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel, hier Metformin) den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren https://www.g-ba.de/downloads/39-261-4089/2019-12-19_AM-RL-XII_Dapagliflozin-Metformin_D-462_BAnz.pdf [Zugriff 10.09.2020]

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	Pen (<i>Peach Pen</i>) aktuell und auch zukünftig nicht vermarktet wird und damit auch keine Relevanz für die Nutzenbewertung besitzt. Vorgeschlagene Änderung: Keine.	die in der klinischen Praxis mit der fixen Kombination aus Insulin glargin/Lixisenatid behandelt werden, tatsächlich eine vierfache Wirkstoffkombination aus Insulin glargin/Lixisenatid mit Metformin und mit SGLT-2-Inhibitoren erhalten. Vor diesem Hintergrund kann nicht ausgeschlossen werden, dass die zur Berechnung zugrunde gelegten Patientenzahlen überschätzt sind.
Seite 6, Tabelle 4	Zweckmäßige Vergleichstherapie (zVT) Der G-BA legte folgende zweckmäßige Vergleichstherapie fest:	 In dem zu betrachtenden Anwendungsgebiet wurden 2 Patientengruppen unterschieden. a) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) nicht ausreichend kontrolliert sind und b) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind. Patientengruppe a)

Seite, Zeile	Stellur Änder	Literaturstellen zitiert werd	ing sowie vorgeschlagene den, müssen diese eindeutig	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	benan	nt und im Anhang im Vollte	kt beigefügt werden.	
	Tabelle 4	4: Fragestellungen der Nutzenbewertung v	on Insulin glargin/Lixisenatid	Als zweckmäßige Vergleichstherapie wurde vom G-BA bestimmt:
	Frage- stellung	Indikation	Zweckmäßige Vergleichstherapie ^a	Humaninsulin + Metformin oderHumaninsulin + Empagliflozin oder
	A	Erwachsene mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens 2 blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) nicht ausreichend kontrolliert sind	Humaninsulin + Metformin oder Humaninsulin + Empagliflozin ^b oder Humaninsulin + Liraglutid ^b oder Humaninsulin ^c Humaninsulin ^c	 Humaninsulin + Empagillozin oder Humaninsulin + Liraglutid Humaninsulin, wenn die bestimmten Kombinationspartner gemäß Fachinformation unverträglich oder kontraindiziert oder
Seite 6, Zeilen	В	Erwachsene mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind	Optimierung des Humaninsulinregimes (ggf. + Metformin oder Empagliflozin ^b oder Liraglutid ^b)	aufgrund eines fortgeschrittenen Diabetes mellitus Typ 2 nicht ausreichend wirksam sind Empagliflozin bzw. Liraglutid nur für Patienten mit manifester
10–13	a. Dargestellt ist jeweils die vom G-BA festgelegte zweckmäßige Vergleichstherapie. b. Empagliflozin bzw. Liraglutid nur für Patientinnen und Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung, die weitere Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und / oder Lipidsenker erhalten (zur Operationalisierung siehe die Einschlusskriterien der Studie EMPA-REG-Outcome zu Empagliflozin [2] bzw. der Studie LEADER zu Liraglutid [3]). c. Wenn die bestimmten Kombinationspartner gemäß Fachinformation unverträglich oder kontraindiziert oder aufgrund eines fortgeschrittenen Diabetes mellitus Typ 2 nicht ausreichend wirksam sind.			kardiovaskulärer Erkrankung, die weitere Medikation Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesond Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker erhalter Patientengruppe b)
Seite 7, Tabelle 5	G-BA: Ge	emeinsamer Bundesausschuss; pU: pharmazeutisch	ner Unternehmer	Als zweckmäßige Vergleichstherapie wurde vom G-BA bestimmt: • Die Optimierung des Humaninsulinregimes (ggf. + Metformin, oder Empagliflozin oder Liraglutid)
	Das IQWiG kommt im Rahmen der Nutzenbewertung hinsichtlich der Benennung der zVT zu folgender Schlussfolgerung: "Der pU weicht von der Festlegung der zweckmäßigen Vergleichstherapie des G-BA ab. So benennt der pU für beide Fragstellungen die Vergleichstherapie jeweils getrennt für die Teilpopulation der Patientinnen und Patienten ohne bzw. mit kardiovaskulärer Erkrankung. Die vom pU gewählte Vergleichstherapie ist in Tabelle 5 dargestellt."			Empagliflozin bzw. Liraglutid nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung, die weitere Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker erhalten.

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung				Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)	
				den, müssen diese eindeut kt beigefügt werden.		
		: vom pU benannte g largin/Lixisenatid	eeignete Vergleichst	herapie für die Nutzenbewertung von	Die Herleitung der zweckmäßige Vergleichstherapie kann in den Tragenden Gründen zum vorliegenden Beschluss nachgelesen werden.	
	Frage- stellung	Indikation		vom pU benannte zweckmäßige Vergleichstherapie		
	A	Erwachsene mit Diabetes mellitus Typ	ohne kardiovaskuläre Erkrankung	Humaninsulin + Empagliflozin oder Humaninsulin ^a		
		2, die durch die Behandlung mit mindestens 2 blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) nicht ausreichend kontrolliert sind	mit kardiovaskulärer Erkrankung	Humaninsulin + Empagliflozin oder Humaninsulin + Liraglutid oder Humaninsulin ^a		
	В	Erwachsene mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ehre	ohne kardiovaskuläre Erkrankung	Optimierung des Humaninsulinregimes ^b (ICT + Empagliflozin)		
	ein blu Ar aus	Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind mit kardiovaskulärer Erkrankung Optimierung des Humaninsulinregimes ^b (ICT + Empagliflozin) oder Optimierung des Humaninsulinregimes ^c +Liraglutid				
	aufgru b. Kombin detemi c. Verzöge detemi	nd eines fortgeschrittenen nation aus lang wirksamer r) und kurz wirksamem E erungsinsulin (NPH-Insul r).	n Diabetes mellitus Typ 2 m Basalinsulin (Verzöger Bolusinsulin (Normalinsu in) oder ein lang wirksan	mation unverträglich oder kontraindiziert oder nicht ausreichend wirksam sind. rumgsinsulin (NPH-Insulin), Insulin glargin, Insulin lin, Insulin gluisin, Insulin aspart, Insulin lispro). nes Insulinanalogon (Insulin glargin, Insulin		
	Unternehn	ner	herapie; NPH: Neutrales	-Protamin-Hagedorn; pU: pharmazeutischer		
	Anme Die C		es Humanins	sulinregimes wird von Sand	fi	

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	operationalisiert als Umsetzung einer ICT (intensivierte konventionelle Therapie). Nach aktuellem Stand der medizinischen Erkenntnis und der Versorgungspraxis gilt, wie im Dossier dargelegt, die ICT als Therapie der Wahl bei fortgeschrittenem Diabetes mellitus Typ 2, da sie der physiologischen Insulinsekretion am nächsten kommt (8).	
	Der Einsatz von GLP-1-RA und SGLT-2-Inhibitoren sorgt in der Primär- wie auch der Sekundärprävention dafür, kardiovaskuläre Folgekomplikationen zu vermeiden und zusätzlich auch Folgekomplikationen des Diabetes mellitus Typ 2 einzudämmen (5, 6). Auch bezüglich der glykämischen Kontrolle in Kombination mit Insulinen im Alltag haben sich GLP-1-RA und SGLT-2-Inhibitoren als wirksam und sicher herausgestellt (9, 10). Die Anwendung von SGLT-2-Inhibitoren bringt aufgrund der oralen Gabe und der geringeren Kosten eine niedrigschwelligere Therapieeskalation mit sich, daher kommen sie früher zur Anwendung als die subkutan verabreichten GLP-1-RA. SGLT-2-Inhibitoren, die in einer früheren Phase des Therapieverlaufs angesetzt wurden, werden im Behandlungsalltag auch aufgrund der belegten kardio- und renoprotektiven Effekte selbst bei einer weiteren Therapieeskalation sowohl mit GLP-1 als auch mit Bolusinsulin nicht wieder abgesetzt.	
	Auch in der bereits weit fortgeschrittenen Konsultationsfassung der neuen NVL-Leitlinie wird im Algorithmus der Insulintherapie	

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	
	deutlich, dass alle Patienten, welche nach Indikationsstellung zur medikamentösen Therapie initial eine Kombinationstherapie aus Metformin und SGLT2-Inhibitor oder GLP-1-RA beibehalten haben, eine Kombination aus Metformin + SGLT2-Inhibitor/GLP-1-RA + Basalinsulin erhalten sollen (11):	
	"Bei Patient*innen, die initial nach Indikationsstellung zur medikamentösen Therapie eine Kombinationstherapie aus Metformin und einem SGLT2-Inhibitor oder einem GLP-1-RA erhalten haben (siehe Abbildung 6), empfiehlt die Leitliniengruppe, diese Therapie in Kombination mit Insulin fortzusetzen, solange sie gut vertragen wird. Patient*innen, die in den kardiovaskulären Endpunktstudien zu SGLT2-Inhibitoren und GLP-1-RA (siehe Kapitel 2.5.2 SGLT2-Inhibitoren (Gliflozine) und 2.5.3 GLP-1-Rezeptoragonisten (GLP-1-RA)) untersucht wurden, waren zu einem großen Teil mit Metformin und/oder Insulin behandelt worden, bevor sie der Behandlungsoder Kontrollgruppe zugeordnet wurden (EMPA-REG-OUTCOME: Baseline Medikation: Metformin: ca. 74%, Insulin ca. 48%, LEADER: Metformin ca. 76%, Insulin ca. 45%). Positive Effekte auf kardiovaskuläre Endpunkte scheinen zumindest zum Teil auf die hier angesprochene Indikation extrapolierbar."	
	Infolgedessen sind SGLT2-Inihibitoren jeweils in die zVT inkludiert, da diese bereits frühzeitig im Behandlungsalgorithmus	

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	eingesetzt und weiterhin, unabhängig von der kardiovaskulären Erkrankung, fortgesetzt werden.	
	Zuletzt ist darauf hinzuweisen, dass gemäß G-BA die zVT im aktuellen Dossier auf diejenigen Behandlungsoptionen einzuschränken sind, welche im vorangegangenen Dossier der Erstzulassung noch nicht bewertet wurden. Folglich ist die Metformin-Kombination im aktuellen Verfahren nicht mehr von Relevanz für die Nutzenbewertung (2).	
	Unter Berücksichtigung der Leitlinienempfehlungen und des Versorgungsalltags ist die Kombination aus einer ICT und Empagliflozin die adäquate zVT für alle Patienten und Patienten im Anwendungsgebiet B _{neu} .	
	Auf eine spezifische Stellungnahme für das Anwendungsgebiet A _{neu} wird verzichtet, da der pfirsichfarbene Pen (<i>Peach Pen</i>) aktuell und auch zukünftig nicht vermarktet wird und damit auch keine Relevanz für die Nutzenbewertung besitzt.	
	Vorgeschlagene Änderung:	
	Da alle Patienten von der Behandlung mit SGLT-2-Inhibitoren profitieren, soll für beide Behandlungsgruppen aller Anwendungsgebiete Empagliflozin als zVT anerkannt werden.	
	Blutzuckermessung und Injektionshäufigkeit	

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	Das IQWiG merkt an, dass die Blutzuckermessung von der Injektionshäufigkeit unabhängig ist:	Kosten für zusätzlich notwendige GKV-Leistungen:
Seite 18, Zeilen 1–4	"Zudem berücksichtigt der pU für Humaninsulin zusätzlich notwendige GKV-Kosten basierend auf der Injektionshäufigkeit. Für die Anwendung von Einmalnadeln ist dieses Vorgehen plausibel. Für die Anwendung von Lanzetten und Blutzuckerteststreifen ist dies jedoch nicht nachvollziehbar, da die Blutzuckermessung unabhängig von der Injektionshäufigkeit ist."	Es werden nur direkt mit der Anwendung des Arzneimittels unmittelbar in Zusammenhang stehende Kosten berücksichtigt. Sofern bei der Anwendung des zu bewertenden Arzneimittels und der zweckmäßigen Vergleichstherapie entsprechend der Fachinformation regelhaft Unterschiede bei der notwendigen Inanspruchnahme ärztlicher Behandlung oder bei der Verordnung sonstiger Leistungen bestehen, sind die hierfür anfallenden Kosten als Kosten für zusätzlich notwendige GKV-Leistungen zu berücksichtigen.
	Anmerkung: Die Fachinformationen von Humaninsulin empfehlen eine engmaschige Blutzuckerkontrolle, wofür ebenfalls Blutzuckerteststreifen und Lanzetten erforderlich sind (12, 13). Die Häufigkeit der Blutglukosemessung richtet sich nach dem jeweiligen Therapieregime und damit nach der täglichen Applikation von Humaninsulin. So sind aufgrund der ein- bis zweimal täglichen Gabe von NPH-Insulin (auch in der Kombinationstherapie mit Liraglutid) im Rahmen der ICT jeweils 1 bis 3 Blutzuckerteststreifen und Lanzetten für die Blutglukosemessung sowie 1 bis 2 Einmalnadeln für die Humaninsulininjektion gemäß G-BA zu berücksichtigen (siehe Tragende Gründe zum vorangegangenen Verfahren zu Insulin	Ärztliche Behandlungskosten, ärztliche Honorarleistungen, sowie für Routineuntersuchungen (z.B. regelhafte Laborleistungen wie Blutbilduntersuchungen) anfallende Kosten, die nicht über den Rahmen der üblichen Aufwendungen im Verlauf der Behandlung hinausgehen, werden nicht abgebildet. Es wird davon ausgegangen, dass bei stabiler Stoffwechsellage Blutglukoseselbstkontrollen 1 - 3 Mal täglich durchgeführt werden. Aufgrund der selektivvertraglichen Vereinbarungen zu Blutzuckerteststreifen, Lanzetten und Einmalnadeln werden die entsprechenden Kosten auf Grundlage der jeweils preisgünstigsten Packung erhoben und auf der Basis der Apothekenverkaufspreisebene ausgewiesen.

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	
	glargin/Lixisenatid [Vorgangsnummer 2018-03-01-D-346]) (14). Bei der täglichen und mahlzeitenabhängigen Gabe von Bolusinsulin im Rahmen der ICT ist es sogar erforderlich, mindestens vor jeder Mahlzeit eine Blutzuckerkontrolle durchzuführen.	
	Die Vereinbarungen der einzelnen Kassenärztlichen Vereinigungen mit den Krankenkassen zur wirtschaftlichen Verordnungsweise von Blutzuckerteststreifen bei insulinpflichtigen Diabetikern bestätigen, dass die Anzahl der Blutzuckerteststreifen, Lanzetten sowie Einmalnadeln nach dem jeweiligen Humaninsulintherapieregimes differiert (siehe Tabelle 3-16 im Modul 3B) (3).	
	Die Verknüpfung der Abhängigkeit der Blutzuckermessung mit der Injektionshäufigkeit (4–6 Blutzuckerteststreifen und Lanzetten) im zugrundeliegenden Dossier entspricht der gängigen Spruch- und Bewertungspraxis des G-BA (sowie weiteren aktuellen Beschlüssen im Indikationsgebiet des Diabetes mellitus Typ 2 (14-17).	
	Vorgeschlagene Änderung:	
	Die Häufigkeit der Blutglukosemessung richtet sich nach dem jeweiligen Therapieregime und damit nach der täglichen Applikation des Humaninsulins. Aus diesem Grund ist die	

Seite,	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene	Ergebnis nach Prüfung
·	Änderung	
Zeile	, madrang	(wird vom G-BA ausgefüllt)
	Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	
	Blutzuckermessung von der Applikationshäufigkeit abhängig.	
	Herstellerrabatt bei Metformin und Humaninsulin	Kosten:
Seite 16, Zeilen	Das IQWiG weist in der Nutzenbewertung darauf hin, dass für Metformin und Humaninsulin der Herstellerrabatt jeweils nicht berücksichtigt wurde: "Bei den Angaben der Kosten für Metformin und Humaninsulin berücksichtigt der pU nicht den	Bei der Berechnung der Therapiekosten wurde für die Wirkstoffe Metformin, Humaninsulin und Mischinsulin jeweils der Festbetrag zugrunde gelegt.
30–31 und Seite 17, Zeilen	Herstellerrabatt." "Die Arzneimittelkosten der zweckmäßigen Vergleichstherapie mit der Monotherapie Humaninsulin sind überschätzt, da der pU den Herstellerrabatt für Humaninsulin nicht berücksichtigt."	Für die Berechnung der Arzneimittelkosten wurde zunächst anhand des Verbrauchs die benötigte Anzahl an Packungen nach Wirkstärke ermittelt. Mit der ermittelten Anzahl der benötigten Packungen wurden dann die Arzneimittelkosten auf Basis der
30–32	Anmerkung:	Kosten pro Packung, nach Abzug der gesetzlich vorgeschriebenen
	Diese Kritik steht im Widerspruch zur Verfahrensordnung des G-BA Kapitel 5, § 9 (7) (18): "¹Der pharmazeutische Unternehmer hat die Kosten für die gesetzliche Krankenversicherung gemessen am Apothekenabgabepreis und die den Krankenkassen tatsächlich entstehenden Kosten zu	Rabatte, berechnet. Die Arzneimittelkosten wurden zur besseren Vergleichbarkeit näherungsweise sowohl auf der Basis der Apothekenverkaufspreisebene als auch abzüglich der gesetzlich vorgeschriebenen Rabatte nach § 130a SGB V (Abs. 1, 1a, 3a) und nach § 130 Abs. 1 SGB V, erhoben.
	übermitteln; sofern eine Darlegung der Kosten gemessen am Apothekenabgabepreis nicht möglich ist, sind die Kosten auf Basis anderer geeigneter Abgaben darzulegen. ² Die Angabe der Kosten erfolgt sowohl für das zu bewertende Arzneimittel als	Im Fall einer konventionellen Insulintherapie wurden die Kosten für Mischinsulin (also einer Humaninsulin-Zubereitung in einem bestimmten Mischungsverhältnis von 30 % Normalinsulin zu 70 % Basalinsulin) zugrunde gelegt.
	auch für alle vom Gemeinsamen Bundesausschuss als zweckmäßige Vergleichstherapie bestimmten Therapien. ³ Maßgeblich sind die direkten Kosten der gesetzlichen	

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	Krankenversicherung über einen bestimmten Zeitraum." Bei Humaninsulinen gilt der vom IQWiG angenommene Herstellerrabatt, hier im Speziellen der Herstellerrabatt nach § 130a (3b) SGB V, nach Preis- und Produktstand (Lauer-Taxe mit Stand vom 15.07.2020) ausschließlich für Humaninsulin-Arzneimittel aus der Vermarktungskooperation der Firmen Lilly und Berlin-Chemie, die lediglich 23,8 % des Humaninsulinmarktes abdecken (19, 20). Daher wird für die überwiegende Mehrheit aller Humaninsulin-Verordnungen kein Herstellerabschlag fällig.	
	Für Metformin zeigt ein Auszug aus der Lauer-Taxe, dass für lediglich 26 von insgesamt 122 relevanten Metformin-Darreichungsformen ein Herstellerrabatt an die GKV erstattet wird (21). Da die der GKV tatsächlich entstehenden Kosten zu berücksichtigen sind, darf demnach der Herstellerrabatt nach § 130a (3b) SGB V nicht regelhaft für alle Humaninsulin und Metformin Produkte angerechnet werden. Vielmehr ist zur Abbildung der Kosten in der Versorgungsrealität zu berücksichtigen, welche Marktanteile, die nach Nettokosten zu differenzierenden Humaninsulin- und Metformin Arzneimittel aufweisen. Vorgeschlagene Änderung:	

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	
	Der Herstellerrabatt von Metformin und Humaninsulin ist unter Hinzuziehung der Versorgungsrealität nicht zu berücksichtigen.	

Literaturverzeichnis

- 1. sanofi-aventis groupe. Suliqua® 100 Einheiten/ml + 50 Mikrogramm/ml Injektionslösung; Suliqua® 100 Einheiten/ml + 33 Mikrogramm/ml Injektionslösung: Fachinformation [online]. Stand: 03.2020. URL: https://www.fachinfo.de/ [Zugriff: 19.03.2020]. 2020.
- 2. Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA). Antwortschreiben zur Beratungsanforderung 2019-B-082. Nachtrag zur Frage der Dossierpflicht. Insulin glargin/Lixisenatid zur Behandlung des Typ-2-Diabetes mellitus. Stand: 01.08.2019. 2019.
- 3. Sanofi-Aventis Deutschland GmbH. Dossier zur Nutzenbewertung gemäß § 35a SGB V. Insulin glargin/Lixisenatid (Suliqua®). Modul 3 B. Behandlung erwachsener Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind [online]. Stand: 03.04.2020. URL: https://www.g-ba.de/downloads/92-975-3685/2020-04-03_Modul3B_IGlarLixi.pdf. 2020.
- 4. Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA). Geltende Fassung Insulin glargin/Lixisenatid. Beschluss vom: 16. August 2018 / 4. Juli 2019 [online]. Stand: 04.07.2019. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-353/2019-07-04_Geltende-Fassung_Insulin-glargin-Lixisenatid_D-346.pdf [Zugriff: 04.08.2020]. 2019.
- 5. Buse, J. B., Wexler, D. J., Tsapas, A., Rossing, P., Mingrone, G. et al. 2019 Update to: Management of Hyperglycemia in Type 2 Diabetes, 2018. A Consensus Report by the American Diabetes Association (ADA) and the European Association for the Study of Diabetes (EASD). Diabetes Care 2020; 43(2): 487-493.
- 6. Davies, M. J., D'Alessio, D. A., Fradkin, J., Kernan, W. N., Mathieu, C. et al. Management of Hyperglycemia in Type 2 Diabetes, 2018. A Consensus Report by the American Diabetes Association (ADA) and the European Association for the Study of Diabetes (EASD). Diabetes Care 2018; 41(12): 2669-2701.
- 7. Landgraf, R., Aberle, J., Birkenfeld, A. L., Gallwitz, B., Kellerer, M. et al. Therapie des Typ-2-Diabetes. Diabetologie und Stoffwechsel 2019; 14(S 02): S167-S187.
- 8. Bundesärztekammer (BÄK), Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV), Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF). Nationale VersorgungsLeitlinie Therapie des Typ-2-Diabetes Langfassung, 1. Auflage. Version 4. 2013, zuletzt geändert: November 2014. [online]. Stand: 11.2014. URL: <a href="http://www.deutsche-diabetes-gesellschaft.de/fileadmin/Redakteur/Leitlinien/Evidenzbasierte_Leitlinien/dm-therapie-1aufl-deutsche-diabetes-gesellschaft.de/fileadmin/Redakteur/Leitlinien/Evidenzbasierte_Leitlinien/dm-therapie-1aufl-
- vers4-lang.pdf [Zugriff: 11.03.2020]. 2014.
 9. Saroka, R. M., Kane, M. P., Busch, R. S., Watsky, J., Hamilton, R. A. SGLT-2 INHIBITOR THERAPY ADDED TO GLP-1 AGONIST THERAPY IN THE MANAGEMENT OF T2DM.

Endocr Pract 2015; 21(12): 1315-22.

- 10. Hayden, J., Huang, F., McConnell, L. M., Sainsbury, C. A., Jones, G. C. Evaluation of a combination of SGLT2 inhibitor and GLP-1 receptor agonist treatment in type 2 diabetes. Diabetes Primary Care 2016; 18(3): 135-138.
- 11. Bundesärztekammer (BÄK), Kassenärztliche Bundesvereiniauna (KBV). Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF). VersorgungsLeitlinie. Typ-2-Diabetes. Nationale Langfassung. 2. Auflage, 2020. Konsultationsfassung. AWMF-Register-Nr.: nvl-001 [online]. Stand: URL: https://www.leitlinien.de/mdb/downloads/nvl/diabetes-mellitus/dm-2aufl-konsultation.pdf [Zugriff: 24.07.2020]. 2020.

- 12. Sanofi-Aventis Deutschland GmbH. Insuman® Basal Insuman®. Basal SoloStar®: Fachinformation [online]. Stand: 04.2019. URL: https://www.fachinfo.de/ [Zugriff: 10.10.2019]. 2019.
- 13. Sanofi-Aventis Deutschland GmbH. Insuman® Rapid Patrone Insuman® Rapid SoloStar®: Fachinformation [online]. Stand: 04.2019. URL: https://www.fachinfo.de/ [Zugriff: 23.10.2019].
- 14. Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA). Tragende Gründe zum Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage XII Beschlüsse über die Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach § 35a SGB V Insulin glargin/Lixisenatid. [online]. Stand: 16.08.2018. URL: https://www.g-ba.de/downloads/40-268-5185/2018-08-16 AM-RL-XII Insulin-glargin-Lixisenatid D-346 TrG.pdf [Zugriff: 12.11.2019]. 2018.
- 15. Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA). Tragende Gründe zum Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage XII Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach § 35a SGB V Dapagliflozin/Metformin (Neubewertung aufgrund neuer Wissenschaftlicher Erkenntnisse (Diabetes mellitus Typ 2)). Vom 19. Dezember 2019 [online]. Stand: 19.12.2019. URL: https://www.g-ba.de/downloads/40-268-6238/2019-12-19 AM-RL-XII Dapagliflozin-Metformin D-462 TrG.pdf [Zugriff: 23.07.2020]. 2019.
- 16. Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA). Tragende Gründe zum Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage XII Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach § 35a SGB V Dapagliflozin (Neubewertung aufgrund neuer Wissenschaftlicher Erkenntnisse (Diabetes mellitus Typ 2)). Vom 19. Dezember 2019 [online]. Stand: 19.12.2019. URL: https://www.g-ba.de/downloads/40-268-6237/2919-12-19 AM-RL-XII Dapagliflozin D-461 TrG.pdf [Zugriff: 23.07.2020]. 2019.
- 17. Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA). Tragende Gründe zum Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage XII Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach § 35a SGB V Dulaglutid (Erneute Nutzenbewertung aufgrund neuer wissenschaftlicher Erkenntnisse gemäß §13 (Diabetes mellitus Typ 2)). Vom 16. Juli 2020 [online]. Stand: 16.07.2020. URL: https://www.g-ba.de/downloads/40-268-6732/2020-07-16 AM-RL-XII Dulaglutid D-511 TrG.pdf [Zugriff: 23.07.2020]. 2020.
- 18. Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA). Verfahrensordnung des Gemeinsamen Bundesausschusses [online]. Stand: 09.06.2020. URL: https://www.g-ba.de/downloads/62-492-2168/VerfO 2020-01-16 iK-2020-06-05.pdf [Zugriff: 28.07.2020]. 2020.
- 19. IQVIA. Humaninsulin Verkaufszahlen. Stand: 05.2020. 2020.
- 20. Lauer-Fischer. LAUER-TAXE zu Humaninsulin Preisinformationen. Stand: 15.07.2020. 2020.
- 21. Lauer-Fischer. LAUER-TAXE zu Metformin Preisinformationen. Stand: 15.07.2020. 2020.

5.2 Stellungnahme Verband forschender Arzneimittelhersteller e.V.

Datum	05.08.2020
Stellungnahme zu	Insulin glargin/Lixisenatid (Suliqua®)
Stellungnahme von	vfa – Verband forschender Arzneimittelhersteller e.V.
	Hausvogteiplatz 13
	10117 Berlin
	Dr. Andrej Rasch, Dr. Sebastian Werner

Stellungnahme zu allgemeinen Aspekten

Stellungnehmer: vfa – Verband forschender Arzneimittelhersteller e.V.

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Hintergrund Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat am 15. Juli 2020 eine vom IQWiG erstellte Nutzenbewertung zu Insulin glargin/Lixisenatid (Suliqua®) von Sanofi-Aventis Deutschland GmbH aufgrund eines neuen Anwendungsgebiets veröffentlicht.	Die einleitenden Ausführungen werden zur Kenntnis genommen, haben jedoch keine Auswirkungen auf die konkrete Nutzenbewertung nach § 35a SGB V.
Die Fixkombination Insulin glargin/Lixisenatid ist im neuen Anwendungsgebiet zugelassen als Ergänzung zu Diät und Bewegung zusätzlich zu Metformin und einem SGLT-2-Inhibitor zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle.	
Bei der Festlegung der zweckmäßigen Vergleichstherapie unterscheidet der G-BA zwei Patientengruppen. Für (A) Insulinnaive Patienten legt der G-BA Humaninsulin + Metformin oder Humaninsulin + Empagliflozin oder Humaninsulin + Liraglutid oder Humaninsulin als Vergleichstherapie fest. Für (B) Insulinerfahrene Patienten legt der G-BA eine Optimierung des Humaninsulinregimes (ggf. + Metformin oder Empagliflozin oder Liraglutid) fest.	
Das IQWiG folgt in seiner Bewertung dieser Aufteilung und sieht für beide Patientengruppen einen Zusatznutzen als nicht belegt an. Hierfür habe der Hersteller keine relevanten Studien identifiziert. Ein Zusatznutzen wurde vom Hersteller im Dossier nicht beansprucht.	

Stellungnehmer: vfa – Verband forschender Arzneimittelhersteller e.V.

Allgemeine Anmerkung

Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)

Kriterien der Festlegung der zweckmäßigen Vergleichstherapie nicht nachvollziehbar

Es ist grundsätzlich kritisch anzumerken, dass die vom G-BA veröffentlichten "Informationen zur zweckmäßigen Vergleichstherapie" zwar nachvollziehbare und damit begrüßenswerte Informationen zur Recherchestrategie sowie zu Ergebnissen dieser Recherche bieten, jedoch die eigentliche Festlegung der zweckmäßigen Vergleichstherapie nicht dargelegt werden. Dabei geht es insbesondere um die Interpretation des § 6 Abs. 3 Nr. 4 des 5. Kapitels der VerfO: "Die Vergleichstherapie soll nach dem allgemein anerkannten Stand der medizinischen Erkenntnisse zur zweckmäßigen Therapie im Anwendungsgebiet gehören." Um die Entscheidung des G-BA zur Festlegung bzw. zur Änderung der zVT nachvollziehen zu können, sind hierzu tragende Gründe für die Festlegung zur zweckmäßigen Vergleichstherapie notwendig. Diese sollten regelhaft vom G-BA zusammen mit "Informationen zur zweckmäßigen Vergleichstherapie" zur Verfügung gestellt werden.

Kriterien nach 5. Kapitel § 6 der Verfahrensordnung des G-BA:

Die zweckmäßige Vergleichstherapie muss eine nach dem allgemein anerkannten Stand der medizinischen Erkenntnisse zweckmäßige Therapie im Anwendungsgebiet sein (§ 12 SGB V), vorzugsweise eine Therapie, für die Endpunktstudien vorliegen und die sich in der praktischen Anwendung bewährt hat, soweit nicht Richtlinien nach § 92 Abs. 1 SGB V oder das Wirtschaftlichkeitsgebot dagegensprechen.

Bei der Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie sind nach 5. Kapitel § 6 Abs. 3 VerfO insbesondere folgende Kriterien zu berücksichtigen:

- 1. Sofern als Vergleichstherapie eine Arzneimittelanwendung in Betracht kommt, muss das Arzneimittel grundsätzlich eine Zulassung für das Anwendungsgebiet haben.
- 2. Sofern als Vergleichstherapie eine nicht-medikamentöse Behandlung in Betracht kommt, muss diese im Rahmen der GKV erbringbar sein.
- 3. Als Vergleichstherapie sollen bevorzugt Arzneimittelanwendungen oder nicht-medikamentöse Behandlungen herangezogen werden, deren patientenrelevanter Nutzen durch den Gemeinsamen Bundesausschuss bereits festgestellt ist.
- 4. Die Vergleichstherapie soll nach dem allgemein anerkannten Stand der medizinischen Erkenntnisse zur zweckmäßigen Therapie im Anwendungsgebiet gehören.

Die Begründung auf Basis der Kriterien nach 5. Kapitel § 6 Abs. 3 VerfO kann in den Tragenden Gründen zum vorliegenden Beschluss nachgelesen werden.

Stellungnahme zu spezifischen Aspekten

Stellungnehmer:

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	Anmerkung: Vorgeschlagene Änderung:	
	Anmerkung: Vorgeschlagene Änderung:	

Literatur:

5.3 Stellungnahme Deutsche Diabetes Gesellschaft DDG

Datum	04.08.2020
Stellungnahme zu	Insulin glargin/Lixisenatid; Suliqua®
Stellungnahme von	Deutsche Diabetes Gesellschaft (DDG)

Stellungnahme zu allgemeinen Aspekten

	•
Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Stellungnahme der Deutschen Diabetes Gesellschaft (DDG) zu der Dossierbewertung (A20-38, Version 1.0, Stand 13.07.2020) des Instituts für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (IQWiG) zur §35a SGB V Nutzenbewertung von Insulin glargin/Lixisenatid für die Behandlung von Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2	
Hintergrund Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat das IQWiG mit der Nutzenbewertung von Insulin glargin/Lixisenatid s.c. (iGlar/Lixi) für die Behandlung von Patienten mit Typ-2-Diabetes (T2DM) beauftragt. Die Bewertung erfolgt auf Basis eines Dossiers des pharmazeutischen Unternehmers (pU). Das Dossier wurde dem IQWiG am 03.04.2020 übermittelt.	
IGlar/Lixi ist eine Fixkombination aus dem humanen Basalinsulinanalog Insulin glargin und dem Glukagon-Like Peptide-1 Rezeptoragonisten (GLPA-1 RA) Lixisenatid. In der in Deutschland seit Anfang dieses Jahres verfügbaren Konfektionierung von iGlar/Lixi in einem Fertigpen liegt ein Mischungsverhältnis von 300 Einheiten Insulin glargin und 100 µg Lixisenatid in einem Lösungsvolumen von 3 ml vor. Die Dosierungsschritte mit dieser Konfektionierung erlauben Insulindosen von 30-60 E Insulin glargin in fester Mischung mit 10-20 µg Lixisenatid. Bislang war die formale Zulassung nach der Fachinformation auf eine Patientenpopulation beschränkt, die bereits mit einer Basalinsulintherapie in Kombination mit Metformin ohne weitere antidiabetische Medikation mit oralen	

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Medikamenten behandelt waren. In der Fachinformation vom September 2018 gab es diesbezüglich einen entsprechenden Hinweis, dass "andere orale Antidiabetika als Metformin vor Beginn der Behandlung mit iGlar/Lixi beendet werden sollte" ¹ . Die European Medicines Agency (EMA) hat im Januar 2020 auf Basis der Ergebnisse einer RCT-Studie ("LixiLan G") und zusätzlichen Erkenntnissen aus klinischen Versorgungsdaten sich positiv zu einer Zulassungserweiterung bezüglich einer zusätzlichen Kombinationsmöglichkeit mit einem SGLT2i (sodium glucose transporter-2-Inhibitor) auf dem Boden einer Metformintherapie geäußert ^{15,16} . Diese Zulassungserweiterung war nun ein Ausgangspunkt für eine neue Nutzenbewertung von iGlar/Lixi für die Kombination mit Metformin und einem SGLT2i.	
Das Kombinationspräparat iGlar/Lixi wurde bereits im Jahr 2016 im Rahmen des AMNOG einer Nutzenbewertung unterzogen, in der kein Zusatznutzen festgestellt wurde ²¹ . Diesbezüglich sei auch auf die damalige Stellungnahme der DDG verwiesen ²² . Auch die Monosubstanz des GLP-1RA Lixisenatid durchlief 2013 ein Nutzenbewertungsverfahren im Rahmen des AMNOG ohne Anhaltspunkte für einen Zusatznutzen (s.a. Stellungnahme der DDG hierzu vom 08.07.2013) ²³ . Nach Veröffentlichung der kardiovaskulären Sicherheitsstudie von Lixisenatid, die kardiovaskuläre Nichtunterlegenheit von Lixisenatid gegenüber Standardtherapie gezeigt hatte ¹⁷ , erfolgte 2018 eine erneute Nutzenbewertung auf Veranlassung des Gemeinsamen Bundesausschuss (G-BA), zu der jedoch kein Beschluss veröffentlicht wurde, da der Hersteller von Lixisenatid das	

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung
	(wird vom G-BA ausgefüllt)
Präparat bereits nach der ersten Nutzenberwertung 2013 vom deutschen Markt zurückgezogen hatte.	
Ein weiteres Fixdosispräparat mit einer festen Mischung aus dem Basalinsulinanalog Insulin degludec und dem GLP-1RA Liraglutidid (iDec/Lira) war 2015 und erhielt in einer Nutzenbewertung keinen Zusatznutzen und wurde ebenfalls vom Hersteller dieses Präparates vom deutschen Markt zurückgezogen. Auch zu diesem Verfahren sei auf die entsprechende Stellungnahme der DDG vom 27.08.2015 verwiesen ²⁴ .	
"Medizinischer Standard" in der Behandlung des Typ-2-Diabetes aus nationaler und internationaler Sicht der Diabetes-Gesellschaften Die medikamentöse Therapie des Typ-2-Diabetes ist eine Stufentherapie, die gemäß Leitlinien Patienten-orientiert und Evidenz-basiert umgesetzt werden soll. Die diesbezüglich jährlich aktualisierten Praxisempfehlungen der DDG ¹⁴ sowie die gemeinsamen Empfehlungen der europäischen (EASD) und amerikanischen (ADA) Diabetes-Gesellschaften, wurden kürzlich aktualisiert und konsentiert ^{5.} Entsprechend gelten auch die Empfehlungen des "medizinischen Standards" der ADA 2020 ¹⁸ . Im Folgenden werden die Empfehlungen kurz zusammengefasst:	Es ist folglich vorauszusetzen, dass für die Patienten, die für Insulin glargin/Lixisenatid in Kombination mit Metformin, mit oder ohne SGLT-2-Inhibitoren, in Frage kommen, eine Insulintherapie angezeigt ist. Es werden daher allein die Therapiesituationen betrachtet, bei denen eine Insulintherapie angezeigt ist. Des Weiteren wird vorausgesetzt, dass eine Pharmakotherapie erst nach Versagen einer alleinigen Basistherapie (nicht-
Empfehlungen des "medizinischen Standards" der ADA 2020 ¹⁸ .	betrachtet, bei denen eine Insulintherapie angezeigt ist. Des Weiteren wird vorausgesetzt, dass eine Pharmakotheral erst nach Versagen einer alleinigen Basistherapie (nic

Allgemeine Anmerkung

medikamentösen Behandlung. Die bevorzugte Empfehlung für eine zusätzliche Medikation über Metformin hinaus richtet sich nach patientenindividuellen Kriterien und der vorliegenden Evidenz die jeweiligen hinsichtlich für Präparate Wirksamkeit, antihyperglykämischer Hypoglykämierisiko, Beeinflussung individuellem Körpergewichts. des Nebenwirkungsprofil, vor allem Beeinflussung und kardiovaskulärer und renaler Endpunkte. Konkret heißt dies, dass auf diese Weise zeitnah die Ergebnisse neuer kardiovaskulärer Endpunktstudien (CVOT/ Cardiovascular Outcome Trial) in die klinische Praxis translatiert und implementiert wurden. Die Patientenpopulationen, die in den CVOTs eingeschlossen wurden, werden bei der Empfehlung zum Einsatz einer spezifischen Substanz reflektiert. Dementsprechend werden bevorzugt die SGLT2i oder GLP-1RA bei Patienten mit kardiovaskulärer Erkrankung (ASCVD/ vorbestehender Atherosclerotic Cardiovascular Disease) empfohlen. Es wird dann der spezifische Wirkstoff der jeweiligen Substanzklasse gewählt. der in einer CVOT positive bzw. kardioprotektive Ergebnisse aufzeigte und in dem jeweiligen Gesundheitssystem auch zugelassen ist; im Hinblick auf die GLP-1RA gilt dies in

Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)

und stets in Kombination mit dieser durchgeführt wird.

Metformin ist bei nachgewiesener Reduktion von Gesamtmortalität und Herzinfarktrisiko orales Antidiabetikum der ersten Wahl^{1,2}. Für Humaninsulin ist eine Reduktion diabetesbedingter mikrovaskulärer Komplikationen belegt³.

Vor dem Hintergrund des belegten Nutzens durch Beeinflussung patientenrelevanter Endpunkte wie mikro- bzw. makrovaskuläre Folgekomplikationen sind demnach nach dem allgemein anerkannten Stand der medizinischen Erkenntnisse Metformin und Insulin als zweckmäßige Therapien im Anwendungsgebiet anzusehen.

Folglich stellt die Kombination aus Metformin und Humaninsulin nach Versagen von zwei oralen Antidiabetika eine in der klinischen Praxis regelhaft angewendeten Standardtherapie im Anwendungsgebiet dar, und wurde daher als zweckmäßige Vergleichstherapie in der Patientengruppe a) bestimmt.

Darüber hinaus liegen dem Beschluss zu Empagliflozin positive Studienergebnisse der Studie EMPA-REG Outcome hinsichtlich kardiovaskulärer Endpunkte bei Patienten mit Diabetes mellitus Typ-2 und manifester kardiovaskulärer Erkrankung zugrunde. Auf Basis der Studie EMPA-REG Outcome wurde Empagliflozin in

¹ UK Prospective Diabetes Study (UKPDS) Group. Effect of intensive blood-glucose control with metformin on complications in overweight patients with type 2 diabetes (UKPDS 34). Lancet 1998; 352(9131):854-865.

² Holman RR, Paul SK, Bethel MA, Matthews DR, Neil HA. 10-year follow-up of intensive glucose control in type 2 diabetes. N Engl J Med 2008; 359(15):1577-1589.

³ UK Prospective Diabetes Study (UKPDS) Group. Intensive blood-glucose control with sulphonylureas or insulin compared with conventional treatment and risk of complications in patients with type 2 diabetes (UKPDS 33). Lancet 1998; 352(9131):837-853

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Deutschland zur Zeit für Liraglutid, Semaglutid und Dulaglutid.	Kombination mit Humaninsulin für Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2 mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung und weiterer Medikation zur Behandlung kardiovaskulärer Risikofaktoren als Teil der zweckmäßigen Vergleichstherapie benannt. Eine manifeste kardiovaskuläre Erkrankung wurde dabei gemäß Einschlusskriterien der EMPA-REG Outcome-Studie operationalisiert als mindestens eine der folgenden Bedingungen: bestätigter Myokardinfarkt, klinisch relevante koronare Eingefäßerkrankung mit ≥ 50% Stenose, koronare Mehrgefäßerkrankung, instabile Angina Pectoris mit angiografischem Nachweis einer koronaren Herzerkrankung, ischämischer oder hämorrhagischer Schlaganfall oder periphere arterielle Verschlusserkrankung mit klinischer relevanter Durchblutungsstörung⁴. Weiterhin liegt für Liraglutid der Rapid Report des IQWiG zur kardiovaskulären Langzeitstudie LEADER vor. Auf Basis der positiven Studienergebnisse bei kardiovaskulären Endpunkten kam der G-BA zum Schluss, dass Liraglutid zusätzlich zu mindestens einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel, darunter Insulin, für Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2 mit
	manifester kardiovaskulärer Erkrankung und weiterer Medikation zur Behandlung kardiovaskulärer Risikofaktoren ⁵ als zweckmäßig anzusehen ist. Eine manifeste kardiovaskuläre Erkrankung wurde dabei gemäß Einschlusskriterien der Studie LEADER operationalisiert als mindestens eine der folgenden Bedingungen: bestätigter Myokardinfarkt, bestätigter Schlaganfall oder

⁴ Zinman et al. Empagliflozin, cardiovascular outcomes, and mortality in type 2 diabetes. N Engl J Med 2015; 373:2117-28. DOI: 10.1056/NEJMoa1504720. ⁵ Insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker.

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung
	(wird vom G-BA ausgefüllt)
	transitorische ischämische Attacke, klinisch relevante arterielle Verschlusserkrankung bzw. Revaskularisation, Koronare Herzkrankheit, bestätigte instabile Angina Pectoris, chronische Niereninsuffizienz (eGFR ≤ 60 ml/min/1,73 m²) oder chronische Herzinsuffizienz (NYHA Klasse II oder III) ⁶ . Darüber hinaus zeigten sich für Patienten mit Niereninsuffizienz mit einer eGFR < 60 ml/min/1,73 m² in der Studie LEADER Vorteile bei der Gesamtmortalität, bei Schlaganfällen sowie dem kombinierten Endpunkt MACE.
	Somit stellen die Kombinationen von Empagliflozin bzw. Liraglutid mit Humaninsulin für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung weitere Optionen der zweckmäßigen Vergleichstherapie in der Patientengruppe a) dar.
	Bei den weiteren im Anwendungsgebiet zugelassenen Wirkstoffen bzw. Wirkstoffgruppen, für die zum Teil kardiovaskuläre Endpunktstudien vorliegen, konnten bisher entweder keine positiven Effekte auf patientenrelevante Endpunkte nachgewiesen werden, oder es handelt sich um positive Effekte von lediglich geringem Ausmaß, so dass diese Wirkstoffe nicht als zweckmäßige Vergleichstherapie berücksichtigt werden.
CVOTs zu GLP-1 Rezeptoragonisten (GLP-1RA)	Zu Patientengruppe "a)" (Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) nicht ausreichend kontrolliert sind): eine Mehrfachkombination mit drei oder mehr blutzuckersenkenden Wirkstoffen wird aufgrund der
Derzeit stehen Ergebnisse von acht CVOTs mit GLP-1RA zur Verfügung (ELIXA: Lixisenatid; EXSCEL: Exenatid Depot einmal pro Woche; HARMONY Outcome: Albiglutid; LEADER:	

_

⁶ Marso et al. Liraglutide and Cardiovascular Outcomes in Type 2 Diabetes, N Engl J Med 2016; 375:311-322. DOI: 10.1056/NEJMoa1603827.

Allgemeine Anmerkung

Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)

Liraglutide; PIONEER-6: Semaglutid oral; REWIND: Dulaglutid; SUSTAIN-6: Semaglutid s. c.)

In den Studien mit Albiglutid in Harmony Outcome, Liraglutid in LEADER, Semaglutid s.c. in SUSTAIN-6 und Dulaglutid in REWIND zeigten sich positive Ergebnisse für kardiovaskuläre Endpunkte und damit eine kardiovaskuläre Überlegenheit dieser Substanzen. Im Gegensatz hierzu fand sich zu Lixisenatide in ELIXA und Exenatide wöchentlich in EXSCEL eine kardiovaskuläre Neutralität. Die teils heterogenen Ergebnisse in dieser Substanzgruppe sind möglicherweise auf Unterschiede im Studiendesign, der Patientenpopulation oder dem Wirkstoff selbst (z.B. Halbwertszeit) zurückzuführen¹⁹.

schlechten Steuerbarkeit und einem erhöhten Risiko für Arzneimittelinteraktionen und Nebenwirkungen kritisch diskutiert, so dass in dieser Therapiesituation eine Insulintherapie in Kombination mit Metformin, mit Empagliflozin oder mit Liraglutid indiziert ist. Sofern Metformin, Empagliflozin und Liraglutid gemäß der Fachinformation unverträglich oder kontraindiziert oder aufgrund eines fortgeschrittenen Diabetes mellitus Typ 2 nicht ausreichend wirksam sind und eine Kombination mit Insulin nicht infrage kommt, ist Humaninsulin allein die zweckmäßige Vergleichstherapie.

Nach dem allgemein anerkannten Stand der medizinischen Erkenntnisse wird bei den Patienten der Patientengruppe "b)" (Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind) eine Optimierung des Humaninsulinregimes empfohlen, die durch verschiedene Therapieformen mit Insulin z.B. im Rahmen einer konventionellen Insulintherapie (CT) bzw. einer intensivierten Insulintherapie (ICT) erfolgen kann. Im Rahmen einer ICT gilt die Gabe eines zusätzlichen blutzuckersenkenden Arzneimittels nicht regelhaft als indiziert.

Es wird vorausgesetzt, dass zur Behandlung von Komorbiditäten bei Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2 (wie Hypertonie, Dyslipoproteinämien, KHK u.a.) eine dem Stand der medizinischen Erkenntnisse entsprechende patientenindividuelle Behandlung der jeweiligen Komorbiditäten, insbesondere durch Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker, unter Berücksichtigung der Besonderheiten der Erkrankung des Diabetes mellitus Typ 2 durchgeführt wird.

Stellungnahme zu spezifischen Aspekten

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	Anmerkung: Wesentliche Punkte der Nutzenbewertung des IQWiG zu	Die allgemeinen Ausführungen werden zur Kenntnis genommen.
	Insulin glargin/Lixisenatid bei Typ-2-Diabetes	
	Das IQWiG sollte eine Bewertung des Zusatznutzens der fixen Kombination von Insulin glargin und Lixisenatid (IGlar/Lixi) als Ergänzung zu Diät und Bewegung zusätzlich zu Metformin und einem SGLT2i im Vergleich zur zweckmäßigen Vergleichstherapie bei Erwachsenen mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 durchführen.	
	Der G-BA hat in seiner Festlegung der zweckmäßigen Vergleichstherapie zwischen 2 Patientengruppen unterschieden. Für die Bewertung ergeben sich hieraus entsprechend 2 Fragestellungen der Nutzenbewertung von IGlar/Lixi:	
	A) Erwachsene mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens 2 blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) nicht ausreichend kontrolliert sind	
	a. Zweckmäßige Vergleichstherapie	
	i. Humaninsulin + Metformin oder	
	ii. Humaninsulin + Empagliflozin oder	

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	iii. Humaninsulin + Liraglutid oder iv. Humaninsulin B) Erwachsene mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die	
	Behandlung mit Insulin (mit oder ohne ein anderes blutzuckersenkendes Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind	
	a. Zweckmäßige Vergleichstherapie	
	i. Optimierung des Humaninsulinregimes (ggf. + Metformin oder Empagliflozin oder Liraglutid)	
	Der pU weicht im Dossier von der Festlegung der zweckmäßigen Vergleichstherapie des G-BA ab. So benennt der pU für beide Fragstellungen die Vergleichstherapie jeweils getrennt für die Teilpopulation der Patientinnen und Patienten ohne bzw. mit kardiovaskulärer Erkrankung. Der Abweichung von der zweckmäßigen Vergleichstherapie wird in der Nutzenbewertung nicht gefolgt.	
	Zu Fragestellung A):	
	Für die Bewertung des Zusatznutzens von iGlar/Lixi bei Erwachsenen mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens 2 blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) nicht ausreichend kontrolliert sind, legt der pU keine	

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	Daten vor. Ein Zusatznutzen von iGlar/Lixi im Vergleich zur zweckmäßigen Vergleichstherapie ist für diese Patientinnen und Patienten nicht belegt.	
	Dies entspricht der Einschätzung des pU, der für diese Patientengruppe keinen Zusatznutzen beansprucht.	
	Zu Fragestellung B):	
	Für die Bewertung des Zusatznutzens von iGlar/Lixi bei Erwachsenen mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne ein anderes blutzuckersenkendes Arzneimittel) nicht ausreichend kontrolliert sind, legt der pU keine Daten vor. Ein Zusatznutzen von iGlar/Lixi im Vergleich zur zweckmäßigen Vergleichstherapie ist für diese Patientinnen und Patienten nicht belegt.	
	Dies entspricht der Einschätzung des pU, der für diese Patientengruppe keinen Zusatznutzen beansprucht.	
	Da der pU für beide Patientengruppen keinen Zusatznutzen beansprucht, fokussiert sich die weitere Bewertung auf die Beschreibung der Anzahl der Patientinnen und Patienten sowie Kosten der Therapie in den Indikationsgruppen auf Basis der zu erwartenden Indikationserweiterung der EMA.	
	Nach Einschätzung des pU erfülle iGlar/Lixi bei insulinerfahrenen Patientinnen und Patienten, die eine Intensivierung der Insulintherapie benötigen, den therapeutischen Bedarf.	

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	Das IQWiG konstatiert hier zusammenfassend: Für die Fragestellung A entnimmt der pU Angaben zu den Patientenzahlen aus dem G-BA-Beschluss zu iDec/Lira aus dem Jahr 2016 ²⁰ und gibt eine Anzahl von 78500 bis 170 000 Patientinnen und Patienten an. Den in diesem Beschluss angegebenen Patientenzahlen liegt eine andere Definition der Zielpopulation zugrunde als bei iGlar/Lixi für Fragestellung A (Patientinnen und Patienten, die durch die Behandlung mit mindestens 2 blutzuckersenkenden Arzneimitteln [außer Insulin] nicht ausreichend kontrolliert sind). Im jetzigen Verfahren für iGlar/Lixi + Metformin + SGLT2i ergab sich aus der Fragestellung A eine identische Definition der Zielpopulation wie in der vorangegangenen Dossierbewertung von iGlar/Lixi + Metformin ohne SGLT2i ²¹ . Daraus ergibt sich keine Veränderung im Umfang der Zielpopulation.	
	Für die Fragestellung B gibt der pU eine Anzahl von 0 Patientinnen und Patienten in der GKV-Zielpopulation an. Im jetzigen Verfahren für iGlar/Lixi + Metformin + SGLT2i ergab sich aus der Fragestellung B ebenfalls eine identische Definition der Zielpopulation wie in der vorangegangenen Dossierbewertung von iGlar/Lixi + Metformin ohne SGLT2i. Daraus ergibt sich ebenfalls keine Veränderung im Umfang der Zielpopulation.	

Stellung	gnehmer: DDG	T
Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	, ,
	Vorgeschlagene Änderung:	
	Position der Deutschen Diabetes Gesellschaft (DDG)	Zusammenfassend wird der Zusatznutzen von Insulin glargin/Lixisenatid wie folgt bewertet:
	Die DDG kann der Nutzenbewertung des IQWiG prinzipiell folgen und nachvollziehen, dass für beide definierten Fragestellungen der Nutzenbewertung auf dem Boden der eingereichten Studiendaten kein Zusatznutzen festgestellt wurde.	a) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch
	Grundsätzlich sollten jedoch die folgenden Punkte in der abschließenden Diskussion und Entscheidungsfindung für einen Beschluss berücksichtigt werden:	 b) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen
	Aktuelle Meta-Analysen der vorliegenden sieben kardiovaskulären Sicherheitsstudien zu GLP-1RA zeigen, dass Vertreter dieser Substanzklasse effizient sowohl	Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.
	kombinierte kardiovaskuläre Endpunkte (3-Punkt-MACE) als auch die Einzelkomponenten dieser Endpunkte reduzieren können². Die GLP-1RA, die keine signifikanten	Begründung:
	kardiovaskulären Vorteile bezüglich des primären Endpunkts gezeigt haben, haben zumindest bezüglich dieses Endpunkts Nichtunterlegenheit und somit Sicherheit gegenüber Standardtherapie gezeigt. Darüber hinaus haben ebenso die SGLT2i als Substanzklasse ihren kardiovaskulären und renoprotektiven Nutzen in Einzelstudien und Metaanalysen konsistent bewiesen,	glargin/Lixisenatid als Ergänzung zu Diät und Bewegung zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 nach neuem Anwendungsgebiet zusätzlich zu Metformin und einem SGLT-2-

Seite,	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung	Ergebnis nach Prüfung
Zeile		(wird vom G-BA ausgefüllt)
20110	Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	(Wild Voill & Breadsgerally)
	bemerkenswerterweise sowohl in der kardiovaskulären Sekundär- als auch in der Primärprävention ³ .	Patientengruppe a) bzw. b) bestimmten zweckmäßigen Vergleichstherapie vorgelegt. Damit ist der Zusatznutzen nicht belegt.
	2. Das Konzept, die synergistischen metabolischen Wirkprinzipien von GLP-1RA und SGLT2i, mit und ohne Basalinsulin, in der antidiabetischen Therapie zu kombinieren, ist in zahlreichen großen klinische Studien untersucht und bestätigt worden. Graßen barüber hinaus wurden inzwischen auch zahlreiche Ergebnisse aus Versorgungsdaten in Observationsstudien zur Effektivität und Sicherheit dieser Therapiestrategien, publiziert. Auch hier zeigen die Daten, das der zeitgleiche Einsatz von GLP-1RA, SGLT2i und/oder Basalinsulin effektiv ist und keine neuen Sicherheitssignale generiert.	
	3. Der zeitgleiche Einsatz von GLP-1RA, SGLT2i und/oder Basalinsulin entspricht so der wissenschaftlichen Evidenz und dem Konsens der internationalen Fachgesellschaften ADA und EASD zur effektiven glykämischen Kontrolle und Vermeidung von Folgekomplikationen bei Patienten mit T2DM und ist auch im Therapiealgorithmus dieser Empfehlungen implementiert. ^{4,5,} Auch die EMA hat im Rahmen ihrer Indikationserweiterung für iGlar/Lixi auf dem Boden einer Metformintherapie diese Datenlage	

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	 Jusammenfassend ist auf Basis der bestehenden Datenlage die Kombination von GLP-1RA, SGLT2i und Basalinsulin auch in Deutschland als wirksame und sichere Therapieoption im klinischen Alltag im Rahmen der Stufentherapie etabliert und von der DDG in ihren Praxisempfehlungen aufgeführt¹⁴. 	
	Die DDG geht nicht davon aus, dass die im Nutzenbewertungsverfahren angenommene Größe der Patientenpopulation, die in Deutschland für eine Therapie mit iGlar/Lixi in Frage kommt, sich wesentlich ändert. Für diese Population bestehen durch die Anwendung einer Fixdosiskombination mit einer Mischung aus Basalinsulin und GLP-1RA (theoretisch nicht nur für iGlar/Lixi sondern auch für iDec/Lira) bei Surrogatparametern weitere Vorteile:	
	 "Einsparung" von Insulin Damit geringere Gewichtszunahme 	

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	 Damit geringeres Hypoglykämierisiko Verringerung der Injektionshäufigkeit und der Vereinfachung der Therapie durch Gabe eines Fixdosispräparats aus Basalinsulin und GLP-1RA. Auch für die orale Begleittherapie könnten entsprechende Kombinationspräparate aus Metformin mit einem SGLT-2i verwandt werden. Zusammenfassend stellt die DDG fest, dass iGlar/Lira trotz nicht zuerkanntem Zusatznutzen vor dem Hintergrund der erweiterten Zulassung in Kombination mit einem SGLT-2i bei der definierten selektionierten und im Umfang gleichbleibenden Patientengruppe medizinisch vorteilhaft und möglicherweise ökonomisch sinnvoll eingesetzt werden kann. Daher wäre es wünschenswert, wenn iGlar/Lixi für diese Menschen mit T2DM in Deutschland auch in Zukunft weiterhin zur Verfügung steht, vor allem auch vor dem Hintergrund, dass in Deutschland keine weitere Fixdosiskombination von einem Basalinsulin und einem GLP-1RA (z.B. iDec/Lira – bei dem die GLP-1RA Komponente einen unabhängigen kardiovaskulären Vorteil hat) zur Verfügung steht. 	

	Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
		Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	
-		Anmerkung:	
		Vorgeschlagene Änderung:	

LITERATUR

- 1. Fachinformation Suliqua®, Stand September 2018.
- 2. Kristensen SL et al. Cardiovascular, mortality, and kidney outcomes with GLP-1 receptor agonists in patients with type 2 diabetes: a systematic review and meta-analysis of cardiovascular outcome trials. Lancet Diabetes Endocrinol. 2019;7(10):776-85.
- 3. Zelniker TA et al. SGLT2 inhibitors for primary and secondary prevention of cardiovascular and renal outcomes in type 2 diabetes: a systematic review and meta-analysis of cardiovascular outcome trials. Lancet. 2019 Jan 5;393(10166):31-39.
- 4. Davies MJ et al. Management of hyperglycemia in type 2 diabetes, 2018. A consensus report by the American Diabetes Association (ADA) and the European Association for the Study of Diabetes (EASD). Diabetes Care. 2018;41(12):2669-701.
- 5. Buse JB et al. 2019 Update to: Management of Hyperglycemia in Type 2 Diabetes, 2018. A Consensus Report by the American Diabetes Association (ADA) and the European Association for the Study of Diabetes (EASD). Diabetes Care. 2020 Feb;43(2):487-493.
- 6. Frias JP et al. Exenatide once weekly plus dapagliflozin once daily versus exenatide or dapagliflozin alone in patients with type 2 diabetes inadequately controlled with metformin monotherapy (DURATION-8): a 28 week, multicentre, double-blind, phase 3, randomised controlled trial. Lancet Diabetes Endocrinol. 2016;4(12):1004-16.
- 7. Fulcher G et al. Efficacy and safety of canagliflozin when used in conjunction with incretin-mimetic therapy in patients with type 2 diabetes. Diabetes Obes Metab. 2016;18(1):82-91.
- 8. Ludvik B et. al. Dulaglutide as add-on therapy to SGLT2 inhibitors in patients with inadequately controlled type 2 diabetes (AWARD-10): a 24-week, randomised, double-blind, placebo-controlled trial. Lancet Diabetes Endocrinology, 2018, 6 (5). P. 370–381.
- 9. Rosenstock J et al. Impact of empagliflozin added on to basal insulin in type 2 diabetes inadequately controlled on basal insulin: a 78-week randomized, double-blind, placebo-controlled trial. Diabetes Obes Metab. 2015;17(10):936-48.
- 10. Saroka RM et al. SGLT-2 inhibitor therapy added to GLP-1 agonist therapy in the management of T2DM. Endocr Pract. 2015;21(12):1315-22.
- 11. Hayden J et al. Evaluation of a combination of SGLT2 inhibitor and GLP-1 receptor agonist treatment in type 2 diabetes. Diabetes & Primary Care. 2016;18:135-8.
- 12. Deol H et al. Combination therapy with GLP-1 analogues and SGLT-2 inhibitors in the management of diabesity: the real world experience. Endocrine. 2017;55(1):173-8.
- 13. Curtis L et al. Addition of SGLT2 inhibitor to GLP-1 agonist therapy in people with type 2 diabetes and suboptimal glycaemic control. Practical Diabetes. 2016;33(4):129-32.
- 14. Landgraf R et al. Therapie des Typ-2-Diabetes. Diabetologie 2019; 14 (Suppl 2): S167–S187
- 15. Blonde L et al. Switching to iGlarLixi Versus Continuing Daily or Weekly GLP-1 RA in Type 2 Diabetes Inadequately Controlled by GLP-1 RA and Oral Antihyperglycemic Therapy: The LixiLan-G Randomized Clinical Trial. Diabetes Care. 2019 Nov;42(11):2108-2116.
- 16. https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/summaries-opinion/suliqua

- 17. Pfeffer et al., 2015: Lixisenatide in Patients with Type 2 Diabetes and Acute Coronary Syndrome, http://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMoa1509225
- 18. American Diabetes Association. 9. Pharmacologic Approaches to Glycemic Treatment: Standards of Medical Care in Diabetes—2020. Diabetes Care 2020; 43 (Supplement 1): S98-S110. https://doi.org/10.2337/dc20-S009
- 19. Home P. Cardiovascular outcome trials of glucose-lowering medications: an update. Diabetologia 2019; 62: 357-369. doi: 10.1007/s00125-018-4801-1
- 20. Gemeinsamer Bundesausschuss. Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage XII; Beschlüsse über die Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach § 35a SGB V; Insulin degludec/Liraglutid (neues Anwendungsgebiet) vom 4. Februar 2016 [online]. 04.02.2016 [Zugriff: 10.03.2020]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/39-261-2492/2016-02-04_AM-RL-XII_Insulin-degludec-Liraglutid_2015-08-15-D-179_BAnz.pdf.
- 21. Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen. Insulin glargin/Lixisenatid (Diabetes mellitus Typ 2): Nutzenbewertung gemäß § 35a SGB V; Dossierbewertung; Auftrag A18-16 [online]. 30.05.2018 [Zugriff: 22.06.2018]. (IQWiGBerichte; Band 633). URL: https://www.iqwig.de/download/A18-16_Insulin-glargin-Lixisenatid_Nutzenbewertung-35a-SGB-V_V1-0.pdf.
- 22. Stellungnahme der DDG zur IQWiG Nutzenbewertung von Insulin glargin/Lixisenatid (A18-16) gemäß § 35a SGB V. http://www.deutsche-diabetes-gesellschaft.de/fileadmin/Redakteur/Stellungnahmen/2018/Stellungnahme_LixiLan_1 80612.pdf
- 23. DDG-Stellungnahme zum IQWiG Bericht zur Nutzenbewertung von Lixisenatid. https://www.deutsche-diabetes-gesellschaft.de/fileadmin/Redakteur/Stellungnahmen/DDG-Stellungnahme zum IQWiG Bericht zur Nutzenbewertung von Lixisenatid.pdf
- 24. Stellungnahme der Deutschen Diabetes Gesellschaft (DDG) zum IQWiG-Bericht (Dossierbewertung A15-15) vom 30.07.2015 zur Nutzenbewertung der Fixkombination Insulin degludec/Liraglutide im Auftrag des G-BA gemäß §35a SGB V. http://www.deutsche-diabetesgesellschaft.de/fileadmin/Redakteur/Stellungnahmen/2015/Xultophy_Stellungnahme. pdf

5.4 Stellungnahme Novo Nordisk Pharma GmbH

Datum	04.08.2020
Stellungnahme zu	Insulin glargin/Lixisenatid (SULIQUA®)
Stellungnahme von	Novo Nordisk Pharma GmbH

Stellungnahme zu allgemeinen Aspekten

Stellungnehmer: Novo Nordisk Pharma GmbH

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat das Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (IQWiG) mit der Nutzenbewertung des Wirkstoffs Dulaglutid gemäß § 35a Sozialgesetzbuch (SGB) V beauftragt.	Die einleitenden Ausführungen werden zur Kenntnis genommen, haben jedoch keine Auswirkungen auf die konkrete Nutzenbewertung nach § 35a SGB V.
Zu Insulin glargin/Lixisenatid wurde bereits eine Nutzenbewertungen im Anwendungsgebiet Diabetes mellitus Typ 2 durchgeführt.	
Am 09.03.2020 hat Insulin glargin/Lixisenatid die Zulassung für ein neues Anwendungsgebiet erhalten, das als größere Änderung des Typs 2 nach Anhang 2 Nummer 2 Buchstabe a der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008 der Kommission vom 24. November 2008 über die Prüfung von Änderungen der Zulassungen von Human- und Tierarzneimitteln (ABI. L 334 vom 12.12.2008, S. 7) eingestuft wird. Die aktuelle Nutzenbewertung bezieht sich auf die Erweiterung der Anwendungsgebiete.	
Das IQWiG sieht in seiner Nutzenbewertung den Zusatznutzen nicht als belegt an. Der pharmazeutische Unternehmer identifiziert nach eigenen Angaben für die Teilanwendungsgebiete A und B keine relevanten Studien. Der Bewertung des Zusatznutzens durch das IQWiG und der Einschätzung des Herstellers wird gefolgt.	Für die Bewertung des Zusatznutzens von Insulin glargin/Lixisenatid als Ergänzung zu Diät und Bewegung zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 nach neuem Anwendungsgebiet zusätzlich zu Metformin und einem SGLT-2-Inhibitor wurden keine Daten gegenüber der jeweils in Patientengruppe a) bzw. b) bestimmten zweckmäßigen Vergleichstherapie vorgelegt. Damit ist der Zusatznutzen nicht belegt.

Stellungnahme zu spezifischen Aspekten

Stellungnehmer:

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	, ,
	Anmerkung:	
	Vorgeschlagene Änderung:	
	Anmerkung:	
	Vorgeschlagene Änderung:	

Literatur

5.5 Stellungnahme Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG

Datum	05.08.2020
Stellungnahme zu	Insulin glargin/Lixisenatid – Suliqua® (2020-04-15-D-539)
Stellungnahme von	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Binger Str. 173 55216 Ingelheim am Rhein

Stellungnahme zu allgemeinen Aspekten

Stellungnehmer: Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Am 15.07.2020 veröffentlichte der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) auf seiner Website die Nutzenbewertung gemäß § 35a SGB V durch das Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (IQWiG) für den Wirkstoff Insulin glargin/Lixisenatid (Suliqua®).	Die einleitenden Ausführungen werden zur Kenntnis genommen, haben jedoch keine Auswirkungen auf die konkrete Nutzenbewertung nach § 35a SGB V.
Insulin glargin/Lixisenatid ist angezeigt als Ergänzung zu Diät und Bewegung zusätzlich zu Metformin mit oder ohne SGLT-2- Inhibitoren zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle (Europaeische Kommission, 2020a).	
Das IQWiG kommt in seiner Nutzenbewertung zusammenfassend zum Ergebnis: Zusatznutzen nicht belegt (Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen, 2020).	
Boehringer Ingelheim International GmbH, in Deutschland vertreten durch die Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG (nachfolgend BI genannt) hat von der Europäischen Zulassungsagentur (EMA, European Medicines Agency) für einen Vertreter aus der Klasse der SGLT-2 Inhibitoren mit dem Wirkstoffnamen Empagliflozin die Marktzulassung für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes erhalten (Europaeische Kommission, 2020b). Das Präparat ist Bestandteil der Allianz in der Diabetesversorgung mit Eli Lilly, es wird über ein Ko-Marketing vertrieben.	
Umfassende Information aller Teilnehmer in der mündlichen Anhörung Die mündliche Anhörung gemäß 5. Kapitel, § 19 Abs. 2 Verfahrensordnung des G-BA gibt stellungnehmenden Institutionen die	Die Ausführungen werden zur Kenntnis genommen. Es ergeben sich keine Konsequenzen für die konkrete Nutzenbewertung von Insulin glargin/Lixisenatid nach §35a SGB V.

Stellungnehmer: Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Möglichkeit, sich zur Dossierbewertung des IQWiG zu äußern und an der wissenschaftlichen Diskussion teilzunehmen.	
Um eine umfassende und informierte Diskussion während einer mündlichen Anhörung führen zu können, ist es sinnvoll, dass alle Teilnehmer die Stellungnahmen der teilnehmenden Parteien erhalten. Nur mit gleichem Kenntnisstand in Bezug auf die eingereichten Stellungnahmen ist es möglich, die verschiedenen Themen der Anhörung angemessen zu bewerten und zu erörtern.	
Deshalb sollten zur Vorbereitung auf die mündliche Anhörung die beim G-BA eingegangenen Stellungnahmen zum jeweiligen Verfahren an die Teilnehmer der Anhörung im Vorfeld verteilt werden.	

Stellungnahme zu spezifischen Aspekten

Stellungnehmer: Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG

	Seite,	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung	Ergebnis nach Prüfung
١	Zeile		(wird vom G-BA ausgefüllt)
		Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.	

Literaturverzeichnis

- [1] Europaeische Kommission. 2020a. Suliqua Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels. Verfügbar: https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/reg_hum_act.htm?sort=n [Aufgerufen am 04.08.2020].
- [2] Europaeische Kommission. 2020b. Jardiance Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels. Verfügbar: https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/reg_hum_act.htm?sort=n [Aufgerufen am 04.08.2020].
- [3] Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen. 2020. IQWiG-Berichte Nr. 945 Insulin glargin/Lixisenatid (Diabetes mellitus Typ 2) Nutzenbewertung gemäß § 35a SGB V. Verfügbar: https://www.g-ba.de/downloads/92-975-3688/2020-04-15 Nutzenbewertung-IQWiG Insulin-glargin-Lixisenatid D-539.pdf [Aufgerufen am 04.08.2020].

- D. Anlagen
- 1. Wortprotokoll der mündlichen Anhörung

Mündliche Anhörung



gemäß 5. Kapitel § 19 Abs. 2 Verfahrensordnung des Gemeinsamen Bundesausschusses

hier: Insulin Glargin / Lixisenatid

Sitzung im Hause des Gemeinsamen Bundesausschusses in Berlin am 24. August 2020 von 12.32 Uhr bis 12.53 Uhr

- Stenografisches Wortprotokoll -

Angemeldete Teilnehmer der Firma Sanofi-Aventis Deutschland GmbH:

Frau Dr. Rosenfeld

Herr Dr. Bornholdt

Herr Dr. Schwenk

Herr Dr. Kaiser

Angemeldete Teilnehmer der Firma Novo Nordisk Pharma GmbH:

Frau Mathey

Frau Dr. Kuckelsberg

Angemeldete Teilnehmer der Firma Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG:

Herr Dr. Raming

Herr Dr. Henschel

Angemeldete Teilnehmer der Deutschen Diabetes Gesellschaft (DDG):

Herr Prof. Dr. Gallwitz

Herr Prof. Dr. Seufert

Angemeldeter Teilnehmer des Verbandes forschender Arzneimittelhersteller e. V. (vfa):

Herr Dr. Rasch

Beginn der Anhörung: 12:32 Uhr

Herr Prof. Hecken (Vorsitzender): Meine sehr verehrten Damen und Herren, herzlich willkommen im Unterausschuss Arzneimittel des Gemeinsamen Bundesausschusses -Stellungnahmeverfahren Insulin glargin/Lixisenatid, jetzt neues Anwendungsgebiet, Anwendung zusätzlich zu Metformin mit oder ohne SGLT-2-Inhibitoren zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2. Wir haben als Basis zu unserer heutigen Anhörung die Dossierbewertung des IQWiG vom 13. Juli 2020, zu der Stellung genommen haben: zum einen Sanofi-Aventis Deutschland GmbH als pharmazeutischer Unternehmer, die Deutsche Diabetes Gesellschaft als Fachgesellschaft, Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Novo Nordisk und der Verband der forschenden Arzneimittelhersteller. Ich muss zunächst, weil wir wieder ein Wortprotokoll führen, die Anwesenheit kontrollieren. In diesem Zusammenhang entschuldige ich mich dafür, dass wir mittlerweile eine halbe Stunde zu spät sind. Aber wir hatten zwei vorangegangene Anhörungen, die jeweils 15 Minuten länger gedauert haben. Deshalb ist diese Verzögerung eingetreten. Für den pharmazeutischen Unternehmer müssten Frau Dr. Rosenfeld, Herr Dr. Bornholdt, Herr Dr. Schwenk und Herr Dr. Kaiser anwesend sein. -Danke. Für die Deutsche Diabetes Gesellschaft müssten Herr Prof. Dr. Gallwitz und Herr Prof. Dr. Seufert anwesend sein. - Danke. Für Novo Nordisk müssten Frau Mathey und Frau Dr. Kuckelsberg anwesend sein. – Danke. Für Boehringer Ingelheim Pharma müssten Herr Dr. Raming und Herr Dr. Henschel anwesend sein. – Danke. Für den vfa müsste Herr Rasch noch bei uns sein. - Danke. - Ist noch iemand in der Leitung, der aus Interesse an der Thematik teilnimmt, aber nicht angemeldet ist? - Keiner. Dann schlage ich vor, dass zunächst der pharmazeutische Unternehmer die Gelegenheit hat, aus seiner Sicht auf die wesentlichen Punkte seiner Stellungnahme zur Dossierbewertung des IQWiG einzugehen. Anschließend würden wir mit der Frage-und-Antwort-Runde beginnen. Wer möchte das für Sanofi tun? - Bitte Schön, Frau Dr. Rosenfeld. Sie haben das Wort.

Frau Dr. Rosenfeld (Sanofi-Aventis): Danke schön. – Sehr geehrter Herr Professor Hecken! Sehr geehrte Damen und Herren! Auch dieses Mal wieder herzlichen Dank für die Möglichkeit, kurz einzuleiten. Herr Professor Hecken, Sie haben uns netterweise schon vorgestellt. Wir sind heute von Sanofi hier vertreten mit Herrn Dr. Schwenk aus der Medizin, Herrn Dr. Bornholdt aus Value and Access und Herrn Dr. Kaiser aus dem Bereich evidenzbasierte Medizin. Sie alle haben die Dossiererstellung maßgeblich begleitet. Mein Name ist Stephanie Rosenfeld. Ich leite bei Sanofi den Gesamtbereich Market Access. Wir sind nicht zum ersten Mal mit Suliqua hier, aber es ist sicher sinnvoll, dass wir noch einmal auf einige Besonderheiten hinweisen: Suliqua ist eine Fixkombination aus dem analogen Insulin, Insulin glargin, und dem GLP-1-Rezeptor-Agonisten Lixisenatid. Die Wirkungen der beiden Komponenten ergänzen sich. Das langwirksame Basalinsulin, Insulin glargin, verbessert primär die Kontrolle des Nüchternblutzuckers, während das kurz wirksame Lixisenatid hauptsächlich den postprandialen Blutzucker senkt. Suliqua gibt es passend zu den beiden Anwendungsgebieten, die der G-BA festgelegt hat, in zwei Darreichungsformen. Der pfirsichfarbene Pen mit einem Dosisbereich von zehn bis 40 Einheiten ist für Patienten geeignet, die auf orale Antidiabetika und GLP-1-Rezeptor-Agonisten nicht ausreichend angesprochen haben. Dies entspricht dem Anwendungsgebiet A neu. Der olivfarbene Pen mit einem Dosisbereich von 30 bis 60 Einheiten ist den Patienten vorbehalten, die auf ein Insulin nicht mehr adäquat ansprechen. Dies entspricht dem Anwendungsgebiet B neu. Wir haben uns mit dem GKV-Spitzenverband in der vorherigen Preisverhandlung darauf geeinigt, dass nur der olivfarbene Pen für Patienten in Deutschland zur Verfügung steht – dies wird auch in

Zukunft so sein –, und das zu einem Preis, der unterhalb der vom G-BA gesetzten zweckmäßigen Vergleichstherapien liegt, also günstiger als eine intensivierte konventionelle Therapie, eine ICT, und günstiger als die freien Kombinationen Insulin plus Liraglutid oder Insulin plus Empagliflozin. Da der pfirsichfarbene Pen in Deutschland nicht vermarktet wird, ist das Anwendungsgebiet A neu aus unserer Sicht für die heutige Anhörung nicht relevant. Unsere Stellungnahme behandelt fünf Themengebiete, die Sie sicher gelesen haben. Ich möchte an dieser Stelle nur auf zwei Punkte näher eingehen, zum einen auf die Populationsgröße. Obwohl das Anwendungsgebiet B neu formal neu ist, kommt es nicht zu einer Veränderung der medizinischen Praxis und damit auch nicht zu einer Erhöhung der Patientenzahl gegenüber dem alten Anwendungsgebiet B. Daher haben wir im Dossier die Zahlen mit Null angegeben und begrüßen es, dass sich das IQWiG in seiner Bewertung dieser Auffassung angeschlossen hat. Der Grund liegt darin, dass die kombinierte Anwendung von Basalinsulin, GLP-1-Agonisten und SGLT-2-Inhibitoren bereits seit Längerem in internationalen Leitlinien, den Praxisempfehlungen der Deutschen Diabetes Gesellschaft und auch im klinischen Alltag in Deutschland verankert ist. Das heißt, dass das formal neue Anwendungsgebiet B neu nur die bestehende klinische Praxis abbildet, die auch schon unter dem alten bisherigen Label von Suliqua möglich war, sofern es der behandelnde Arzt für sinnvoll hielt. Aus unserer Sicht ist die Patientenzahl im Anwendungsgebiet B neu daher unverändert gegenüber dem Anwendungsgebiet B in der letzten Nutzenbewertung. Zum Thema zweckmäßige Vergleichstherapie: Auch hier beziehen wir uns auf Leitlinien und die klinische Praxis. Suliqua plus Metformin plus SGLT-2-Hemmer werden in der Regel dann zum Einsatz kommen, wenn die Kombination eines Basalinsulins mit Metformin und einem SGLT-2-Hemmer nicht mehr ausreicht. Alternativ würde man dann über die Zunahme eines kurz wirksamen Insulins auf eine ICT eskalieren und aufgrund der nachgewiesenen protektiven kardialen und renalen Vorteile den SGLT-2-Hemmer beibehalten. Diese Logik wird auch in der aktuellen Konsultationsfassung der kommenden nationalen Versorgungsleitlinie deutlich. Unter Berücksichtigung der Leitlinienempfehlungen und des Versorgungsalltags ist die Kombination aus einer ICT und Empagliflozin aus unserer Sicht die adäquate zVT für alle Patientinnen und Patienten im Anwendungsgebiet B neu. Angesichts der Datenlage und der gängigen Bewertungspraxis haben wir keinen Zusatznutzen für Suliqua gefordert. Wir sind jedoch der Überzeugung, dass Suliqua eine sinnvolle Behandlungsoption für Patienten ist, die auf ein Basalinsulin nicht mehr adäquat ansprechen. - Vielen Dank für Ihre Aufmerksamkeit.

Herr Prof. Hecken (Vorsitzender): Herzlichen Dank, Frau Dr. Rosenfeld, für diese Einführung. Ich schaue einmal in die Runde. Gibt es Fragen? – Wer möchte? – Keiner? – Es gibt keine Fragen. Wer möchte etwas sagen? – Frau Groß, bitte.

Frau Groß: Ich würde gern eine Frage an die Kliniker richten. Aus welcher Situation kommen die Patienten? Für welchen Patientenkreis ist diese Vierfachkombination angemessen? Dazu hätte ich gern noch einmal Ihre Aussagen.

Herr Prof. Hecken (Vorsitzender): Danke schön. Wer möchte beginnen? - Herr Gallwitz.

Herr Prof. Dr. Gallwitz (DDG): Vielen Dank, Frau Groß, für die Frage. – Ich denke, für diese Kombination kommen aus Sicht der Fachgesellschaft vor allem die Patienten infrage, die, wie schon gesagt, mit Metformin, einem SGLT-2-Hemmer und einem Basalinsulin allein nicht ausreichend eingestellt sind und bei denen man die Basalinsulinmenge nicht einfach steigern kann und bei denen sonst eine alternative Therapie, eine intensivierte Insulin-Therapie

infrage kommen würde. Hierzu ist zu sagen, dass eine intensivierte Insulin-Therapie mit der Gabe eines Basalinsulins und kurz wirksamem Insulin zu den Mahlzeiten und zur Korrektur aufwendiger und schwieriger ist, weil Patienten für das kurz wirksame Insulin einen Dosisplan brauchen, den sie bedienen können müssen. Wenn sie das selbst nicht können, muss dazu ein Verwandter oder der Pflegedienst in der Lage sein. Es erfordert mehrere Injektionen und deutlich mehr Blutzuckermessungen am Tag. Es wurde in zahlreichen Studien gezeigt, dass eine Kombinationstherapie von Basalinsulin mit einem GLP-1-Rezeptor-Agonisten diesbezüglich vorteilhafter ist als eine intensivierte Insulin-Therapie. Eine dieser Studien, die mit einem anderen GLP-1-Rezeptor-Agonisten gemacht wurde, der allerdings eine ähnliche Pharmakogenetik hat, ist die 4B-Studie, in der Insulin glargin plus Exenatid gegen eine intensivierte Insulin-Therapie verglichen wurde, die von Frau Diamant und anderen vor einigen Jahren veröffentlicht worden ist. Die Praxis der Kombination von Basalinsulin und GLP-1-Rezeptor-Agonisten hat sich im Grunde genommen gegenüber einer intensivierten Insulin-Therapie deutlich mehr durchgesetzt und ist in den Leitlinien, wie schon erwähnt, so verankert. – Ich hoffe, das beantwortet Ihre Frage.

Herr Prof. Hecken (Vorsitzender): Herzlichen Dank, Herr Professor Gallwitz. – Herr Professor Seufert, haben Sie Ergänzungen?

Herr Prof. Dr. Seufert (DDG): Ich habe eine kleine Ergänzung. Es kommen mehr Patienten infrage, weil nur der Olive Pen verfügbar ist, die schon bereits höhere Dosen Basalinsulin haben, ab 30 Einheiten Basalinsulin aufwärts, bei denen man über diese 30 Einheiten hinaus ungern die Dosis noch weiter steigern würde, zum Beispiel aufgrund Gewichtseffekten, die man nicht haben möchte, also negative Gewichtseffekte mit positivem Gewichtsanstieg. Denen kann man entgegenarbeiten, indem man den GLP-1-Rezeptor-Agonisten hinzufügt, sodass die Kombination, wie Herr Gallwitz ausgeführt hat, sicherlich für einen Teil der Patienten vorteilhaft sein kann.

Herr Prof. Hecken (Vorsitzender): Herzlichen Dank, Herr Prof Seufert. – Ich habe jetzt Frau Bickel mit einer Frage.

Frau Bickel: Der pharmazeutische Unternehmer hat eine abweichende zweckmäßige Vergleichstherapie bestimmt. Dazu meine Frage an die Kliniker: In dieser abweichenden Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie spielt eine Kombination von Insulin und Metformin keine Rolle mehr. Wie schätzen Sie eine Kombination von Insulin und Metformin ein?

Herr Prof. Hecken (Vorsitzender): Wer möchte? – Herr Seufert, bitte.

Herr Prof. Dr. Seufert (DDG): Dazu gibt es gute Daten bei Typ 2-Diabetes-Patienten, dass Patienten mit Typ 2-Diabetes mit hohen Dosen Insulin von einer Insulin-Therapie, also Belassen des oralen Antidiabetikums und mit Metformin entsprechend profitieren. Die tritt von der Wirksamkeit her immer weiter in den Hintergrund, je komplexer die Insulin-Therapie wird, sprich: intensivierte Insulin Therapie, bzw. je höher die Dosen von Insulin werden, die man entsprechend anwenden muss. Aber prinzipiell ist es so, dass man beim Typ 2-Diabetes nach gängiger und klinischer Praxis das Metformin bei der Insulin-Therapie belässt.

Herr Prof. Hecken (Vorsitzender): Herzlichen Dank, Herr Seufert. – Ergänzungen, Herr Gallwitz? Herr Gallwitz, dann noch eine Nachfrage von Frau Bickel.

Herr Prof. Dr. Gallwitz (DDG): In den meisten Studien, in denen Eskalationen von Diabetes Therapie bei Typ 2-Diabetes untersucht wurde, ist das Metformin immer als Basaltherapie in allen Therapiearmen geblieben, sodass man sagen kann, wir haben gute Evidenz dafür, dass das Metformin an der Stelle gut darin bleiben kann.

Herr Prof. Hecken (Vorsitzender): Danke schön, Herr Professor Gallwitz. – Frau Bickel, eine Nachfrage.

Frau Bickel: Ich habe eine Frage an den pharmazeutischen Unternehmer. Warum benennen Sie die Kombination mit Metformin nicht mehr?

Herr Prof. Hecken (Vorsitzender): Wer möchte für den pU?

Frau Dr. Rosenfeld (Sanofi-Aventis): Herr Kaiser übernimmt die Antwort.

Herr Prof. Hecken (Vorsitzender): Bitte schön, Herr Dr. Kaiser.

Herr Dr. Kaiser (Sanofi-Aventis): Gemäß den Festlegungen der zweckmäßigen Vergleichstherapie im Schreiben von 2017 wurde festgelegt, dass alle Kombinationen, die in dem vorherigen Suliqua Dossier besprochen und bewertet worden sind, nicht mehr Teil des neuen Dossiers sein sollen.

Herr Prof. Hecken (Vorsitzender): Was sagt das dem geneigten Betrachter? – Frau Bickel, bitte.

Frau Bickel: Das habe ich, ehrlich gesagt, nicht verstanden. Es geht nicht um die Patientengruppen, sondern es geht um die Frage der zweckmäßigen Vergleichstherapie. Ich hatte die Kliniker gefragt, was die Kombination einer Insulin-Therapie mit Metformin im Stellenwert angeht. Daraufhin haben mir die Kliniker gerade bestätigt, dass es sehr wohl eine Rolle spielt. Wenn ich die Dossierbewertung lese, haben Sie keine Kombination mit Metformin als zweckmäßige Vergleichstherapie gewählt. Da war die Frage, warum Sie das nicht gemacht haben.

Herr Prof. Hecken (Vorsitzender): Danke, Frau Bickel. – Noch einmal Herr Kaiser.

Frau Dr. Rosenfeld (Sanofi-Aventis): Herr Bornholdt würde dieses Mal antworten. Wir haben die Frage in der ersten Version anders aufgefasst.

Herr Prof. Hecken (Vorsitzender): Herr Bornholdt.

Herr Dr. Bornholdt (Sanofi-Aventis): In Ergänzung zu Herrn Gallwitz: Herr Gallwitz hat klargemacht, dass die Studien zum Beispiel bei Empagliflozin weitgehend on top of Metformin gegangen sind. Das heißt, für Empagliflozin ist ein Zusatznutzen auch gegenüber einer Kombination Insulin-Metformin gezeigt worden. Daher leiten wir daraus ab, dass Empagliflozin plus Humaninsulin deutlich überlegen ist. Deshalb haben wir die Kombination Humaninsulin plus Metformin hier nicht mehr aufgeführt.

Herr Prof. Hecken (Vorsitzender): Okay. Frau Bickel, das führt nicht wesentlich weiter.

Frau Bickel: Das nehme ich so hin. Aber trotzdem haben wir als G-BA eine Kombination mit Metformin bestimmt.

Herr Prof. Hecken (Vorsitzender): Wir können es jetzt nur zur Kenntnis nehmen. – Gibt es weitere Fragen? – Keine. Ich sehe niemanden mehr. Dann können wir dem pU noch einmal die Möglichkeit geben – das können wir, glaube ich, ganz flott machen –, die für Sie relevanten Punkte darzustellen. Frau Dr. Rosenfeld, Sie haben am Anfang gesagt, dass Sie hier keinen Zusatznutzen beanspruchen, da Sie nur einen Pen im Vertrieb haben, aber kurz zusammenfassend, weil sich aus dem Dossier und der Dossierbewertung nicht viel ergibt, über das man diskutieren könnte. Bitte schön, Frau Rosenfeld.

Frau Dr. Rosenfeld (Sanofi-Aventis): Vielen Dank. – Es ging um das Thema, das uns wichtig war, das Thema der SGLT-2-Hemmer, die jetzt schon in relevanten Leitlinien und in der klinischen Praxis abgebildet sind. Wie Sie schon sagten, haben wir keinen Zusatznutzen gefordert, aber wir sehen weiterhin den Wert des Produkts für den Patienten und hoffen sehr, es den Patienten auch weiterhin zur Verfügung zu stellen.

Herr Prof. Hecken (Vorsitzender): Herzlichen Dank dafür, dass Sie uns bei dieser kurzen Anhörung Rede und Antwort gestanden haben. Herzlichen Dank auch an Herrn Professor Seufert und Herrn Professor Gallwitz. Dann können wir diese Anhörung beenden. Wir werden das, was hier besprochen wurde, selbstverständlich abwägen und in die Betrachtung einbeziehen. Wir beenden die Anhörung an dieser Stelle.

Schluss der Anhörung: 12:53 Uhr

2.	Bewertungen und Evidenz zur zweckmäßigen Vergleichstherapie



Kriterien zur Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie

und

Recherche und Synopse der Evidenz zur Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie nach § 35a SGB V

Vorgang: 2020-B-030-z Insulin glargin/Lixisenatid

Stand: April 2020

I. Zweckmäßige Vergleichstherapie: Kriterien gemäß 5. Kapitel § 6 VerfO G-BA

Insulin glargin/Lixisenatid zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2

Kriterien gemäß 5. Kapitel § 6 VerfO

Sofern als Vergleichstherapie eine Arzneimittelanwendung in Betracht kommt, muss das Arzneimittel grundsätzlich eine Zulassung für das Anwendungsgebiet haben.

Sulfonylharnstoffe

Biguanide

DPP-4-Hemmer (Gliptine)

Glinide

Inkretinmimetika (Glutide)

Alpha-Glukosidasehemmer

SGLT-2-Inhibitoren (Gliflozine)

Thiazolidindione (Glitazone)

Insuline und Analoga

Sofern als Vergleichstherapie eine nicht-medikamentöse Behandlung in Betracht kommt, muss diese im Rahmen der GKV erbringbar sein.

nicht angezeigt

Beschlüsse/Bewertungen/Empfehlungen des Gemeinsamen Bundesausschusses zu im Anwendungsgebiet zugelassenen Arzneimitteln/nicht-medikamentösen Behandlungen

- Beschlüsse über die Nutzenbewertung nach § 35a SGB V:
 - Linagliptin vom 23.03.2012 und 21.02.2013 (erneute Nutzenbewertung) sowie Linagliptin (neues AWG) vom 16.05.2013
 - Dapagliflozin vom 06.06.2013, Dapagliflozin/Metformin vom 07.08.2014 und Dapagliflozin sowie Dapagliflozin/Metformin (Neubewertung aufgrund neuer wissenschaftlicher Erkenntnisse) vom 21.06.2018 und vom 19.12.2019
 - Lixisenatid vom 05.09.2013
 - Vildagliptin sowie Vildagliptin/Metformin vom 01.10.2013; Vildagliptin (erneute Nutzenbewertung) vom 21.05.2015
 - o Canagliflozin vom 04.09.2014 sowie Canagliflozin/Metformin vom 05.02.2015
 - Insulin degludec vom 16.10.2014, Insulin degludec (neues AWG) vom 04.12.2014 und vom 20.08.2015 sowie Insulin degludec (Neubewertung aufgrund neuer wissenschaftlicher Erkenntnisse) vom 16.05.2019
 - o Albiglutid vom 19.03.2015
 - o Dulaglutid vom 16. 07 2015

I. Zweckmäßige Vergleichstherapie: Kriterien gemäß 5. Kapitel § 6 VerfO G-BA

Insulin glargin/Lixisenatid zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2

Kriterien gemäß 5. Kapitel § 6 VerfO

- Insulin degludec/Liraglutid vom 15.10.2015 sowie Insulin degludec/Liraglutid (neues AWG) vom 04.02.2016
- o Empagliflozin (erneute Nutzenbewertung) sowie Empagliflozin/Metformin vom 01.09.2016
- Sitagliptin, Sitagliptin/Metformin vom 15.12.2016 (erneute Nutzenbewertung nach Fristablauf) sowie Sitagliptin vom 22.3.2019 (erneute Nutzenbewertung nach Fristablauf)
- Saxagliptin (neues AWG) vom 01.10.2013; Saxagliptin (neues AWG) vom 20.02.2014 sowie Saxagliptin (erneute Bewertung nach Fristablauf)
- Saxagliptin/Metformin (neues AWG) vom 01.10.2013; Saxagliptin/Metformin vom 15.12.2016 (erneute Nutzenbewertung nach Fristablauf) sowie Saxagliptin/Metformin (neues AWG) vom 01.02.2018
- o Insulin glargin/Lixisenatid vom 16.08.2018
- o Ertugliflozin/Sitagliptin vom 01.11.2018
- o Semaglutid vom 02.05.2019
- Bestehender Verordnungsausschluss (AM-RL, Anlage III): Glitazone
- Bestehende Verordnungseinschränkungen (AM-RL, Anlage III): schnell wirkende/lang wirkende
 Insulinanaloga, Glinide, orale Antidiabetika, Harn- und Blutzuckerteststreifen
- Richtlinie Methoden vertragsärztliche Versorgung (MVV-RL): Kontinuierliche interstitielle Glukosemessung mit Real-Time-Messgeräten (rtCGM) zur Therapiesteuerung bei insulinpflichtigem Diabetes mellitus
- IQWiG- Rapid-Report zur LEADER Studie (Studie zu Liraglutid, Auftrag A17-09, Stand 23.08.2017)

Die Vergleichstherapie soll nach dem allgemein anerkannten Stand der medizinischen Erkenntnisse zur zweckmäßigen Therapie im Anwendungsgebiet gehören.

Siehe systematische Literaturrecherche

II. Zugelassene Arzneimittel im Anwendungsgebiet		
Wirkstoff ATC-Code Handelsname	Anwendungsgebiet (Text aus Fachinformation)	
Zu bewertendes Arzneimit	tel	
Insulin glargin/Lixisenatid A10AE54 Suliqua [®]	Suliqua wird als Ergänzung zu Diät und Bewegung zusätzlich zu Metformin mit oder ohne SGLT-2-Inhibitoren zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angewendet. (Zu Studienergebnissen hinsichtlich Wirkung auf die Blutzuckerkontrolle sowie der untersuchten Populationen siehe Abschnitt 4.4 und 5.1) (EPAR Suliqua, Stand 03/2020)	
Biguanide		
Metformin A10BA02 z.B. Metformin Heumann®	 Therapie des Diabetes mellitus Typ II; insbesondere bei übergewichtigen Patienten, bei denen allein durch Diät und körperliche Betätigung keine ausreichende Einstellung des Blutzuckerspiegels erreicht wurde. Bei Erwachsenen kann Metformin Heumann in Form einer Monotherapie oder in Kombination mit anderen oralen Antidiabetika bzw. Insulin angewendet werden. Bei Kindern ab 10 Jahren und bei Jugendlichen kann Metformin Heumann in Form einer Monotherapie oder in Kombination mit Insulin angewendet werden. Bei übergewichtigen erwachsenen Patienten mit Diabetes mellitus Typ II konnte nach Versagen diätetischer Maßnahmen eine Senkung der Häufigkeit von diabetesbedingten Komplikationen unter Behandlung mit Metforminhydrochlorid als Therapie der ersten Wahl nachgewiesen werden. (siehe Abschnitt 5.1) (FI Metformin, Stand 02/2017) 	
Sulfonylharnstoffe		
Glibenclamid A10BB01 z.B.Glibenclamid AbZ [®]	Nicht insulinabhängiger Diabetes mellitus bei Erwachsenen (NIDDM, Typ 2), wenn andere Maßnahmen wie konsequente Einhaltung der Diabetes-Diät, Gewichtsreduktion bei Übergewicht, ausreichende körperliche Betätigung nicht zu einer befriedigenden Einstellung des Blutglukosespiegels geführt haben. Glibenclamid AbZ® kann als Monotherapie oder in Kombination mit Metformin verwendet werden. (FI Glibenclamid, Stand 07/2018)	
Glimepirid	Amaryl ist angezeigt zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2, wenn eine Diät, körperliche Aktivität und Gewichtsreduktion allein	

II. Zugelassene Arzneimittel im Anwendungsgebiet			
A10BB12 z.B. Amaryl [®]	nicht ausreichen. (FI Amaryl, Stand 04/2017)		
Gliquidon A10BB08 z.B. Glurenorm [®]	Nicht-insulinabhängiger Diabetes mellitus bei Erwachsenen (NIDDM, Typ 2), wenn andere Maßnahmen wie konsequente Einhaltung der Diabetes-Diät, Gewichtsreduktion bei Übergewicht, ausreichende körperliche Betätigung nicht zu einer befriedigenden Einstellung des Blutglucosespiegels geführt haben.		
	 Hinweise zu den Anwendungsgebieten Das Arzneimittel kann als Monotherapie oder in Kombination mit Metformin verwendet werden. In begründeten Fällen kann die zusätzliche Gabe von Glitazonen (Rosiglitazon, Pioglitazon) bei Patienten mit Metformin-Unverträglichkeit angezeigt sein. Gliquidon kann auch mit nicht-insulinfreisetzenden oralen Antidiabetika (Guarmehl oder Acarbose) kombiniert werden. Bei beginnendem Sekundärversagen kann eine Kombinationsbehandlung mit Insulin versucht werden. Kommt die körpereigene Insulinausschüttung vollständig zum Versiegen, ist eine Insulinmonotherapie angezeigt. (Lauer Taxe Glurenorm, Stand 10/2018) 		
Gliclazid A10BB09 z.B. DIAMICRON®	Nicht insulinabhängiger Diabetes mellitus (Typ II) bei Erwachsenen, sofern eine Diät, körperliche Aktivität und Gewichtsreduzierung alleine nicht ausreichend sind, um den Blutzuckerspiegel einzustellen. (FI Diamicron, Stand 03/2016)		
Alpha-Glucosidase-Inhil	Alpha-Glucosidase-Inhibitoren		
Acarbose A10BF01 z.B. Acarbose – 1 A Pharma [®]	Acarbose - 1 A Pharma ist angezeigt zur Behandlung von Patienten mit nicht insulinabhängigem Diabetes mellitus (NIDDM, Diabetes mellitus Typ 2), wenn durch Diät und körperliche Betätigung keine ausreichende Blutzuckereinstellung erreicht wurde. Acarbose - 1 A Pharma kann in Kombination mit Metformin, einem Sulfonylharnstoff oder Insulin angewendet werden. (FI Acarbose, Stand 02/2014)		
Miglitol A10BF02 z.B. Diastabol ^{®1}	Diastabol wird für die Behandlung von Patienten mit nicht insulinabhängigem Diabetes mellitus Typ 2 (NIDDM) in Verbindung mit Diät oder Diät und Sulfonylharnstoffen empfohlen, wenn durch Diät allein oder durch Diät und Sulfonylharnstoff-Therapie der Blutzucker nicht ausreichend eingestellt werden kann. (Lauer Taxe Diastabol, Stand 09/2017)		
GLP-(Glucagon-like Peptide)-1-Rezeptor-Agonisten (Inkretinmimetika)			
Albiglutid A10BX13 Eperzan ^{®1}	Eperzan ist bei erwachsenen Patienten mit Typ 2 Diabetes zur Verbesserung der Blutzuckereinstellung indiziert als: <u>Monotherapie</u> Wenn Diät und Bewegung allein zur Blutzuckereinstellung nicht ausreichen bei Patienten, für die die Anwendung von Metformin		

	II. Zugelassene Arzneimittel im Anwendungsgebiet
	aufgrund von Kontraindikationen oder Unverträglichkeit als ungeeignet angesehen wird. <u>Kombinationstherapie</u> In Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Basalinsulin, wenn diese zusammen mit Diät und Bewegung den Blutzucker nicht ausreichend senken (für verfügbare Daten zu den verschiedenen Kombinationen siehe Abschnitt 4.4, 5.1) (FI Eperzan, Stand 09/2017)
Exenatide A10BX04 z.B. Byetta [®]	Byetta ist angezeigt zur Behandlung des Typ-2-Diabetes mellitus in Kombination mit - Metformin - Sulfonylharnstoffen - Thiazolidindionen - Metformin und einem Sulfonylharnstoff-Präparat - Metformin und einem Thiazolidindion-Präparat bei Erwachsenen, bei denen mit der maximal verträglichen Dosis dieser oralen Therapien eine angemessene Blutzuckerkontrolle nicht erreicht werden konnte. Byetta ist ebenfalls angezeigt als Kombinationstherapie mit Basalinsulin mit oder ohne Metformin und/oder Pioglitazon bei Erwachsenen, die mit diesen Arzneimitteln keine angemessene Blutzuckerkontrolle erreicht haben. (FI Byetta, Stand 02/2019)
Liraglutid A10BX07 Victoza [®]	Victoza wird zur Behandlung des unzureichend kontrollierten Diabetes mellitus Typ 2 bei Erwachsenen als Zusatz zu Diät und körperlicher Aktivität angewendet - als Monotherapie, wenn die Anwendung von Metformin aufgrund einer Unverträglichkeit oder Kontraindikation ungeeignet ist - zusätzlich zu anderen Arzneimitteln zur Behandlung des Diabetes mellitus. Für Studienergebnisse hinsichtlich Kombinationen, Auswirkungen auf die glykämische Kontrolle und kardiovaskuläre Ereignisse, sowie untersuchten Populationen, siehe Abschnitte 4.4, 4.5 und 5.1. (FI Victoza, Stand 04/2019)
Insulin degludec/ Liraglutid ¹ A10AE56 Xultophy®	Xultophy wird zur Behandlung des unzureichend kontrollierten Diabetes mellitus Typ 2 bei Erwachsenen als Zusatz zu Diät und körperlicher Aktivität in Ergänzung zu anderen oralen antidiabetisch wirksamen Arzneimitteln angewendet, um die glykämische Kontrolle zu verbessern. Für Studienergebnisse hinsichtlich Kombinationen, Auswirkungen auf die glykämische Kontrolle sowie untersuchten Populationen, siehe Abschnitte 4.4, 4.5 und 5.1. (EPAR Product Information Xultophy, Stand 07/2018)

Lixisenatid ¹ A10BX10 Lyxumia [®]	Lyxumia wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung des Typ-2-Diabetes mellitus in Kombination mit oralen blutzuckersenkenden Arzneimitteln und/oder Basalinsulin, wenn diese zusammen mit Diät und Bewegung den Blutzucker nicht ausreichend senken (verfügbare Daten zu den verschiedenen Kombinationen, siehe Abschnitt 4.4 und 5.1). Warnhinweise:
	-Lixisenatid sollte bei Patienten mit Typ-1-Diabetes mellitus nicht angewendet werden, da keine therapeutischen Erfahrungen vorliegen. Lixisenatid darf nicht zur Behandlung der diabetischen Ketoazidose angewendet werden. (EPAR Product Information Lyxumia, Stand 10/2017)
Dulaglutid A10BX14 Trulicity®	Trulicity ist angezeigt zur Behandlung von Erwachsenen mit Typ 2 Diabetes mellitus, um eine verbesserte Blutzuckerkontrolle zu erreichen als: - Monotherapie: Sofern bei Patienten, für die die Einnahme von Metformin wegen Unverträglichkeitoder Kontraindikationen nicht angezeigt ist, durch Diät und Bewegung keine angemessene Blutzuckerkontrolle erreicht werden kann. - Kombinationstherapie: In Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin, wenn durch diese zusammen mit Diät und Bewegung keine angemessene Blutzuckerkontrolle erreicht werden kann (siehe Abschnitt 5.1 bzgl. Daten zu verschiedenen Kombinationen). (FI Trulicity: Stand 02/2019)
Semaglutid A10BJ06 Ozempic [®]	Ozempic wird zur Behandlung des unzureichend kontrollierten Diabetes mellitus Typ 2 bei Erwachsenen als Zusatz zu Diät und körperlicher Aktivität angewendet - als Monotherapie, wenn die Anwendung von Metformin aufgrund einer Unverträglichkeit oder Kontraindikationen ungeeignet ist - zusätzlich zu anderen Arzneimitteln zur Behandlung des Diabetes mellitus. Für Studienergebnisse hinsichtlich Kombinationen, Auswirkungen auf die glykämische Kontrolle und kardiovaskuläre Ereignisse, sowie untersuchte Populationen, siehe Abschnitte 4.4, 4.5 und 5.1. (EPAR Product Information Ozempic, Stand 02/2019)
Gliptine (DPP (Dip	peptidylpeptidase)-4 Hemmer)
Linagliptin ¹ A10BH05 Trajenta [®]	Trajenta wird angewendet bei Erwachsenen mit Typ-2-Diabetes mellitus als Ergänzung zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle als: Monotherapie - wenn Metformin wegen Unverträglichkeit ungeeignet oder aufgrund einer Nierenfunktionsstörung kontraindiziert ist. Kombinationstherapie - in Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung von Diabetes einschließlich Insulin, wenn diese zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen (siehe Abschnitte 4.4, 4.5 und 5.1 zu verfügbaren Daten zu verschiedenen Kombinationen). (EPAR Product Information Trajenta, Stand 07/2018)

¹ Marktrücknahme bei bestehender Zulassung

Saxagliptin A10BH03 Onglyza [®]	Onglyza ist bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus in Ergänzung zu einer Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle indiziert: - Als Monotherapie, wenn Metformin aufgrund von Unverträglichkeit oder Kontraindikationen ungeeignet ist. - In Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung des Diabetes einschließlich Insulin, wenn diese den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren (siehe Abschnitte 4.4, 4.5 und 5.1 bezüglich vorhandener Daten für verschiedene Kombinationen) (FI Onglya, Stand 08/2018)
Saxagliptin/Metformin A10BD10 Komboglyze [®]	 Komboglyze ist als Ergänzung zu Diät und Bewegung angezeigt, um die Blutzuckerkontrolle bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus zu verbessern: Bei Patienten, die mit der maximal verträglichen Dosis von Metformin allein nicht ausreichend kontrolliert sind. In Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung des Diabetes einschließlich Insulin, bei Patienten, die mit Metformin und diesen Arzneimitteln nicht ausreichend kontrolliert sind (siehe Abschnitte 4.4, 4.5 und 5.1 bezüglich vorhandener Daten für verschiedene Kombinationen). Bei Patienten, die bereits mit der Kombination von Saxagliptin und Metformin als separate Tabletten behandelt werden. (FI Komboglyze, Stand 08/2018)
Sitagliptin A10BH01 z.B. Januvia [®]	Bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus ist Januvia indiziert zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle: Als Monotherapie: bei Patienten, bei denen Diät und Bewegung allein den Blutzucker nicht ausreichend senken und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeit nicht geeignet ist. Als orale Zweifachtherapie in Kombination mit: Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Monotherapie mit Metformin den Blutzucker nicht ausreichend senken. einem Sulfonylharnstoff, wenn Diät und Bewegung plus eine Monotherapie mit einem Sulfonylharnstoff in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senken und wenn Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeit nicht geeignet ist. einem Peroxisomal Proliferator-activated Receptor gamma(PPARγ)-Agonisten (d. h. einem Thiazolidindion), wenn die Anwendung eines PPARγ-Agonisten angebracht ist und Diät und Bewegung plus Monotherapie mit einem PPARγ-Agonisten der Blutzucker nicht ausreichend senken. Als orale Dreifachtherapie in Kombination mit: einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend senken. einem PPARγ-Agonisten und Metformin, wenn die Anwendung eines PPARγ-Agonisten angebracht ist und Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend senken. Januvia ist auch zusätzlich zu Insulin indiziert (mit oder ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung sowie eine stabile Insulindosis den Blutzucker nicht ausreichend senken. (FI Januvia, Stand 08/2018)
Sitagliptin/Metformin A10BD07	Für erwachsene Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus: Janumet ist zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle bei Patienten indiziert, bei denen eine

z.B. Janumet®	Monotherapie mit Metformin in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senkt oder die bereits mit der Kombination von Sitagliptin und Metformin behandelt werden. Janumet ist in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (z. B. als Dreifachtherapie) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei Patienten indiziert, bei denen eine Kombination aus der jeweils höchsten vertragenen Dosis von Metformin und eines Sulfonylharnstoffs nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken. Janumet ist als Dreifachtherapie in Kombination mit einem Peroxisomal Proliferator-activated Receptor gamma(PPARγ)-Agonisten (d. h. einem Thiazolidindion) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei Patienten indiziert, bei denen die jeweils höchste vertragene Dosis von Metformin und einem PPARγ-Agonisten nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken. Janumet ist auch zusätzlich zu Insulin (d. h. als Dreifachtherapie) indiziert als Ergänzung zu Diät und Bewegung bei Patienten, bei denen eine stabile Insulindosis und Metformin allein den Blutzucker nicht ausreichend senken. (FI Janumet, Stand 06/2018)
Ertugliflozin/Sitagliptin A10BD24 Steglujan®	Bei Erwachsenen ab 18 Jahren mit Typ-2 Diabetes mellitus zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle: - bei Patienten, deren Blutzucker unter Metformin und/oder einem Sulfonylharnstoff und einem der in dem vorliegenden Arzneimittel enthaltenen Einzelwirkstoffe nicht ausreichend gesenkt werden kann. - bei Patienten, die bereits mit der Kombination aus Ertugliflozin und Sitagliptin in Form von einzelnen Tabletten behandelt werden (Zu Studienergebnissen für die Kombinationen und die Wirkung auf die Blutzuckerkontrolle, siehe Abschnitte 4.4, 4.5 und 5.1.) (FI Steglujan, Stand 04/2019)
Vildagliptin A10BH02 z.B. Jalra [®]	Vildagliptin ist angezeigt zur Behandlung von Diabetes mellitus Typ 2 bei Erwachsenen: Monotherapie - bei Patienten, die durch Diät und Bewegung allein nicht ausreichend therapiert sind und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeiten nicht geeignet ist. In einer oralen Zweifach-Kombinationstherapie mit: - Metformin bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen von Metformin unzureichend eingestellt ist, - einem Sulfonylharnstoff bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen eines Sulfonylharnstoffs unzureichend eingestellt ist und bei denen Metformin wegen Kontraindikationen oder Unverträglichkeit ungeeignet ist, - einem Thiazolidindion bei Patienten mit ungenügender Blutzuckereinstellung, für die die Anwendung eines Thiazolidindions geeignet ist. In orale Dreifach-Kombinationstherapie mit:
	 einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen. Vildagliptin ist auch für die Anwendung in Kombination mit Insulin indiziert (mit oder ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer stabilen Insulindosis zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen.

	(FI Jalra: Stand 01/2019)
Vildagliptin/Metformin A10BD08 z.B. Eucreas [®]	Vildagliptin/Metformin ist für die Behandlung des Typ-2-Diabetes-mellitus indiziert:
	Vildagliptin/Metformin ist für die Behandlung von Erwachsenen indiziert, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit der maximal verträglichen Dosis von Metformin alleine unzureichend eingestellt ist oder die bereits mit einer Kombination aus Vildagliptin und Metformin in separaten Tabletten behandelt werden.
	Vildagliptin/Metformin ist in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (d. h. Dreifachkombinationstherapie) zusätzlich zu Diät und Bewegung indiziert bei erwachsenen Patienten, die mit Metformin und einem Sulfonylharnstoff nicht ausreichend eingestellt werden können.
	Vildagliptin/Metformin ist als Dreifachkombinationstherapie mit Insulin zusätzlich zu Diät und Bewegung indiziert, um die glykämische Kontrolle bei erwachsenen Patienten zu verbessern, wenn eine stabile Insulindosis und Metformin allein zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen. (FI Eucreas: Stand 04/2018)
Selektive Natrium-Gluce	ose-Cotransport-Inhibitoren (SGLT-2-Inhibitoren)
Canagliflozin A10BX11 Invokana ^{®1}	Invokana ist für die Behandlung von Erwachsenen mit unzureichend kontrolliertem Typ-2-Diabetes mellitus als Ergänzung zu Diät und Bewegung angezeigt: - als Monotherapie, wenn Metformin aufgrund von Unverträglichkeit oder Gegenanzeigen als ungeeignet erachtet wird. - zusätzlich zu anderen Arzneimitteln zur Behandlung von Diabetes mellitus Informationen zu Studienergebnissen in Bezug auf die Kombination von Therapien, Auswirkungen auf die glykämische Kontrolle und kardiovaskuläre Ereignisse und die untersuchten Populationen sind den Abschnitten 4.4, 4.5 und 5.1 zu entnehmen. (EPAR Product Information Invokana, Stand 10/2018)
Canagliflozin/Metformin A10BD16 Vokanamet ^{®1}	 Vokanamet ist bei Erwachsenen mit Typ-2-Diabetes-mellitus als Ergänzung zu Diät und Bewegung angezeigt: bei Patienten, bei denen Metformin in den maximal verträglichen Dosen allein den Blutzucker unzureichend kontrolliert, in Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung von Diabetes mellitus bei Patienten, die mit Metformin und diesen Arzneimitteln nicht ausreichend kontrolliert werden, bei Patienten, die bereits Canagliflozin und Metformin als separate Tabletten erhalten. Informationen zu Studienergebnissen in Bezug auf die Kombination von Therapien, Auswirkungen auf die glykämische Kontrolle und kardiovaskuläre Ereignisse und die untersuchten Populationen sind den Abschnitten 4.4, 4.5 und 5.1 zu entnehmen. (EPAR Product Information Vokanamet, Stand 10/2018)
Dapagliflozin A10BX09 z.B. Forxiga [®]	Forxiga ist bei erwachsenen Patienten indiziert zur Behandlung von unzureichend kontrolliertem - Typ-2-Diabetes mellitus zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle in Ergänzung zu einer Diät und Bewegung: o <u>als Monotherapie</u> wenn Metformin aufgrund einer Unverträglichkeit als ungeeignet erachtet wird o <u>Add-on-Kombinationstherapie</u> zusätzlich zu anderen Arzneimitteln zur Behandlung des Typ-2-Diabetes.

	[] Zu Studienergebnissen im Hinblick auf die untersuchten Populationen, die Wirkung auf die Blutzuckerkontrolle und Kombinationen mit anderen Arzneimitteln siehe Abschnitte 4.4, 4.5 und 5.1 (FI Forxiga, Stand 03/2019)
Dapagliflozin/Metformin A10BD15 z.B. Xigduo [®]	 Xigduo ist bei erwachsenen Patienten im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes mellitus indiziert, als Ergänzung zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle: bei Patienten, bei denen der Blutzucker mit der maximal verträglichen Dosis von Metformin allein nicht ausreichend kontrolliert wird in Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin bei Patienten, bei denen der Blutzucker mit Metformin und diesen Arzneimitteln nicht ausreichend kontrolliert wird bei Patienten, die bereits mit der Kombination aus Dapagliflozin und Metformin als separate Tabletten behandelt werden. (FI Xigdua, Stand 02/2019)
Empagliflozin A10BX12 Jardiance [®]	Jardiance wird zur Behandlung von Erwachsenen mit nicht ausreichend behandeltem Typ-2-Diabetes mellitus als Ergänzung zu Diät und Bewegung angewendet - als Monotherapie, wenn Metformin aufgrund einer Unverträglichkeit als ungeeignet erachtet wird - zusätzlich zu anderen Arzneimitteln zur Behandlung von Diabetes Zu Studienergebnissen im Hinblick auf Kombinationen, die Wirkung auf Blutzuckerkontrolle und kardiovaskuläre Ereignisse sowie die untersuchten Populationen siehe Abschnitte 4.4, 4.5 und 5.1. (FI Jardiance, Stand 02/2019)
Empagliflozin/Metformin ¹ A10BD20 Synjardy®	 Synjardy ist zur Behandlung von Erwachsenen mit Typ-2-Diabetes mellitus zusätzlich zu Diät und Bewegung angezeigt: bei Patienten, die unter ihrer maximal verträglichen Dosis von Metformin allein nicht ausreichend eingestellt sind in Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung des Diabetes, bei Patienten, die mit Metformin und diesen Arzneimitteln nicht ausreichend eingestellt sind bei Patienten, die bereits mit der Kombination aus Empagliflozin und Metformin in Form getrennter Tabletten behandelt werden. Zu Studienergebnissen im Hinblick auf Kombinationen, die Wirkung auf Blutzuckerkontrolle und kardiovaskuläre Ereignisse sowie die untersuchten Populationen siehe Abschnitte 4.4, 4.5 und 5.1. (EPAR Product Information Synjardy, Stand 06/2018)
Glinide	Verordnungseinschränkung Anlage III – AM-RL
Nateglinid A10BX03 Starlix [®]	Kombinationstherapie mit Metformin bei Patienten mit Typ-2-Diabetes, die nicht ausreichend mit einer maximal tolerierbaren Metformin- Dosis eingestellt werden können. (FI Starlix, Stand 05/2018)
Repaglinid A10BX02 z.B. Repaglinid AL [®]	Repaglinid ist indiziert bei Patienten mit Typ 2 Diabetes (NIDDM, nicht insulinabhängiger Diabetes mellitus), wenn der Blutzuckerspiegel durch Diät, Gewichtsreduktion und körperliche Aktivität alleine nicht mehr ausreichend reguliert werden kann. Repaglinid kann bei Typ 2 Diabetes-Patienten in Kombination mit Metformin eingenommen werden, falls die Blutzuckereinstellung mit Metformin allein nicht

	zufriedenstellend reguliert werden kann. Die Therapie sollte als Ergänzung zu Diät und körperlicher Bewegung begonnen werden, um die Blutzuckerwerte in Abhängigkeit von der Mahlzeit zu reduzieren. (FI Repaglinid, Stand 02/2016)
Glitazone	Verordnungsausschluss Anlage III – AM-RL
Humaninsuline	
Insulin human A10A C01 z.B. Berlinsulin H 30/70	Zur Behandlung von Patienten mit Diabetes mellitus, die Insulin für die Aufrechterhaltung einer normalen Glukosehomöostase benötigen. (FI Berlininsulin, Stand 03/2019)
Insulinanaloga	Verordnungseinschränkung Anlage III – AM-RL
Insuline schnell wirkend: Insulin lispro, Insulin aspart, Insulin glulisin A10AB01-06 z.B. NovoRapid 100 I.E./ml	NovoRapid wird angewendet zur Behandlung von Diabetes mellitus bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab dem Alter von 1 Jahr. (FI Novorapid, Stand 04/2018)
Insuline lang wirkend: Insulin detemir, Insulin glargin ¹ , Insulin degludec A10AE01-06 z.B. Lantus 100 I.E./ml z.B. Tresiba	Insulin glargin: Zur Behandlung von Diabetes mellitus bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern im Alter von 2 Jahren und älterInsulin glargin ist nicht das Insulin der Wahl für die Behandlung der diabetischen Ketoazidose. In diesen Fällen wird die intravenöse Gabe eines Normalinsulins empfohlen. (EPAR Product Information Lantus, Stand 07/2018) Insulin degludec: Behandlung des Diabetes mellitus bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab dem Alter von 1 Jahr. (EPAR Product Information Tresiba, Stand 08/2018)

Quellen: AMIS-Datenbank, Fachinformationen



Abteilung Fachberatung Medizin

Recherche und Synopse der Evidenz zur Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie nach § 35a SGB V

Vorgang: 2020-B-030-z (Insulin glargin/Lixisenatid)

Auftrag von: Abt. AM

Bearbeitet von: Abt. FB Med

Datum: 5. November 2019



Inhaltsverzeichnis

Abkürzungsverzeichnis	3
1 Indikation	6
2 Systematische Recherche	6
3 Ergebnisse	7
3.1 G-BA Beschlüsse/IQWiG Berichte	7
3.2 Cochrane Reviews	46
3.3 Systematische Reviews	52
3.4 Leitlinien	198
4 Detaillierte Darstellung der Recherchestrategie	223
Referenzen	226
Anhang	236



Abkürzungsverzeichnis

AWMF Arbeitsgemeinschaft der wissenschaftlichen medizinischen Fachgesellschaften

A1C glycated hemoglobin

AE adverse event

AOD oral antidiabetic drug

ASCVD Atherosclerotic cardiovascular disease

AWMF Arbeitsgemeinschaft der wissenschaftlichen medizinischen Fachgesellschaften

BB Basal-Bolus

BMI Body mass index

BP Basa-Plus

CCO Cancer Care Ontario

CI confidence interval,

CKD Chronic Kidney Disease

Crl credible interval

CV Cardiovascular

CVD Cardiovascular disease

DAHTA DAHTA-Datenbank

DBP diastolic blood pressure

DPP-4 dipeptidyl peptidase-4

DRKS Deutsches Register Klinischer Studien

eGFR estimated glomerular filtration rate

EMPA empagliflozin

ESMO European Society for Medical Oncology

ESRD End-Stage-Renal-Disease

FDC fixed-dose combination

FPG fasting plasma glucose

G-BA Gemeinsamer Bundesausschuss

GIN Guidelines International Network

GLP-1 glucagon-like peptide 1



GTI genital tract infection

GoR Grade of Recommendations

HbA1c Glycosylated hemoglobin A1c

HF Heart Failure

HRQoL health-related quality of life

HR Hazard Ratio

ICTRP International Clinical Trials Registry Platform

INS Insulin

IQWiG Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen

ISRCTN International Standard Randomised Controlled Trial Number

KI Konfidenzintervall

LoE Level of Evidence

MACE Major Adverse Cardiovascular Event

MET metformin

MI Myocardial infarction

NCCN National Comprehensive Cancer Network

NCI National Cancer Institute

NGC National Guideline Clearinghouse

NHS CRD National Health Services Center for Reviews and Dissemination

NICE National Institute for Health and Care Excellence

NMA Netzwerk Metaanalyse

OAD oral antidiabetic drug

OR Odds Ratio

PPG Post prandial plasma glucose

RCT randomized controlled trial

RD Risk Difference

RR Relatives Risiko

SAE serious adverse event

SBP Systolic blood pressure



SGLT-2 sodium–glucose cotransporter-2

SIGN Scottish Intercollegiate Guidelines Network

SU sulfonylurea

T2DM type 2 diabetes mellitus

TG Triglycerides

TZD Thiazolidinedione

UACR Urinary albumin-to-creatinine-ratio

UTI urinary tract infection

TRIP Turn Research into Practice Database

WDAE withdrawal due to adverse event

WHO World Health Organization



1 Indikation

Anwendungsgebiet

Behandlung von Erwachsenen mit Typ 2 Diabetes mellitus

Indikation für die Synopse:

Diabetes mellitus Typ 2

2 Systematische Recherche

Es wurde eine systematische Literaturrecherche nach systematischen Reviews, Meta-Analysen und evidenzbasierten systematischen Leitlinien zur Indikation Diabetes Mellitus Typ 2 durchgeführt. Die Suche erfolgte in den aufgeführten Datenbanken bzw. Internetseiten folgender Organisationen: The Cochrane Library (Cochrane Database of Systematic Reviews), MEDLINE (PubMed), AWMF, G-BA NICE, SIGN, TRIP, WHO. Ergänzend erfolgte eine freie Internetsuche nach aktuellen deutschen und europäischen Leitlinien.

Die Erstrecherche wurde am 13.02.2018 durchgeführt, die Folgerecherchen am 24.10.2018 und 07.10.2019. Die Recherchestrategie der Erstrecherche wurde für die Folgerecherchen übernommen und der Suchzeitraum jeweils auf die letzten 5 Jahre eingeschränkt. Die letzte Suchstrategie ist am Ende der Synopse detailliert dargestellt.

Die Recherchen ergaben insgesamt 2375 Quellen, die in einem zweistufigen Screening-Verfahren nach Themenrelevanz und methodischer Qualität gesichtet wurden. Es wurde eine Sprachrestriktion auf deutsche und englische Quellen vorgenommen und nur die Quellen der letzten 5 Jahre berücksichtigt. 106 Quellen wurden in die synoptische Evidenz-Übersicht aufgenommen



3 Ergebnisse

3.1 G-BA Beschlüsse/IQWiG Berichte

G-BA, 2019 [27].

Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage XII – Beschlüsse über die Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach § 35a SGB V Insulin degludec (Neubewertung aufgrund neuer Wissenschaftlicher Erkenntnisse).

Anwendungsgebiet

Behandlung des Diabetes mellitus bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab dem Alter von 1 Jahr.

"In der Mono- oder Kombinationstherapie

a) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, bei denen Diät und Bewegung und die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Humaninsulin + Metformin oder

- Humaninsulin + Empagliflozin¹ oder
- Humaninsulin + Liraglutid¹ oder
- Humaninsulin, wenn die bestimmten Kombinationspartner gemäß Fachinformation unverträglich oder kontraindiziert oder aufgrund eines fortgeschrittenen Diabetes mellitus Typ 2 nicht ausreichend wirksam sind

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, bei denen Diät und Bewegung und die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Die Optimierung des Humaninsulinregimes (ggf. + Metformin oder Empagliflozin1 oder Liraglutid1)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

1 Empagliflozin bzw. Liraglutid nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung, die weitere Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, eines insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker erhalten (zur Operationalisierung siehe Studienprotokolle: Zinman et al.



G-BA, 2019 [26].

Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage XII – Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach § 35a SGB V: Insulin degludec (Änderung des Beschlusses vom 16. Mai 2019 / Aufhebung des Beschlusses vom 4. Dezember 2014 / Therapiekosten) vom 4. Juli 2019.

In Anlage XII werden die Angaben zu dem Wirkstoff "Insulin degludec" in derFassung des Beschlusses vom 16. Oktober 2014 (BAnz AT 11.11.2014 B1) wie folgt geändert:

1.Die Angaben zu dem Wirkstoff "Insulin degludec" in der Fassung des Beschlusses vom 16. Mai 2019 werden wie folgt geändert:

Unter der Überschrift "Anwendungsgebiet (laut Fachinformation November 2018)" wird am Ende des Satzes "Die nachfolgenden Angaben beziehen sich ausschließlich auf das Anwendungsgebiet zur Behandlung von Erwachsenen mit Diabetes mellitus." der Punkt aufgehoben und folgende Wörter angefügt: "einschließlich der Kombination mit GLP-1-RA bei Typ 2 Diabetes mellitus-Patienten."

2.Die Angaben zu dem Wirkstoff "Insulin degludec" in der Fassung des Beschlusses vom 4.Dezember 2014 (neues Anwendungsgebiet) (BAnz AT 26.01.2015 B2) werden aufgehoben.

G-BA, 2019 [51].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 16. Mai 2019 / 4. Juli 2019 – Semaglutid.

Anwendungsgebiet

Ozempic wird zur Behandlung des unzureichend kontrollierten Diabetes mellitus Typ 2 bei Erwachsenen als Zusatz zu Diät und körperlicher Aktivität angewendet

- als Monotherapie, wenn die Anwendung von Metformin aufgrund einer Unverträglichkeit oder Kontraindikationen ungeeignet ist
- zusätzlich zu anderen Arzneimitteln zur Behandlung des Diabetes mellitus.
- a) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, bei denen Diät und Bewegung allein den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren, und für die die Anwendung von Metformin aufgrund einer Unverträglichkeit nicht geeignet ist
- a1) bei Patienten ohne manifeste kardiovaskuläre Erkrankung¹

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens



<u>a2) bei Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung1 in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren2</u>

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt

b) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, bei denen Diät und Bewegung und die Behandlung mit einem blutzuckersenkenden Arzneimittel (außer Insulin) den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren

b1) bei Patienten ohne manifeste kardiovaskuläre Erkrankung¹

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid) oder

- Metformin + Empagliflozin oder
- Humaninsulin, wenn Metformin gemäß Fachinformation unverträglich oder kontraindiziert ist

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

<u>b2) bei Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung¹ in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren²</u>

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid) oder

- Metformin + Empagliflozin oder
- Metformin + Liraglutid³ oder
- Humaninsulin, wenn Metformin gemäß Fachinformation unverträglich oder kontraindiziert ist

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens

Anhaltspunkt für einen geringen Zusatznutzen.

Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, bei denen Diät und Bewegung und die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren

c1) bei Patienten ohne manifeste kardiovaskuläre Erkrankung¹

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Humaninsulin + Metformin oder

nur Humaninsulin, wenn Metformin gemäß Fachinformation unverträglich oder kontraindiziert oder aufgrund eines fortgeschrittenen Diabetes mellitus Typ 2 nicht ausreichend wirksam ist

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens



<u>c2) bei Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung¹ in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren²</u>

Zweckmäßige Vergleichstherapie

- Humaninsulin + Metformin oder
- Humaninsulin + Empagliflozin3 oder
- Humaninsulin + Liraglutid3 oder
- Humaninsulin, wenn die bestimmten Kombinationspartner gemäß Fachinformation unverträglich oder kontraindiziert oder aufgrund eines fortgeschrittenen Diabetes mellitus Typ 2 nicht ausreichend wirksam sind

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens

Anhaltspunkt für einen geringen Zusatznutzen.

d) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, bei denen Diät und Bewegung und die Behandlung mit Insulin (mit oder ohne einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel) den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren

d1) bei Patienten ohne manifeste kardiovaskuläre Erkrankung1

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

Die Optimierung des Humaninsulinregimes (ggf. + Metformin)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

d2) bei Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung¹ in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren²

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

• Die Optimierung des Humaninsulinregimes (ggf. + Metformin *oder* Empagliflozin³ *oder* Liraglutid³)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens

Anhaltspunkt für einen geringen Zusatznutzen.

1 manifeste kardiovaskuläre Erkrankung ist im vorliegenden Fall anhand der SUSTAIN 6-Studie (siehe Studienprotokoll, Marso et. al. Semaglutide and Cardiovascular Outcomes in Patients with Type 2 Diabetes. N Engl J Med 2016; 375:1834-1844. DOI: 10.1056/NEJMoa1607141) definiert und hier näherungsweise zusammengefasst als ≥ 50 Jahre mit mindestens einer kardiovaskulären Erkrankung (vorangegangener Herzinfarkt; Schlaganfall oder transitorische ischämische Attacke, Revaskularisation, > 50% Stenose, vorangegangene symptomatische koronare Herzerkrankung oder instabile Angina, asymptomatische kardiale Ischämie, chronisches Herzversagen (NYHA-Klasse II-III) oder chronisches Nierenversagen) oder ≥ 60 Jahre mit mindestens einem Risikofaktor für kardiovaskuläre Erkrankungen (Mikroalbuminurie oder Proteinurie, Bluthochdruck und linksventrikuläre Hypertrophie, linksventrikuläre systolische oder diastolische Dysfunktion oder Knöchel-Arm-Index < 0,9).

2 Insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker

3 Empagliflozin bzw. Liraglutid nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung, die weitere Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker erhalten



G-BA, 2019 [42].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 7. August 2014 / 21. Juni 2018 / 4. Juli 2019 - Dapagliflozin/Metformin

Anwendungsgebiet

Xigduo® ist bei erwachsenen Patienten im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes mellitus indiziert, als Ergänzung zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle:

- bei Patienten, bei denen der Blutzucker mit der maximal verträglichen Dosis von Metformin allein nicht ausreichend kontrolliert wird
- in Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin bei Patienten, bei denen der Blutzucker mit Metformin und diesen Arzneimitteln nicht ausreichend kontrolliert wird
- bei Patienten, die bereits mit der Kombination aus Dapagliflozin und Metformin als separate Tabletten behandelt werden.

a) Zweifachkombination Dapagliflozin mit Metformin bei Patienten, bei denen der Blutzucker mit der maximal verträglichen Dosis von Metformin allein nicht ausreichend kontrolliert wird:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

- Metformin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid) oder
- Metformin + Empagliflozin oder
- Metformin + Liraglutid1

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) Kombinationstherapie mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln außer Insulin, wenn der Blutzucker mit Metformin und diesen Arzneimitteln zusammen mit einer Diät und Bewegung nicht ausreichend kontrolliert wird:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Humaninsulin + Metformin

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin nicht ausreichend wirksam ist)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens



c) Kombinationstherapie mit Insulin, wenn der Blutzucker mit Metformin und Insulin zusammen mit einer Diät und Bewegung nicht ausreichend kontrolliert wird:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Humaninsulin + Metformin

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin nicht ausreichend wirksam ist)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

1 Liraglutid in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker und nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung (zur Operationalisierung siehe Studienprotokoll: Marso et al. Liraglutide and Cardiovascular Outcomes in Type 2 Diabetes, N Engl J Med 2016; 375:311-322. DOI: 10.1056/NEJMoa1603827).

G-BA, 2019 [31].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL): Anlage XII - (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Ertugliflozin/ Sitagliptin; Geltende Fassung zum Beschluss vom 1. November 2018 / 4. Juli 2019

Anwendungsgebiet

Steglujan ist bei Erwachsenen ab 18 Jahren mit Typ-2 Diabetes mellitus zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angezeigt:

- bei Patienten, deren Blutzucker unter Metformin und/oder einem Sulfonylharnstoff und einem der in Steglujan enthaltenen Einzelwirkstoffe nicht ausreichend gesenkt werden kann.
- bei Patienten, die bereits mit der Kombination aus Ertugliflozin und Sitagliptin in Form von einzelnen Tabletten behandelt werden¹.

Vergleichstherapie

Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin, hier Metformin und/oder Sulfonylharnstoff und Ertugliflozin oder Sitagliptin) nicht ausreichend kontrolliert sind:

- Humaninsulin + Metformin oder
- Humaninsulin + Empagliflozin² oder
- Humaninsulin + Liraglutid oder
- Humaninsulin, wenn die bestimmten Kombinationspartner gemäß Fachinformation unverträglich oder kontraindiziert oder aufgrund eines fortgeschrittenen Diabetes mellitus Typ 2 nicht ausreichend wirksam sind

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

Es liegen keine relevanten Daten im Vergleich zur zweckmäßigen Vergleichstherapie vor.

¹ Ertugliflozin als Monopräparat ist derzeit in Deutschland nicht in Verkehr.

² Empagliflozin bzw. Liraglutid nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung, die weitere Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker erhalten (zur Operationalisierung siehe Studienprotokolle: Zinman et al. Empagliflozin, cardiovascular outcomes, and mortality in type 2 diabetes. N Engl J Med 2015;373:2117-28. DOI 10.1056/NEJMoa1504720 bzw. Marso et al. Liraglutide and Cardiovascular Outcomes in Type 2 Diabetes, N Engl J Med 2016; 375:311-322. DOI: 10.1056/NEJMoa1603827).



G-BA, 2019 [48].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 16. August 2018 / 4. Juli 2019 - Insulin glargin/Lixisenatid.

Anwendungsgebiet

Suliqua wird in Kombination mit Metformin zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2 bei Erwachsenen zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angewendet, wenn Metformin allein oder Metformin in Kombination mit einem anderen oralen blutzuckersenkenden Arzneimittel oder mit Basalinsulin den Blutzuckerspiegel nicht ausreichend reguliert

a) <u>Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit mindestens zwei blutzuckersenkenden Arzneimitteln (ausschließlich orale, inklusive Metformin) nicht ausreichend kontrolliert sind</u>

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

- Humaninsulin + Metformin oder
- Humaninsulin + Empagliflozin¹ oder
- Humaninsulin + Liraglutid¹ oder
- Humaninsulin, wenn die bestimmten Kombinationspartner gemäß Fachinformation unverträglich oder kontraindiziert oder aufgrund eines fortgeschrittenen Diabetes mellitus Typ 2 nicht ausreichend wirksam sind.

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) <u>Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die durch die Behandlung mit Insulin</u> (mit einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel, hier Metformin) nicht ausreichend kontrolliert sind

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

 Die Optimierung des Humaninsulinregimes (ggf. + Metformin oder Empagliflozin1 oder Liraglutid)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

1) Empagliflozin bzw. Liraglutid nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung, die weitere Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker erhalten (zur Operationalisierung siehe Studienprotokolle: Zinman et al. Empagliflozin, cardiovascular outcomes, and mortality in type 2 diabetes. N Engl J Med 2015;373:2117-28. DOI 10.1056/NEJMoa1504720 bzw. Marso et al. Liraglutide and Cardiovascular Outcomes in Type 2 Diabetes, N Engl J Med 2016; 375:311-322. DOI: 10.1056/NEJMoa1603827)..

G-BA, 2019 [41].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 6. Juni 2013 / 23. Januar 2014 / 21. Juni 2018 / 4. Juli 2019 – Dapagliflozin.



Anwendungsgebiet

Forxiga® ist bei erwachsenen Patienten im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes mellitus zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle indiziert als:

Monotherapie

 Wenn Diät und Bewegung allein den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren bei Patienten, bei denen die Anwendung von Metformin aufgrund einer Unverträglichkeit als ungeeignet erachtet wird.

Add-on-Kombinationstherapie

 In Kombination mit anderen Blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin, wenn diese den Blutzucker, zusammen mit einer Diät und Bewegung, nicht ausreichend kontrollieren

a) Monotherapie bei Patienten, bei denen Diät und Bewegung den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren und bei denen die Anwendung von Metformin aufgrund einer Unverträglichkeit als ungeeignet angesehen wird:

Vergleichstherapie:

Sulfonylharnstoff (Glibenclamid, Glimepirid)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens gegenüber Sulfonylharnstoff (Glibenclamid, Glimepirid): Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) In Kombination mit einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel (außer Insulin, hier Metformin), wenn dieses den Blutzucker zusammen mit einer Diät und Bewegung nicht ausreichend kontrolliert:

Vergleichstherapie:

- Metformin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid) oder
- Metformin + Empagliflozin oder
- Metformin + Liraglutid¹

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

1) Liraglutid in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker und nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung (zur Operationalisierung siehe Studienprotokoll: Marso et al. Liraglutide and Cardiovascular Outcomes in Type 2 Diabetes, N Engl J Med 2016; 375:311-322. DOI: 10.1056/NEJMoa1603827).

G-BA, 2019 [29].

Anlage III Übersicht über Verordnungseinschränkungen und –ausschlüsse in der Arzneimittelversorgung durch die Arzneimittel-Richtlinie und aufgrund anderer Vorschriften (§ 34 Absatz 1 Satz 6 und Absatz 3 SGB V), Hinweise zur wirtschaftlichen Verordnungsweise von nicht verschreibungspflichtigen Arzneimitteln für Kinder bis zum vollendeten 12. Lebensjahr und für Jugendliche mit Entwicklungsstörungen bis zum vollendeten 18. Lebensjahr sowie



Verordnungseinschrän-kungen und –ausschlüsse von sonstigen Produkten; letzte Änderung in Kraft getreten am 13. September 2019

33. Insulinanaloga, schnell wirkende zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2.

Verordnungseinschränkung verschreibungspflichtiger Arzneimittel nach dieser Richtlinie. [4] Hierzu zählen:

- Insulin Aspart
- Insulin Glulisin
- Insulin Lispro

Diese Wirkstoffe sind nicht verordnungsfähig, solange sie mit Mehrkosten im Vergleich zu schnell wirkendem Humaninsulin verbunden sind. Das angestrebte Behandlungsziel ist mit Humaninsulin ebenso zweckmäßig, aber kostengünstiger zu erreichen. Für die Bestimmung der Mehrkosten sind die der zuständigen Krankenkasse tatsächlich entstehenden Kosten maßgeblich.

Dies gilt nicht für Patienten

- mit Allergie gegen den Wirkstoff Humaninsulin
- bei denen trotz Intensivierung der Therapie eine stabile adäquate Stoffwechsellage mit Humaninsulin nicht erreichbar ist, dies aber mit schnell wirkenden Insulinanaloga nachweislich gelingt
- bei denen aufgrund unverhältnismäßig hoher Humaninsulindosen eine Therapie mit schnell wirkenden Insulinanaloga im Einzelfall wirtschaftlicher ist.

33a. Insulinanaloga, lang wirkende zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2.

Verordnungseinschränkung verschreibungspflichtiger Arzneimittel nach dieser Richtlinie. [4] Hierzu zählen:

- Insulin glargin
- Insulin detemir

Diese Wirkstoffe sind nicht verordnungsfähig, solange sie - unter Berücksichtigung der notwendigen Dosierungen zur Erreichung des therapeutischen Zieles - mit Mehrkosten im Vergleich zu intermediär wirkendem Humaninsulin verbunden sind. Das angestrebte Behandlungsziel ist mit Humaninsulin ebenso zweckmäßig, aber kostengünstiger zu erreichen. Für die Bestimmung der Mehrkosten sind die der zuständigen Krankenkasse tatsächlich entstehenden Kosten maßgeblich.

Diese Regelungen gelten nicht für

- eine Behandlung mit Insulin glargin bei Patienten, bei denen im Rahmen einer intensivierten Insulintherapie auch nach individueller Therapiezielüberprüfung und individueller Anpassung des Ausmaßes der Blutzuckersenkung in Einzelfällen ein hohes Risiko für schwere Hypoglykämien bestehen bleibt,
- Patienten mit Allergie gegen intermediär wirkende Humaninsuline.

49. Glitazone zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2.

Verordnungsausschluss verschreibungspflichtiger Arzneimittel nach dieser Richtlinie. [3] Hierzu zählen:



- Pioglitazon
- Rosiglitazon

50. Glinide zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2.

Verordnungseinschränkung verschreibungspflichtiger Arzneimittel nach dieser Richtlinie. [4]

- Nateglinid
- Repaglinid

Ausgenommen ist die Behandlung von niereninsuffizienten Patienten mit einer Kreatinin-Clearance < 25 ml / min mit Repaglinid, soweit keine anderen oralen Antidiabetika in Frage kommen und eine Insulintherapie nicht angezeigt ist.

52. Harn- und Blutzuckerteststreifen bei Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, die nicht mit Insulin behandelt werden

Verordnungseinschränkung nach § 92 Absatz 1 Satz 1 Halbsatz 3 SGB V in Verbindung mit § 16 Absatz 1 AM-RL

ausgenommen bei instabiler Stoffwechsellage. Diese kann gegeben sein bei interkurrenten Erkrankungen, Ersteinstellung auf oder Therapieumstellung bei oralen Antidiabetika mit hohem Hypoglykämierisiko (grundsätzlich je Behandlungssituation bis zu 50 Teststreifen)

[3] Verordnungsausschluss nach dieser Richtlinie (§ 92 Abs. 1 Satz 1 Halbsatz 3 SGB V in Verbindung mit § 16 Abs. 1 und 2 AM-RL).

[4] Verordnungseinschränkung nach dieser Richtlinie (§ 92 Abs. 1 Satz 1 Halbsatz 3 SGB V in Verbindung mit § 16 Abs. 1 und 2 AM-RL).

G-BA, 2019 [28].

Richtlinie des Gemeinsamen Bundesausschusses zur Zusammenführung der Anforderungen an strukturierte Behandlungsprogramme nach § 137f Abs. 2 SGB V (DMP-Anforderungen-Richtlinie/DMP-A-RL) in der Fassung vom 20. März 2014, veröffentlicht im Bundesanzeiger (BAnz AT 2 6. Juni 2014 B3 AT 26. August 2014 B2), in Kraft getreten am 1. Juli 2014; zuletzt geändert am 17. Januar 2019, veröffentlicht im Bundesanzeiger (BAnz AT 22. März 2019 B5); Inkrafttreten: 1. April 2019

Anlage 1 Anforderungen an strukturierte Behandlungsprogramme für Diabetes mellitus Typ 2

1 Behandlung nach dem aktuellen Stand der medizinischen Wissenschaft unter Berücksichtigung von evidenzbasierten Leitlinien oder nach der jeweils besten, verfügbaren Evidenz sowie unter Berücksichtigung des jeweiligen Versorgungssektors (§ 137f Abs. 2 Satz 2 Nr. 1 des Fünften Buches Sozialgesetzbuch, SGB V)

. . .

1.3 Therapie des Diabetes mellitus Typ 2

1.3.1 TherapiezieleAnwendungsgebiet

 Die Therapie dient der Erhöhung der Lebenserwartung sowie der Erhaltung oder der Verbesserung der von einem Diabetes mellitus Typ 2 beeinträchtigten Lebensqualität. Dabei sind in Abhängigkeit z. B. von Alter und Begleiterkrankungen der Patientin oder des Patienten folgende individuelle Therapieziele anzustreben:



- Vermeidung von Symptomen der Erkrankung (z. B. Polyurie, Polydipsie, Abgeschlagenheit) einschließlich der Vermeidung neuropathischer Symptome, Vermeidung von Nebenwirkungen der Therapie (insbesondere schwere oder rezidivierende Hypoglykämien) sowie schwerer hyperglykämischer Stoffwechselentgleisungen,
- Reduktion des erhöhten Risikos für kardiale, zerebrovaskuläre und sonstige makroangiopathische Morbidität und Mortalität,
- Vermeidung der mikrovaskulären Folgeschäden (insbesondere Retinopathie mit schwerer Sehbehinderung oder Erblindung, Niereninsuffizienz mit der Notwendigkeit einer Nierenersatztherapie),
- Vermeidung des diabetischen Fußsyndroms mit neuro-, angio- und/oder osteoarthropathischen Läsionen und von Amputationen.

1.5.1 Grundsätze der Wirkstoffauswahl

Bei der Wirkstoffauswahl zur antidiabetischen Therapie sind neben der Beachtung von Zulassung, Verordnungsfähigkeit und Kontraindikationen prinzipiell folgende Kriterien zu berücksichtigen:

- Beleg der Wirksamkeit anhand klinisch relevanter mikro- und makrovaskulärer Endpunkte
- Eignung von Wirkungsmechanismus, Wirkungs- und Nebenwirkungsprofil (z. B. Risiko von Hypoglykämien und Gewichtszunahme), Arzneimittelinteraktionen und Pharmakokinetik für die individuelle Indikationsstellung
- individuelle Wirkung und Verträglichkeit
- Patientensicherheit
- individuelle Patientenbedürfnisse im Sinne eines "shared-decision-making".

Kontrollierte Studien mit klinischen Endpunkten (Tod, Infarkt, Herzinsuffizienz, Niereninsuffizienz, Amputation etc.) sind das wichtigste Instrument zum Wirksamkeitsnachweis einer Therapie und daher auch wichtigste Grundlage aller Therapieentscheidungen.

Antidiabetika mit gesicherter günstiger Beeinflussung klinischer Endpunkte:

- Metformin
- Sulfonylharnstoffe (SH) Glibenclamid und Gliclazid
- Insulin.

Antidiabetika ohne gesicherte günstige Beeinflussung klinischer Endpunkte:

- Alpha-Glukosidasehemmer
- DPP-4-Inhibitoren (Dipeptidyl-Peptidase-4-Inhibitoren, Gliptine)
- SGLT2-Inhibitoren (Gliflozine), außer Empagliflozin in der unten genannten Indikation
- Glinide
- GLP-1-Rezeptoragonisten (Inkretinmimetika, GLP-1-Analoga)
- Andere Antidiabetika (z. B. Glimepirid).

Patientinnen und Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung, die mit Medikamenten zur Behandlung kardiovaskulärer Risikofaktoren behandelt werden, können bei unzureichender Kontrolle des Diabetes mellitus / bei unzureichender Blutzuckerkontrolle von Empagliflozin in Kombination mit mindestens einem weiteren oralen Antidiabetikum und/oder mit Insulin profitieren.



1.5.2 Primärtherapie (Monotherapie)

Metformin ist bevorzugt zu verwenden. Sulfonylharnstoffe (Glibenclamid und Gliclazid) können als Alternative bei Unverträglichkeiten gegenüber Metformin eingesetzt werden. Eine Überlegenheit für Insulin als Ersttherapie gegenüber diesen oralen Antidiabetika in Monotherapie ist nicht belegt. Bei hohem Ausgangsblutzucker und HbA1c-Wert und erforderlicher starker Wirkung kann auch im Rahmen der Ersttherapie der Einsatz von Insulin notwendig sein.

1.5.3 Therapieeskalation/Kombinationstherapie

Reicht die primäre Monotherapie nicht aus, um das HbA1c-Ziel zu erreichen, kann eine Kombination mehrerer Antidiabetika helfen, den Blutzucker besser zu kontrollieren. Für solche Therapieregime liegen derzeit keine Langzeitstudien vor, die einen Nutzen in Bezug auf klinische Endpunkte bzw. die Langzeitsicherheit belegen. Umso sorgfältiger muss eine Nutzen-Schaden-Abwägung vorgenommen werden.

G-BA, 2019 [46].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 15. Dezember 2016 / 22. März 2019 / 4. Juli 2019 - Sitagliptin

Anwendungsgebiet

Bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus ist Januvia®/Xelevia® indiziert zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle:

Als Monotherapie:

 bei Patienten, bei denen Diät und Bewegung allein den Blutzucker nicht ausreichend senken und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeit nicht geeignet ist.

Als orale Zweifachtherapie in Kombination mit:

- Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Metformin-Monotherapie den Blutzucker nicht ausreichend senken.
- einem Sulfonylharnstoff, wenn Diät und Bewegung plus eine Sulfonylharnstoff-Monotherapie in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senken und wenn Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeit nicht geeignet ist.
- einem Peroxisomal Proliferator activated Receptor gamma (PPARγ)-Agonisten (d.h. einem Thiazolidindion), wenn die Anwendung eines PPARγ-Agonisten angebracht ist und Diät und Bewegung plus Monotherapie mit einem PPARγ-Agonisten den Blutzucker nicht ausreichend senken.2

Als orale Dreifachtherapie in Kombination mit:

- einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend senken.
- einem PPARγ-Agonisten und Metformin, wenn die Anwendung eines PPARγ-Agonisten angebracht ist und Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend senken.2



Januvia®/Xelevia® ist auch zusätzlich zu Insulin indiziert (mit oder ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung sowie eine stabile Insulindosis den Blutzucker nicht ausreichend senken.

a) Für die Monotherapie bei Patienten, bei denen Diät und Bewegung allein den Blutzucker nicht ausreichend senken und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeit nicht geeignet ist:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) Erwachsene Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2, bei denen Diät und Bewegung und die Behandlung mit einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel (außer Insulin, hier Metformin) den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren:

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

- - Metformin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid) oder
- - Metformin + Empagliflozin oder
- - Metformin + Liraglutid3

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis

Anhaltspunkt für einen geringen Zusatznutzen.

c) In Kombination mit einem Sulfonylharnstoff, wenn Diät und Bewegung plus eine Sulfonylharnstoff-Monotherapie in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senken und wenn Metformin aufgrund von Gegenanzeigen/ Unverträglichkeit nicht geeignet ist:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Humaninsulin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

(Hinweis: ggf. Therapie nur mit Humaninsulin)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

d) In Kombination mit einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend senken:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Humaninsulin + Metformin

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht ausreichend wirksam oder unverträglich ist.)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis



e) In Kombination mit Insulin (mit und ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung sowie eine stabile Insulindosis den Blutzucker nicht ausreichend senken:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Humaninsulin + Metformin

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht ausreichend wirksam oder unverträglich ist.)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

- 1 Zulassungen vom 29.07.2009 (a), 21.03.2007 (b), 19.12.2007 (c), 02.06.2009 (d), 09.11.2009 (e).
- 2 Aufgrund des Verordnungsausschlusses der Glitazone zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2 (AM-Richtlinie, Anlage III) entfällt diese Wirkstoffkombination für die Nutzenbewertung von Sitagliptin nach § 35a SGB V.
- 3 Liraglutid in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker und nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung (zur Operationalisierung siehe Studienprotokoll: Marso et al. Liraglutide and Cardiovascular Outcomes in Type 2 Diabetes, N Engl J Med 2016; 375:311-322. DOI: 10.1056/NEJMoa1603827)

G-BA, 2018 [30].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 1. Februar 2018 - Saxagliptin/Metformin

Anwendungsgebiet

Komboglyze ist als Ergänzung zu Diät und Bewegung angezeigt, um die Blutzuckerkontrolle bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus zu verbessern:

- Bei Patienten, die mit der maximal verträglichen Dosis von Metformin allein nicht ausreichend kontrolliert sind.
- In Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung des Diabetes einschließlich Insulin, bei Patienten, die mit Metformin und diesen Arzneimitteln nicht ausreichend kontrolliert sind.
- Bei Patienten, die bereits mit der Kombination von Saxagliptin und Metformin als separate Tabletten behandelt werden.

Hinweis: Der vorliegende Beschluss bezieht sich nur auf die Kombination von Saxagliptin/Metformin mit anderen Arzneimitteln außer Insulin oder Sulfonylharnstoffen zur Behandlung des Diabetes.

Zweckmäßige Vergleichstherapie

- Humaninsulin + Metformin oder
- Humaninsulin + Empagliflozin1 oder
- Humaninsulin + Liraglutid1 oder
- Humaninsulin, wenn Metformin und Empagliflozin¹ und Liraglutid¹ gemäß Fachinformation unverträglich oder kontraindiziert oder aufgrund eines fortgeschrittenen Diabetes mellitus Typ 2 nicht ausreichend wirksam sind

Ausmaß des Zusatznutzens



1 Empagliflozin und Liraglutid in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren, insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker und nur für Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung (zur Operationalisierung siehe Studienprotokolle: Zinman et al. Empagliflozin, cardiovascular outcomes, and mortality in type 2 diabetes. N Engl J Med 2015;373:2117-28. DOI: 10.1056/NEJMoa1504720 bzw. Marso et al. Liraglutide and Cardiovascular Outcomes in Type 2 Diabetes, N Engl J Med 2016; 375:311-322. DOI: 10.1056/NEJMoa1603827)

G-BA, 2016 [35].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 1. September 2016 - Empagliflozin

Anwendungsgebiet

Jardiance® ist bei Erwachsenen mit Typ-2-Diabetes mellitus zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angezeigt als:

- Monotherapie: Wenn Diät und Bewegung allein zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen, bei Patienten, bei denen die Anwendung von Metformin aufgrund einer Unverträglichkeit als ungeeignet erachtet wird.
- Add-on-Kombinationstherapie: In Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin, wenn diese zusammen mit Diät und Bewegung zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen (siehe Abschnitte 4.4, 4.5 und 5.1 für zurzeit vorliegende Daten zu verschiedenen Kombinationen).

a) In der Monotherapie, wenn Diät und Bewegung allein den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren und eine Anwendung von Metformin aufgrund von Unverträglichkeit als ungeeignet erachtet wird

a1) bei Patienten ohne manifeste kardiovaskuläre Erkrankung¹

Vergleichstherapie:

Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

Ausmaß des Zusatznutzens:

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

<u>a2) bei Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung¹ in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren²</u>

Vergleichstherapie:

Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid) in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung kardiovaskulärer Risikofaktoren²

Ausmaß des Zusatznutzens:



b) In Kombination mit einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel (außer Insulin), wenn dieses den Blutzucker zusammen mit einer Diät und Bewegung nicht ausreichend kontrolliert b1) In der Zweifachkombination mit Metformin

b1.1) bei Patienten ohne manifeste kardiovaskuläre Erkrankung1

Vergleichstherapie:

Metformin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

Ausmaß des Zusatznutzens:

Anhaltspunkt für einen geringen Zusatznutzen.

b1.2) bei Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung1 in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung kardiovaskulärer Risikofaktoren2:

Vergleichstherapie:

Metformin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid) in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung kardiovaskulärer Risikofaktoren²

Ausmaß des Zusatznutzens:

Anhaltspunkt für einen beträchtlichen Zusatznutzen.

<u>b2) In der Zweifachkombination mit einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel außer Metformin und Insulin</u>

b2.1) bei Patienten ohne manifeste kardiovaskuläre Erkrankung1

Vergleichstherapie:

Metformin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

(Hinweis: Wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht geeignet ist, ist Humaninsulin als Therapieoption einzusetzen.)

Ausmaß des Zusatznutzens:

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

<u>b2.2) bei Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung1 in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung kardiovaskulärer Risikofaktoren2</u>

Vergleichstherapie:

Metformin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid) in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung kardiovaskulärer Risikofaktoren²

(Hinweis: Wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht geeignet ist, ist Humaninsulin als Therapieoption einzusetzen.)

Ausmaß des Zusatznutzens:

Anhaltspunkt für einen beträchtlichen Zusatznutzen.



c) In Kombination mit mindestens zwei anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln, wenn diese den Blutzucker zusätzlich zu Diät und Bewegung nicht ausreichend kontrollieren

c1) bei Patienten ohne manifeste kardiovaskuläre Erkrankung1

Vergleichstherapie:

Metformin + Humaninsulin

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht ausreichend wirksam oder unverträglich ist.)

Ausmaß des Zusatznutzens:

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

c2) bei Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung1 in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung kardiovaskulärer Risikofaktoren2

Vergleichstherapie:

Metformin + Humaninsulin in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung kardiovaskulärer Risikofaktoren²

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht ausreichend wirksam oder unverträglich ist.)

Ausmaß des Zusatznutzens:

Anhaltspunkt für einen beträchtlichen Zusatznutzen.

d) In Kombination mit Insulin (mit oder ohne orales Antidiabetikum)

d1) bei Patienten ohne manifeste kardiovaskuläre Erkrankung¹

Vergleichstherapie

Metformin + Humaninsulin

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht ausreichend wirksam oder unverträglich ist.)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

<u>d2) bei Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung1 in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung kardiovaskulärer Risikofaktoren2</u>

Vergleichstherapie:

Metformin + Humaninsulin in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren2

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht ausreichend wirksam oder unverträglich ist.)

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens

Anhaltspunkt für einen beträchtlichen Zusatznutzen



1 manifeste kardiovaskuläre Erkrankung ist im vorliegenden Fall anhand der EMPA-REG-Outcome-Studie (siehe Studienprotokoll, Zinman et al. Empagliflozin, cardiovascular outcomes, and mortality in type 2 diabetes. N Engl J Med 2015;373:2117-28. DOI: 10.1056/NEJMoa1504720) definiert und hier näherungsweise zusammengefasst als mind. eine der folgenden Bedingungen: bestätigter Myokardinfarkt, klinisch relevante koronare Eingefäßerkrankung mit ≥ 50% Stenose, koronare Mehrgefäßerkrankung, instabile Angina Pectoris mit angiografischem Nachweis einer koronaren Herzerkrankung, ischämischer oder hämorrhagischer Schlaganfall oder periphere arterielle Verschlusserkrankung mit klinischer relevanter Durchblutungsstörung.

2 Insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker

G-BA, 2016 [36].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 1. September 2016 - Empagliflozin/Metformin

Anwendungsgebiet

Synjardy® ist bei Erwachsenen ab 18 Jahren mit Typ-2-Diabetes mellitus zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angezeigt

- bei Patienten, die unter der maximal verträglichen Dosis von Metformin allein unzureichend eingestellt sind.
- bei Patienten, die mit Metformin in Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin unzureichend eingestellt sind (siehe Abschnitte 4.5 und 5.1 für zurzeit vorliegende Daten zu verschiedenen Kombinationen).
- bei Patienten, die bereits mit der Kombination aus Empagliflozin und Metformin in Form getrennter Tabletten behandelt werden.
- a) Zweifachkombination Empagliflozin mit Metformin bei Patienten, die unter der maximal verträglichen Dosis von Metformin zusätzlich zu Diät und Bewegung unzureichend eingestellt sind:

a1) bei Patienten ohne manifeste kardiovaskuläre Erkrankung¹

Vergleichstherapie

Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid) + Metformin

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

a2) bei Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung1 in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren2

Vergleichstherapie

Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid) + Metformin in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung kardiovaskulärer Risikofaktoren²

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis



b) Kombinationstherapie mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) bei Patienten, die mit Metformin in Kombination mit diesen anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln (außer Insulin) zusätzlich zu Diät und Bewegung unzureichend eingestellt sind:

b1) bei Patienten ohne manifeste kardiovaskuläre Erkrankung¹

Vergleichstherapie

Humaninsulin + Metformin

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin nicht ausreichend wirksam ist)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

<u>b2) bei Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung¹ in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren²</u>

Vergleichstherapie

Humaninsulin + Metformin in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung kardiovaskulärer Risikofaktoren2

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin nicht ausreichend wirksam ist)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

c) Kombinationstherapie mit Insulin bei Patienten, die mit Metformin in Kombination mit Insulin zusätzlich zu Diät und Bewegung unzureichend eingestellt sind:

c1) bei Patienten ohne manifeste kardiovaskuläre Erkrankung¹

Vergleichstherapie

Humaninsulin + Metformin

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin nicht ausreichend wirksam ist)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

c2) bei Patienten mit manifester kardiovaskulärer Erkrankung¹ in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren²

Vergleichstherapie

Humaninsulin + Metformin in Kombination mit weiterer Medikation zur Behandlung der kardiovaskulären Risikofaktoren

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin nicht ausreichend wirksam ist)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

1 manifeste kardiovaskuläre Erkrankung ist im vorliegenden Fall anhand der EMPA-REG-Outcome-Studie (siehe Studienprotokoll, Zinman et al. Empagliflozin, cardiovascular outcomes, and mortality in type 2 diabetes. N Engl J Med 2015;373:2117-28. DOI: 10.1056/NEJMoa1504720) definiert und hier näherungsweise zusammengefasst als mind. eine der



folgenden Bedingungen: bestätigter Myokardinfarkt, klinisch relevante koronare Eingefäßerkrankung mit ≥ 50% Stenose, koronare Mehrgefäßerkrankung, instabile Angina Pectoris mit angiografischem Nachweis einer koronaren Herzerkrankung, ischämischer oder hämorrhagischer Schlaganfall oder periphere arterielle Verschlusserkrankung mit klinischer relevanter Durchblutungsstörung.

2 Insbesondere Antihypertensiva, Antikoagulanzien und/oder Lipidsenker

G-BA, 2016 [37].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 4. Februar 2016 - Insulin degludec/Liraglutid (neues Anwendungsgebiet: Diabetes mellitus Typ 2 in Kombination mit oralen Antidiabetika)

Anwendungsgebiet

Xultophy wird zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2 bei Erwachsenen angewendet, um in Kombination mit oralen blutzuckersenkenden Arzneimitteln die Blutzuckerkontrolle zu verbessern, wenn diese Mittel allein oder in Kombination mit einem GLP-1-Rezeptor-Agonisten oder Basalinsulin den Blutzuckerspiegel nicht ausreichend regulieren.

Vergleichstherapie

Metformin plus Humaninsulin

(Hinweis: Wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht geeignet ist, ist Humaninsulin als Therapieoption einzusetzen)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

G-BA, 2016 [45].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 15. Dezember 2016 - Sitagliptin/Metformin

Anwendungsgebiet

Für erwachsene Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus:

Janumet®/Velmetia® ist zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle bei Patienten indiziert, bei denen eine Monotherapie mit Metformin in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senkt oder die bereits mit der Kombination von Sitagliptin und Metformin behandelt werden.

Janumet®/Velmetia® ist in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (z. B. als Dreifachtherapie) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei Patienten indiziert, bei denen eine Kombination aus der jeweils höchsten vertragenen Dosis von Metformin und eines Sulfonylharnstoffs nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken.

Janumet®/Velmetia® ist als Dreifachtherapie in Kombination mit einem Peroxisomal Proliferator activated Receptor gamma (PPARγ)-Agonisten (d. h. einem Thiazolidindion) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei Patienten indiziert, bei denen die jeweils höchste vertragene Dosis von Metformin und einem PPARγ-Agonisten nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken.2



Janumet®/Velmetia® ist auch zusätzlich zu Insulin (d. h. als Dreifachtherapie) indiziert als Ergänzung zu Diät und Bewegung bei Patienten, bei denen eine stabile Insulindosis und Metformin allein den Blutzucker nicht ausreichend senken.

a) Zweifachkombination Sitagliptin/Metformin zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle bei Patienten, bei denen eine Monotherapie mit Metformin in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senkt:

Vergleichstherapie

Metformin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) Dreifachkombination Sitagliptin/Metformin mit Sulfonylharnstoff zusätzlich zu Diät und Bewegung bei Patienten, bei denen eine Kombination aus der jeweils höchsten vertragenen Dosis von Metformin und eines Sulfonylharnstoffs nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken:

Vergleichstherapie

Humaninsulin + Metformin

(Hinweis: ggf. Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin nicht ausreichend wirksam ist.)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

c) Dreifachkombination Sitagliptin/Metformin mit Insulin als Ergänzung zu Diät und Bewegung bei Patienten, bei denen eine stabile Insulindosis und Metformin allein den Blutzucker nicht ausreichend senken:

Vergleichstherapie

Humaninsulin + Metformin

(Hinweis: ggf. Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin nicht ausreichend wirksam ist.)

Fazit / Ausmaß des Zusatznutzens / Ergebnis

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

G-BA, 2016 [43].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 15. Dezember 2016 – Saxagliptin

Anwendungsgebiet

Onglyza ist bei erwachsenen Patienten ab 18 Jahren mit Typ-2-Diabetes mellitus zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle indiziert:

Als Monotherapie bei Patienten, die durch Diät und Bewegung allein nicht ausreichend kontrolliert sind und für die Metformin aufgrund von Kontraindikationen oder Unverträglichkeit ungeeignet ist.²



Als orale Zweifachtherapie in Kombination mit

- Metformin, wenn eine Metformin-Monotherapie, zusammen mit einer Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert.
- einem Sulfonylharnstoff bei Patienten, für die die Anwendung von Metformin ungeeignet erscheint, wenn eine Sulfonylharnstoff-Monotherapie, zusammen mit einer Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert.
- einem Thiazolidindion bei Patienten, für die die Anwendung eines Thiazolidindions geeignet erscheint, wenn eine Thiazolidindion-Monotherapie, zusammen mit einer Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert.³

Als orale Dreifachtherapie

• in Kombination mit Metformin und einem Sulfonylharnstoff, wenn diese Behandlung allein, mit einer Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert.

Als Kombinationstherapie mit Insulin (mit oder ohne Metformin), wenn diese Behandlung allein, zusammen mit einer Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert.

a) In Kombination mit Metformin, wenn eine Metformin-Monotherapie, zusammen mit einer Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) In Kombination mit einem Sulfonylharnstoff bei Patienten, für die die Anwendung von Metformin ungeeignet erscheint, wenn eine Sulfonylharnstoff-Monotherapie, zusammen mit einer Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Humaninsulin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

(Hinweis: ggf. Therapie nur mit Humaninsulin)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

c) Als orale Dreifachtherapie in Kombination mit Metformin und einem Sulfonylharnstoff, wenn diese Behandlung allein, mit einer Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Humaninsulin

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht ausreichend wirksam oder unverträglich ist.)

Ausmaß des Zusatznutzens



d) In Kombination mit Insulin (mit oder ohne Metformin), wenn diese Behandlung allein, zusammen mit einer Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Humaninsulin

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht ausreichend wirksam oder unverträglich ist.)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

2 Die Monotherapie ist nicht Bestandteil des hier zugrunde liegenden, befristeten Beschlusses für die Nutzenbewertung nach § 35a SGB V von Saxagliptin.

3 Aufgrund des Verordnungsausschlusses der Glitazone zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2 (AM-Richtlinie, Anlage III) entfällt diese Wirkstoffkombination für die Nutzenbewertung von Saxagliptin nach § 35a SGB V.

G-BA, 2016 [44].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 15. Dezember 2016 - Saxagliptin/Metformin

Anwendungsgebiet

Komboglyze® ist als Ergänzung zu Diät und Bewegung angezeigt, um die Blutzuckerkontrolle bei erwachsenen Patienten im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes mellitus zu verbessern, die mit der maximal verträglichen Dosis von Metformin allein nicht ausreichend kontrolliert sind, oder die bereits mit der Kombination von Saxagliptin und Metformin als separate Tabletten behandelt werden.

Komboglyze® ist auch in Kombination mit Insulin (d. h. als Dreifach-Kombinationstherapie) als Ergänzung zu Diät und Bewegung angezeigt, um die Blutzuckerkontrolle bei erwachsenen Patienten im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes mellitus zu verbessern, wenn Insulin und Metformin allein den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren.

Komboglyze® ist auch in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (d. h. als Dreifach-Kombinationstherapie) als Ergänzung zu Diät und Bewegung angezeigt, um die Blutzuckerkontrolle bei erwachsenen Patienten im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes mellitus zu verbessern, wenn die maximal verträgliche Dosis sowohl von Metformin als auch des Sulfonylharnstoffs den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert.²

a) Zweifachkombinationstherapie Saxagliptin/Metformin bei erwachsenen Patienten im Alter von 18 Jahren und älter, die mit der maximal verträglichen Dosis von Metformin allein nicht ausreichend kontrolliert sind:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) Dreifachkombination Saxagliptin/Metformin mit Insulin als Ergänzung zu Diät und Bewegung, um die Blutzuckerkontrolle bei erwachsenen Patienten im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-



2-Diabetes mellitus zu verbessern, wenn Insulin und Metformin allein den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Humaninsulin + Metformin

(Hinweis: ggf. Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin nicht ausreichend wirksam ist)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

2 Die Kombination mit einem Sulfonylharnstoff ist nicht Bestandteil des hier zugrunde liegenden, befristeten Beschlusses für die Nutzenbewertung nach § 35a SGB V von Saxagliptin/Metformin.

G-BA, 2015 [49].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 16. Juli 2015 – Dulaglutid

Anwendungsgebiet

Dulaglutid (Trulicity®) ist angezeigt zur Behandlung von Erwachsenen mit Typ 2 Diabetes mellitus, um eine verbesserte Blutzuckerkontrolle zu erreichen als:

Monotherapie

 Sofern bei Patienten, für die die Einnahme von Metformin wegen Unverträglichkeit oder Kontraindikationen nicht angezeigt ist, durch Diät und Bewegung keine angemessene Blutzuckerkontrolle erreicht werden kann.

Kombinationstherapie

• In Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin, wenn durch diese zusammen mit Diät und Bewegung keine angemessene Blutzuckerkontrolle erreicht werden kann (siehe Abschnitt 5.1 bzgl. Daten zu verschiedenen Kombinationen).

a) In der Monotherapie, wenn Diät und Bewegung alleine nicht zu einer ausreichenden Blutzuckerkontrolle führen bei Patienten, bei denen Metformin wegen Gegenanzeigen oder Unverträglichkeiten nicht geeignet ist:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) In der Zweifachkombinationstherapie mit einem oralen Antidiabetikum, wenn dieses, zusammen mit Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert:

b1) In der Zweifachkombination mit Metformin:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)



(Hinweis: Wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht geeignet ist, ist Humaninsulin als Therapieoption einzusetzen.)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

<u>b2) In der Zweifachkombination mit einem anderen oralen blutzuckersenkenden Arzneimittel</u> (außer Metformin):

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

(Hinweis: Wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht geeignet ist, ist Humaninsulin als Therapieoption einzusetzen.)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

c) In der Dreifachkombinationstherapie mit zwei oralen Antidiabetika, wenn diese, zusammen mit Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Humaninsulin

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht ausreichend wirksam oder unverträglich ist.)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

d) In Kombination mit Insulin, mit oder ohne orales Antidiabetikum, wenn diese, zusammen mit Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Humaninsulin

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht ausreichend wirksam oder unverträglich ist.)

Ausmaß des Zusatznutzens

Anhaltspunkt für einen geringen Zusatznutzen

G-BA, 2015 [47].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 15. Oktober 2015 - Insulin degludec/Liraglutid

Anwendungsgebiet

Xultophy® wird zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2 bei Erwachsenen angewendet, um in Kombination mit oralen blutzuckersenkenden Arzneimitteln die Blutzuckerkontrolle zu



verbessern, wenn diese Mittel allein oder in Kombination mit einem GLP-1-Rezeptor-Agonisten oder Basalinsulin den Blutzuckerspiegel nicht ausreichend regulieren

a) Insulin degludec/Liraglutid in Kombination mit oralen Antidiabetika zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2, wenn eine orale antidiabetische Kombinationstherapie zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreicht:

Vergleichstherapie

Metformin plus Humaninsulin

(Hinweis: Wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht geeignet oder Metformin in Kombination mit Insulin nicht ausreichend wirksam ist, ist Humaninsulin als Therapieoption einzusetzen)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) Insulin degludec/Liraglutid in Kombination mit oralen Antidiabetika zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2, wenn diese oralen Antidiabetika in Kombination mit Basalinsulin zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen:

b1) in der Kombination mit Metformin:

Vergleichstherapie

Humaninsulin plus ggf. Metformin

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt¹:

b2) in Kombination mit oralen Antidiabetika (außer Metformin):

Vergleichstherapie

Humaninsulin plus ggf. Metformin

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

1 Die vergleichende Bewertung erfolgt auf der Grundlage eines direkten Vergleichs von Insulin degludec/Liraglutid in Kombination mit Metformin gegenüber der Kombination aus einem langwirksamen Insulin-Analogon (Insulin glargin) mit Metformin.

G-BA, 2015 [52].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 19. März 2015/16. Juli 2015 - Albiglutid

Anwendungsgebiet

Albiglutid (Eperzan®) ist bei erwachsenen Patienten mit Typ 2 Diabetes zur Verbesserung der Blutzuckereinstellung indiziert als:

Monotherapie



 Wenn Diät und Bewegung allein zur Blutzuckereinstellung nicht ausreichen bei Patienten, für die die Anwendung von Metformin aufgrund von Kontraindikationen oder Unverträglichkeit als ungeeignet angesehen wird.

Kombinationstherapie

• In Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Basalinsulin, wenn diese zusammen mit Diät und Bewegung den Blutzucker nicht ausreichend senken (für verfügbare Daten zu den verschiedenen Kombinationen siehe Abschnitt 4.4 und 5.1).

a) In der Monotherapie, wenn Diät und Bewegung allein zur Blutzuckereinstellung nicht ausreichen bei Patienten, für die die Anwendung von Metformin aufgrund von Kontraindikationen oder Unverträglichkeit als ungeeignet angesehen wird

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) In Kombination mit einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel (außer Insulin), wenn dieses den Blutzucker zusammen mit einer Diät und Bewegung nicht ausreichend senkt

b1) In der Zweifachkombination mit Metformin

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

Ausmaß des Zusatznutzens

Hinweis für einen geringen Zusatznutzen

b2) In der Zweifachkombination mit einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel außer Metformin und Insulin

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

(Hinweis: Wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht geeignet ist, ist Humaninsulin als Therapieoption einzusetzen.)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

c) In Kombination mit mindestens zwei anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln, wenn diese den Blutzucker zusammen mit einer Diät und Bewegung nicht ausreichend senken

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Humaninsulin

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht ausreichend wirksam oder unverträglich ist.)



Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

d) In Kombination mit Insulin (mit oder ohne orale Antidiabetika)

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Humaninsulin

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht ausreichend wirksam oder unverträglich ist.)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

G-BA, 2015 [53].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 20. August 2015 - Insulin degludec (neues Anwendungsgebiet: Diabetes mellitus, Patienten ab 1 Jahr)

Anwendungsgebiet

Behandlung des Diabetes mellitus bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab dem Alter von 1 Jahr.

Der vorliegende Beschluss bezieht sich ausschließlich auf das neu zugelassene Anwendungsgebiet vom 30. Januar 2015 (größere Änderung des Typs 2 nach Anhang 2 Nummer 2 Buchstabe a der Verordnung (EG) Nr. 1234/2008 der Kommission vom 24. November 2008 über die Prüfung von Änderungen der Zulassungen von Human- und Tierarzneimitteln), d. h. auf die Behandlung des Diabetes mellitus bei Jugendlichen und Kindern ab dem Alter von 1 Jahr.

a) Behandlung des Diabetes mellitus Typ 1 bei Jugendlichen und Kindern ab 1 Jahr:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Humaninsulin

Ausmaß des Zusatznutzens¹

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2 bei Jugendlichen und Kindern ab 1 Jahr in der Monotherapie:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Humaninsulin

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.



c) Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2 bei Jugendlichen und Kindern ab 1 Jahr in Kombination mit anderen Antidiabetika:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Humaninsulin plus Metformin

(Hinweis: Wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht geeignet ist, ist Humaninsulin als Therapieoption einzusetzen)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

1 Die vergleichende Bewertung erfolgt auf der Grundlage eines direkten Vergleichs von Insulin degludec in Kombination mit einem kurzwirksamen Insulin-Analogon (Insulin aspart) gegenüber der Kombination aus einem langwirksamen Insulin-Analogon (Insulin detemir) mit einem kurzwirksamen Insulin-Analogon (Insulin aspart).

G-BA, 2015 [34].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 1. Oktober 2013 / 23. Januar 2014 / 21. Mai 2015 – Vildagliptin

Anwendungsgebiet

Galvus®/Jalra® /Xiliarx® ist angezeigt zur Behandlung von Diabetes mellitus Typ 2

Als Monotherapie bei Patienten, die durch Diät und Bewegung allein nicht ausreichend therapiert sind und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeiten nicht geeignet ist.

In einer oralen Zweifach-Kombinationstherapie mit

- Metformin bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen von Metformin unzureichend eingestellt ist,
- einem Sulfonylharnstoff bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen eines Sulfonylharnstoffs unzureichend eingestellt ist und bei denen Metformin wegen Kontraindikationen oder Unverträglichkeit ungeeignet ist,
- einem Thiazolidindion bei Patienten mit ungenügender Blutzuckereinstellung, für die die Anwendung eines Thiazolidindions geeignet ist.¹

In einer oralen Dreifach-Kombinationstherapie mit einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen.

Vildagliptin ist auch für die Anwendung in Kombination mit Insulin indiziert (mit oder ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer stabilen Insulindosis zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen.

a) Monotherapie, bei Patienten, die durch Diät und Bewegung allein nicht ausreichend therapiert sind und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeiten nicht geeignet ist:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)



Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) Zweifachkombination Vildagliptin mit Metformin bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen von Metformin unzureichend eingestellt ist:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid) + Metformin

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

1 Aufgrund des Verordnungsausschlusses der Glitazone zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2 (AM-Richtlinie, Anlage III) entfällt dieses Anwendungsgebiet für die Nutzenbewertung von Vildagliptin nach § 35a SGB V.

G-BA, 2015 [39].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 5. Februar 2015 - Canagliflozin/Metformin.

Anwendungsgebiet

Vokanamet wird angewendet bei Erwachsenen im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes-mellitus zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Blutzuckerkontrolle:

- bei Patienten, bei denen Metformin in den maximal verträglichen Dosen allein den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert,
- bei Patienten, bei denen Metformin in den maximal verträglichen Dosen zusammen mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert (siehe Abschnitte 4.4, 4.5 und 5.1 für Daten zu verschiedenen Kombinationstherapien)
- bei Patienten, die bereits Canagliflozin und Metformin als separate Tabletten erhalten.

a) Kombinationstherapie mit Metformin, wenn Metformin in der maximal verträglichen Dosis den Blutzucker zusammen mit einer Diät und Bewegung nicht ausreichend kontrolliert

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid) + Metformin

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) Kombinationstherapie mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln außer Insulin, wenn der Blutzucker mit Metformin und diesen Arzneimitteln zusammen mit einer Diät und Bewegung nicht ausreichend kontrolliert wird

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Humaninsulin + Metformin

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin nicht ausreichend wirksam ist).



Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

c) Kombinationstherapie mit Insulin, wenn der Blutzucker mit Metformin und Insulin zusammen mit einer Diät und Bewegung nicht ausreichend kontrolliert wird

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Humaninsulin + Metformin

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin nicht ausreichend wirksam ist).

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

G-BA, 2014 [40].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 5. September 2013 / 23. Januar 2014 – Lixisenatid.

Anwendungsgebiet

Lyxumia® wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung des Typ-2-Diabetes mellitus in Kombination mit oralen blutzuckersenkenden Arzneimitteln und/oder Basalinsulin, wenn diese zusammen mit Diät und Bewegung den Blutzucker nicht ausreichend senken.

a) Add-on Kombinationstherapie mit Metformin, wenn Metformin den Blutzucker zusammen mit einer Diät und Bewegung nicht ausreichend senkt:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid) + Metformin

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) Add-on Zweifach-Kombination mit einem oralen Antidiabetikum (außer Metformin), wenn dieses zusammen mit einer Diät und Bewegung den Blutzucker nicht ausreichend senkt:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

(Hinweis: Wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht geeignet ist, ist Humaninsulin als Therapieoption einzusetzen)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.



c) Add-on Dreifach-Kombination mit oralen Antidiabetika, wenn diese zusammen mit einer Diät und Bewegung den Blutzucker nicht ausreichend senken:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Humaninsulin

(Hinweis: ggf. Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin nicht ausreichend wirksam ist)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen gilt als nicht belegt.

d) Add-on Kombination mit einem Basalinsulin mit oder ohne Metformin, wenn Basalinsulin (mit oder ohne Metformin) zusammen mit einer Diät und Bewegung den Blutzucker nicht ausreichend senkt:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Humaninsulin

(Hinweis: ggf. Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin gemäß Fachinformation unverträglich oder nicht ausreichend wirksam ist)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

G-BA, 2014 [54].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 21. Februar 2013 / 23. Januar 2014 – Linagliptin

Anwendungsgebiet

Trajenta® ist bei erwachsenen Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2 zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle indiziert:

als Monotherapie

 bei Patienten, wenn Diät und Bewegung allein zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen und für die Metformin wegen Unverträglichkeit ungeeignet oder aufgrund einer Nierenfunktionsstörung kontraindiziert ist.

als Kombinationstherapie

- in Kombination mit Metformin, wenn Diät und Bewegung sowie eine Metformin-Monotherapie zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen,
- in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung sowie eine Zweifachtherapie mit diesen beiden Arzneimitteln zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen.

a) Monotherapie

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Sulfonylharnstoff (Glibenclamid, Glimepirid)



Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen gilt als nicht belegt.

b) Zweifachkombinationstherapie: Linagliptin + Metformin

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Sulfonylharnstoff (Glibenclamid, Glimepirid) + Metformin

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

G-BA, 2014 [50].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 16. Mai 2013 / 23. Januar 2014 - Linagliptin (neues Anwendungsgebiet: Diabetes mellitus Typ 2, Kombinationstherapie mit Insulin mit oder ohne Metformin)

Anwendungsgebiet

Trajenta® ist bei erwachsenen Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2 zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle indiziert:

• in Kombination mit Insulin mit oder ohne Metformin, wenn diese Behandlung alleine mit Diät und Bewegung zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen.

<u>Dreifachkombination Saxagliptin/Metformin mit Sulfonylharnstoff, wenn die maximal verträgliche Dosis sowohl von Metformin als auch des Sulfonylharnstoffs den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert</u>

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Zweifachkombination von Metformin + Humaninsulin.

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin gemäß Fachinformation unverträglich oder nicht ausreichend wirksam ist.)

Ausmaß des Zusatznutzens

Da die erforderlichen Nachweise nicht vollständig vorgelegt worden sind, gilt der Zusatz-nutzen im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie als nicht belegt (§ 35a Abs. 1 Satz 5 SGB V).

G-BA, 2014 [33].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 1. Oktober 2013 / 23. Januar 2014 - Vildagliptin/Metformin

Anwendungsgebiet

Eucreas®/ Icandra®/ Zomarist® ist für die Behandlung des Typ-2-Diabetes-mellitus indiziert:

• Eucreas®/ Icandra®/ Zomarist® ist für die Behandlung von Erwachsenen indiziert, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit der maximal verträglichen Dosis von Metformin alleine



- unzureichend eingestellt ist oder die bereits mit einer Kombination aus Vildagliptin und Metformin in separaten Tabletten behandelt werden.
- Eucreas®/ Icandra®/ Zomarist® ist in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (d. h. Dreifachkombinationstherapie) zusätzlich zu Diät und Bewegung indiziert bei Patienten, die mit Metformin und einem Sulfonylharnstoff nicht ausreichend eingestellt werden können.
- Eucreas®/ Icandra®/ Zomarist® ist als Dreifachkombinationstherapie mit Insulin zusätzlich zu Diät und Bewegung indiziert, um die glykämische Kontrolle bei Patienten zu verbessern, wenn eine stabile Insulindosis und Metformin allein zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen.
- a) Zweifachkombination Vildagliptin/Metformin bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit der maximal verträglichen Dosis von Metformin alleine unzureichend eingestellt ist:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) Dreifachkombination Vildagliptin/Metformin mit Sulfonylharnstoff bei Patienten, die mit Metformin und einem Sulfonylharnstoff nicht ausreichend eingestellt werden können:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Humaninsulin + Metformin

(Hinweis: ggf. Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin nicht ausreichend wirksam ist.)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

c) Kombination Vildagliptin/Metformin mit Insulin, wenn eine stabile Insulindosis und Metformin allein zu keiner adäguaten glykämischen Kontrolle führen:

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Humaninsulin + Metformin

(Hinweis: ggf. Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin nicht ausreichend wirksam ist.)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

G-BA, 2014 [38].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 4. September 2014 – Canagliflozin.



Anwendungsgebiet

Invokana® wird angewendet bei Erwachsenen im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes-mellitus zur Blutzuckerkontrolle als:

Monotherapie

• Bei Patienten, bei denen Diät und Bewegung allein den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren und eine Anwendung von Metformin aufgrund von Unverträglichkeit oder Gegenanzeigen als ungeeignet erachtet wird.

Kombinationstherapie

 Als Kombinationstherapie mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin, wenn diese den Blutzucker, zusammen mit Diät und Bewegung, nicht ausreichend kontrollieren (siehe Abschnitte 4.4, 4.5 und 5.1 für verfügbare Daten zu den verschiedenen Kombinationstherapien).

a) In der Monotherapie, wenn Diät und Bewegung allein den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren und eine Anwendung von Metformin aufgrund von Unverträglichkeit oder Gegenanzeigen als ungeeignet erachtet wird

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) In Kombination mit einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel (außer Insulin), wenn dieses den Blutzucker zusammen mit einer Diät und Bewegung nicht ausreichend kontrolliert (Kombination mit Metformin)

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

(Hinweis: Wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht geeignet ist, ist Humaninsulin als Therapieoption einzusetzen.)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

c) In Kombination mit einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel (außer Insulin), wenn dieses den Blutzucker zusammen mit einer Diät und Bewegung nicht ausreichend kontrolliert (Kombination mit einem Sulfonylharnstoff)

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Sulfonylharnstoff (Glibenclamid oder Glimepirid)

(Hinweis: Wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht geeignet ist, ist Humaninsulin als Therapieoption einzusetzen.)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.



d) In Kombination mit mindestens zwei anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln, wenn diese den Blutzucker zusätzlich zu Diät und Bewegung nicht ausreichend kontrollieren

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Humaninsulin

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht ausreichend wirksam oder unverträglich.)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

e) In Kombination mit Insulin (mit oder ohne orales Antidiabetikum)

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Metformin + Humaninsulin

(Hinweis: Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin gemäß Fachinformation nicht ausreichend wirksam oder unverträglich.)

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

G-BA, 2014 [32].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 1. Oktober 2013 / 23. Januar 2014 - Saxagliptin/Metformin (neues Anwendungsgebiet: Diabetes mellitus, Kombination mit einem Sulfonylharnstoff).

Anwendungsgebiet

Komboglyze® ist auch in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (d. h. als Dreifach-Kombinationstherapie) als Ergänzung zu Diät und Bewegung angezeigt, um die Blutzuckerkontrolle bei erwachsenen Patienten im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes mellitus zu verbessern, wenn die maximal verträgliche Dosis sowohl von Metformin als auch des Sulfonylharnstoffs den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert.

<u>Dreifachkombination Saxagliptin/Metformin mit Sulfonylharnstoff, wenn die maximal verträgliche Dosis sowohl von Metformin als auch des Sulfonylharnstoffs den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert</u>

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Humaninsulin + Metformin

(Hinweis: ggf. Therapie nur mit Humaninsulin, wenn Metformin nicht ausreichend wirksam ist).

Ausmaß des Zusatznutzens

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt



IQWiG, 2017 [58].

Bewertung der Studie LEADER zu Liraglutid; Rapid Report; Auftrag A17-09

Fragestellung

Bewertung der Langzeitstudie LEADER im Anwendungsgebiet Diabetes mellitus Typ 2 hinsichtlich patientenrelevanter Endpunkte.

Methodik

Population: Erwachsene Patientinnen und Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2 mit einem HbA1c-Wert von ≥ 7,0 % und einem Alter von mindestens 50 Jahren. Bei Patientinnen und Patienten ab 50 Jahren musste dabei zusätzlich eine kardiovaskuläre Erkrankung vorliegen, bei Patientinnen und Patienten ab 60 Jahren war das Vorliegen mindestens eines Risikofaktors für eine kardiovaskuläre Erkrankung ausreichend.

Intervention: Liraglutid + antidiabetischen Standardtherapie (blutzuckersenkende und kardiovaskuläre Therapie) OHNE GLP-1-Rezeptoragonisten, DPP-4-Inhibitoren oder Pramlintid Komparator: Placebo + antidiabetischen Standardtherapie (blutzuckersenkende und kardiovaskuläre Therapie) OHNE GLP-1-Rezeptoragonisten, DPP-4-Inhibitoren oder Pramlintid Endpunkte: Mortalität, Morbidität, gesundheitsbezogene Lebensqualität und Nebenwirkungen

Ergebnisse

Eingeschlossene Patienten: 9340

Qualität der Studie: Trotz des überwiegend niedrigen Verzerrungspotenzials auf Studien- und Endpunktebene ist die Aussagesicherheit der Studie niedrig, da im Verlauf der Studie bei einem Großteil der Patientinnen und Patienten die Studienvorgaben zur blutzucker- und blutdrucksenkenden Therapieeskalation nicht ausreichend umgesetzt wurden. Daher ist auch die Aussagesicherheit für jeden einzelnen patientenrelevanten Endpunkt der Studie LEADER niedrig.

Studienergebnisse:

- Gesamtmortalität: statistisch signifikanter Unterschied zugunsten von Liraglutid.
- Major Adverse Cardiovascular Event (MACE):
 - zusammengesetzt aus kardiovaskulärem Tod, nicht tödlichem Myokardinfarkt und nicht tödlichem Schlaganfall
 - o statistisch signifikanter Unterschied zugunsten von Liraglutid. Dies gilt auch für die Einzelkomponente kardiovaskulärer Tod.
 - o keine statistisch signifikanten Unterschiede für weitere Endpunkte
 - SUE: unzureichend interpretierbar
 - SUE oder nicht schwerwiegendes Medical Event of Special Interest (MESI): statistisch signifikanter Unterschied zuungunsten von Liraglutid für Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts insgesamt sowie für die Einzelereignisse Diarrhö, Übelkeit und Erbrechen.
 - Abbruch wegen SUE oder nicht schwerwiegendem MESI: statistisch signifikanter Unterschied zugunsten der Vergleichsbehandlung. Patientinnen und Patienten im Liraglutidarm brachen die Behandlung häufiger aufgrund eines SUE oder nicht schwerwiegenden MESI ab.



- Hypoglykämien:
 - Für den Endpunkt symptomatische Hypoglykämien mit einem Plasmaglukosewert < 56 mg/dl zeigte sich ein statistisch signifikanter Unterschied zugunsten von Liraglutid.
 - o Für die Endpunkte symptomatische Hypoglykämien mit einem Plasmaglukosewert ≤ 70 mg/dl und schwere Hypoglykämien zeigten sich keine statistisch signifikanten Unterschiede zwischen den Behandlungsgruppen.

Die positiven und negativen Effekte von Liraglutid zusätzlich zu einer antidiabetischen Standardtherapie, die sich aus der Studie LEADER ergeben, unterscheiden sich je nach Ausprägung einer Nierenfunktionsstörung zu Studienbeginn

Patientengruppe mit einer eGFR < 60 ml/min/1,73 m2

Tabelle 1: Positive und negative Effekte von Liraglutid + antidiabetische Standardtherapie im Vergleich zu Placebo + antidiabetische Standardtherapie in der Studie LEADER (berechnet nach MDRD)

Positive Effekte	Negative Effekte
Mortalität	
■ Gesamtmortalität	
Morbidität	
■ MACE ^a	
■ nicht tödlicher Schlaganfall	
■ alle Schlaganfälle	
■ stationäre Behandlung aufgrund von Herzinsuffizienz ^b	
Nebenwirkungen	Nebenwirkungen
■ symptomatische Hypoglykämien (Plasmaglukose	 SUE oder nicht schwerwiegendes MESI
< 56 mg/dl)	 Erkrankung des Gastrointestinaltrakts (Diarrhö, Übelkeit, Erbrechen)
a: kombinierter Endpunkt, bestehend aus den Einzelkor Myokardinfarkt und nicht tödlicher Schlaganfall	
b: gilt nur für die Patientengruppe mit einer kardiovask	
eGFR: geschätzte glomeruläre Filtrationsrate; MACE: MDRD: Modification of Diet in Renal Disease; MESI:	3
SUE: schwerwiegendes unerwünschtes Ereignis	Wedical Event of Special Interest,

Patientengruppe mit einer eGFR ≥ 60 ml/min/1,73 m2

Tabelle 2: Positive und negative Effekte von Liraglutid + antidiabetische Standardtherapie im Vergleich zu Placebo + antidiabetische Standardtherapie in der Studie LEADER (berechnet nach MDRD)



Positive Effekte	Negative Effekte							
Mortalität								
■ Gesamtmortalität								
Morbidität								
 stationäre Behandlung aufgrund von Herzinsuffizienz^a 								
Nebenwirkungen	Nebenwirkungen							
■ symptomatische Hypoglykämien (Plasmaglukose	 SUE oder nicht schwerwiegendes MESI 							
< 56 mg/dl)	 Erkrankung des Gastrointestinaltrakts (Diarrhö, Übelkeit, Erbrechen) 							
	Abbruch wegen SUE oder nicht schwerwiegendem MESI							
a: gilt nur für die Patientengruppe mit einer kardiovask	ulären Erkrankung							
eGFR: geschätzte glomeruläre Filtrationsrate; MACE: Major Adverse Cardiovascular Event; MDRD: Modification of Diet in Renal Disease; MESI: Medical Event of Special Interest; SUE: schwerwiegendes unerwünschtes Ereignis								

Fazit

Insgesamt ist unklar, ob die in der Studie beobachteten Effekte zu den kardiovaskulären Endpunkten auf Liraglutid zurückzuführen sind oder auf die unterschiedliche Behandlungsqualität in den Behandlungsgruppen. Demgegenüber ist die Hypoglykämierate in der Interventionsgruppe trotz forcierter Titration von Liraglutid und insgesamt stärkerer Blutzuckersenkung geringer als in der Kontrollgruppe, sodass für diesen Endpunkt von einem substanzspezifischen Effekt von Liraglutid ausgegangen werden kann.



3.2 Cochrane Reviews

Madsen KS et al., 2019 [69].

Metformin and second- or third-generation sulphonylurea combination therapy for adults with type 2 diabetes mellitus

Fragestellung

To assess the effects of metformin and sulphonylurea (second- or third-generation) combination therapy for adults with type 2 diabetes mellitus

Methodik

Population:

T2DM

Intervention:

Metformin plus second- or third-generation sulphonylurea (M +S) combination therapy

Komparator:

- Metformin plus another glucose-lowering intervention as a combination therapy (e.g. metformin plus dipeptidylpeptidase-4 inhibitor, metformin plus insulin)
- Metformin plus placebo
- Metformin monotherapy

Endpunkte:

- Primary endpoints: All-cause mortality, Health-related quality of life, Serious adverse events
- Secondary outcomes: Cardiovascular mortality, Non-fatal myocardial infarction, Heart failure, Non-fatal stroke, Amputation of lower extremity, Blindness or severe vision loss, End-stage renal disease, Non-serious adverse events, Hypoglycaemia, Socio-economic effects

Recherche/Suchzeitraum:

- CENTRAL, MEDLINE, Embase, ClinicalTrials.gov and WHO ICTRP. The date of the last search was March 2018
- We included trials with a minimum duration of intervention of 52 weeks

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane risk of bias

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 32 RCTs randomising 28,746 people.

Charakteristika der Population:

• Two trials had both a placebo group and an active comparator group (Ahrén 2014; Nauck 2013), the rest of the included trials had an active comparator group.



- The mean age of the participants ranged from 52 years to 73 years.
- One trial only included participants aged 65 years and more (Schernthaner 2015).
- Mean HbA1c at baseline ranged from 7.3% to 9.3%.
- Metformin was administered in all intervention and comparator arms and was mostly given in doses of 500 mg/day to 3000 mg/day
- The included trials used different types of sulphonylureas; 16 trials administered a secondgeneration sulphonylurea and 16 trials administered a third-generation sulphonylurea.

Qualität der Studien:

- None of the 32 included trials in our review was classified as having low risk of bias in all 'Risk of bias' domains.
- The description of randomization and allocation in the included trials was insufficient in eight trials (Ahrén 2014; Del Prato 2014; Filozof 2010; Gerich 2005; Matthews 2010; NCT00367055; Petrica 2009; Petrica 2011).
- Eleven trials had insufficient reporting of one or more outcomes of relevance for our review and, therefore, we classified them as having high risk of bias for selective outcome reporting bias (Derosa 2005; Derosa 2009a; Derosa 2009b; Derosa 2010; Derosa 2011a; Derosa 2011b; Filozof 2010; Gerich 2005; Maffioli 2013; Petrica 2009; Petrica 2011). We were able to assess one or more of our predefined outcomes in all the included trials.
- For all the comparisons, we judged the certainty of the evidence to be low or very low mainly because of very limited data, various risk of bias and imprecision.
- Most trials received financial funding from the pharmaceutical industry. It is known that trials
 receiving funding or provision of free drugs or devices from a pharmaceutical company show
 more favourable results and conclusions compared to trials sponsored y other sources (Lundh
 2017).

Studienergebnisse:

All Cause Mortality

Outcomes	Metformin + antidiabetic drug	Metformin + sulphonylurea	Relative effect (95% CI)	No. of partic- ipants (trials)	Certainty of the evidence (GRADE)	Comments
All-cause mortality (N)						
M + GLP1-A	7 per 1000	8 per 1000 (4 to	RR 1.15 (0.49 to	2594 (3)	⊕⊕⊝⊝al	
Follow-up: 2-3 years		19)	2.67)		Low	
M + DPP4-I Follow-up: 1-3 years	4 per 1000	5 per 1000 (3 to 9)	RR 1.32 (0.76 to 2.28)	11,694 (9)	⊕⊕⊝⊝ Low ^{b1}	
M + thiazolidinedione Follow-up: 1-5.5 years	34 per 1000	37 per 1000 (29 to 48)	RR 1.09 (0.85 to 1.40)	6654 (6)	⊕⊕⊝⊝ Low ^{c1}	
M + nateglinide	See comment			874 (3)	⊕⊕⊝⊝ Low d1	1 participant died in each intervention
Follow-up: 1-2 years					FOMOT	group
M + SGLT2-I Follow-up: 2-4 years	6 per 1000	6 per 1000 (3 to 13)	RR 0.96 (0.44 to 2.09)	5134 (4)	⊕⊝⊝⊝ Very low ^{e1}	



Serious adverse events (N)						
M + GLP1-A Follow-up: 2-3 years	126 per 1000	114 per 1000 (92 to 140)	RR 0.90 (0.73 to 1.11)	2594 (3)	⊕⊝⊝⊝ Very low ^{a3}	
M + DPP4-I Follow-up: 1-3 years	124 per 1000	132 per 1000 (120 to 146)	RR 1.07 (0.97 to 1.18)	11,694 (9)	⊕⊝⊝⊝ Very low ^{b3}	
M + thiazolidinedione Follow-up: 1-5.5 years	200 per 1000	202 per 1000 (186 to 222)	RR 1.01 (0.93 to 1.11)	6654 (6)	⊕⊝⊝⊝ Very low ^{c3}	
M + nateglinide Follow-up:	60 per 1000	101 per 1000 (32 to 313)	RR 1.68 (0.54 to 5.21)	874 (3)	⊕⊕⊝⊝ Low ^{d3}	
M + SGLT2-I Follow-up: 2-4 years	124 per 1000	126 per 1000 (94 to 170)	RR 1.02 (0.76 to 1.37)	5134 (4)	⊕⊙⊙⊃ Very low ^{e3}	
Non-fatal stroke (N)						
M + GLP1-A	Not reported	14				
M + DPP4-I Follow-up: 1-2 years	3 per 1000	6 per 1000 (2 to 18)	RR 2.21 (0.74 to 6.58)	5093 (4)	⊕ooo Very low ^{b4}	
M + thiazolidinedione Follow-up: 1-4.8 years	10 per 1000	13 per 1000 (7 to 25)	RR 1.29 (0.67 to 2.47)	3123 (2)	⊕⊝⊝⊝ Very low ^{c4}	

M + nateglinide Follow-up: 52 weeks	See comment			233 (1)	⊕⊝⊝⊝ Very low ^{d4}	No non-fatal stroke was reported
M + SGLT2-I Follow-up: 2 years	4 per 1000	3 per 1000 (1 to 13)	RR 0.87 (0.22 to 3.34)	2775 (2)	⊕⊝⊝⊝ Very low ^{e4}	
Non-fatal myocardial infarction	on (N)					
M + GLP1-A Follow-up: 2-3 years	6 per 1000	3 per 1000 (1 to 16)	RR 0.57 (0.12 to 2.82)	1575 (2)	⊕⊝⊝⊝ Very low ^{a5}	
M + DPP4-I Follow-up: 1-3 years	3 per 1000	5 per 1000 (2 to 10)	RR 1.45 (0.69 to 3.07)	6874 (6)	⊕⊝⊝⊝ very low ^{b5}	
M + thiazolidinedione Follow-up: 1-4.8 years	11 per 1000	14 per 1000 (8 to 24)	RR 1.21 (0.68 to 2.14)	3718 (3)	⊕⊝⊝⊝ Very low ^{c5}	
M + nateglinide Follow-up: 1 year	See comment			446 (2)	⊕⊕⊝⊝ Lowd5	In 1 trial 2/101 (2%) participants had a non-fatal myocardial infarction in the M +S group compared with 0/112 partici- pant in the metformin plus nateglinide group
M + SGLT2-I Follow-up: 2-4 years	6 per 1000	8 per 1000 (3 to 24)	RR 1.43 (0.49 to 4.18)	2264 (2)	⊕⊝⊝⊝ Very low ^{e5}	

Anmerkung/Fazit der Autoren

There is no firm evidence whether metformin plus sulphonylurea combination compared with metformin plus another glucose-lowering agent or metformin monotherapy increases benefit or harm for most patient-important outcomes (all-cause mortality, serious adverse events, macrovascular complications (cardiovascular mortality, non-fatal myocardial infarction, non-fatal stroke) and microvascular complications (amputation of lower extremity, blindness or severe vision loss, end-stage renal disease)).



There were more reported hypoglycaemic episodes with metformin plus sulphonylurea combination in comparison to all other metformin-antidiabetic agent combinations. The risk of hypoglycaemia increases with low glucose level targets which may not apply to the majority of elderly people with diabetes.

Vos RC et al., 2016 [89].

Insulin monotherapy compared with the addition of oral glucose-lowering agents to insulin for people with type 2 diabetes already on insulin therapy and inadequate glycaemic control

Fragestellung

To assess the effects of insulin monotherapy compared with the addition of oral glucoselowering agents to insulin monotherapy for people with type 2 diabetes already on insulin therapy and inadequate glycaemic control.

Methodik

Population:

• type 2 diabetes mellitus (according to the appropriate diagnostic criteria at the time) already on insulin therapy and inadequate glycaemic control

Intervention:

· insulin monotherapy

Komparator:

· combinations of insulin with one or more oral glucose-lowering agent

Endpunkte:

All-cause mortality, Diabetes-related morbidity, Adverse events, Health-related quality of life,
 Patient satisfaction, Glycosylated HbA1c, Fasting glucose, Lipids, Insulin dose

Recherche/Suchzeitraum:

• To November 2015

Qualitätsbewertung der Studien:

GRADE

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

- 37 trials with 40 treatment comparisons involving 3 227 participants
- insulin monotherapy: once-daily long-acting, once-daily intermediate-acting, twice daily premixed insulin, basal-bolus regimens (multiple injections) compared to
- · insulin in combination with
 - sulphonylureas (17 comparisons: glibenclamide = 11, glipizide = 2, tolazamide = 2, gliclazide = 1, glimepiride = 1), metformin (11 comparisons),
 - o pioglitazone (four comparisons),



- o alpha-glucosidase inhibitors (four comparisons: acarbose = 3, miglitol = 1),
- o dipeptidyl peptidase-4 inhibitors (DPP-4 inhibitors) (three comparisons: vildagliptin = 1, sitagliptin = 1, saxagliptin = 1) and
- o the combination of metformin and glimepiride (one comparison)
- duration of the interventions ranged from 2 to 12 months for parallel trials and two to four months for cross-over trials

Qualität der Studien:

• The majority of trials had an unclear risk of bias in several risk of bias domains. Fourteen trials showed a high risk of bias, mainly for performance and detection bias.

Studienergebnisse:

 No trials assessed all-cause mortality, diabetes-related morbidity or health-related quality of life

· hypoglycaemic events

- o no meta-analysis because of different definitions
- o in most trials insulin-sulphonylurea combination resulted in a higher number of mild episodes of hypoglycaemia, compared to the IM group (range: 2.2 to 6.1 episodes per participant in CT versus 2.0 to 2.6 episodes per participant in IM; low-quality evidence)
- pioglitazone CT resulted in more mild to moderate hypoglycaemic episodes compared with IM (range 15 to 90 episodes versus 9 to 75 episodes, respectively; low-quality evidence
- o in the other combinations comparable numbers of mild to moderate hypoglycaemic events (low-quality evidence)

· additional weight gain

- addition of sulphonylureas resulted in an additional weight gain of 0.4 kg to 1.9 kg versus
 -0.8 kg to 2.1 kg in the IM group (220 participants; 7 trials; low-quality evidence)
- pioglitazone CT caused more weight gain compared to IM: MD 3.8 kg (95% CI 3.0 to 4.6);
 P < 0.01; 288 participants; 2 trials; low-quality evidence
- metformin CT associated with weight loss: MD -2.1 kg (95% CI -3.2 to -1.1), P < 0.01; 615 participants; 7 trials; low-quality evidence)
- DPP-4 inhibitors CT showed weight gain of -0.7 to 1.3 kg versus 0.6 to 1.1 kg in the IM group (362 participants; 2 trials; low-quality evidence)
- alpha-glucosidase CT compared to IM showed a MD of -0.5 kg (95% CI -1.2 to 0.3); P = 0.26; 241 participants; 2 trials; low-quality evidence
- Users of metformin CT (range 7% to 67% versus 5% to 16%), and alpha-glucosidase inhibitors
 CT (14% to 75% versus 4% to 35%) experienced more gastro-intestinal adverse effects compared to participants on IM.
- Two trials reported a higher frequency of **oedema** with the use of pioglitazone CT (range: 16% to 18% versus 4% to 7% IM).

Anmerkung/Fazit der Autoren

The addition of all oral glucose-lowering agents in people with type 2 diabetes and inadequate glycaemic control who are on insulin therapy has positive effects on glycaemic control and



insulin requirements. The addition of sulphonylureas results in more hypoglycaemic events. Additional weight gain can only be avoided by adding metformin to insulin. Other well-known adverse effects of oral glucose lowering agents have to be taken into account when prescribing oral glucose-lowering agents in addition to insulin therapy.



3.3 Systematische Reviews

Neue systematische Reviews für das Update 2019

Alfayez OM et al., 2019 [1].

Update on Cardiovascular Safety of Incretin-Based Therapy in Adults With Type 2 Diabetes Mellitus: A Meta-Analysis of Cardiovascular Outcome Trials.

Fragestellung

we conducted a systematic review and meta-analysis of GLP-1 receptor agonists and DPP-4 inhibitors in CV outcome trials to assess their CV safety in patients with type 2 diabetes.

Methodik

Population:

• adults with type 2 diabetes

Intervention:

- GLP-1 receptor agonists
- DPP-4 inhibitors

Komparator:

K.A.

Endpunkte:

- major adverse CV events (MACE), defined as the composite endpoint of death from CV causes, nonfatal myocardial infarction (MI) and nonfatal stroke.
- death from any cause and hospitalization for heart failure (HF).

Recherche/Suchzeitraum:

literature search in the Embase and MEDLINE databases from January to October 2018

Qualitätsbewertung der Studien:

• Cochrane collaboration tool for assessing risk of bias in randomized trials

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

9 RCT



Charakteristika der Studien:

 Fable 1

 Comparison of glucagon like peptide-1 receptor agonist and dipeptidyl peptidase IV inhibitor cardiovascular outcome trials

Study	Design	Medications	Sample size, N	Male sex, N (%)	Age, years, mean (SD)	Median follow up, years	Duration of diabetes, years, mean (SD)	A1C, %, mean (SD)	Existence of CVD at enrollment, N (%)
Glucagon-like per	otide-1 receptor agonist								
ELIXA	Randomized, double-blind, placebo-controlled trial	Lixisenatide once daily vs placebo	6,068	4,207 (69)	59.9 (9.7)*	2.1	9.2 (8.2)*	7.7 (1.3)*	6068 (100)
LEADER	Randomized, double-blind, placebo-controlled trial	Liraglutide once daily vs placebo	9,340	6,003 (64)	64.2 (7.2)*	3.8	12.8 (8.0)*	8.7 (1.6)*	7598 (81)
SUSTAIN-6	Randomized, double-blind, placebo-controlled trial	Semaglutide once weekly vs placebo	3,297	2,002 (61)	64.6 (7.4)	2.1	13.9 (8.1)	8.7 (1.5)	2735 (83)
EXSCEL	Randomized, double-blind, placebo-controlled trial	Exenatide once weekly vs placebo	14,752	9,149 (62)	61.9 (9.4)	3.2	13.1 (8.3)	8.1 (1.0)	10 782 (73)
HARMONY	Randomized, double-blind, placebo-controlled trial	Albiglutide once weekly vs placebo	9,463	6,569 (69)	64.1 (8.7)	1.6	14.1 (8.6)*	8.7 (1.5)	6,678 (71)
Dipeptidyl peptid	ase IV inhibitor								
EXAMINE	Randomized, double-blind, placebo-controlled trial	Alogliptin once daily vs placebo	5,380	3,651 (68)	61 (median)	1.5	7.3* (median)	8.0 (1.1)*	5,366 (100)
TECOS	Randomized, double-blind, placebo-controlled trial	Sitagliptin once daily vs placebo	14,671	10,374 (71)	65.5 (8)	3	11.6 (8.1)	7.2 (0.5)	10,863 (74.)
SAVOR/TIMI 53	Randomized, double-blind, placebo-controlled trial	Saxagliptin once daily vs placebo	16,492	11,037 (70)	65.1 (8.6)*	2.1	10.3 (median)	8.0 (1.4)	12,959 (79)
CARMELINA	Randomized, double-blind, placebo-controlled trial	Linagliptin once daily vs placebo	6,980	4,390 (63)	65.8 (9.1)	2,2	14.7 (9.5)	7.9 (1.0)	6,258 (90)

41C, glycated hemoglobin level; CARMELINA, cardiovascular safety and renal microvascular outcome study with linagliptin; CVD, cardiovascular disease; EUXA, the evaluation of lixisenatide in acute coronary syndrome trial; EXAMINE, an examination of cardiovascular outcomes with alogliptin vs standard-of-care trial; EXSCEL, the exenatide study of cardiovascular event lowering; HARMONY, a long-term, randomized, double blind, placebo-controlled study to determine the effect of albiglutide, when added to standard plood-glucose-lowering therapies, on major cardiovascular events in patients with type 2 diabetes mellitus; LEADER, the liraglutide effect and action in diabetes evaluation of cardiovascular outcome results trial; SAVOR-TIMI 53, saxagliptin assessment of vascular outcomes recorded in patients with diabetes mellitus thrombolysis in myocardial nfarction trial; SD, standard deviation; SUSTAIN-6, the preapproval trial to evaluate cardiovascular and other long-term outcomes with semaglutide in subjects with type 2 diabetes; TECOS, trial evaluating cardiovascular outcomes with sitagliptin.

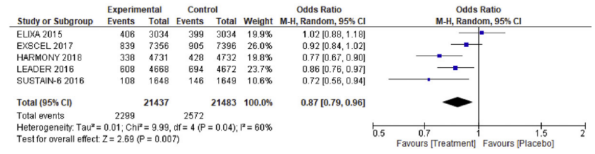
Qualität der Studien:

• All studies with low risk of selection bias, performance bias, detection bias, attrition bias and reporting bias und unclear risk of other bias

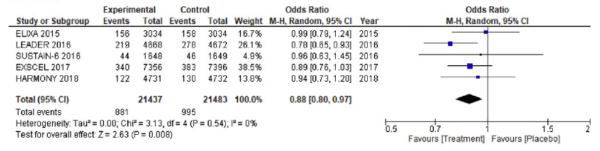
Studienergebnisse:

GLP-1 receptor agonists vs. control: stat. sign. differences in MACE, CV death, stroke, death from any cause:

1- MACE



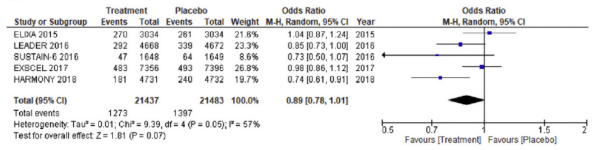
2- CV death



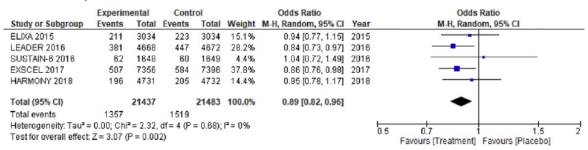
^{*} Data for the treatment arm.



3- MI



5- Death from any cause



6- Hospitalization for HF

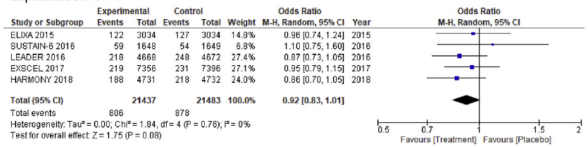


Figure 1. Meta-analysis results of GLP-1 receptor agonists cardiovascular outcome trials. CV, cardiovascular; ELIXA, the evaluation of lixisenatide in acute coronary syndrome trial; EXSCEL, the exenatide study of cardiovascular event lowering; GLP-1, glucagon-like peptide-1; HARMONY, a long-term, randomized, double blind placebo-controlled study to determine the effect of albiguitide, when added to standard blood-glucose-lowering therapies, on major cardiovascular events in patients with type 2 diabetes mellitus; HF, heart failure; LEADER, the liraglutide effect and action in diabetes evaluation of cardiovascular outcome results trial; MACE, major adverse CV events; MI, myocardial infarction; SUSTAIN-6, the preapproval trial to evaluate cardiovascular and other long-term outcomes with semaglutide in subjects with type 2 diabetes

DPP-4 inhibitors: no stat. significant differences in the CV outcomes:

1. Major adverse cardiovascular events

	Experim	nental	Cont	Control Odds Ratio				Odds Ratio
Study or Subgroup	Events	Total	Events	Total	Weight	M-H, Random, 95% CI	Year	M-H, Random, 95% CI
SAVOR-TIMI 53 2013	613	8280	609	8212	28.8%	1.00 [0.89, 1.12]	2013	-
EXAMINE 2015	305	2701	316	2679	14.0%	0.95 [0.81, 1.13]	2015	 -
TECOS 2015	839	7332	851	7339	38.1%	0.99 [0.89, 1.09]	2015	
CARMELINA 2018	434	3494	420	3485	19.1%	1.04 [0.90, 1.19]	2018	-
Total (95% CI)		21807		21715	100.0%	0.99 [0.93, 1.06]		+
Total events	2191		2196					
Heterogeneity: Tau ² = 0	0.00; Chi ² :	= 0.60, d	f = 3 (P =	0.90); F	= 0%			0.5 0.7 1 1.5 2
Test for overall effect: 2	Z = 0.21 (P	= 0.84)						Favours [Treatment] Favours [Placebo]



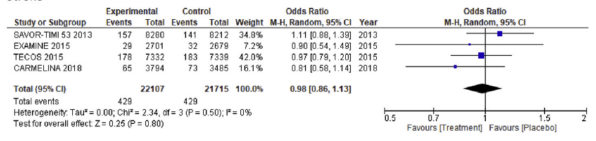
2. Cardiovascular death

	Experimental Control			Odds Ratio			Odds Ratio	
Study or Subgroup	Events	Total	Events	Total	Weight	M-H, Random, 95% CI	Year	M-H, Random, 95% CI
SAVOR-TIMI 53 2013	269	8280	260	8212	27.2%	1.03 [0.86, 1.22]	2013	
TECOS 2015	380	7332	366	7339	36.6%	1.04 [0.90, 1.21]	2015	- • -
EXAMINE 2015	89	2701	111	2679	10.6%	0.79 [0.59, 1.05]	2015	
CARMELINA 2018	255	3494	264	3485	25.6%	0.96 [0.80, 1.15]	2018	
Total (95% CI)		21807		21715	100.0%	0.99 [0.90, 1.08]		•
Total events	993		1001					
Heterogeneity: Tau ² = 0	.00; Chi ² :	3.20, d	f = 3 (P =	0.36); F	= 6%			0.5 0.7 1 1.5 2
Test for overall effect: Z	= 0.28 (P	= 0.78)						Favours [Treatment] Favours [Placebo]

3. Myocardial infarction

	Treatm	Treatment Placebo		ebo	Odds Ratio				Odds	Ratio	
Study or Subgroup	Events	Total	Events	Total	Weight	M-H, Random, 95% CI	Year		M-H, Rando	om, 95% CI	
SAVOR-TIMI 53 2013	265	8280	278	8212	30.4%	0.94 [0.80, 1.12]	2013			_	
EXAMINE 2015	187	2701	173	2679	19.4%	1.08 [0.87, 1.33]	2015		_	-	
TECOS 2015	300	7332	316	7339	34.1%	0.95 [0.81, 1.11]	2015				
CARMELINA 2018	156	3494	135	3485	16.1%	1.16 [0.92, 1.47]	2018		-	•	
Total (95% CI)		21807		21715	100.0%	1.00 [0.91, 1.10]			<	-	
Total events	908		902								
Heterogeneity: Tau ² = 0	0.00; Chi ² :	= 2.85, 0	f= 3 (P=	0.42); [3	= 0%			0.5	n 7	15	
Test for overall effect: 2	= 0.05 (P	= 0.96)							avours [Treatment]	110	2

4. Stroke



5. Death from any cause

	Experimental Control			Odds Ratio		Odds Ratio		
Study or Subgroup	Events	Total	Events	Total	Weight	M-H, Random, 95% CI	Year	M-H, Random, 95% CI
SAVOR-TIMI 53 2013	420	8280	378	8212	27.8%	1.11 [0.96, 1.28]	2013	+-
TECOS 2015	547	7332	537	7339	35.1%	1.02 [0.90, 1.16]	2015	-
EXAMINE 2015	153	2701	173	2679	12.4%	0.87 [0.69, 1.09]	2015	
CARMELINA 2018	367	3494	373	3485	24.8%	0.98 [0.84, 1.14]	2018	
Total (95% CI)		21807		21715	100.0%	1.01 [0.93, 1.10]		*
Total events	1487		1461					
Heterogeneity: Tau ² = 0	0.00; Chi ² :	3.48, d	f = 3 (P =	0.32); P	= 14%		<u>⊢</u>	5 0.7 1 1.5
Test for overall effect: Z	= 0.32 (P	= 0.75)					0.	Favours [Treatment] Favours [Placebo]

6. Hospitalization for heart failure

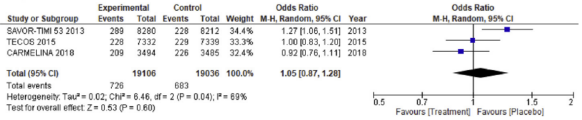


Figure 2. Metanalysis results of dipeptidyl peptidase-4 inhibitors cardiovascular outcome trials. CARMELINA, cardiovascular safety and renal microvascular outcome study with linagliptin; EXAMINE, an examination of cardiovascular outcomes with alogliptin vs standard-of-care trial; SAVOR-TIMI 53, saxagliptin assessment of vascular outcomes recorded in patients with diabetes mellitus thrombolysis in myocardial infarction trial; TECOS, trial evaluating cardiovascular outcomes with sitagliptin



Anmerkung/Fazit der Autoren

This meta-analysis demonstrated that GLP-1RAs were associated with a significant reduction in major adverse CV events, CV death, stroke and death from any cause, while DPP-4 inhibitors were comparable to placebo for all CV outcomes, including hospitalizations for heart failure.

Avgerinos I et al., 2019 [4].

Glucagon-like peptide-1 receptor agonists and microvascular outcomes in type 2 diabetes: A systematic review and metaanalysis.

Fragestellung

We conducted a systematic review and meta-analysis of RCTs to clarify the effect of GLP-1 RAs on renal and diabetic retinopathy-related outcomes in adults with T2DM.

Methodik

Population:

• in adults with T2DM

Intervention:

GLP-1 RA

Komparator:

placebo or another antidiabetic agent

Endpunkte:

- primary outcomes: change from baseline in urinary albumin-to-creatinine ratio (UACR, mg/g) and incidence of diabetic retinopathy.
- Secondary outcomes: change from baseline in estimated glomerular filtration rate (eGFR, mL/min/1.73 m2) and in glycated haemoglobin (HbA1c, %), and incidence of macular oedema, retinal detachment, retinal haemorrhage, or vitreous haemorrhage

Recherche/Suchzeitraum:

- MEDLINE, Embase and the Cochrane Library up to June 11, 2018,
- RCTs with treatment duration of at least 12 weeks

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane risk of bias

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 60 RCTs (60 077 participants)

Charakteristika der Population:

• Twenty-six trials assessed liraglutide, while exenatide, lixisenatide, dulaglutide and semaglutide were assessed in 9, 7, 10 and 8 trials, respectively.



• Study duration ranged from 12 weeks to 3.8 years, and was ≥52 weeks in 26 trials, while HbA1c levels at baseline ranged from 7.1% to 10.3%.

Qualität der Studien:

 Overall risk of bias was high in most studies assessing change from baseline in UACR or incidence of diabetic retinopathy, mainly because of the high discontinuation rate, missing data, or the need for imputation of mean and standard deviation values

Studienergebnisse:

		Studies	Number of p analysed, n	articipants	Effect estimate WMD/	
Outcome	Comparison	included, n	GLP-1 RA	Comparator	ORa (95% CI)	l², %
Mean change in UACR from	GLP-1 RAs vs. placebo	19	11 923	9643	-2.55 (-4.37, -0.73)	45
baseline (mg/g)	GLP-1 RAs vs. active comparator	17	4454	2850	-5.52 (-10.89, -0.16)	41
Mean change in eGFR from	GLP-1 RAs vs. placebo	14	9329	7861	-0.97 (-1.84, -0.11)	69
baseline (ml/min/1.73 m²)	GLP-1 RAs vs. active comparator	10	3790	1897	0.03 (-0.70, 0.76)	25
Diabetic retinopathy	GLP-1 RAs vs. placebo	15	16 525	15 099	1.01 (0.89, 1.16)	0
	GLP-1 RAs vs. active comparator	18	6960	4233	0.95 (0.67, 1.35)	0
Macular oedema	GLP-1 RAs vs. placebo	9	8339	7252	0.84 (0.44, 1.57)	0
	GLP-1 RAs vs. active comparator	6	1940	1817	1.14 (0.34, 3.84)	0
Retinal detachment	GLP-1 RAs vs. placebo	8	10 588	10 143	1.20 (0.52, 2.80)	0
	GLP-1 RAs vs. active comparator	8	3528	2190	0.67 (0.26, 1.74)	0
Retinal haemorrhage	GLP-1 RAs vs. placebo	8	8170	7126	0.93 (0.42, 2.08)	0
	GLP-1 RAs vs. active comparator	10	3682	2185	0.79 (0.34, 1.88)	0
Vitreous haemorrhage	GLP-1 RAs vs. placebo	6	10748	9964	1.93 (1.09, 3.42)	0
Mean change in HbA1c	GLP-1 RAs vs. placebo	28	14 489	12 336	-0.88 (-1.01, -0.74)	93
from baseline (%)	GLP-1 RAs vs. active comparator	30	9426	6024	-0.37 (-0.51, -0.24)	94

Abbreviations: CI, confidence interval; eGFR, estimated glomerular filtration rate; GLP-1 RAs, glucagon-like peptide-1 receptor agonists; HbA1c, glycated haemoglobin; NE, not estimable; OR, odds ratio; UACR, urinary albumin-to-creatinine ratio; WMD, weighted mean difference.

^a For change in UACR, eGFR and HbA1c, the effect estimate is weighted mean difference, while for diabetic retinopathy, macular oedema, retinal detach-

Anmerkung/Fazit der Autoren

In conclusion, our meta-analysis provides some reassurance that GLP-1 RAs are safe in terms of their effect on diabetic retinopathy and albuminuria or change in eGFR. Caution may be warranted for incidence of vitreous haemorrhage.

Bae 2019 JH et al., 2019 [5].

Effects of Dipeptidyl Peptidase-4 Inhibitors on Renal Outcomes in Patients with Type 2 Diabetes: A Systematic Review and Meta-Analysis

Fragestellung

In the present study, we performed a systematic review and meta-analysis of RCTs to investigate the effects of DPP-4 inhibitors on individual renal outcomes including ESRD compared with placebo or other antidiabetic agents in patients with type 2 diabetes.

Methodik

Population:

· type 2 diabetes

^a For change in UACR, eGFR and HbA1c, the effect estimate is weighted mean difference, while for diabetic retinopathy, macular oedema, retinal detachment, retinal haemorrhage and vitreous haemorrhage, the effect estimate is odds ratio, along with 95% confidence interval.



Intervention:

• DPP-4 inhibitors

Komparator:

placebo or other antidiabetic agents

Endpunkte:

 renal outcomes including changes in UACR or eGFR, and the development of microalbuminuria, macroalbuminuria, doubling of serum creatinine levels, renal failure, end-stage renal disease (ESRD), renal replacement therapy (RRT), dialysis, or kidney transplantation

Recherche/Suchzeitraum:

- MEDLINE, Embase, and the Cochrane Central Register of Controlled Trials to Sep 2017
- eligible studies were at least 12 weeks of study duration

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane risk of bias

Ergebnisse

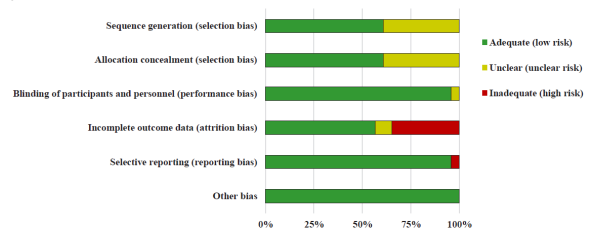
Anzahl eingeschlossener Studien:

• 23 RCTs in 19 publications (n=41359)

Charakteristika der Population:

- The number of participants in individual studies ranged from 36 to 16,492.
- The study duration of two studies lasted up to 4 years [12,14], and one study reported results
 with a median duration of 2.1 years [11]. The remaining studies had 12 to 160 weeks of study
 duration.
- Baseline eGFR of participants was ≥60 mL/min/1.73 m2 in five studies [30-34] and ≥30 mL/min/1.73 m2 in five studies [12,14,15,23,35]. Two studies did not describe inclusion or exclusion criteria for baseline eGFR or serum creatinine levels [36,37].

Qualität der Studien:



Supplemental Fig. S1. Study quality and risk of bias assessment.



Studienergebnisse:

eGFR

- DPP-4 inhibitors showed a small but significant decline in eGFR compared with controls ([WMD, -1.11 mL/min/1.73 m2; 95% CI, -1.78 to -0.44; P=0.001], [SMD, -0.07; 95% CI, -0.12 to -0.02; P= 0.009]).
- The test for heterogeneity showed moderate heterogeneity across the studies (I2=40.5%, P=0.064 on the test of WMD; I2=43.2%, P=0.048 on the test of SMD).

Development, progression, and regression of albuminuria

DPP-4 inhibitors significantly reduced the risk of developing microalbuminuria (RR, 0.89; 95% CI, 0.80 to 0.98; P=0.022) and macroalbuminuria (RR, 0.77; 95% CI, 0.61 to 0.97; P= 0.027) compared with controls. However, the effects of DPP-4 inhibitors on incident albuminuria were mainly driven by one large trial (Supplemental Fig. S3) [11]. There was no heterogeneity across the studies on both microalbuminuria (I2=0.0%, P=0.471) and macroalbuminuria (I2=1.3%, P=0.363) (Fig. 4A, B).

Development of ESRD

 DPP-4 inhibitors did not reduce the risk of developing ESRD in patients with type 2 diabetes compared with controls (RR, 0.93; 95% CI, 0.76 to 1.14; P=0.475) (Fig. 4D). There was no heterogeneity across the studies (I2=0.0%, P=0.853).

Anmerkung/Fazit der Autoren

In conclusion, our systematic review and meta-analysis demonstrated that DPP-4 inhibitors had renoprotective effects by reducing the risk of development or progression of albuminuria without affecting the risk of ESRD in patients with type 2 diabetes compared with placebo or other antidiabetic agents.

Bae JH et al., 2019 [6] + Feng C et al., 2019 [24].

Effects of Sodium-Glucose Cotransporter 2 Inhibitors on Renal Outcomes in Patients with Type 2 Diabetes: A Systematic Review and Meta-Analysis of Randomized Controlled Trials

+

Feng C et al, 2019. Effect of SGLT2 inhibitor on renal function in patients with type 2 diabetes mellitus: a systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials

Fragestellung

In this regard, we conducted this systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials (RCTs) to investigate the effects of SGLT2 inhibitors on individual renal outcomes compared with placebo or other antidiabetic drugs in patients with type 2 diabetes.

Methodik

Population:

Patients with Type 2 Diabetes

Intervention:

• SGLT2 inhibitors



Komparator:

• placebo or other antidiabetic drugs

Endpunkte:

 renal outcomes: changes in urine albumin-to-creatinine ratio (UACR) or eGFR, and incident microalbuminuria, macroalbuminuria, doubling of serum creatinine, renal failure, end-stage renal disease (ESRD), RRT, dialysis, or kidney transplantation

Recherche/Suchzeitraum:

 MEDLINE, Embase, and the Cochrane Central Register of Controlled Trials from inception to September 2017

Qualitätsbewertung der Studien:

• Cochrane risk of bias

Ergebnisse

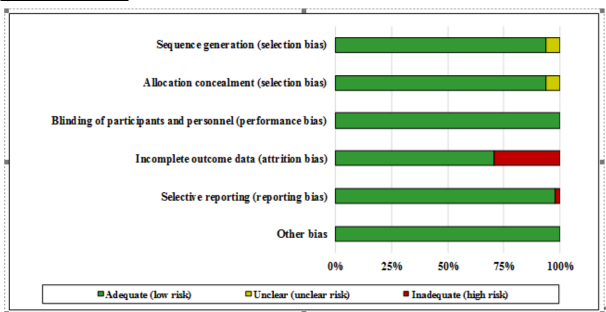
Anzahl eingeschlossener Studien:

• 48 RCTs (n= 58,165 (n=34,661 in the SGLT2 inhibitor group and n=23,504 in the control group).

Charakteristika der Population:

- The number of participants in each study ranged from 114 to 10,142. Three studies had a duration of 187 to 296 weeks6,9,22, whereas the remaining studies had a duration ranging from 12 to 104 weeks.
- The baseline eGFR of the participants was ≥55 (or 60) mL/min/1.73 m2 in 24 studies4,8,38–59, ≥30 mL/min/1.73 m2 in 14 studies6,7,9,15,20,22,30,32–34,60–63, ≥20 mL/ min/1.73 m2 and in 1 study21. In one study, 74 of 741 participants had an eGFR of ≥15 and <30 mL/min/1.73 m2 at baseline35.

Qualität der Studien:





Studienergebnisse:

eGFR

- The changes in eGFR were not significantly different between SGLT2 inhibitors and controls (WMD, 0.19 mL/min/1.73 m2; 95% CI, −0.44 to 0.82; P = 0.552) (Fig. 4A,B). The test for heterogeneity for this showed substantial heterogeneity across the studies (I2 = 79.6%; P < 0.001). There was a large discrepancy noted in estimated treatment effects between fixed effect and random effects models, depending on weights given to two large trials20,22.</p>
- SGLT2 inhibitors significantly slowed the decline in eGFR in patients with >52 weeks of treatment duration compared with controls.
- In the meta-regression, the decline in eGFR were slower in patients with a higher baseline eGFR (P = 0.116) and a longer duration of follow-up (P = 0.038)

ESRD

- SGLT2 inhibitors significantly reduced the risk of ESRD compared with controls (RR, 0.70; 95% CI, 0.57 to 0.87; P = 0.001) (Fig. 5D).
- The number of events was 151 of 15,212 and 194 of 10,694 participants in the SGLT2 inhibitor and control groups, respectively.
- Heterogeneity was regarded as not significant across the studies (I2 = 0.1%; P = 0.433).

Anmerkung/Fazit der Autoren

Our meta-analysis demonstrated that SGLT2 inhibitors had beneficial effects on the kidney by lowering the risk of albuminuria development or progression and reducing the risk of ESRD compared with placebo or other antidiabetic drugs in patients with type 2 diabetes. In addition, the renoprotective effects of SGLT2 inhibitors were greater in patients with a higher UACR and GFR, and a long duration of treatment.

Chen Q et al., 2019 [11].

Risk of Fractures Associated with Dipeptidyl Peptidase 4 Inhibitor Treatment: A Systematic Review and Meta Analysis of Randomized Controlled Trials

Fragestellung

The aim of this research is to obtain a meta-analysis and systematic review to ascertain the treatment of DPP-4 inhibitors is related to the occurrence of fracture in T2DM patients or not.

Methodik

Population:

T2DM

Intervention:

• DDP-4 inhibitors as interventions, including sitagliptin, saxagliptin, vildagliptin, alogliptin, linagliptin, trelagliptin, and anagliptin;

Komparator:

· comparators or placebo



Endpunkte:

· data on fracture occurrence

Recherche/Suchzeitraum:

- Medline, Embase, and Cochrane Central Register of Controlled Trials RCTs up to 2 December 2018
- RCTs with duration of with a duration greater than or equal to 12 weeks;

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane risk of bias

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 87 RCTs (n= 93,772 participants)

Charakteristika der Population:

- The DDP-4 inhibitors included in all 87 trials were as follows: sitagliptin in 45, saxagliptin in 15, linagliptin in 15, alogliptin in seven, and vildagliptin in five.
- A total of 28 studies and 44 studies, including 22,082 patients and 63,135 patients, were used to compare DPP-4 inhibitors with active comparators and placebo, respectively, while 15 trials including 8555 patients compared DPP-4 inhibitors with active comparators and placebo simultaneously
- The main population in the study was middle-aged and elderly people; the average age of the study population was 49.7—78.3 years.
- Follow-up time of the study ranged from 12 to 206 weeks. We used 52 weeks as the cutoff point for the duration of treatment; 44 RCTs lasted less than it and 43 RCTs lasted longer.

Qualität der Studien:

- nine studies did not mention the method used for randomization.
- The methods used to describe assignment and blinding method for outcome assessment were unclear in 19 and 44 studies, respectively.
- Almost all the studies described the method for handling incomplete outcome data, blinding of participants and personnel, and selective reporting.
- Overall, the bias risk in research was considered relatively low.

Studienergebnisse:

- Fracture risk According to Control Regimen
- A total of 30,637 participants in trials were compared using active comparators, the MH-OR was 1.04 (95% CI 0.74–1.46, P = 0.81) in trials vs. active comparators, and fractures occurred in 72 cases and 68 cases in the DDP-4 inhibitor treatment group and the control group, respectively.
- The I2 value obtained was equal to 0.0% and heterogeneity was not observed.
- Through the GRADE system, we believe that the quality of evidence was moderate.



Anmerkung/Fazit der Autoren

Although the results of our study indicate that DPP-4 inhibitors show no significant anti-fracture capabilities, this study is still of value to physicians when choosing these drugs as a treatment option. In addition, treatment of diabetic patients with DDP-4 inhibitors, which is thus usually independent of the risk of fractures can be considered as an advantage worth mentioning compared with drugs such as thiazolidinedione or exenatide, which are known to increase the risk of fracture

Chen Z et al., 2019 [12].

Sodium-Glucose Co-Transporter 2 Inhibitors Compared with Sulfonylureas in Patients with Type 2 Diabetes Inadequately Controlled on Metformin: A Meta-Analysis of Randomized Controlled Trials

Fragestellung

we therefore conducted a meta-analysis of randomized controlled trials (RCTs) to collectively compare the efficacy, safety, and durability of SGLT2 inhibitors with Sulfunylureas (SUs) as second-line therapy in patients with T2DM with inadequate glycemic control on metformin.

Methodik

Population:

T2DM

Intervention/Komparator:

• SGLT2 inhibitors vs. SUs addon to Metformin

Endpunkte:

- Primary outcomes: HbA1c and weight between baseline and end of intervention, and number
 of participants with any hypoglycemic episodes. Hypoglycemic events include documented
 hypoglycemia (episodes with a capillary or plasma glucose level ≤ 3.9 mmol/L with or without
 symptoms), and symptomatic hypoglycemia (episodes with clinical symptoms reported by the
 investigator as hypoglycemia, biochemical documentation not required).
- Secondary outcomes were as follows: changes from baseline in fasting plasma glucose (FGP), systolic and diastolic blood pressures (SBP and DBP); and incidence of genital tract infection, urinary tract infection, and serious adverse events at the end of intervention.

Recherche/Suchzeitraum:

- PubMed, Embase, and Cochrane Central Register of Controlled Trials published up to 10 January 2018
- RCTs had at least 8-week follow-up periods

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane risk of bias



Ergebnisse

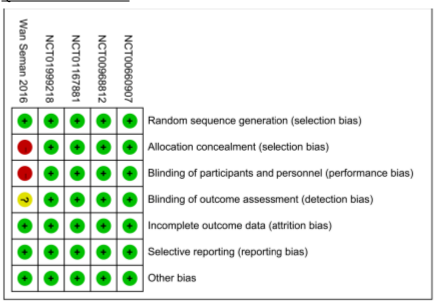
Anzahl eingeschlossener Studien:

• 5 RCTs (n=4300)

Charakteristika der Population:

- Mean duration of the five trials was 96 weeks (range 12–208 weeks). Patients had a mean baseline HbA1c of 7.78% (range 7.65–7.92), mean baseline body mass index (BMI) of 30.8 kg/m2 (29.8–31.5), and mean duration of diabetes of 6.5 years (5.5–7.5).
- Two trials (NCT00660907, Wan [21]) compared dapagliflozin with SUs, one trial (NCT00968812) compared canagliflozin with a SU, one trial (NCT01167881) compared empagliflozin with a SU, and one study (NCT01999218) compared ertugliflozin with a SU.
- Outcomes of three trials (NCT00660907, NCT00968812, NCT01167881) were assessed at different durations of follow-up, and two trials (NCT00968812, NCT01999218) used two doses of SGLT2 inhibitors

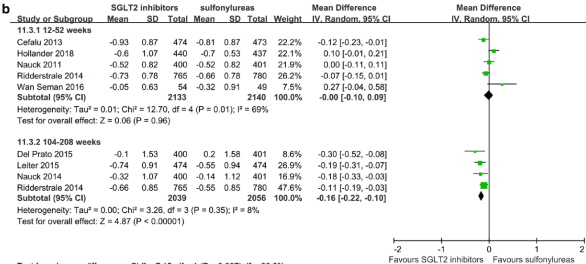
Qualität der Studien:





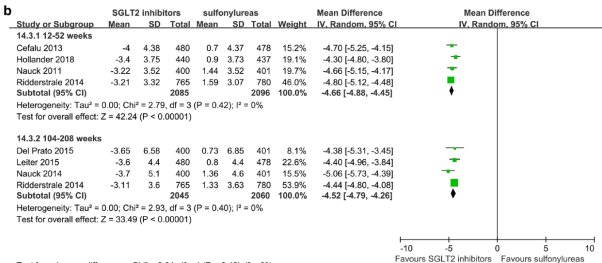
Studienergebnisse:

HbA1c



Test for subgroup differences: $Chi^2 = 7.15$. df = 1 (P = 0.007). $I^2 = 86.0\%$

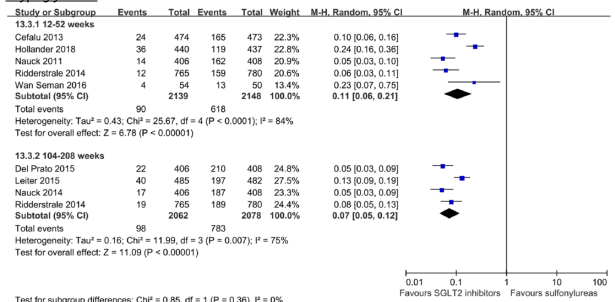
Weight



Test for subaroup differences: Chi² = 0.64. df = 1 (P = 0.42), $I^2 = 0\%$



Hypoglycemia



Safety

- SGLT2 inhibitors led to greater reductions in FGP (MD 0.53 [- 0.75, 0.32] mmol/L, p < 0.00001), SBP (MD 5.00 [- 5.77, 4.22] mmHg, p < 0.00001), and DBP (MD 2.19 [- 2.91, 1.46] mmHg, p < 0.00001; Table 2), whereas the incidence of genital tract infection (OR 5.54 [3.63, 8.45], p < 0.00001) was significantly higher after SGLT2 inhibitor treatment compared with SUs (Table 3).
- There was no significant difference in the incidence of urinary tract infection (OR 1.17 [0.96, 1.43], p = 0.12) and serious adverse events (OR 1.02 [0.69, 1.52], p = 0.92) between the two groups
 - 12. Nauck MA, Del PS, Duran-Garcia S, Rohwedder K, Langkild AM, Sugg J, et al. Durability of glycaemic efficacy over 2 yea with dapagliflozin versus glipizide as add-on therapies in patient whose type 2 diabetes mellitus is inadequately controlled with metformin. Diabetes Obes Metab. 2014;16(11):1111–20.
 - 17. Leiter LA, Yoon KH, Arias P, Langslet G, Xie J, Balis DA, et al. Canagliflozin provides durable glycemic improvements and body weight reduction over 104 weeks versus glimepiride in patients with type 2 diabetes on metformin: a randomized, double-blind, phase 3 study. Diabetes Care. 2015;38(3):355–64.
 - 18. Del PS, Nauck M, Duran-Garcia S, Maffei L, Rohwedder K, Theuerkauf A, et al. Long-term glycaemic response and tolerability of dapagliflozin versus a sulphonylurea as add-on therapy to metformin in patients with type 2 diabetes: 4-year data. Diabetes Obes Metab. 2015;17(6):581–90.
 - 19. Hollander P, Liu J, Hill J, Johnson J, Jiang ZW, Golm G, et al. Ertugliflozin compared with glimepiride in patients with type 2 diabetes mellitus inadequately controlled on metformin: the VERTIS SU randomized study. Diabetes Ther. 2018;9(1):193–207.
 - 20. Ridderstrale M, Andersen KR, Zeller C, Kim G, Woerle HJ, Broedl UC. Comparison of empagliflozin and glimepiride a add-on to metformin in patients with type 2 diabetes: a 104-week randomised, active-controlled, double-blind, phase 3 trial. Lancet Diabetes Endocrinol. 2014;2(9):691–700.
 - 21. Wan SWJ, Kori N, Rajoo S, Othman H, Mohd NN, Wahab NA, et al. Switching from sulphonylurea to a sodium-glucose cotransporter2 inhibitor in the fasting month of Ramadan is associated with a reduction in hypoglycaemia. Diabetes Obes Metab. 2016;18(6):628–32.
 - 27. Nauck MA, Del PS, Meier JJ, Duran-Garcia S, Rohwedder K, Elze M, et al. Dapagliflozin versus glipizide as add-on therapy in patients with type 2 diabetes who have inadequate glycemic control with metformin: a randomized, 52-week, double- blind, active-controlled noninferiority trial. Diabetes Care. 2011;34(9):2015–22.



Anmerkung/Fazit der Autoren

Despite similar glycemic efficacy over a relatively short term, SGLT2 inhibitors are more effective over a longer term than SUs as add-on treatment to metformin. In addition, SGLT2 inhibitors produce less hypoglycemic events and lead to greater reductions in weight and blood pressure compared with SUs. Finally, SGLT2 inhibitors appear to be well tolerated apart from genital tract infection, which is frequent but usually mild. Therefore, SGLT2 inhibitors might be effective and well tolerated second-line agents for patients with T2DM who have not achieved good glycemic control on metformin alone.

Dai D et al., 2019 [18].

Efficacy and hypoglycemic risk of sitagliptin in obese/overweight patients with type 2 diabetes compared with GLP-1 receptor agonists.

Fragestellung

To assess the efficacy and hypoglycemic risk of sitagliptin versus that of GLP-1 receptor agonists in the management of obese/overweight patients with T2DM.

Methodik

Population:

T2DM patients

Intervention/Komparator:

Sitagliptin vs. GLP-1 receptor agonists

Endpunkte:

Decreases in hemoglobin A1c (HbA1C) levels, the percentage of patients achieving an HbA1C goal of <7%, weight loss, decreases in fasting plasma glucose (FPG) and postprandial plasma glucose (PPG), and decreases in systolic blood pressure (SBP) and diastolic blood pressure (DBP); incidence of hypoglycemia

Recherche/Suchzeitraum:

EMBASE, PubMed, Cochrane Library, and ClinicalTrials.gov until March 2018

Qualitätsbewertung der Studien:

Cochrane approach

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

8 studies

Charakteristika der Population:

- Seven RCTs were parallel studies, and 1 was a crossover study.
- Patients had been treated with a stable metformin regimen in 7 trials and metformin or thiazolidinedione in 1 trial.



- The mean BMI at baseline ranged from 31kg/m2 to 36.8kg/m2 in the sitagliptin group and 31kg/m2 to 36.8kg/m2 in the GLP-1 receptor agonist group.
- The mean values of HbA1C at baseline ranged from 8.1% to 8.5% in the sitagliptin group and 8.1% to 8.6% in the GLP-1 receptor agonist group.
- 1240 patients were included in the sitagliptin group, and 75.8% were White, 7.2% were Black,
 7.7% were Asian (a study by Charbonnel et al did not report this value) and 9.3% were other races
- 1378 patients were included in the GLP-1 receptor agonist group, and 76.2% were White, 6.1% were Black, 6.4% were Asian (a study by Charbonnel et al did not report this value), and 11.3% were other races.

Qualität der Studien:

The participants of all 8 trials were randomly allocated, 5 studies adequately described the methods of randomization and others did not mention it. There were no differences in the baseline characteristics between the sitagliptin group and the GLP-1 receptor agonist group. Studies by Charbonel et al and Gadde et al were not blinded to the participants. All 8 studies clearly reported participants withdrawing from the trial and accounted for it.

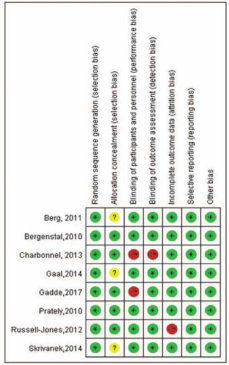


Figure 3. Risk of bias for the included studies.

Studienergebnisse:

- Compared with GLP-1 receptor agonists, sitagliptin was less effective at reducing HbA1c (0.42 [0.27, 0.56]), FPG (0.78 [0.36, 1.19]), PPG (2.61 [1.35, 3.87]), and body weight (1.42 [0.71, 2.14]).
- Conversely, there were no significant differences in SBP reduction (0.38 [-1.14, 1.89]), DBP reduction (-0.30 [-1.00, 0.39]), and hypoglycemic risk (1.09 [0.50, 2.35]).



Outcome	No. of studies contributing data	Risk Ratio (95% CI), sitagliptin vs GLP-1 receptor agonists	Mean Difference (95% CI), sitagliptin vs GLP-1 receptor agonists	No. of participants of experimental group	No. of participants of control group	f heterogeneity, %	P
Decrease in HbA _{1C}	7		0.42 [0.27, 0.56]	1376	1473	68	<.00001
participants achieving HbA _{1C} goal of <7.0%	7	0.70 [0.58, 0.83]		1391	1493	80	<.0001
Decrease in FPG	8		0.78 [0.36, 1.19]	1418	1514	86	.0003
Decrease in PPG	3		2.61 [1.35, 3.87]	238	242	75	<.00001
Decrease in body weigh	6		1.42 [0.71, 2.14]	1115	1226	85	<.00001
Decrease in SBP	5		0.38 [-1.14, 1.89]	954	1073	50	.63
Decrease in DBP	5		-0.30 [-1.00, 0.39]	954	1073	5	.4
Participants experiencing hypoglycemia	8	1.09 [0.50, 2.35]		1543	1666	77	.84

 $DBP = diastolic \ blood \ pressure, \ FPG = fasting \ plasma \ glucose, \ HbA_{1C} = hemoglobin \ A_{1C}, \ PPG = postprandial \ plasma \ glucose, \ SBP = systolic \ blood \ pressure.$

Subgroup analysis:

	Studies,	(95% Cl), sitagliptin vs GLP-1 receptor	nisk natio (95% CI), sitagliptin vs GLP-1 receptor	2	
Factor	n	agonists	agonists	<i>f</i> ² (%)	P
Subgroup analyses for decrease in HbA1c (%)					
Type of GLP-1 receptor agonists					
Exenatide	3	0.48 [0.33, 0.63]		2	< .00001
liraglutide	2	0.37 [0.24, 0.50]		0	< .00001
Formulation of GLP-1 receptor agonists					
Long-acting GLP-1 receptor agonists	4	0.54 [0.42, 0.66]		19	< .00001
Short-acting GLP-1 receptor agonists	3	0.27 [0.06, 0.48]		66	.01
the potential confounding factor (studies might enroll part	icipants with BMI <	25 kg/m ²)			
Studies excluding the potential confounding factor	3	0.42 [0.06, 0.79]		87	.02
Studies including the potential confounding factor	4	0.39 [0.28, 0.49]		0	< .00001
Subgroup analyses for the percentage of patients achieving	$_{ m ng}$ HbA1c goal of $<$	7.0%			
Type of GLP-1 receptor agonists					
Exenatide	3			50	<.00001
liraglutide	2		0.68[0.39, 1.18]	92	.17
Formulation of GLP-1 receptor agonists					
Long-acting GLP-1 receptor agonists	4		0.64 [0.56, 0.73]	29	<.00001
Short-acting GLP-1 receptor agonists	3		0.77 [0.55, 1.07]	85	.12
the potential confounding factor (studies might enroll part	icipants with BMI <	25 kg/m²)	(2.00)		
Studies excluding the potential confounding factor	3		0.68[0.49, 0.94]	83	.02
Studies including the potential confounding factor	4		0.71[0.56, 0.89]	78	.003
Subgroup analyses for decrease in FPG (mmol/l)	•		011 [[0.00] 0.00]		1000
Type of GLP-1 receptor agonists					
Exenatide	4	0.66 [0.09, 1.22]		80	.02
liraglutide	2	1.13 [0.85, 1.41]		0	<.00001
Formulation of long-acting GLP-1 receptor agonists	_	1110 [0.00, 1111]		•	2.00001
Long-acting GLP-1 receptor agonists	4	1.08 [0.72, 1.44]		56	<.00001
Short-acting GLP-1 receptor agonists	4	0.52 [-0.16, 1.21]		90	.13
the potential confounding factor (studies might enroll part				30	.10
Studies excluding the potential confounding factor	4	0.52 [-0.30, 1.35]		93	.21
Studies including the potential confounding factor	4	1.08 [0.85, 1.31]		7	<.00001
Subgroup analyses for weight loss (kg)	4	1.00 [0.00, 1.01]		,	<.00001
Formulation of GLP-1 receptor agonists					
Long-acting GLP-1 receptor agonists	4	1.33 [0.31, 2.36]		90	.01
Short-acting GLP-1 receptor agonists	2	1.65 [1.09, 2.20]		0	<.00001
the potential confounding factor (studies might enroll part)	_			U	<.00001
Studies excluding the potential confounding factor	•	• ,		40	<.00001
	3	1.82 [1.24, 2.41]		49	
Studies including the potential confounding factor	3	1.01 [-0.16, 2.19]		89	.09

Anmerkung/Fazit der Autoren

In conclusion, for obese/overweight patients, sitagliptin might exert a less potent effect regarding HbA1C, FPG, PPG, and weight reduction than GLP-1 receptor agonists; however, there was no



difference in hypoglycemic risk. Meanwhile, long-acting GLP-1 receptor agonists seemed more effective in reducing FPG.

Dicembrini I et al., 2019 [21].

Peripheral artery disease and amputations with Sodium-Glucose co-Transporter-2 (SGLT-2) inhibitors: A meta-analysis of randomized controlled trials

Fragestellung

Aim of the present metanalysis is the assessment of the effect of SGLT-2 inhibitors on peripheral artery disease and lower limb amputations in randomized controlled trials performed in patients with type 2 diabetes.

Methodik

Population:

Type 2 diabetes

Intervention:

- SGLT-2 inhibitors (i.e., canagliflozin 100/300 mg, dapagliflozin 5/10 mg, empagliflozin 10/25 mg, ertugliflozin 5/15 mg, ipragliflozin 25/50 mg, luseogliflozin 2.5/5 mg, and tofogliflozin 20 mg)
 - Treatment duration at least 52 weeks

Komparator:

• Placebo or active comparator

Endpunkte:

- Incidence of peripheral artery disease, as reported by investigators as serious adverse event.
 - A further outcome was amputation of lower limbs, specified as serious adverse event.

Recherche/Suchzeitraum:

Medline, clinicaltrials.gov, FDA till December 1st, 2018.

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane risk of bias

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

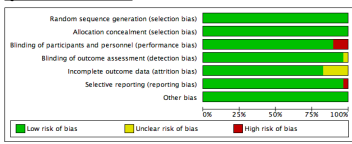
• 27 RCTs (29,404 and 21,556 patients in SGLT-2 inhibitor and comparator groups)

Charakteristika der Population:

 Mean duration of treatment of 84.0 weeks. The mean age, duration of diabetes, baseline HbA1c, and BMI of enrolled patients at baseline were 59.0 years, 8.3 years, 8.0%, and 30.9 Kg/m2, respectively



Qualität der Studien:



Studienergebnisse:

Peripheral artery disease

- Cases of peripheral artery disease were reported in 14 trials (3, 6, and 5 with dapagliflozin, canagliflozin, and empagliflozin, respectively), with 301 cases in SGLT-2 inhibitors and 177 cases in control groups.
- The overall incidence of peripheral artery disease was increased with SGLT-2 inhibitors (MH-OR 1.26 [1.04–1.52].

Amputations

- Risk of amputations for SGLT-2 inhibitors versus different comparators: Odds ratio: 0,83 [0,55; 1,25], p=0,38; I2: 52%
- Only with canagliflozin a significant risk was observed: MH-Odds Ratio 1,80 [1,28; 2,54]];
 p=0,0008; I2: 0%, 6 RCTs

Anmerkung/Fazit der Autoren

At present, there is no reason to believe that empagliflozin or dapagliflozin increase the risk of either peripheral artery disease of lower limb amputations. Canagliflozin could be associated with a specific risk, which needs to be further investigated.

Dicembrini I et al., 2019 [20]. + Cosentino C et al., 2019 [15].

Sodium-glucose co-transporter-2 (SGLT-2) inhibitors and cancer: A meta-analysis of randomized controlled trials

+

Cosentino C et al., 2019 [15]. Nephrolithiasis and sodium-glucose co-transporter-2 (SGLT-2) inhibitors: A meta-analysis of randomized controlled trials

(Zusätzliche Analysen auf Grundlage des Reviews von Dicembrini et al., 2019)

Fragestellung

The aim of the present meta-analysis was to assess the effects of SGLT-2 inhibitors on the overall incidence of malignancies and on different types of cancer, summarizing the results of trials with a duration of at least 1 year.



Methodik

Population:

• Type 2 diabetes

Intervention:

• SGLT-2 inhibitors (ie, canagliflozin 100/300 mg, dapagliflozin 5/10 mg, empagliflozin 10/25 mg, ertugliflozin 5/15 mg, ipragliflozin 25/50 mg, luseogliflozin 2.5/5 mg and tofogliflozin 20 mg)

Komparator:

 Placebo or active control other than SGLT-2 inhibitors. Sergliflozin and remogliflozin were discontinued

Endpunkte:

- All types of cancer and several site-specific cancers (ie breast, pulmonary, gastrointestinal, hepatic, pancreatic, skin, prostate and bladder)
- Nephrolithiasis

Recherche/Suchzeitraum:

Medline up to 1 December 2018

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane risk of bias

Ergebnisse

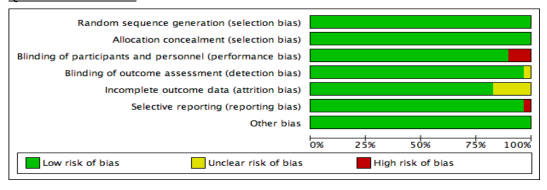
Anzahl eingeschlossener Studien:

• 27 trials (n=27744)

Charakteristika der Population:

- · Mean duration of treatment of 84 weeks.
- Mean age, duration of diabetes, baseline HbA1c and BMI of enrolled patients at baseline were 59.0, 8.3 years, 8.0% and 30.9 Kg/m2, respectively.

Qualität der Studien:



Studienergebnisse:

• Among the 1659 cases of cancer (938 and 721 in patients treated with SGLT2-is and comparators, respectively), 197 (11.9%) were prostate cancers, 121 (7.3%) were skin cancers,



107 (6.5%) were breast cancers, 126 (7.6%) were gastrointestinal tract cancers, 106 (6.4%) were bladder cancers, 88 (5.3%) were respiratory airways cancers, 36 (2.2%) were kidney cancers, 29 (1.7%) were pancreas cancers, 23 were female genital tract cancers (1.4%) and 17 (1.0%) were liver cancers.

- No difference was observed in the overall incidence of malignancies between patients allocated to SGLT-2is and those allocated to comparators (MH-OR 0.98 [0.77–1.24]), with no evidence of heterogeneity. No significant difference in the effect on overall malignancies was observed when trials with different comparators, (Figure 1) or with different SGLT- 2 inhibitors (Figure 2), were analysed separately
- No association of SGLT-2 inhibitors with nephrolithiasis was observed (MH-OR 0.85 [0.57–1.26). I2 statistics did not suggest any relevant heterogeneity.
- In subgroup analyses, risk of nephrolithiasis was 1.04 [0.51–2.13], 0.70 [0.35–1.41], 0.82 [0.43–1.60], and 1.48 [0.06–36.34], all p > 0.50, for canagliflozin, dapagliflozin, empagliflozin, and ertugliflozin, respectively.
- When comparing SGLT-2 inhibitors with different comparators, the risk of nephrolithiasis was 0.69 [0.17–2.79], 0.87 [0.57–1.33], and 1.17 [0.06–24.66] (all p > 0.050) versus insulin secretagogues, placebo, and metformin, respectively.
- Similarly, non between-group difference was detected in the risk of renal colic (MH-OR 0.70 [0.24–2.01]), hydronephrosis (MH-OR 1.06 [0.41–2.72]), and urinary retention (MH-OR 1.29 [0.63–2.64];

Anmerkung/Fazit der Autoren

In conclusion, available data from randomized trials do not suggest a detrimental effect of SGLT-2 inhibitors on the incidence of malignancies in general, or on the incidence of bladder cancer in particular. Further data should be collected from observational databases for a longer-term assessment.

In conclusion, based on the results of available randomized controlled trials, treatment with SGLT-2 inhibitors appears to be neither beneficial nor detrimental with respect to nephrolithiasis. The possible effects of SGLT-2 inhibitors on urinary concentrations and solubility of urate and oxalate are not sufficient to determine relevant differences in clinical outcomes.

Dorsey-Trevino, EG et al., 2019 [22].

Sodium-glucose cotransporter 2 (SGLT-2) inhibitors and microvascular outcomes in patients with type 2 diabetes: systematic review and meta-analysis

Fragestellung

We conducted a systematic review of randomized trials to estimate the effectiveness of SGLT-2 inhibitors on patient important outcomes—that patients perceive and value—and surrogate outcomes—laboratory parameters that are oblivious to patient's perception—of microvascular complications in adult patients with type 2 diabetes.

Methodik

Population:

· adult patients with type 2 diabetes



Intervention:

• SGLT-2 inhibitors

Komparator:

Active treatment or placebo

Endpunkte:

- end-stage renal disease (ESRD) defined as the need for continuous renal replacement therapy or renal transplant, chronic renal disease stage > II, and renal death
- diabetes-related blindness, vitreous hemorrhage, retinal detachment, severe macular edema, and retinal artery occlusion
- pain, numbness, sensory loss (touch or vibration), and quality of life, wound healing, ulcers, or limb amputation

Recherche/Suchzeitraum:

• Ovid, EMBASE, Web of Science, Scopus from each database's inception to May 05, 2019

Qualitätsbewertung der Studien:

Cochrane risk of bias

Ergebnisse

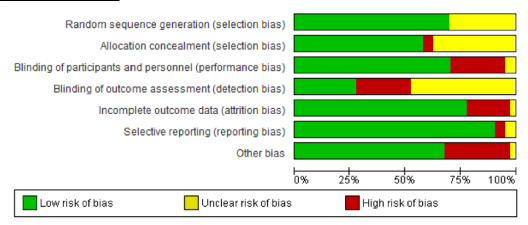
Anzahl eingeschlossener Studien:

• 40 RCTs

Charakteristika der Population:

- n=57560
- duration between 8 and 208 weeks

Qualität der Studien:



Studienergebnisse:

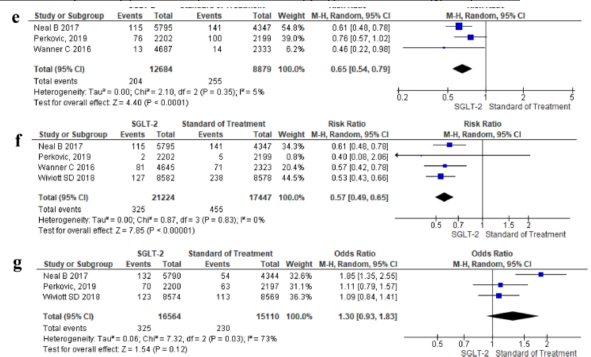
Renal microvascular outcomes

• a 35% reduction in the risk of renal replacement therapy (0.65, 95% CI 0.54–0.79 I2 = 5% 3 RCTs)



• a 43% reduction of death from renal causes (0.57, 95% CI 0.49–0.65 I2 = 0% 4 RCTs)

Pooled analysis of (e) Renal-Replacement Therapy, (f) Renal Death, (g) Amputation



Anmerkung/Fazit der Autoren

Based on limited evidence dominated by four high-quality RCTs, SGLT-2 inhibitors may reduce the risk of patient important renal outcomes. This inference is weakened by the inconsistent effect of treatment on known precursors of these outcomes, the lack of blind independent adjudication of these endpoints, and the difficulty of attributing these effects to the use of these drugs. Their effects on other microvascular outcomes remain uncertain.

Giugliano D et al., 2019 [55].

Type 2 diabetes and risk of heart failure: a systematic review and meta-analysis from cardiovascular outcome trials

Fragestellung

We performed a meta-analysis of randomized controlled trials (RCTs) that evaluated the effect of dipeptidyl peptidase- 4 inhibitors (DPP-4i), glucagon-like peptide-1 receptor agonists (GLP-1 RAs), and sodium glucose co-transporter-2 inhibitors (SGLT-2i) on heart failure (HF) risk in patients with type 2 diabetes (T2D).

Methodik

Population:

T2D



Intervention/Komparator:

• add-on therapy with any DPP-4i, GLP-1RA, or SGLT-2i with placebo

Endpunkte:

 hospitalization for HF, MACE (cardiovascular mortality, non-fatal myocardial infarction, non-fatal stroke)

Recherche/Suchzeitraum:

 PubMed, EMBASE, the Cochrane Central Register of Controlled Trials, the Cochrane Database of Systematic Reviews, and ClinicalTrials. Gov on 10 November 2018

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane risk of bias

Ergebnisse

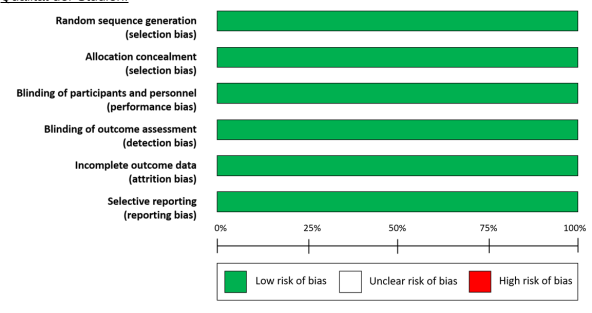
Anzahl eingeschlossener Studien:

• 12 RCTs (n=120765)

Charakteristika der Population:

- The participants were all patients with T2D (>18 years old).
- All trials were multinational and sponsored by industry. The trials have been published between 2013 and 2018, with 3 studies published in 2018. All trials were of parallel-group double-blind design, and their mean duration ranged from 1.5 to 4.2 years.
- The baseline HbA1c level ranged from 7.3% to 8.7%, but was almost identical between groups (drug vs placebo) within the same trial.
- The populations studied ranged in size from 3297 (SUSTAIN-6) to 17,160 (DECLARE) and were of similar age (range: 60–66 years).

Qualität der Studien:





Studienergebnisse:

Outcome	Trials (n)	Estimate (HR)	95% CI	P value	I ² (%)	P value Q test
HF						
All	12	0.90	0.80-1.01	0.068	69.2	< 0.001
DPP-4i	4	1.05	0.90-1.24	0.531	60.0	0.058
GLP-1 RAs	5	0.91	0.83 - 1.00	0.058	0	0.717
SGLT-2i	3	0.69	0.61-0.79	< 0.001	0	0.741
MACE						
All	12	0.92	0.87-0.96	0.001	45.8	0.041
DPP-4i	4	0.99	0.94-1.05	0.798	0	0.948
GLP-1 RAs	5	0.88	0.80-0.96	0.005	58.8	0.045
SGLT-2i	3	0.89	0.83-0.96	0.001	0	0.550
CV mortality						
All	12	0.90	0.83-0.97	0.009	48.3	0.031
DPP-4i	4	0.98	0.89 - 1.08	0.655	2.6	0.379
GLP-1 RAs	5	0.88	0.80-0.96	0.004	0	0.518
SGLT-2i	3	0.81	0.63-1.05	0.116	79.9	0.007
Non-fatal MI						
All	12	0.93	0.87-0.99	0.018	27.6	0.174
DPP-4i	4	1.00	0.92 - 1.10	0.928	0	0.445
GLP-1 RAs	5	0.90	0.80-1.01	0.063	50.9	0.087
SGLT-2i	3	0.88	0.79-0.97	0.011	0	0.935
Non-fatal strol	ce					
All	12	0.95	0.88 - 1.03	0.203	8.6	0.361
DPP-4i	4	1.00	0.87 - 1.14	0.949	0	0.664
GLP-1 RAs	5	0.87	0.77-0.99	0.028	6.0	0.373
SGLT-2i	3	1.02	0.87 - 1.19	0.803	25.7	0.260
All-cause mort	ality					
All	12	0.92	0.86-0.98	0.013	55.4	0.010
DPP-4i	4	1.01	0.93-1.09	0.792	14.1	0.322
GLP-1 RAs	5	0.89	0.83-0.95	0.001	0	0.663
SGLT-2i	3	0.83	0.70-0.99	0.013	75.2	0.018

15

B.M. Scirica, D.L. Bhatt, E. Braunwald, P.G. Steg, J. Davidson, B. Hirshberg, P. Ohman, R. Frederich, S.D. Wiviott, E.B. Hoffman, M.A. Cavender, J.A. Udell, N.R. Desai, O. Mosenzon, D.K. McGuire, K.K. Ray, L.A. Leiter, I. Raz; SAVOR-TIMI 53 Steering Committee and Investigators, Saxagliptin and cardiovascular outcomes in patients with type 2 diabetes mellitus. N. Engl. J. Med. 369, 1317–1326 (2013)CrossRefPubMedGoogle Scholar

W.B. White, C.P. Cannon, S.R. Heller, S.E. Nissen, R.M. Bergenstal, G.L. Bakris, A.T. Perez, P.R. Fleck, C.R. Mehta, S. Kupfer, C. Wilson, W.C. Cushman, F. Zannad; EXAMINE Investigators, Alogliptin after acute coronary syndrome in patients with type 2 diabetes. N. Engl. J. Med. 369, 1327–1335 (2013)CrossRefPubMedGoogle Scholar 17.

J.B. Green, M.A. Bethel, P.W. Armstrong, J.B. Buse, S.S. Engel, J. Garg, R. Josse, K.D. Kaufman, J. Koglin, S. Korn, J.M. Lachin, D.K. McGuire, M.J. Pencina, E. Standl, P.P. Stein, S. Suryawanshi, F. Van de Werf, E.D. Peterson, R.R. Holman; TECOS Study Group, Effect of sitagliptin on cardiovascular outcomes in type 2 diabetes. N. Engl. J. Med. 373, 232–242 (2015)CrossRefPubMedGoogle Scholar 18.

J. Rosenstock, V. Perkovic, O.E. Johansen, M.E. Cooper, S.E. Kahn, N. Marx, J.H. Alexander, M. Pencina, R.D. Toto, C. Wanner, B. Zinman, H.J. Woerle, D. Baanstra, E. Pfarr, S. Schnaidt, T. Meinicke, J.T. George, M. von Eynatten, D.K. McGuire; CARMELINA Investigators, Effect of linagliptin vs placebo on major cardiovascular events in adults with type 2 diabetes and high cardiovascular and renal risk. The CARMELINA randomized clinical trial. J. Am. Med. Assoc. 321, 69–79 (2019)Google Scholar

M.A. Pfeffer, B. Claggett, R. Diaz, K. Dickstein, H.C. Gerstein, L.V. Køber, F.C. Lawson, L. Ping, X. Wei, E.F. Lewis, A.P. Maggioni, J.J. McMurray, J.L. Probstfield, M.C. Riddle, S.D. Solomon, J.C. Tardif; ELIXA Investigators, Lixisenatide in



patients with type 2 diabetes and acute coronary syndrome. N. Engl. J. Med. 373, 2247–2257 (2015)CrossRefPubMedGoogle Scholar

S.P. Marso, G.H. Daniels, K. Brown-Frandsen, P. Kristensen, J.F. Mann, M.A. Nauck, S.E. Nissen, S. Pocock, N.R. Poulter, L.S. Ravn, W.M. Steinberg, M. Stockner, B. Zinman, R.M. Bergenstal, J.B. Buse; LEADER Steering Committee; LEADER Trial Investigators, Liraglutide and cardiovascular outcomes in type 2 diabetes. N. Engl. J. Med. 375, 311–322 (2016)CrossRefPubMedPubMedCentralGoogle Scholar

S.P. Marso, S.C. Bain, A. Consoli, F.G. Eliaschewitz, E. Jódar, L.A. Leiter, I. Lingvay, J. Rosenstock, J. Seufert, M.L. Warren, V. Woo, O. Hansen, A.G. Holst, J. Pettersson, T. Vilsbøll; SUSTAIN-6 Investigators, Semaglutide and cardiovascular outcomes in patients with type 2 diabetes. N. Engl. J. Med. 375, 1834–1844 (2016)CrossRefPubMedPubMedCentralGoogle Scholar

22.

R.R. Holman, M.A. Bethel, R.J. Mentz, V.P. Thompson, Y. Lokhnygina, J.B. Buse, J.C. Chan, J. Choi, S.M. Gustavson, N. Iqbal, A.P. Maggioni, S.P. Marso, P. Öhman, N.J. Pagidipati, N. Poulter, A. Ramachandran, B. Zinman, A.F. Hernandez; EXSCEL Study Group, Effects of once-weekly exenatide on cardiovascular outcomes in type 2 diabetes. N. Engl. J. Med. 377, 1228–1239 (2017)CrossRefPubMedGoogle Scholar 23.

A.F. Hernandez, J.B. Green, S. Janmohamed, R.B. D'Agostino Sr, C.B. Granger, N.P. Jones, L.A. Leiter, A.E. Rosenberg, K.N. Sigmon, M.C. Somerville, K.M. Thorpe, J.J.V. McMurray, S. Del Prato; Harmony Outcomes committees and investigators, Albiglutide and cardiovascular outcomes in patients with type 2 diabetes and cardiovascular disease (Harmony Outcomes): a double-blind, randomised placebo-controlled trial. Lancet 392, 1519–1529 (2018)CrossRefPubMedGoogle Scholar

24

B. Zinman, C. Wanner, J.M. Lachin, D. Fitchett, E. Bluhmki, S. Hantel, M. Mattheus, T. Devins, O.E. Johansen, H.J. Woerle, U.C. Broedl, S.E. Inzucchi; EMPA-REG OUTCOME Investigators, Empagliflozin, cardiovascular outcomes, and mortality in type 2 diabetes. N. Engl. J. Med. 373, 2117–2128 (2015)CrossRefPubMedGoogle Scholar

B. Neal, V. Perkovic, K.W. Mahaffey, D. de Zeeuw, G. Fulcher, N. Erondu, W. Shaw, G. Law, M. Desai, D.R. Matthews; CANVAS Program Collaborative Group, Canagliflozin and cardiovascular and renal events in type 2 diabetes. N. Engl. J. Med. 377, 644–657 (2017)CrossRefPubMedGoogle Scholar

S.D. Wiviott, I. Raz, M.P. Bonaca, O. Mosenzon, E.T. Kato, A. Cahn, M.G. Silverman, T.A. Zelniker, J.F. Kuder, S.A. Murphy, D.L. Bhatt, L.A. Leiter, D.K. McGuire, J.P.H. Wilding, C.T. Ruff, I.A.M. Gause-Nilsson, M. Fredriksson, P.A. Johansson, A.-M. Langkilde, M.S. Sabatine; DECLARE-TIMI 58 Investigators, Dapagliflozin and cardiovascular outcomes in type 2 diabetes. N. Engl. J. Med. 380, 347–357 (2019)

Anmerkung/Fazit der Autoren

In conclusion, the findings of this meta-analysis suggest that SGLT-2i are useful in the prevention and treatment of HF in T2D patients. Future CV outcome trials of glucoselowering therapies should enroll a proportion of patients with baseline HF similar to the prevalence of HF in the general population with T2D.

Jingfan Z et al., 2019 [59].

Efficacy and safety of sodium glucose cotransporter-2 inhibitor in type 2 diabetes mellitus wit inadequate glycemic control a metformin: a meta-analysis

Fragestellung

We conducted the present meta-analysis to update and synthesize the efficacy and safety of SGLT2-i, as addon to metformin in T2DM patients with inadequate glycemic control in metformin alone.

Methodik

Population:

adult patients of T2DM with inadequate glycemic control on metformin

Intervention:

SGLT2-i as add-on to metformin



Komparator:

• Placebo combined with metformin

Endpunkte:

- change of fasting plasma glucose (FPG), the change of HbA1C, the change of body weight, the change of systolic blood pressure (SBP) and diastolic blood pressure (DBP),
- special interest adverse events (AEs) of SGLT2-i included hypoglycemia AEs, AEs suggestive of urinary tract infection (UTI), AEs suggestive of genital infection (GI), and volume related AEshypotension/dehydration/ hypovolemia.

Recherche/Suchzeitraum:

• MEDLINE (1978 to November 2017), Embase (1974 to November 2017) and Cochrane Collaborative database

Qualitätsbewertung der Studien:

Jadad

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 9 studies (11-19) with total 2509 patients



Charakteristika der Population:

Table 1. Basic characteristics of included studies

Study (year)	Age (years) Mean ± SD		Male (%)		Study duration (weeks)	Numb patie		Do	sage	Revised Jadad score
	SGLT2-i plus MET	PBO plus MET	SGLT2-i plus MET	PBO plus MET		SGLT2-i plus MET	PBO plus MET	SGLT2-i	MET	
Lu CH (11) (2016)	53.9 ± 11.3	53.4 ± 11.3	50.6	39.8	24	87	83	IPRA 50 mg/d	≥ 1500 mg/d (or ≥ 1000 mg/d if safety concerns prohibited higher doses)	7
Bailey CJ (12) (2013)	54.4 ± 9.4	53.7 ± 10.3	50	55	102	137	137	DAPA 5 mg/d	≥ 1500 mg/d	7
Lavalle- González FJ (13) (2013)	55.5 ± 9.4	55.3 ± 9.8	47.3	51.4	26	368	183	CANA 100 mg/d	≥ 2000 mg/d (or ≥ 1500 mg/d if unable to tolerate higher dose)	6
Wilding JP (14) (2012)	58.6 ± 7.6	57.3 ± 8.6	47.1	54.5	12	68	66	IPRA 50 mg/d	≥ 1500 mg/d	3
Rosenstock J (15) (2013)	59 ± 9.0	60 ± 8.5	47	47	12	71	71	EMPA 10 mg/d	≥ 1500 mg/d or maximum tolerated dose	5
Merker L (16) (2015)	55.5 ± 9.9	56 ± 9.7	57.6	56	76	217	207	EMPA 10 mg/d	≥ 1500 mg/d or maximum dose according to the local label	5
Schumm- Draeger PM (17) (2015)	58.3 ± 9.0	58.5 ± 9.4	37	46.5	16	100	101	DAPA 5 mg/d	≥ 1500 mg/d	7
Ross S (18) (2015)	58.5 ± 10.8	57.9 ± 11.2	50.5	51.4	16	214	107	EMPA 10 mg/d	≥ 1500 mg/d	3
Yang W (19) (2016)	53.1 ± 9.1	53.5 ± 9.2	45.6	59.3	24	147	145	DAPA 5 mg/d	≥ 1500 mg/d	6

SGLT2-i: sodium-glucose co-transporter 2 inhibitors; MET: metformin; PBO: placebo; IPRA: ipragliflozin; DAPA: dapagliflozin; CANA: canagliflozin; EMPA: empagliflozin.

Qualität der Studien:

 The mean revised Jadad's score of 9 included RCTs was 5.4, and seven of nine studies had a score ≥ 5, which demonstrated the adequate methodologic quality of the enrolled studies

Studienergebnisse:

- The efficacy results of our meta-analysis showed that the SGLT2-i combined with metformin had
 - o higher reduction level in HbA1C (%) [MD = -0.50, 95% CI (-0.62, -0.38), p 0.00001], however, with a great quantity of heterogeneity (I² = 68%);
 - o higher reduction in body weight (kg) [MD = -1.72, 95% CI (-2.05, -1.39), p < 0.00001], with heterogeneity ($I^2 = 52\%$) compared with metformin monotherapy
- No significant difference between the SGLT2-i plus metformin group and the metformin monotherapy
 - o in the incidence risk of hypoglycemia [RR = 1.44, 95%CI (0.89, 2.32), p = 0.13],
 - o or the risk of AEs of UTI [RR = 1.19, 95% CI (0.89, 1.58), p = 0.25],
 - o nor the risk of volume related AEs [RR = 1.86, 95% CI (0.59, 5.90), p = 0.29].
- SGLT2-i plus metformin group presented higher risk of AEs of GI [RR = 3.98, 95% CI (2.38, 6.67), p < 0.00001], compared with the group of placebo plus metformin



- 12. Bailey CJ, Gross JL, Hennicken D, Iqbal N, Mansfield TA, List JF. Dapagliflozin add-on to metformin in type 2 diabetes inadequately controlled with metformin: a randomized, double-blind, placebocontrolled 102-week trial. BMC Med. 2013;11:43.
- 13. FJ Lavalle-Gonzalez, Januszewicz A, Davidson J, et al. Efficacy and safety of canagliflozin compared with placebo and sitagliptin in patients with type 2 diabetes on background metformin monotherapy: a randomised trial. Diabetologia 2013; 56: 2582-2592.
- 14. Wilding JP, Ferrannini E, Fonseca VA, Wilpshaar W, Dhanjal P, Houzer A. Efficacy and safety of ipragliflozin in patients with typ 2 diabetes inadequately controlled on metformin: a dose-finding study. Diabetes Obes Metab. 2013;15(5):403-9.
- 15. Rosenstock J, Seman LJ, Jelaska A, Hantel S, Pinnetti S, Hach T, et al. Efficacy and safety of empagliflozin, a sodium glucose cotransporter 2 (SGLT2) inhibitor, as add-on to metformin in type 2 diabetes with mild hyperglycaemia. Diabetes Obes Metab. 2013;15(12):1154-60.
- 16. Merker L, Häring HÚ, Christiansen AV, Roux F, Salsali A, Kim G, et al.; EMPA-REG EXTEND MET investigators. Empagliflozin as add-on to metformin in people with Type 2 diabetes. Diabet Med. 2015;32(12):1555-67.
- 17. Schumm-Draeger PM, Burgess L, Korányi L, Hruba V, Hamer-Maansson JE, de Bruin TW. Twice-daily dapagliflozin coadministere with metformin in type 2 diabetes: a 16-week randomized, placebo-controlled clinical trial. Diabetes Obes Metab. 2015;17(1):42-51.
- 18. Ross S, Thamer C, Cescutti J, Meinicke T, Woerle HJ, Broedl UC. Efficacy and safety of empagliflozin twice daily versus once daily in patients with type 2 diabetes inadequately controlled on metformin: a 16-week, randomized, placebo-controlled trial. Diabetes Obes Metab. 2015;17(7):699-702.
- 19. Yang W, Han P, Min KW, Wang B, Mansfield T, T'Joen C, et al Efficacy and safety of dapagliflozin in Asian patients with type 2 diabetes after metformin failure: A randomized controlled trial. J Diabetes. 2016;8(6):796-808.

Anmerkung/Fazit der Autoren

Overall, the present meta-analysis evaluated the effectiveness and safety of SGLT2-i plus metformin treatment, compared with metformin monotherapy in the T2DM patients with inadequate glycemic control on metformin alone. In conclusion, although the risk of genital infection may increase, SGLT2-i plus metformin may provide an attractive treatment option to those T2DM patients who are unable to achieve glycemic control with metformin alone, on account of its effects on glycemic control, reducing body weight and lowering blood pressure.

Kanters S et al., 2019 [60].

Comparative efficacy of once-weekly semaglutide versus SGLT-2 inhibitors in patients inadequately controlled with one to two oral antidiabetic drugs: a systematic literature review and network meta-analysis

Fragestellung

We sought to conduct an SLR and NMA to determine the efficacy of once-weekly semaglutide relative to SGLT-2is licensed in both Europe and North America among patients (aged ≥18 years) with T2D with inadequate glycaemic control using 1–2 OADs. A separate study has evaluated the comparative efficacy and safety of once-weekly semaglutide and SGLT-2i in T2D patients inadequately controlled with metformin.12

Methodik

Population:

adults aged 18 years or older with T2D inadequately controlled with 1–2 prior OADs;

Intervention:

 1.0 or 0.5 mg doses of once-weekly semaglutide, or any approved doses of SGLT-2is that are licensed in Europe and North America



Komparator:

- SGLT-2is: Empagliflozin 10 mg and 25 mg once daily, Canagliflozin 100 mg and 300 mg once daily, Dapagliflozin 5 mg and 10 mg once daily
- Other treatments that are connected with once-weekly once-weekly semaglutide and/or a SGLT-2i

Endpunkte:

- change from baseline HbA1c, weight, body mass index (BMI), and systolic blood pressure (SBP), postprandial blood glucose (PPG), fasting plasma glucose (FPG), proportion of patients achieving <7% or ≤6.5% HbA1c, proportion of patients achieving ≥5 or 10% wt loss,
- safety outcomes and triple composite outcome (based on reaching <7.0% HbA1c, having no hypoglycaemic events and no weight gain)

Recherche/Suchzeitraum:

 MEDLINE, EMBASE and CENTRAL through Ovid from January 1994 to 5 April 2016, with updates on 3 October 2016 and 16 August 2017

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane risk of bias

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 21 trials

Charakteristika der Population:

- A majority of the trials were multicentre, phase III, double-blind trials. The only open-label trials were SUSTAIN 326 and SUSTAIN 7.27
- Duration of follow-up was reported in all 21 trials, ranging from 24 to 104 weeks; mean age ranged from 53.5 to 61.0 years25 28; mean weight at baseline ranged from 76.9 to 96.0 kg26 29; mean SBP ranged from 126 to 135 mm Hg21 30 and mean baseline HbA1c ranged from 7.2% to 9.3%.31 32

Qualität der Studien:

- The trials were considered to have low-risk of bias based on the assessment using Cochrane Risk of Bias Assessment tool.₁₄
- The only source of high-risk bias came from the lack of blinding and selective reporting in few included trials.

Studienergebnisse:

Grafik zur Netzwerksymmetrie siehe Anhang.



Relative efficacy with 95% credible intervals comparing HbA1c (%) in once-weekly semaglutide versus SGLT-2is

Table 4 Relative efficacy with 95% credible intervals comparing HbA, (%) in once-weekly semaglutid

	Mean difference for I	lbA _{1c} (%) random-effect NMA	
	Placebo	Once-weekly semaglutide 0.5 mg	Once-weekly semaglutide 1.0 mg
Placebo	-	-1.12 (-1.35 to -0.89)	-1.38 (-1.59 to -1.16)
Once-weekly semaglutide 0.5 mg	1.12 (0.89 to 1.35)	-	-0.26 (-0.38 to -0.13)
Once-weekly semaglutide 1.0 mg	1.38 (1.16 to 1.59)	0.26 (0.13 to 0.38)	-
Canagliflozin 100 mg once daily	0.67 (0.55 to 0.80)	-0.45 (-0.68 to -0.21)	-0.71 (-0.92 to -0.48)
Canagliflozin 300 mg once daily	0.82 (0.69 to 0.95)	-0.30 (-0.52 to -0.07)	-0.56 (-0.76 to -0.33)
Dapagliflozin 5 mg once daily	0.43 (0.29 to 0.57)	-0.70 (-0.96 to -0.43)	-0.95 (-1.20 to -0.69)
Dapagliflozin 10 mg once daily	0.58 (0.48 to 0.68)	-0.55 (-0.78 to -0.29)	-0.80 (-1.02 to -0.57)
Empagliflozin 10 mg once daily	0.59 (0.45 to 0.71)	-0.53 (-0.80 to -0.27)	-0.79 (-1.04 to -0.53)
Empagliflozin 25 mg once daily	0.61 (0.48 to 0.74)	-0.51 (-0.78 to -0.25)	-0.77 (-1.02 to -0.51)

Each cell represents the comparison (mean difference and 95% CrI) of the column treatment versus the row treatment. All bolded values are statistically meaningful at the 0.05 significance level.

Mean differences of change from baseline with 95% credible intervals comparing the relative efficacy of once-weekly semaglutide versus SGLT-2is using fixedeffect NMA

	Mean difference for	r weight (kg)	
	Placebo	Once-weekly semaglutide 0.5 mg	Once-weekly semaglutide 1.0 mg
Placebo	-	-2.62 (-3.21 to -2.03)	-3.98 (-4.54 to -3.43)
Once-weekly semaglutide 0.5 mg	2.62 (2.03 to 3.21)	-	-1.36 (-1.71 to -1.02)
Once-weekly semaglutide 1.0 mg	3.98 (3.43 to 4.54)	1.36 (1.02 to 1.71)	-
Canagliflozin 100 mg once daily	2.00 (1.66 to 2.34)	-0.62 (-1.22 to -0.01)	-1.98 (-2.56 to -1.40)
Canagliflozin 300 mg once daily	2.64 (2.26 to 3.01)	0.02 (-0.54 to 0.58)	-1.35 (-1.89 to -0.79)
Dapagliflozin 5 mg once daily	1.51 (1.14 to 1.87)	-1.11 (-1.79 to -0.43)	-2.48 (-3.13 to -1.82)
Dapagliflozin 10 mg once daily	1.82 (1.54 to 2.09)	-0.80 (-1.42 to -0.18)	-2.17 (-2.75 to -1.57)
Empagliflozin 10 mg once daily	1.74 (1.47 to 2.02)	-0.88 (-1.53 to -0.23)	-2.24 (-2.86 to -1.61)
Empagliflozin 25 mg once daily	1.98 (1.71 to 2.26)	-0.63 (-1.29 to 0.01)	-2.00 (-2.62 to -1.38)

Each cell represents the comparison (mean difference and 95% CrI) of the column treatment versus the row treatment. All bolded values are statistically meaningful at the 0.05 significance level.

Limitation

 while the population of interest was patients with inadequate glycaemic control using 1–2 OADs, a large number of studies only included patients on OAD monotherapy while others only included patients on dual therapy, which may have affected the homogeneity of the population.
 The pooling of such populations was required to ensure network connectivity, and models



adjusting for these differences through metaregression suggest minimal impact from these differences.

Anmerkung/Fazit der Autoren

Using an SLR and NMA, this study provided evidence in support of improved efficacy using once-weekly semaglutide relative to SGLT-2is licensed in Europe and North America for the treatment of patients with inadequate glycaemic control using 1–2 OADs.

Results of the NMA demonstrated that across most efficacy outcomes (HbA1c, target HbA1c<7%, weight loss and FPG), once-weekly semaglutide had the highest estimated efficacy. There was very strong evidence that once-weekly semaglutide led to larger decreases in both HbA1c and weight. Specifically, the magnitude of the differences was large and clinically meaningful.

Li X et al., 2019 [64]. + Cheng L et al., 2019 [13].

Effects of SGLT2 inhibitors on fractures and bone mineral density in type 2 diabetes: An updated meta-analysis

+

Cheng L et al., 2019 [13]. Risk of bone fracture associated with sodium-glucose cotransporter-2 inhibitor treatment: A meta-analysis of randomized controlled trials

Fragestellung

The aim of the study is to update and determine the effects of sodium glucose cotransporter 2 (SGLT2) inhibitor therapy on fracture and bone mineral density (BMD) in patients with type 2 diabetes mellitus (T2DM).

Methodik

Population:

· patients with T2DM

Intervention:

• SGLT2 inhibitor therapy

Komparator:

Placebo + background therapy

Endpunkte:

• incidence of bone fractures or a change in the bone mineral density (BMD) from baseline

Recherche/Suchzeitraum:

- PubMed, EMBASE, and Cochrane Central Register of Controlled Trials (CENTRAL) databases and ClinicalTrials.gov
- randomized controlled trials (RCTs) extending at least 24 weeks



Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane risk of bias

Ergebnisse

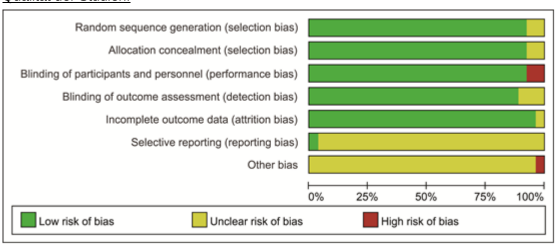
Anzahl eingeschlossener Studien:

• 27 trials that enrolled 20 895 patients

Charakteristika der Population:

- The types of SGLT2 inhibitors used in these trials were as follows: dapagliflozin (eight studies, 29.63%), canagliflozin (seven studies, 25.93%), ertugliflozin (four studies, 14.81%), empagliflozin (seven studies, 25.93%), and ipragliflozin (one study, 3.70%).
- Fracture events occurred in 211 (1.55%) participants in the SGLT2 inhibitor groups (13581 in total) and 108 (1.48%) participants in the placebo groups (7314 in total).
- The trial durations ranged from 24 to 206 weeks, with an average of 64.22 weeks. A total of 19 (70.37%) trials had a duration greater than or equal to 52 weeks, and 8 (29.63%) trials had a duration less than 52 weeks
- In the 27 included trials, the mean age was greater than or equal to 60 years in 11 (40.74%) trials and less than 60 years in 16 (59.26%) trials, and the HbA1c was greater than or equal to 8% in 20 (74.08%) trials, less than 8% in 6 (22.22%) trials, and 1 (3.70%) trial lacked mean HbA1c data.

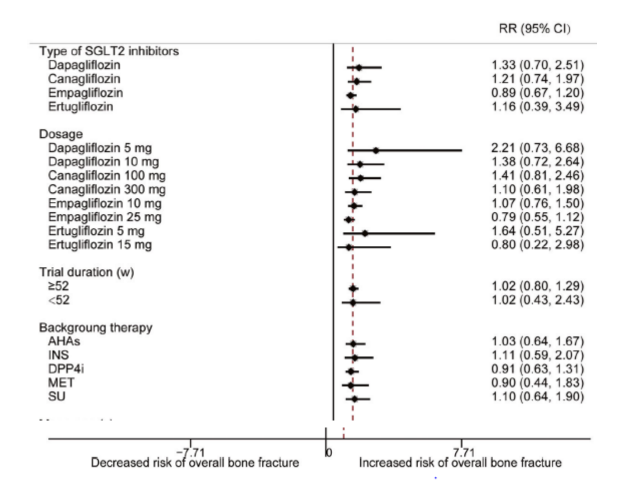
Qualität der Studien:



Studienergebnisse:

- Effect of SGLT2 inhibitors on fractures
- SGLT2 inhibitor therapy did not increase the risk of bone fracture (overall RR = 1.02, 95% CI [0.81, 1.28]), as shown in Figure 1. The pooled RR analysis presented low heterogeneity (I2 = 0.0%), and a fixed-effect model was conducted.
- The pooled RRs for dapagliflozin, canagliflozin, empagliflozin, and ertugliflozin were 1.33 (95% CI [0.70, 2.51]), 1.21 (95% CI [0.74, 1.97]), 0.89 (95% CI [0.67, 1.20]), and 1.16 (95% CI [0.39, 3.49]), respectively.





Anmerkung/Fazit der Autoren

However, given that bone health damage is a relatively long-term process and may be affected by several external factors, SGLT2 inhibitors may not have adverse effects on bone health, but more long-term detailed data are needed to validate this conclusion.

Liao HW et al., 2019 [66].

Sodium-glucose cotransporter 2 inhibitor plus pioglitazone vs pioglitazone alone in patients with diabetes mellitus: A systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials.

Fragestellung

To evaluate the efficacy and safety of combined therapy with sodium-glucose cotransporter 2 (SGLT-2) inhibitors plus pioglitazone versus pioglitazone alone in type 2 diabetic patients.

Methodik

Population:

Patients had a history of type 2 diabetes mellitus

Intervention/Komparator:

• SGLT-2 inhibitor plus pioglitazone vs. pioglitazone



Endpunkte:

 HbA1c, fasting glucose, body weight, hypoglycaemia, death, heart failure, urinary tract infection, genital tract infection

Recherche/Suchzeitraum:

 PubMed, EMBASE, Cochrane Central Register of Controlled Trials, and clinicaltrials.gov from 1966 to September 2018

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane approach

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

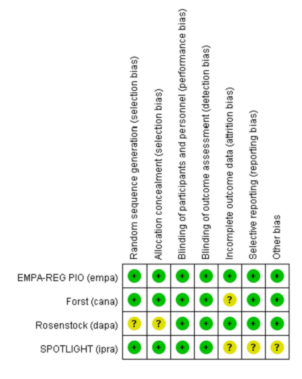
• Four randomized controlled trials with 1411 diabetic patients

Charakteristika der Population:

 About 938 participants were randomly assigned to the active group which received SGLT-2 inhibitor and background treatment with pioglitazone with or without metformin while 473 were randomly assigned to control group which received pioglitazone with or without metformin.

Qualität der Studien:

• The quality of a body of evidence was found to be low to moderate in most end-points.



Studienergebnisse:

Pooling data from included trials showed that HbA1c change was significantly larger in both low-dose SGLT-2 inhibitors (MD: −0.59%, 95% CI: −0.77 to −0.41%; P < 0.001) and high dose SGLT-2 inhibitors (MD: −0.65%, 95% CI: −0.78 to −0.53%; P < 0.001) plus pioglitazone than pioglitazone alone in 24-26 weeks.



- Favourable outcomes were also found in achieving HbA1c <7% in SGLT-2 inhibitor plus pioglitazone (OR: 3.21, 95% CI: 1.99 to 5.16; P < 0.001).
- Pooling data from included trials showed fasting glucose reduction was larger in both low-dose SGLT-2 inhibitor plus pioglitazone (mean difference: −28.23 mg/dL, 95% CI: −36.57 to −19.89 mg/dL, P < 0.001) and high-dose SGLT-2 inhibitor plus pioglitazone (mean difference: −29.46 mg/dL, 95% CI: −35.58 to −23.34 mg/ dL, P < 0.001) than pioglitazone alone.
- Low-dose and high-dose SGLT-2 inhibitors plus pioglitazone were associated with larger weight change than pioglitazone alone (low-dose: mean difference: −2.22 kg, 95% CI −2.67 to −1.77 kg, P < 0.001; high-dose: mean difference: −2.27 kg, 95% CI −3.36 to −1.17 kg, P < 0.001).
- Both low-dose (mean difference: -4.04 mm Hg, 95% CI: -5.57 to -2.51 mm Hg, P < 0.001) and high-dose (mean difference: -3.72 mm Hg, 95% CI: -5.30 to -2.14 mm Hg, P < 0.001) SGLT-2 inhibitors combined with pioglitazone had a better systolic blood pressure control than pioglitazone at the end of core period.
- Pooling data from included trials showed that both low-dose (mean difference: −3.00 mm Hg, 95% CI: −4.47 to −1.54 mm Hg, P < 0.001) and high-dose (mean difference: −2.34 mm Hg, 95% CI: −3.34 to −1.35 mm Hg, P < 0.001) SGLT-2 inhibitors combined with pioglitazone had a better diastolic blood pressure control than pioglitazone at the end of core period.
- The risks of death, heart failure, hypoglycaemia and urinary tract infection were not different between active and control groups although genital tract infection was more frequently seen in SGLT-2 inhibitor group (OR: 4.04, 95% CI: 2.09 to 7.81, P < 0.001).
 - 16. Kovacs CS, Seshiah V, Swallow R, et al. Empagliflozin improves glycaemic and weight control as add-on therapy to pioglitazone or pioglitazone plus metformin in patients with type 2 diabetes: a 24-week, randomized, placebo-controlled trial. Diabetes Obes Metab.2014;16:147-158.
 - 17. Forst T, Guthrie R, Goldenberg R, et al. Efficacy and safety of canagliflozin over 52 weeks in patients with type 2 diabetes on background metformin and pioglitazone. Diabetes Obes Metab. 2014;16:467-477.
 - 18. Rosenstock J, Vico M, Wei L, Šalsali A, List JF. Effects of dapagliflozin, an SGLT2 Inhibitor, on HbA1c, body weight, and hypoglycemia risk in patients with type 2 diabetes inadequately controlled on pioglitazone monotherapy. Diabetes Care. 2012;35:1473-1478.
 - 19. Kashiwagi A, Shiga T, Akiyama N, et al. Efficacy and safety of ipragliflozin as an add-on to pioglitazone in Japanese patients with inadequately controlled type 2 diabetes: a randomized, doubleblind, placebo-controlled study (the SPOTLIGHT study). Diabetol Int. 2015;6:104-116.
 - 20. Kovacs CS, Seshiah V, Merker L, et al. Empagliflozin as add-on therapy to pioglitazone with or without metformin in patients with type 2 diabetes mellitus. Clin Ther. 2015;37:1773-1788.

Anmerkung/Fazit der Autoren

In conclusion, in this meta-analysis of randomized controlled trials comparing an SGLT-2 inhibitor plus pioglitazone vs pioglitazone, we found that an SGLT-2 inhibitor plus pioglitazone was associated with better glycaemic control, and reduced body weight and blood pressure, without any increase in hypoglycaemia, death or urinary tract infection. However, genital tract infection increased with combination therapy. Large randomized controlled trials might be warranted to evaluate whether such combination therapy is beneficial for cardiovascular outcomes in diabetic patients with high cardiovascular risks.

Maiorino MI et al., 2019 [71].

The good companions: insulin and glucagon-like peptide-1 receptor agonist in type 2 diabetes. systematic review and meta-analysis o randomized controlled trials



Fragestellung

We provided an updated systematic review with meta-analysis of randomized controlled trials (RCTs) assessing the metabolic effects of combination therapy of insulin and GLP- 1RA (combo) in comparison with other injectable therapy

Methodik

Population:

• type 2 diabetic patients

<u>Intervention/Komparator:</u>

 compared both free or fixed combo of short- and long-acting GLP-1RAs and insulin with other injectable treatment strategy, had at least duration of 8 weeks,

Endpunkte:

• HbA1c and weight change, safety (hypoglycemia)

Recherche/Suchzeitraum:

• MEDLINE (via Pubmed), Cochrane Central Register of Controlled Trials, Google Scholar, and ClinicalTrials.gov to March 21, 2019.

Qualitätsbewertung der Studien:

• Cochrane risk of bias tool

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

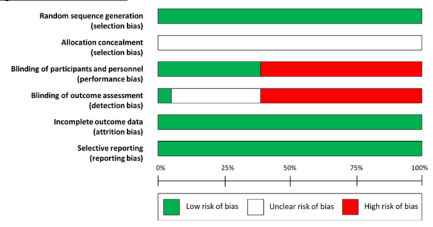
• 36 RCTs (n=14636)

Charakteristika der Population:

- Most RCTs were multinational and received industry funding [19–27,29–45,47–52]; six studies [21,22,36,46,53,54] focused on Asian population.
- All trials were of parallel-group design, 14 were double-blind [19,22–25,29–31,36–37,39–42] and the remaining utilised an open-label design. The trials had a duration ranging from 8 to 52 weeks.
- The participants in all trials were adults (>18 years old) with type 2 diabetes; only one study [51] included patients with moderate-severe kidney disease. Mean patients' age ranged from 42 to 66 years, and mean baseline HbA1c levels ranged from 6.9% to 9.0%, with a median of 8.3% (IQR 7.8–8.5%) in the intervention groups and 8.2% (IQR 7.7–8.5%) in the comparator groups.



Qualität der Studien:



otcome•measure¤	N·of·	Limitations¤	Risk-of-bias¤	Inconsistency¤	Indirectness¤	Imprecision¤	Publication·bias¤	Quality of	ŭ
	studies∙¤							evidence¤	
HbA1c-change¤	36¤	no-serious- limitations¤	no-serious-¤	very-serious¤	no-serious¤	no-serious¤	undetected¤	moderate¤	¤
HbA1c.<7%¤	31¤	no∙serious∙ limitations¤	no-serious-¤	very-serious¤	no-serious¤	some- imprecision¤	suspected¤	low¤	ğ
Risk-of- hypoglycemia¤	30¤	no-serious- limitations¤	no-serious-¤	very-serious¤	no-serious¤	some- imprecision¤	suspected¤	low¤	ğ
Weight-change¤	35¤	no-serious- limitations¤	no-serious-¤	very-serious¤	no-serious¤	no-serious¤	suspected¤	low¤	Ħ

Studienergebnisse:

Parameter	Comparisons	Patients	Controls	Estimate (95% CI)	p-value	I ²	p-value of Q test
HbA1c (%)				WMD			
Combination therapy of insulin and G	LP-1RA						
Vs placebo/intensification/GLP-1RA	27	5196	4965	-0.71 (-0.82, -0.59)	< 0.001	91.4	< 0.001
Vs Basal-plus/Basal-bolus	15	2328	2147	-0.08 (-0.15, -0.01)	0.038	58.7	0.002
Combo with short-acting GLP-1RA	16	2786	3147	-0.29 (-0.44, -0.14)	< 0.001	93.7	< 0.001
Combo with long-acting GLP-1RA	26	4738	3965	-0.63 (-0.78, -0.47)	< 0.001	93.3	< 0.001
All trials	42	7524	7112	-0.49 (-0.61, -0.38)	< 0.001	94.2	< 0.001
HbA1c < 7%				RR			
Combination therapy of insulin and G	LP-1RA						
Vs placebo/intensification/GLP-1RA	27	5196	4965	2.23 (1.88, 2.65)	< 0.001	93.5	< 0.001
Vs Basal-plus/Basal-bolus	10	2205	2022	1.07 (0.99, 1.15)	0.077	15.3	0.302
Combo with short-acting GLP-1RA	12	2676	3034	1.57 (1.28, 1.93)	< 0.001	92.4	< 0.001
Combo with long-acting GLP-1RA	25	4725	3953	1.91 (1.61, 2.27)	< 0.001	92.1	< 0.001
All trials	37	7401	6987	1.77 (1.56, 2.01)	< 0.001	92.1	< 0.001
Hypoglycemia				RR			
Combination therapy of insulin and G	LP-1RA						
Vs placebo/intensification/GLP-1RA	25	5111	4889	1.26 (1.06, 1.49)	0.008	82.2	< 0.001
Vs Basal-plus/Basal-bolus	10	1628	1735	0.64 (0.52, 0.79)	< 0.001	82.0	< 0.001
Combo with short-acting GLP-1RA	15	2775	3132	1.02 (0.81, 1.28)	0.866	84.8	< 0.001
Combo with long-acting GLP-1RA	20	3964	3492	1.04 (0.85, 1.27)	0.733	87.6	< 0.001
All trials	35	6739	6624	1.03 (0.88, 1.19)	0.728	86.4	< 0.001
Weight (Kg)				WMD			
Combination therapy of insulin and G	LP-1RA						
Vs placebo/intensification/GLP-1RA	26	5022	4793	-1.8 (-2.6, -1.1)	< 0.001	97.1	< 0.001
Vs Basal-plus/Basal-bolus	15	2328	2147	-3.6 (-4.5, -2.7)	< 0.001	92.5	< 0.001
Combo with short-acting GLP-1RA	16	2786	3147	-2.2 (-3.1, -1.4)	< 0.001	96.0	< 0.001
Combo with long-acting GLP-1RA	25	4564	3793	-2.7 (-3.6, -1.7)	< 0.001	97.2	< 0.001
All trials	41	7350	6940	-2.5 (-3.1, -1.8)	< 0.001	96.8	< 0.001



Anmerkung/Fazit der Autoren

Combination therapy of GLP-1RA and insulin could represent a valuable treatment strategy to improve metabolic control in the management of type 2 diabetes. This combination presents a higher efficacy associated with a slight increase of hypoglycemia and weight loss when compared with other injectable therapy (insulin up-titration or GLP-1RA alone), and similar efficacy when compared with insulin regimens (basal-plus or basal-bolus), with low risk of hypoglycemicevents and more weight loss.

Men P et al., 2019 [75].

Comparison of lixisenatide in combination with basal insulin versus other insulin regimens for the treatment of patients with type 2 diabetes mellitus inadequately controlled by basal insulin: systematic review, network meta-analysis and cost-effectiveness analysis.

Fragestellung

To evaluate the comparative efficacy and safety of lixisenatide combined with basal insulin (BI) versus intensive premix insulin (premix), BI plus prandial insulin with the main meal (basal-plus) or progressively covering all meals (basal-bolus) in patients with type 2 diabetes mellitus (T2DM) inadequately controlled by BI

Methodik

Protocol of this SLR and NMA has been registered on PROSPERO

Population:

Adult T2DM patients inadequately controlled on basal insulin

Intervention:

- · Lixisenatide in combination with basal insulin
- Premix insulin regimen (twice daily or third daily)
- Basal-bolus regimen (basal insulin + prandial insulin covering all meals (3 shots)
- Basal-plus regimen (basal insulin + prandial insulin with the main meal (1 shot))

Komparator:

• Any insulin intervention of interest in an approved dose

Endpunkte:

- Mean changes in the HbA1c from baseline
- · Mean changes in the FPG from baseline
- Mean change in body weight from baseline
- Incidence and event per patient of systematic hypoglycemia

Recherche/Suchzeitraum:

• Syst. search in PubMed, Embase, the Cochrane Library, China National Knowledge Infrastructure (CNKI) and Wanfang databases from January 1998 to January 2018

Qualitätsbewertung der Studien:

• Using Cochrane Collaborations Risk of Bias tool



· GRADE assessment for rating the quality of treatment effect estimates from NMA

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

8 RCT

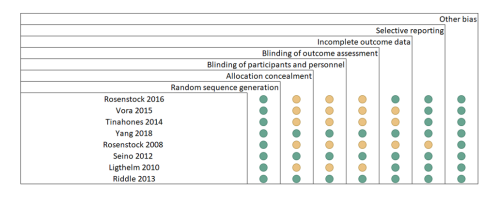
Studiencharakteristika:

- The baseline characteristics, including age, gender, BMI, HbA1c, treatment duration and diabetes duration, were similar across the studies
- Patients in the included trials had a mean age of 57.3 years, a BMI of 30.9 kg/m2, a baseline HbA1c of 8.6%, and a diabetes duration of 12.0 years.
- All but one of the treatment durations was 24 weeks.
- Besides the insulin treatments (with or without lixisenatide), most of the patients were allowed to receive background OAD therapy (metformin for most).

Qualität der Studien:

- The majority of included studies possessed low and/or moderate risk of bias.
 - Random sequence generation was adequate in all of the eight trials.
 - o We did not identify any studies with definite high risk of bias

Appendix S9 Quality assessment for included trials



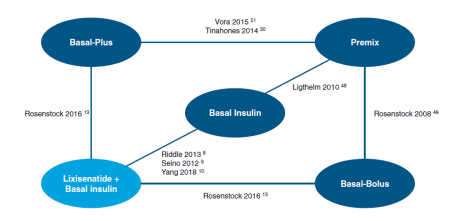
Key:
Low risk of bias 1
Unclear risk of bias 2
High risk of bias 3

Studienergebnisse:

NMA

Netzwerkgeometrie





Parameter	Direct evi	dence	Indirect ev	idence	Network meta-analysis		
	MD (95% CI)	Quality of evidence	MD (95% CI)	Quality of evidence	MD (95% CI)	Quality of evidence	
Changes in the F	IbA1c from baselin	e (%)	L	<u>I</u>			
Lixi + BI vs. Premix			-0.654 (-1.406,0.098)	low	-0.124 (-0.498, 0.250)	low	
Lixi + BI vs. Basal-Plus	0.000 (-0.374,0.374)	high	-0.623 (-1.119,-0.127)	moderate	-0.229 (-0.607, 0.150)	high	
Lixi + BI vs. Basal-Bolus	0.200 (-0.298,0.698)	high	0.180 (-0.594,0.954)	moderate	0.090 (-0.310, 0.490)	high	
Changes in the b	oody weight from ba	aseline (kg)	•				
Lixi + BI vs. Premix			-1.181 (-2.71,0.348)	low	-2.276 (-2.909, -1.643)	low	
Lixi + BI vs. Basal-Plus	-0.400 (-1.252,0.452)	high	-0.913 (-1.958,0.132)	moderate	-1.732 (-2.375, -1.089)	high	
Lixi + BI vs. Basal-Bolus	-2.000 (-2.832,-1.168)	high	-3.213 (-4.508,-1.918)	moderate	-2.354 (-3.054, -1.654)	high	
Incidence of sym	ptomatic hypoglyc	emia		<u>I</u>			
Lixi + BI vs. Premix			0.568 (0.098,3.281)	moderate	0.654 (0.458, 0.933)	moderate	
Lixi + BI vs. Basal-Plus	0.770 (0.500,1.188)	high	0.310 (0.022,4.317)	moderate	0.754 (0.548, 1.038)	high	
Lixi + BI vs. Basal-Bolus	0.601 (0.257,1.404)	high	0.230 (0.005,10.568)	low	0.599 (0.430, 0.834)	high	
Event per patien	t of symptomatic h	ypoglycemia	<u>'</u>	•			
Lixi + BI vs. Premix			0.698 (0.517,0.941)	moderate	0.589 (0.353, 0.995)	moderate	



Lixi + BI vs. Basal-Plus	0.835 (0.731,0.953)	high	0.756 (0.575,0.993)	moderate	0.805 (0.475, 1.376)	high
Lixi + BI vs. Basal-Bolus	0.501 (0.327,0.767)	high	1.049 (1.098,1.002)	moderate	0.624 (0.360, 1.103)	high

Results for direct evidence, indirect evidence and mixed treatment effect

Abbreviations: basal-plus: basal insulin plus prandial insulin with the main meal; basal-bolus: basal insulin plus prandial insulin covering all meal; Bl: basal insulin; Cl: confidence interval; FPG: fasting plasma glucose; HbA1c: hemoglobin A1c; MD: mean difference; premix: intensive premixed insulin; RR: risk ratio

Anmerkung/Fazit der Autoren

In conclusion, lixisenatide combined with BI is shown to have a comparable glycaemic control ability, but is superior to premix, basal-plus and basal-bolus in terms of weight control and hypoglycaemia risk.

Kommentare zum Review

- Limitation: Keine Angaben zur Untersuchung der Transitivitätsannahme; jedoch Festlegung enger Einschlusskriterien der Studien; Studien hinsichtlich der Baselinecharakteristika Alter, BMI, HbA1c, Krankheitsdauer ähnlich
- Überprüfung der Konstistenz zw. direkter und indirekter Evidenz

Milder TY et al., 2019 [76].

Combination Therapy with an SGLT2 Inhibitor as Initial Treatment for Type 2 Diabetes: A Systematic Review and Meta-Analysis.

Fragestellung

To compare the efficacy and safety of (i) sodium-glucose cotransporter 2 (SGLT2) inhibitor combination therapy in treatment-naïve type 2 diabetes adults; (ii) initial high and low dose SGLT2 inhibitor combination therapy.

Methodik

Population:

 Treatment-naïve (defined as no pharmacotherapy for at least 12 weeks prior to randomisation) adults with type 2 diabetes

Intervention/Komparator:

 All dosing regimens of combination therapy that included an SGLT2 inhibitor that were compared to monotherapy (each agent in the combination)

Endpunkte:

• HbA1c, change in body weight, blood pressure (BP), adverse events including hypoglycaemia, genital and urinary tract infections (UTIs)



Recherche/Suchzeitraum:

- PubMed, Embase and Cochrane Library were searched from inception through to April 2018
 Qualitätsbewertung der Studien:
- Cochrane approach / GRADE

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

- Four studies (n = 3749 subjects) compared initial combination SGLT2 inhibitor and metformin therapy, to either metformin monotherapy or SGLT2 inhibitor monotherapy.
- Studies evaluated the combination of metformin and empagliflozin, dapagliflozin or canagliflozin.

Charakteristika der Population:

- Participants in these four studies had a mean baseline HbA1c which ranged from 8.7%–9.1% and a mean body weight which ranged from 83–91 kg.
- One study (n = 667 subjects) compared combination therapy with an SGLT2 inhibitor (empagliflozin) and linagliptin, a dipeptidyl peptidase-4 (DPP-4) inhibitor to monotherapy with each agent in the combination. Participants in this study had a mean baseline HbA1c of 8.0% and mean body weight of 88 kg.

Qualität der Studien:

 In general, the majority of the domains for the five studies were considered to have a low risk of bias.

Studienergebnisse:

- In 4 RCTs (n = 3749) there was moderate quality evidence that SGLT2 inhibitor/metformin combination therapy resulted in a greater reduction in HbA1c (MD (95% CI); -0.55% (-0.67, -0.43)) and weight (-2.00 kg (-2.34, -1.66)) compared with metformin monotherapy, and a greater reduction in HbA1c (-0.59% (-0.72, -0.46)) and weight (-0.57 kg (-0.89, -0.25)) compared with SGLT2 inhibitor monotherapy.
- The high dose SGLT2 inhibitor/metformin combination resulted in a similar HbA1c but greater weight reduction; -0.47 kg (-0.88, -0.06) than the low dose combination therapy.
- The RR of genital infection with combination therapy was 2.22 (95% CI 1.33, 3.72) and 0.69 (95% CI 0.50, 0.96) compared with metformin and SGLT2 inhibitor monotherapy, respectively.
- The RR of diarrhoea was 2.23 (95% CI 1.46, 3.40) with combination therapy compared with SGLT2 inhibitor monotherapy.

Anmerkung/Fazit der Autoren

Initial SGLT2 inhibitor/metformin combination therapy has glycaemic and weight benefits compared with either agent alone and appears relatively safe. High dose SGLT2 inhibitor/metformin combination therapy appears to have modest weight, but no glycaemic benefits compared with the low dose combination therapy.



Toyama T et al., 2019 [88].

Effect of SGLT2 inhibitors on cardiovascular, renal and safety outcomes in patients with type 2 diabetes mellitus and chronic kidney disease: A systematic review and meta-analysis

Fragestellung

We undertook a systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials to better understand the role of this nclass of agent for cardio-renal protection in individuals with T2DM and CKD, defined as eGFR <60 mL/min/1.73 m2.

Methodik

Population:

 adult humans with T2DM when studies reported data for participants with CKD, defined as eGFR <60 mL/min/1.73m2

Intervention:

SGLT2 inhibitor

Komparator:

· Placebo or active control

Endpunkte:

- Biomarkers
- Cardiovascular (composite of cardiovascular death, nonfatal myocardial infarction or nonfatal stroke.) Other cardiovascular outcomes were cardiovascular death, fatal or nonfatal myocardial infarction, fatal or nonfatal stroke, as well as hospitalized or fatal heart failure. All-cause mortality was also reported
- renal (annual mean difference in kidney function between treatment and control (eGFR slope) and a composite of doubling of serum creatinine, end-stage kidney disease or renal death.
- safety (urinary tract infection, genital infection, hypovolaemia, hypoglycaemia, amputation, bone fracture, ketoacidosis, renal-related adverse events, acute kidneyinjury and hyperkalaemia)

Recherche/Suchzeitraum:

 MEDLINE via Ovid (from 1 January 1946), EMBASE (from 1 January 1947) and the Cochrane Central Register of Controlled Trials (without date restriction

Qualitätsbewertung der Studien:

Cochrane risk of bias tool

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

- 27 eligible studies (18 individual trials, 8 pooled analyses, 1 regulatory report)
- N=6376 for analyses of cardiovascular outcomes, 7363 for analyses of all-cause mortality, 5863 for analyses of renal outcomes and 6160 for analyses of safety outcomes

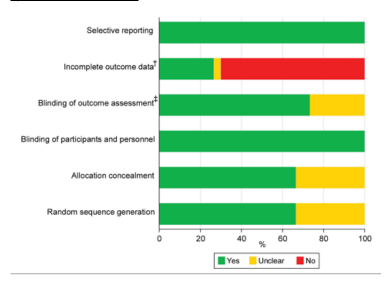


19 assessed the effects of empagliflozin, 19 assessed effects of dapagliflozin, seven assessed
effects of ertugliflozin, six assessed effects of ipragliflozin and five assessed effects of
canagliflozin, while luseogliflozin, sotagliflozin and tofogliflozin were assessed in one trial each.

Charakteristika der Population:

- SGLT2 inhibitors were compared to placebo in all cases, with the exception of one regulatory report for ertugliflozin, which pooled data on all-cause mortality across seven trials (n = 566), two of which were against active control.
- Study duration ranged from 7 days to a median of 4.2 years, with mean participant age between 63.5 and 68.5 years.
- Mean eGFR ranged from 38.0 to 53.5 mL/min/1.73 m2

Qualität der Studien:



Studienergebnisse:

Cardiovascular outcomes

- SGLT2 inhibitors reduced the risk of the composite cardiovascular outcome (RR, 0.81; 95% CI, 0.70-0.94), hospitalised or fatal heart failure (RR, 0.61; 95% CI, 0.48-0.78) and myocardial infarction (RR, 0.77; 95% CI, 0.60-0.99), with no clear effect on stroke or cardiovascular death.
- While the point estimate favoured SGLT2 inhibitors for all-cause mortality, the confidence interval spanned unity (RR, 0.86; 95% CI, 0.73-1.01).

Renal outcomes

- Based on two trials, SGLT2 inhibitors slowed the annual decline in eGFR slope, with a placebosubtracted difference of 1.35 mL/min/1.73 m2 per year (95% CI, 0.78-1.93) and a moderate likelihood of differences beyond chance between canagliflozin and empagliflozin (I2 = 62%; Pheterogeneity = 0.11).
- SGLT2 inhibitors also reduced the risk of the composite renal outcome of doubling of serum creatinine, end-stage kidney disease or renal death (RR, 0.71 9;5% CI, 0.53-0.95), with no evidence of heterogeneity by individual agents (I2 = 0%; P-heterogeneity = 0.93).



Safety outcomes

- There was an overall increased risk of genital infections with SGLT2 inhibition (RR, 2.86; 95% CI, 2.00-4.10).
- While there was no overall increased risk of other safety outcomes, including amputations and fractures, there was at least a moderate likelihood of difference between agents arising beyond chance for a number of outcomes, including hypoglycaemia, hypovolaemia and amputation (all l2 ≥ 57%; all P-heterogeneity ≤0.04). In each case, empagliflozin was associated with a lesser risk compared to the other agents.
- SGLT2 inhibitors did not increase the risk of renal-related adverse events, acute kidney injury or hyperkalaemia

Anmerkung/Fazit der Autoren

Currently available data suggest that SGLT2 inhibitors reduce the risk of cardiovascular and renal outcomes in patients with T2DM and CKD, without clear evidence of additional safety concerns; however, the robustness of these findings requires confirmation in upcoming dedicated CKD outcome trials.

Wang A et al., 2019 [90].

Effects of sodium-glucose cotransporter 2 inhibitors on risk of venous thromboembolism in patients with type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis

Fragestellung

Therefore, we performed this meta-analysis of published and unpublished randomized controlled trials (RCTs) to evaluate the effects of SGLT2 inhibitors on risk of VTE in patients with T2D.

Methodik

Population:

· adult patients with T2D

Intervention:

· SGLT2 inhibitors

Komparator:

placebo or other active antidiabetic drugs regardless of background treatments

Endpunkte:

· venous thromboembolism

Recherche/Suchzeitraum:

- PubMed, Embase, and the Cochrane Central Register of Controlled Trials (CENTRAL) from inception to May 2018 + Update April 2019
- RCTs with duration of follow-up of at least 12 weeks



Qualitätsbewertung der Studien:

• Cochrane risk of bias tool

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

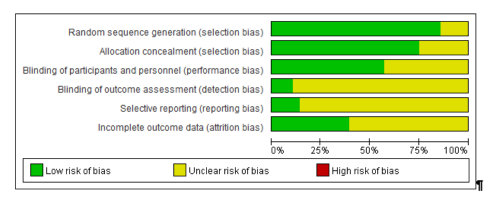
• 29 eligible RCTs (n=56035)

Charakteristika der Population:

 The duration of follow-up ranged from 24 to 218 weeks; mean age of study population ranged from 51.6 to 68.5 years; and the mean HbA1c values among all participants ranged from 7.7% to 8.9%.

Qualität der Studien:

Figure-S1.-Risk-of-bias-assessment-results-with-risk-of-each-bias-presented-as-percentages-across-all-included-trials.¶



Studienergebnisse:

TABLE 2 Subgroup analyses of the effects of SGLT2 inhibitors on risk of venous thromboembolism in patients with type 2 diabetes

Subgroup Analyses	No. of Trials	SGLT2 Inhibitors (n/N)	Controls (n/N)	Risk Ratio (95% CI)	Heterogeneity (I ² , %)	Difference Between Subgroups (P Value)
Subgroup by type of S	GLT2 inhibitor					
Empagliflozin	10	35/8450	23/4934	0.78 (0.47-1.31)	0	0.73
Dapagliflozin	8	29/11 571	25/10 516	1.02 (0.59-1.75)	0	
Canagliflozin	8	61/10 799	42/7938	1.11 (0.75-1.64)	0	
Ertugliflozin	3	3/1218	2/609	0.70 (0.12-4.18)	20	
Subgroup by type of c	ontrol					
Placebo	20	122/27 440	86/21 024	1.00 (0.76-1.32)	0	0.56
Other active drugs	10	6/5046	6/2973	0.71 (0.23-2.15)	0	
Subgroup by mode of	therapy					
Monotherapy	5	6/2033	2/1108	0.83 (0.18-3.82)	0	0.83
Add-on therapy	24	122/30 005	90/22 889	1.00 (0.75-1.33)	0	

Anmerkung/Fazit der Autoren

In conclusion, our meta-analysis found no association between SGLT2 inhibitors on risk of VTE among patients with T2D. Further prospective studies are required to confirm our findings.



Zelniker TA et al., 2019 [100] + Singh AK et al., 2019 [86] + Yamani N et al., 2019 [95].

SGLT2 inhibitors for primary and secondary prevention of cardiovascular and renal outcomes in type 2 diabetes: a systematic review and meta-analysis of cardiovascular outcome trials

+

Singh AK et al.,, 2019. Heart failure hospitalization with SGLT-2 inhibitors: a systematic review and meta-analysis of randomized controlled and observational studies

+

Yamani N et al., 2019. Sodium-glucose co-transporter 2 inhibitors for the prevention of heart failure in type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis

Fragestellung

The goal of the present meta-analysis was to combine data from all the large-scale placebocontrolled cardiovascular outcome trials of SGLT2i to gain more reliable estimates of the efficacy and safety of specific outcomes overall and in relevant subgroups.

Methodik

Population:

 Patients were stratified into those with established ASCVD versus patients with multiple risk factors (MRFs) for ASCVD

Intervention:

SGLT2 inhibitors

Komparator:

placebo

Endpunkte:

- Major adverse cardiovascular events (the composite of myocardial infarction, stroke, or cardiovascular death); the composite of cardiovascular death or hospitalization for heart failure, their individual components
- A standardised composite of renal outcomes including worsening eGFR, end-stage renal disease, or renal death
- Safety endpoints: non-traumatic lower limb amputations, fractures, and diabetic ketoacidosis

Recherche/Suchzeitraum:

• PubMed and Embase up to Sept 24, 2018

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane risk of bias



Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 3 trials1–3 (n=34322)

Charakteristika der Population:

	EMPA-REG OUTCOME ¹	CANVAS Program ²	DECLARE-TIMI 583				
Drug	Empagliflozin	Canagliflozin	Dapagliflozin				
Doses analysed	10 mg, 25 mg (once daily)	100 mg, 300 mg (once daily)	10 mg (once daily)				
Median follow-up time, years	3.1	2.4	4.2				
Trial participants	7020	10142	17160				
Age, mean	63.1	63.3	63.9				
Women	2004 (28.5%)	3633 (35.8%)	6422 (37-4%)				
$Patients\ with\ established\ atherosclerotic\ cardiov ascular\ disease$	7020 (100%)	6656 (65.6%)	6974 (40-6%)				
Patients with a history of heart failure	706 (10·1%)	1461 (14-4%)	1724 (10.0%)				
Patients with eGFR < 60 mL/min per 1·73 m²	1819 (25.9%)	2039 (20.1%)	1265 (7.4%)				
Data are n (%) unless otherwise specified. The CANVAS Program consisted of two trials, CANVAS and CANVAS-R, but are presented combined. eGFR=estimated glomerular filtration rate.							
Γαble: Randomised controlled phase 3/4 clinical trials of sodium-qlucose cotransporter-2 inhibitors							

Qualität der Studien:

	Random sequence generation (selection bias)	Allocation concealment (selection bias)	Blinding of partidpants and personnel (performance bias)	Blinding of outcome assessment (detection bias) (patient-reported outcomes)	Blinding of outcome assessment (detection bias) (Mortality)	Incomplete outcome data addressed (attrition bias) (Short-term outcomes (2-6 weeks))	Incomplete outcome data addressed (attrition bias) (Longer-term outcomes (>6 weeks))	Selective reporting (reporting bias)
EMPA-REG Outcome	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low
CANVAS Program	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low
DECLARE-TIMI 58	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low

Studienergebnisse:

Major adverse cardiac event (myocardial infarction, stroke, cardiovascular death)

- In total, 3342 (9·7%) of 34 322 patients had a major adverse cardiac event in the trials. Of those events, 2588 (77·4%) occurred in the group with established atherosclerotic cardiovascular disease.
- Overall, SGLT2i reduced the risk of a major adverse cardiac event by 11% (HR 0-89 [95% CI 0-83-0-96], p=0-0014).
- However, this effect was entirely restricted to a 14% reduction in patients with atherosclerotic cardiovascular disease (HR 0.86 [0.80 to 0.93]), whereas no treatment effect was found in patients with multiple risk factors (1.00 [0.87–1.16], p for interaction=0.0501)

Myocardial infarction

• 1604 (4·7%) patients had a myocardial infarction (80·5% of which occurred in patients with atherosclerotic cardiovascular disease), SGLT2i reduced the risk of myocardial infarction by 11% (HR 0·89 [95% CI 0·80–0·98], p=0·0177)



• SGLT2i reduced myocardial infarction (HR 0-85 [0-76–0-95]) in patients with atherosclerotic cardiovascular disease

Stroke

• 1060 (3·1%) had a stroke (73·1% of which occurred in patients with atherosclerotic cardiovascular disease), SGLT2i had no effect on stroke (HR 0·97 [0·86–1·10], p=0·64

Cardiovascular death

- 1256 (3·7%) had cardiovascular death (78·6% of which occurred in patients with the disease). SGLT2i reduced the risk of cardiovascular death by 16% (HR 0·84 [0·75–0·94], p=0·0023, but with high heterogeneity [I²=79·9%])
- SGLT2i reduced cardiovascular death (HR 0-80 [0-71–0-91]) in patients with atherosclerotic cardiovascular disease

All cause death

- SGLT2i significantly reduced the risk for allcause death by 15% (HR 0.85 [95% CI 0.78–0.93], p=0.0002), but with high heterogeneity (I²=75.2%;).
- In patients with atherosclerotic cardiovascular disease the HR was 0.83 (0.75–0.92) and in those with multiple risk factors it was 0.90 (0.77–1.05, p for interaction=0.69;).
- Similarly, in patients with history of heart failure the HR was 0.80 (0.67–0.95) and in those without a history of heart failure it was 0.88 (0.80–0.97, p for interaction=0.63).

Composite of cardiovascular death or hospitalisation for heart failure

- SGLT2i significantly reduced the risk for the composite of cardiovascular death or hospitalisation for heart failure by 23% (HR 0·77 [95% CI 0·71–0·84], p<0·0001), and hospitalisation for heart failure by 31% (0·69 [0·61–0·79], p<0·0001)
- The effect on hospitalization for heart failure alone was robust, with an approximately 30% reduction in relative risk in both subgroups

Composite of worsening of renal function, end-stage renal disease, renal death

- SGLT2i were renoprotective and reduced the composite of worsening of renal function, end-stage renal disease, or renal death by 45% (HR 0.55 [95% CI 0.48–0.64], p<0.0001).
- This effect was similarly robust both in patients with atherosclerotic cardiovascular disease (HR 0.56 [95% CI 0.47– 0.67]) and those with multiple risk factors, (0.54 [0.42–0.71], p for interaction=0,71)

Safety outcomes

- Diabetic ketoacidosis showed a consistent increased risk of almost two times higher in patients given SGLT2i than those given placebo (2·20 [1·25–3·87], p=0·0060), but the event rates were low (<one per 1000 patient-years)
 - 1 Zinman B, Wanner C, Lachin JM, et al. Empagliflozin, cardiovascular outcomes, and mortality in type 2 diabetes. mN Engl J Med 2015; 373: 2117–28.
 - 2 Neal B, Perkovic V, Mahaffey KW, et al. Canagliflozin and cardiovascular and renal events in type 2 diabetes. N Engl J Med 2017: 377: 644–57.
 - 3 Wiviott SD, Raz I, Bonaca MP, et al. Dapagliflozin and cardiovascular outcomes in type 2 diabetes. N Engl J Med 2018; published online Nov 10. DOI:10.1056/NEJMoa1812389.



Anmerkung/Fazit der Autoren

In conclusion, SGLT2i have moderate benefits on atherosclerotic major adverse cardiovascular events that appear confined to patients with established atherosclerotic cardiovascular disease. However, robust reductions in hospitalisation for heart failure and progression of renal disease are seen regardless of baseline atherosclerotic risk category or a history of heart failure.

Zelniker T et al., 2019 [101].

Comparison of the Effects of Glucagon-Like Peptide Receptor Agonists and Sodium-Glucose Cotransporter 2 Inhibitors for Prevention of Major Adverse Cardiovascular and Renal Outcomes in Type 2 Diabetes Mellitus - Systematic Review and Meta-Analysis of Cardiovascular Outcomes Trials

Fragestellung

the present meta-analysis of cardiovascular outcomes trials was designed to compare and contrast the clinical benefit of GLP1-RA and SGLT2i in patients with and without established atherosclerotic cardiovascular disease (ASCVD).

Methodik

Population:

 Patients were stratified into those with established ASCVD versus patients with multiple risk factors (MRFs) for ASCVD

Intervention/Komparator:

• GLP1-RA and SGLT2i

Endpunkte:

 MACE (and its individual components), HHF, and progression of kidney disease (new onset of macroalbuminuria, worsening of estimated glomerular filtration rate (eGFR), end-stage kidney disease, or death attributable to renal causes and a narrower kidney outcome excluding macroalbuminuria

Recherche/Suchzeitraum:

PubMed and EMBASE until November 11, 2018

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane risk of bias

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 8 trials (n=77242), 5 GLP1-RA ^{3-5,25,26} trials (n=42920) and 3 SGLT2i ^{6,7,21} trials (n=34322)

Charakteristika der Population:

• The mean age of patients (range, 60–65 years) and the proportion of women (range, 28% to 40%) were similar across the trials.



- A total of 56,473 patients (73.1%) had established ASCVD, but this proportion ranged from 41% to 100% across the trials. A total of 12,568 patients (16.3%) had a history of heart failure, and this proportion ranged from 10% to 24% across the trials.
- The proportion of patients with eGFR <60 mL·min-1·1.73·m-2 ranged from 20% to 29% across the trials, with the exception of DECLARE-TIMI58 (Dapagliflozin Effect on Cardiovascular Events—Thrombolysis in Myocardial Infarction 58), which had a substantially smaller proportion (7.4%).

Qualität der Studien:

	Random sequence generation (selection bias)	Allocation concealment (selection bias)	Blinding of participants and personnel (performance bias)	Blinding of outcome assessment (detection bias) (patient-reported outcomes)	Blinding of outcome assessment (detection bias) (Mortality)	Incomplete outcome data addressed (attrition bias) (Short-term outcomes (2-6 weeks))	Incomplete outcome data addressed (attrition bias) (Longer-term outcomes (>6 weeks))	Selective reporting (reporting bias)
EMPA-REG Outcome	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low
CANVAS Program	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low
DECLARE-TIMI 58	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low
ELIXA	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low
LEADER	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low
SUSTAIN-6	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low
EXSCEL	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low
HARMONY	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low	Low

Studienergebnisse:

MACE

- In total, 8213 of 77 242 patients (10.6%) experienced a MACE event (4871 patients in the GLP1-RA trials and 3342 patients in the SGLT2i trials).
- Overall, both drug classes reduced MACE by a similar magnitude, with GLP1-RA reducing the relative risk by 12% (HR, 0.88; 95% CI, 0.84–0.94; P<0.001) and SGLT2i by 11% (HR, 0.89; 95% CI, 0.83–0.96; P=0.001; P for heterogeneity, 0.86).

Treatment Effect on the Individual Components of MACE

- There were 4274 patients who experienced <u>a myocardial infarction</u> (2670 patients in GLP1-RA trials and 1604 patients in SGLT2i trials), 2237 who experienced a stroke (1177 patients in GLP1-RA trials and 1060 patients in SGLT2i trials), and 3132 who experienced a cardiovascular death (1876 in GLP1-RA trials and 1256 patients in SGLT2i trials).
- Both GLP1-RA and SGLT2i reduced the relative risk of <u>myocardial infarction</u>: by 9% with GLP1-RA (HR, 0.91; 95% CI, 0.84–0.98; P=0.012) and by 11% with SGLT2i (HR, 0.89; 95% CI, 0.80–0.98; P=0.018; P for heterogeneity, 0.87;
- GLP1-RA reduced the relative risk of <u>stroke</u> significantly by 14% (HR, 0.86; 95% CI, 0.77–0.97; P=0.012), whereas SGLT2i had no effect (HR, 0.97; 95% CI, 0.86–1.10; P for heterogeneity, 0.25).
- Both drug classes significantly reduced the relative risk of <u>cardiovascular death</u>: by 12% with GLP1-RA (HR, 0.88; 95% CI, 0.80–0.96; P=0.004) and by 16% with SGLT2i (HR, 0.84; 95% CI, 0.75–0.94; P=0.002; P for heterogeneity, 0.51;



<u>Treatment effects on Kidney Function</u>

- GLP1-RA reduced the relative risk of broad <u>composite kidney outcome</u> significantly by 18% (HR, 0.82; 95% CI, 0.75–0.89; P<0.001), whereas there was a 38% reduction with SGLT2i (HR, 0.62; 95% CI, 0.58–0.67; P<0.001; P for heterogeneity, 0.010
- hospitalization for a broad kidney end point (new-onset macroalbuminuria sustained doubling of serum creatinine or a 40% decline in estimated glomerular filtration rate, end-stage kidney disease, or death of renal cause) stratified by drug class. The P value for subgroup differences was 0.010. For GLP1-RA: Q statistic=3.60, P=0.31, I2=16.6%; and for SGLT2i: Q statistic=2.99, P=0.22, I2=33.2%.
- <u>kidney outcome excluding macroalbuminuria</u>: The P value for subgroup differences was <0.001. For GLP1-RA: Q statistic= 2.18, P=0.54, I2=0%; and for SGLT2i: Q statistic=0.59, P=0.74. I2=0%.
 - 3. Marso SP, Daniels GH, Brown-Frandsen K, Kristensen P, Mann JF, Nauck MA, Nissen SE, Pocock S, Poulter NR, Ravn LS, Steinberg WM, Stockner M, Zinman B, Bergenstal RM, Buse JB; LEADER Steering Committee; LEADER Trial Investigators. Liraglutide and cardiovascular outcomes in type 2 diabetes. N Engl J Med. 2016;375:311–322. doi: 10.1056/NEJMoa1603827
 - 4. Marso SP, Bain SC, Consoli A, Eliaschewitz FG, Jódar E, Leiter LA, Lingvay I, Rosenstock J, Seufert J, Warren ML, Woo V, Hansen O, Holst AG, Pettersson J, Vilsbøll T; SUSTAIN-6 Investigators. Semaglutide and cardiovascular outcomes in patients with type 2 diabetes. N Engl J Med. 2016;375:1834–1844. doi: 10.1056/NEJMoa1607141
 - 5. Hernandez AF, Green JB, Janmohamed S, D'Agostino RB Sr, Granger CB, Jones NP, Leiter LA, Rosenberg AE, Sigmon KN, Somerville MC, Thorpe KM, McMurray JJV, Del Prato S; Harmony Outcomes committees and investigators. Albiglutide and cardiovascular outcomes in patients with type 2 diabetes and cardiovascular disease (Harmony Outcomes): a double-blind, randomised placebo-controlled trial. Lancet. 2018;392:1519–1529. doi: 10.1016/S0140-6736(18)32261-X
 - 6. Zinman B, Wanner C, Lachin JM, Fitchett D, Bluhmki E, Hantel S, Mattheus M, Devins T, Johansen OE, Woerle HJ, Broedl UC, Inzucchi SE; EMPA-REG OUTCOME Investigators. Empagliflozin, cardiovascular outcomes and mortality in type 2 diabetes. N Engl J Med. 2015;373:2117–2128. doi: 10.1056/NEJMoa1504720
 - 7. Neal B, Perkovic V, Mahaffey KW, de Zeeuw D, Fulcher G, Erondu N, Shaw W, Law G, Desai M, Matthews DR; CANVAS Program Collaborative Group. Canagliflozin and cardiovascular and renal events in type 2 diabetes. N Engl J Med. 2017;377:644–657. doi: 10.1056/NEJMoa1611925
 - 21. Wiviott SD, Raz I, Bonaca MP, Mosenzon O, Kato ET, Cahn A, Silverman MG, Zelniker TA, Kuder JF, Murphy SA, Bhatt DL, Leiter LA McGuire DK, Wilding JPH, Ruff CT, Gause-Nilsson IAM, Fredriksson M, Johansson PA, Langkilde AM, Sabatine MS; DECLARE–TIMI 58 Investigators. Dapagliflozin and cardiovascular outcomes in type 2 diabetes. N Engl J Med. 2019;380:347–357. doi: 10.1056/NEJMoa1812389
 - 25. Holman RR, Bethel MA, Mentz RJ, Thompson VP, Lokhnygina Y, Buse JB, Chan JC, Choi J, Gustavson SM, Iqbal N Maggioni AP, Marso SP, Öhman P, Pagidipati NJ, Poulter N, Ramachandran A, Zinman B, Hernandez AF; EXSCEL Stud Group. Effects of once-weekly exenatide on cardiovascular outcomes in type 2 diabetes. N Engl J Med. 2017;377:1228–1239. doi: 10.1056/NEJMoa1612917
 - 26. Pfeffer MA, Claggett B, Diaz R, Dickstein K, Gerstein HC, Køber LV, Lawson FC, Ping L, Wei X, Lewis EF, Maggioni AP, McMurray JJ, Probstfield JL, Riddle MC, Solomon SD, Tardif JC; ELIXA Investigators. Lixisenatide in patients with type 2 diabetes and acute coronary syndrome. N Engl J Med. 2015;373:2247–2257. doi: 10.1056/NEJMoa1509225

Anmerkung/Fazit der Autoren

In conclusion, GLP1-RA and SGLT-2i reduce the risk of MACE to a similar degree in patients with established ASCVD but have no effect in patients without established ASCVD over a short-term follow-up ranging from 2 to 4 years. The prevention of heart failure and progression of kidney disease by SGLT2i should be considered in the decision-making process when treating patients with type 2 diabetes mellitus

Zhou W et al., 2019 [105].

Insulin Degludec, a Novel Ultra-Long-Acting Basal Insulin versus Insulin Glargine for the Management of Type 2 Diabetes: A Systematic Review and Meta- Analysis



Therefore, we performed a systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials (RCTs) to establish the effect of insulin degludec versus insulin glargine on key outcomes in the treatment of patients with T2DM, including glycemic control, hypoglycamia, body weight gain, and SAEs.

Methodik

Population:

Patients with T2DM

Intervention:

• insulin degludec

Komparator:

• insulin glargine

Endpunkte:

 changes in glycated hemoglobin (HbA1c), changes in laboratory-measured fasting plasma, glucose (FPG) or proportion of participants with, HbA1c ≤ 7.0% OR proportion of participants experiencing ≥ 1 hypoglycemic event or changes in body weight or proportion of participants with major adverse cardiovascular events (MACEs), or proportion of participants with SAEs

Recherche/Suchzeitraum:

 PubMed, Embase, Web of Science, and Cochrane Library databases published prior to 13 August 2018

Qualitätsbewertung der Studien:

Cochrane risk of bias

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

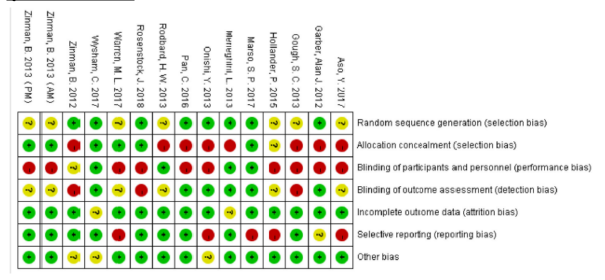
• 15 RCTs (with data for 16,694 participants)

Charakteristika der Population:

- Mean trial duration was 43.3 (range 24–104) weeks.
- Patients had a mean baseline HbA1c of 8.31% (range 7.6–8.86%), mean baseline FPG of 165.7 (range 137–186) mg/dL, mean baseline BMI of 30.9 (range 24.6–36.2) kg/ m2, and mean duration of diabetes of 11.1 (range 8–16.4) years.
- Of the 15 RCTs, 12 were carried out in multiple countries [13–21, 24, 25], two in the USA [22, 23], and one in Japan [12]. In the two crossover trials, participants were switched directly to the other intervention without a washout period [22, 23].
- In 13 trials used Insulin degludec was administered once daily in 13 trials [12–23, 25] and three times per week in only two trials [24].



Qualität der Studien:



Studienergebnisse:

Glycemic Control

- Ten studies (containing 11 trials) that included 7719 patients in the insulin degludec group and 6279 patients in the insulin glargine group reported the change in HbA1c between baseline and the end of the intervention.
- A random-effects model was used for this analysis (I2 = 66.5%). A pooled analysis of all 11 trials revealed that insulin glargine led to a greater mean reduction in HbA1c than did insulin degludec (WMD 0.07, 95% CI 0.01, 0.13, P = 0.019), with statistically significant between-study heterogeneity (P\0.1, I2 [50%).
- Subgroup analysis (P = 0.204, I2 = 27%) based on the background treatment (insulin-nai've vs. insulin) was also performed to demonstrate that there was no statistically significant difference between the two treatment groups regarding changes in the HbA1c level (WMD 0.03, 95% CI 0.00, 0.07, P = 0.08;

Hypoglycemic Events

- Pooled analysis of the 12 studies (8903 participants; I2 = 43.5%) that assessed the proportion
 of participants experiencing ≥ 1 hypoglycemic event showed a lower incidence of all confirmed
 hypoglycemic episodes when participants were treated with insulin degludec, as compared to
 treatment insulin glargine, but the difference was not statistically significant
- RR 0.98, 95% CI 0.93, 1.03, P = 0.43

Body weight Control

- Six studies that included 6713 patients in the insulin degludec group and 5431 patients in the insulin glargine group reported changes in body weight.
- A random-effect model was applied for this analysis (P = I2 = 79%). Pooling the data of these studies showed that insulin degludec led to a greater mean weight gain than did insulin glargine, but the difference was not statistically significant (WMD 0.23, 95% CI 0.14, 0.61, P = 0.22;



Serious Adverse Events

- Thirteen studies that included 9961 patients in the insulin degludec group and 7310 patients in the insulin glargine group reported the proportion of participants with SAEs
- Insulin degludec was associated with a lower ratio of participants with SAEs as compared to insulin glargine, but the difference was not statistically significant (RR 0.97, 95% CI 0.92, 1.02, P = 0.20)

12.Aso Y, Suzuki K, Chiba Y, et al. Effect of insulin degludec versus insulin glargine on glycemic control and daily fasting blood glucose variability in insulin-naive Japanese patients with type 2 diabetes: I'D GOT trial. Diabetes Res Clin Pract. 2017;130:237–43.CrossRefGoogle Scholar

13.Garber AJ, King AB, Prato SĎ, et al. Insulin degludec, an ultra-longacting basal insulin, versus insulin glargine in basal-bolus treatment with mealtime insulin aspart in type 2 diabetes (BEGIN Basal-Bolus Type 2): a phase 3, randomised, open-label, treat-to-target non-inferiority trial. Lancet. 2012;379(9825):1498–507.CrossRefGoogle Scholar

14. Gough SC, Bhargava A, Jain R, et al. Low-volume insulin degludec 200 units/ml once daily improves glycemic control similarly to insulin glargine with a low risk of hypoglycemia in insulin-naive patients with type 2 diabetes: a 26-week, randomized, controlled, multinational, treat-to-target trial: the BEGIN LOW VOLUME trial. Diabetes Care. 2013;36(9):2536–42. CrossRefGoogle Scholar

15.Hollander P, King AB, Del Prato S, et al. Insulin degludec improves long-term glycaemic control similarly to insulin glargine but with fewer hypoglycaemic episodes in patients with advanced type 2 diabetes on basal-bolus insulin therapy. Diabetes Obes Metab. 2015;17(2):202–6.CrossRefGoogle Scholar

16.Marso SP, McGuire DK, Zinman B, et al. Efficacy and safety of degludec versus glargine in type 2 diabetes. N Engl J Med. 2017;377(8):723–32.CrossRefGoogle Scholar

17.Meneghini L, Atkin SL, Gough SC, et al. The efficacy and safety of insulin degludec given in variable once-daily dosing intervals compared with insulin glargine and insulin degludec dosed at the same time daily: a 26-week, randomized, openlabel, parallel-group, treat-to-target trial in individuals with type 2 diabetes. Diabetes Care. 2013;36(4):858–64.CrossRefGoogle Scholar

18.Onishi Y, Iwamoto Y, Yoo SJ, et al. Insulin degludec compared with insulin glargine in insulin-naïve patients with type 2 diabetes: a 26-week, randomized, controlled, Pan-Asian, treat-to-target trial. J Diabetes Investig. 2013;4(6):605–12.CrossRefGoogle Scholar

19.Pan C, Gross JL, Yang W, et al. A multinational, randomized, open-label, treat-to-target trial comparing insulin degludec and insulin glargine in insulin-naive patients with type 2 diabetes mellitus. Drugs R D. 2016;16(2):239–49.CrossRefGoogle Scholar

20.Rodbard HW, Cariou B, Zinman B, et al. Comparison of insulin degludec with insulin glargine in insulin-naive subjects with Type 2 diabetes: a 2-year randomized, treat-to-target trial. Diabet Med. 2013;30(11):1298–304. CrossRefGoogle Scholar 21. Rosenstock J, Cheng A, Ritzel R, et al. More similarities than differences testing insulin glargine 300 Units/mL versus insulin degludec 100 Units/mL in insulin-naive type 2 diabetes: the randomized head-to-head BRIGHT trial. Diabetes Care. 2018;41(10):2147–54. CrossRefGoogle Scholar

22. Warren ML, Chaykin LB, Jabbour S, et al. Insulin degludec 200 units/mL Is associated with lower injection frequency and improved patient-reported outcomes compared with insulin glargine 100 Units/mL in patients with type 2 diabetes requiring high-dose insulin. Clin Diabetes. 2017;35(2):90–5. CrossRefGoogle Scholar

23. Wysham C, Bhargava A, Chaykin L, et al. Effect of insulin degludec vs insulin glargine U100 on hypoglycemia in patients with type 2 diabetes: the SWITCH 2 randomized clinical trial. JAMA. 2017;318(1):45–56. CrossRefGoogle Scholar

24.Zinman B, DeVries JH, Bode B, et al. Efficacy and safety of insulin degludec three times a week versus insulin glargine once a day in insulin-naive patients with type 2 diabetes: results of two phase 3, 26 week, randomised, open-label, treat-to-target, non-inferiority trials. Lancet Diabetes Endocrinol. 2013;1(2):123–31.CrossRefGoogle Scholar

25. Zinman B, Phillis-Tsimikas A, Cariou B, et al. Insulin degludec versus insulin glargine in insulin-naive patients with type 2 diabetes: a 1-year, randomized, treat-to-target trial (BEGIN Once Long). Diabetes Care. 2012;35(12):2464–71. CrossRefGoogle Scholar

Anmerkung/Fazit der Autoren

Findings from our meta-analysis show that insulin degludec has an overall beneficial effect on the management of type 2 diabetes as compared to insulin glargine, mainly manifesting in the lower risks of severe and nocturnal hypoglycemia.



2018

Andreadis P et al., 2018 [3].

Semaglutide for type 2 diabetes mellitus: A systematic review and meta-analysis

Fragestellung

We conducted a systematic review and meta-analysis of RCTs comparing semaglutide with placebo or other antidiabetic agents in patients with T2DM to summarize all available evidence concerning the efficacy and safety of semaglutide.

Methodik

Population:

· Adult patients with T2DM

Intervention:

Subcutaneous semaglutide

Komparator:

· placebo or with another antidiabetic agent

Endpunkte:

- Our primary outcome was change from baseline in HbA1c.
- Secondary efficacy outcomes included change in body weight, systolic and diastolic blood pressure and heart rate
- Safety: nausea, vomiting, diarrhoea, any hypoglycaemia and severe hypoglycaemia acute pancreatitis and diabetic retinopathy because of the association of semaglutide

Recherche/Suchzeitraum:

- Medline (via PubMed), Embase (via Ovid) and the Cochrane Library. in January 2018
- RCTs with treatment duration of at least 12 weeks

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane risk of bias

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

A total of 12 studies, with 9501 patients

Charakteristika der Population:

- Subcutaneous semaglutide was compared with placebo or with another antidiabetic agent in 6 studies3,4,9,20,21,24 and 7 studies,5–8,21–23 respectively, while 1 trial compared both subcutaneous and oral semaglutide with placebo.3
- The antidiabetic agents used in control arms included sitagliptin,5,22 insulin glargine,7 liraglutide,21 exenatide extended-release (ER)6 or dulaglutide8 while, in 1 study, control



treatment was chosen by trial clinicians from among dipeptidyl peptidase-4 inhibitors, metformin, sulphonylureas, glinides, α-glucosidase inhibitors and thiazolidinediones.23

- Two studies enrolled treatment-naïve patients,4,22 whereas the remaining trials recruited patients receiving single3,8,20,21,23 or dual5–7,9,24 antidiabetic therapy.
- Duration of intervention in most trials ranged from 12 to 56 weeks, with the exception of the SUSTAIN-6 trial, a dedicated cardiovascular outcomes study,9 that had a duration of 104 weeks.
- Participants' mean age and mean baseline HbA1c ranged from 52.7 to 64.7 years and from 7.3% to 8.7%, respectively.

Qualität der Studien:

Risk of bias within studies was deemed low for 8 studies4–9,22,23 and high for 2 studies,3,21 mainly because of missing outcome data. Furthermore, there were some concerns about 1 study because of lack of information concerning the randomization process,8 and we did not assess risk of bias for 1 study20 because it did not provide data for our primary outcome.20

Study ID	Randomization process	Deviations from intended interventions	Mising outcome data	Measurement of the outcome	Selection of the reported result	Overall Bias
Ahmann 2016	Low	Low	Low	Low	Low	Low
Ahren 2017	Low	Low	Low	Low	Low	Low
Aroda 2017	Low	Low	Low	Low	Low	Low
Davies 2017	Low	High	High	Low	Low	High
Kaku 2018	Low	Low	Low	Low	Low	Low
Marso 2017	Low	Low	Low	Low	Low	Low
Nauck 2016	Low	Low	High	Low	Low	High
Pratley 2018	Low	Low	Low	Low	Low	Low
Rodbard 2016	Some concerns	Low	Low	Low	Low	Some concerns
Seino 2017	Low	Low	Low	Low	Low	Low
Sorli 2017	Low	Low	Low	Low	Low	Low

Studienergebnisse:

Heart rate

• In comparisons against other antidiabetic agents (WMD, 1.53, 95% CI, 0.89-2.17; I2 = 58% and WMD, 2.03, 95% CI, 1.47-2.60; I2 = 65% for semaglutide 0.5 and 1 mg, respectively).

Hypoglycaemia

- Results were similar for semaglutide 1 mg when compared to antidiabetic agents (OR, 0.72, 95% CI, 0.51-1.03; I2 = 37%).
- Results for semaglutide 0.5 mg, showing a decrease in the incidence of any hypoglycaemia compared to any other agent (OR, 0.52, 95% CI, 0.31-0.87; I2 = 47%)

Adverse events

- Nausea; any other comparator: n=7 OR: 2.60 (95% KI: 2.18-3.10), I²: 84%
- Vomiting: any other comparator; n=6 OR 2.06 (1.61-2.63),; l²: 51%
- Diarrhea: any other comparator; n=7; OR 1.84 (1.52-2.23), I²: 74%

^{3.} Davies M, Pieber TR, Hartoft-Nielsen ML, Hansen OKH, Jabbour S, Rosenstock J. Effect of oral semaglutide compared with placebo and subcutaneous semaglutide on glycemic control in patients with type 2 diabetes: a randomized clinical trial. JAMA. 2017;318:1460-1470.



- 4. Sorli C, Harashima S-I, Tsoukas GM, et al. Efficacy and safety of once-weekly semaglutide monotherapy versus placebo in patients with type 2 diabetes (SUSTAIN 1): a double-blind, randomised, placebo-controlled, parallel-group, multinational, multicentre phase 3a trial. Lancet Diabetes Endocrinol. 2017;5:251-260.
- 5. Ahrén B, Masmiquel L, Kumar H, et al. Efficacy and safety of once-weekly semaglutide versus once-daily sitagliptin as an add-on to metformin, thiazolidinediones, or both, in patients with type 2 diabetes (SUSTAIN 2): a 56-week, double-blind, phase 3a, randomised trial. Lancet Diabetes Endocrinol. 2017;5:341-354.
- 6. Ahmann AJ, Capehorn M, Charpentier G, et al. Efficacy and safety of once-weekly semaglutide versus exenatide ER in subjects with type 2 diabetes (SUSTAIN 3): a 56-week, open-label, randomized clinical trial. Diabetes Care. 2018;41:258-266.
- 7. Aroda VR, Bain SC, Cariou B, et al. Efficacy and safety of once-weekly semaglutide versus once-daily insulin glargine as add-on to metformin(with or without sulfonylureas) in insulin-naive patients with type 2 diabetes (SUSTAIN 4): a randomised, open-label, parallel-group, multicentre, multinational, phase 3a trial. Lancet Diabetes Endocrinol. 2017;5:355-366.
- 8. Pratley RE, Aroda VR, Lingvay I, et al. Semaglutide versus dulaglutide once weekly in patients with type 2 diabetes (SUSTAIN 7): a randomised, open-label, phase 3b trial. Lancet Diabetes Endocrinol. 2018;6: 275-286.
- 9. Marso SP, Bain SC, Consoli A, et al. Semaglutide and cardiovascular outcomes in patients with type 2 diabetes. N Engl J Med. 2016;375: 1834-1844.
- 20. Kapitza C, Dahl K, Jacobsen JB, Axelsen MB, Flint A. Effects of semaglutide on beta cell function and glycaemic control in participants with type 2 diabetes: a randomised, double-blind, placebo-controlled trial. Diabetologia. 2017;60:1390-1399. 21. Nauck MA, Petrie JR, Sesti G, et al. A phase 2, randomized, dose-finding study of the novel once-weekly human GLP-1 analog, semaglutide, compared with placebo and open-label Liraglutide in patients with type 2 diabetes. Diabetes Care.
- 22. Seino Y, Terauchi Y, Osonoi T, et al. Safety and efficacy of semaglutide once weekly vs sitagliptin once daily, both as monotherapy in Japanese people with type 2 diabetes. Diabetes Obes Metab. 2018;20:378-388.
- 23. Kaku K, Yamada Y, Watada H, et al. Safety and efficacy of once-weekly semaglutide versus additional oral antidiabetic drugs, in Japanese subjects with inadequately controlled T2D: a randomized trial. Diabetes Obes Metab. 2018;20:1202-1212
- 24. Rodbard HL, Reed J, de la Rose R, et al. Efficacy and safety of semaglutide once-weekly vs placebo as add-on to basal insulin alone or in combination with metformin in subjects with type 2 diabetes (SUSTAIN 5). Paper presented at: EASD 2016; Munich, Germany.

Anmerkung/Fazit der Autoren

In conclusion, a once weekly subcutaneous dose of semaglutide In efficacious in lowering HbA1c, body weight and systolic blood pressure, compared to both placebo and other antidiabetic agents, including several other GLP-1 RAs. However, it is associated with an increased incidence of gastrointestinal adverse events and its relationship with diabetic retinopathy-related outcomes requires further examination through post-approval pharmacovigilance studies.

Kommentare zum Review

- Studien mit vorbehandelten und nicht vorbehandelten Patienten in Meta-Analyse gepoolt
- Autoren erhielten Förderungen seitens pharmazeutischer Unternehmer

Fadini GP et al., 2018 [23].

Dipeptidyl peptidase-4 inhibitors moderate the risk of genitourinary tract infections associated with sodium-glucose co-transporter-2 inhibitors

Fragestellung

In the present study, we evaluated whether combination therapy with an SGLT2 inhibitor and a dipeptidyl peptidase-4 (DPP-4) inhibitor is associated with a lower risk of GUTI than the SGLT2 inhibitor therapy alone.

Methodik

Population:

D2T



Intervention:

• DPP-4 inhibitor/SGLT2 inhibitor combination therapy

Komparator:

· treatment with an SGLT2 inhibitor alone

Endpunkte:

 frequency of genital tract infection (GTIs), and of urinary tract infection (UTIs) separately and combined (GUTIs

Recherche/Suchzeitraum:

- PubMed and then in ISI Web of Science, Scopus, www.clinicalttrials.gov, and Cochrane Central Register of Controlled Trials
- AERSmine query strings

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane risk of bias tool

Ergebnisse

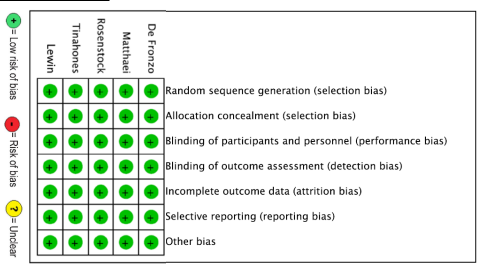
Anzahl eingeschlossener Studien:

• 5 RCTs

Charakteristika der Population:

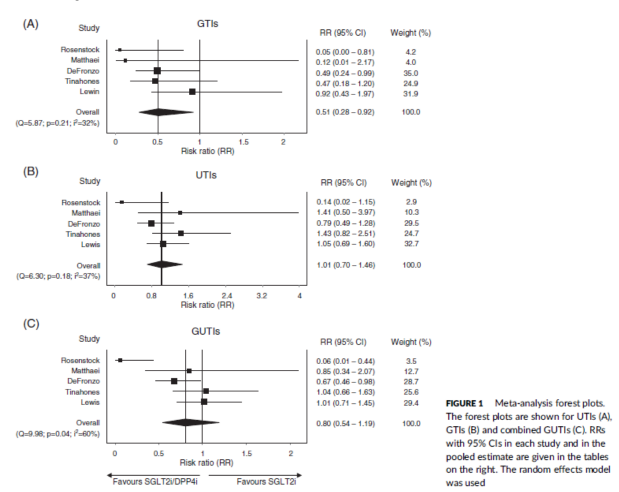
The five trials reported the results of adding the DPP-4 inhibitors saxagliptin or linagliptin vs placebo to a baseline therapy composed of the SGLT2 inhibitor dapagliflozin or empagliflozin, respectively, for 24 weeks,7,8 or the dual add-on of a combination therapy with saxagliptin/dapagliflozin or linagliptin/empagliflozin vs the single add-on of dapagliflozin or empagliflozin, respectively, for 24 or 52 weeks.9–11

Qualität der Studien:





Studienergebnisse:



For GTIs, the RR was 0.51 (95% confidence interval [CI] 0.28-0.92) in favour of the DPP-4 inhibitor/SGLT2 inhibitor combination, with no heterogeneity (Figure 1A). For UTIs, the overall RR was 1.01 (95% CI 0.70-1.46; Figure 1B), and for combined GUTIs the RR was 0.80 (95% CI 0.43-1.19; Figure 1C), with significant heterogeneity. In

Anmerkung/Fazit der Autoren

Our meta-analysis of five high-quality RCTs indicates a 49% lower GTI risk in patients who received a DPP-4 inhibitor in combination with an SGLT2 inhibitor as compared with patients who received an SGLT2 inhibitor alone. A lower rate was not observed in the frequency of UTIs. This is not surprising as, in RCTs, SGLT2 inhibitors typically increase the risk of GTIs, but not that of UTIs.

Gomes GKA et al., 2018 [56].

Linagliptin safety profile: A systematic review



To describe the safety profile of linagliptin.

Methodik

Population:

DM2

Intervention:

linagliptin

Komparator:

• control group was composed of conventional (non placebo) pharmacotherapy.

Endpunkte:

AE

Recherche/Suchzeitraum:

PubMed/MEDLINE, BVS and Web of Science published till 07/07/2016

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane risk of bias

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 16 RCTs

Charakteristika der Population:

- Most studies (87.5%) were conducted in Asia. The followup time ranged from 12 to 104 weeks. Among the studies that reported the clinical phase, the majority (62.5%) were phaseIII.
- The mean age of participants ranged from 48 to 63 years.
- The sample size in each group ranged from 40 to 700individuals, with a total sample ranging from 227 to 2121participants between the studies. Most of the studies (93.8%) reported financing by the pharmaceutical industry.



Qualität der Studien:

Tang et al., 2015	Ross et al., 2015	Nauck et al., 2016	Lewin et al., 2015	Kawamori et al., 2012	Ji et al., 2015	lnagaki et al., 2013	Haak et al., 2013	Haak et al., 2012	Gomis et al., 2012	Gallwitz et al., 2012	Forst et al., 2010	Deshmukh et al., 2015	DeFronzo et al., 2015	Barnett et al., 2012	Araki et al., 2013	
~	•	•	•	•	•	?	•	?	?	•	?	?	•	•	•	Random sequence generation (selection bias)
?	?	•	?	•	•	•	•	?	?	•	?	~	?	2	•	Allocation concealment (selection bias)
~	?	•	?	~	~	•	•	?	•	•	?	?	?	?	?	Blinding of participants and personnel (performance bias)
?	?	•	?	~	->	•	•	?	•	•	?	?	?	•	?	Blinding of outcome assessment (detection bias)
~	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	Incomplete outcome data (attrition bias)
•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	Selective reporting (reporting bias)
•	•	?	•	•	•	•	•	•	~	•	?	•	•	•	?	Other bias

Studienergebnisse:

There was a discrepancy in the classification of these AEs. Some arti-cles generalized AEs per system (e.g., gastrointestinal AEs), while others evaluated each manifested AE separately, suchas diarrhea and constipation. No article reported the useof an algorithm to assess the causality of AE. Only 56.25% of the articles evaluated cardiovascular [22,24,26–30,37,41] events and 56.25% evaluated the occurrence of pancreatitis[13,24,26,28–30,36,37,41].

EAs most prevalent in linagliptin in monotherapy

- Among the AEs evaluated, the most frequent occurrence was nasopharyngitis using linagliptin at 5 mg and 10 mg, with a frequency of 31.6% and 29.6%, respec-tively [30].
- Nine deaths occurred in participants who used linagliptinin monotherapy during the study, all in groups usinglinagliptin at 5 mg.
- Hyperglycemia events were more frequent compared tohypoglycemia in studies that used the two AEs as outcomesto be measured, except in the study by Gallwitz et al. [24], where the frequency of hypoglycemia was 1.4 times higherthan hyperglycemia
- The frequency of gastrointestinal AEs was high among the groups that evaluated it as an outcome (>20.0%), except in the studies by Tang et al. and Ross et al. [23,29].

AEs most prevalent in linagliptin in combination

- The most frequent AEs were gastrointesti-nal, with a frequency greater than 10.0% in the groups that used this AE as the outcome to be evaluated [20,29]. Allevaluated groups that presented this AE as outcome usedlinagliptin associated with metformin.
- The incidence of hypoglycemia was considerably low (<4.0%)in the other studies that used this AE as one of the outcomes[20].
- Two deaths were identified during the studies conducted in the groups using linagliptin at 5 mg and empagliflozin at10 mg [13,36] and three deaths in the groups using linagliptinat 2.5 mg and metformin [37],
- Some studies emphasize the importance of pancreatic reac-tions such as pancreatic cancer and pancreatitis, such as thoseperformed by Hohl et al. [34] and Scheen [38], but in the



studies evaluated, the frequency of pancreatic events was considerably low (<1%), among those that evaluated the event incombination.

Anmerkung/Fazit der Autoren

ConclusionThe use of linagliptin whether in monotherapy or not, isassociated with important AEs, and their occurrence andfrequency are varied, being of mild to moderate intensity. The most frequent AEs were nasopharyngitis with linagliptinin monotherapy and gastrointestinal AEs with linagliptinin combination. Therefore, further studies, especially post-marketing, are needed to elucidate the most clinically relevant AEs associated with linagliptin in the real world and without potential conflict of interest.

Li X et al., 2018 [65].

The safety and efficacy of once-weekly glucagon-like peptide-1 receptor agonist semaglutide in patients with type 2 diabetes mellitus: a systemic review and meta-analysis.

Fragestellung

To investigate the safety and efficacy of once-weekly glucagon-like peptide-1 (GLP-1) receptor agonist semaglutide as monotherapy or add-on to other antihyperglycaemic agents (AHAs) in patients with type 2 diabetes mellitus (T2DM).

Methodik

Population:

T2DM patients

Intervention/Komparator:

• semaglutide with placebo or other antihyperglycaemic agents (AHAs)

Endpunkte:

 reduction in HbA1c, reduction in SMPG, reduction in FPG, number of participants achieving HbA1c <7.0%, weight loss, AEs, SAEs and hypoglycaemic events (severe or BG-confirmed symptomatic)

Recherche/Suchzeitraum:

 PubMed, Embase, Cochrane library and ClinicalTrials.gov were searched from the inception to January 18, 2018

Qualitätsbewertung der Studien:

Cochrane approach

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

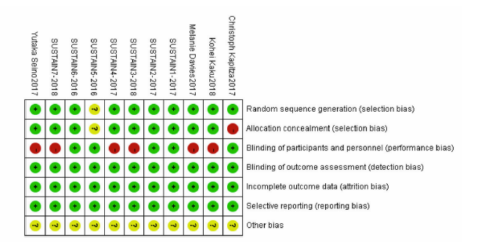
- A total of 11 studies with 9519 patients
- Among 11 trials, 5 trials compared the efficacy and safety of semaglutide with placebo and 6 trials compared the efficacy and safety of semaglutide with other AHAs. In the included studies,



the diabetes duration ranged from 3.62 to 14.3 years and the treatment duration ranged from 12 to 104 weeks.

Qualität der Studien:

Fig. 2 Risk of bias graph and summary for included studies



Studienergebnisse:

- The results revealed that compared with placebo or other AHAs, semaglutide had further reduced
 - o the level of haemoglobin A1c (HbA1c) [MD 1.03%, 95% CI (0.85%, 1.22%), p < 0.00001],
 - o weight [MD 3.61 kg, 95% CI (3.05 kg, 4.17 kg), p < 0.00001]
 - and significantly increased participants who achieved HbA1c < 7.0% [RR 2.26, 95% CI (1.89, 2.70), p < 0.00001] in T2DM patients.
- · Semaglutide had a significant increase in
 - o the incidence of adverse events (AEs) [RR 1.06, 95% CI (1.02, 1.11), p < 0.0001] and
 - o an analogous incidence in serious adverse events (SAEs) [RR 0.94, 95% CI (0.86, 1.02), p = 0.11] and
 - hypoglycaemic events (severe or blood glucose (BG)-confirmed symptomatic) [RR 0.93, 95% CI (0.74, 1.16), p = 0.50] compared with the control group.

Anmerkung/Fazit der Autoren

In conclusion, semaglutide had a favourable efficacy and safety as monotherapy or add-on to other AHAs in the treatment of T2DM patients. It may be a superior choice for T2DM patients with obesity or T2DM patients who have a poor adherence to daily AHAs. Semaglutide is generally well tolerated and has obviously better efficacy than either placebo or other AHAs in treating T2DM.

Wang B et al., 2018 [91].

Comparison of dipeptidyl peptidase-4 inhibitors and pioglitazone combination therapy versus pioglitazone monotherapy in type 2 diabetes



This is the first meta-analysis to comparison the effects of dipeptidyl peptidase-4 inhibitors and pioglitazone combination therapy versus pioglitazone monotherapy in type 2 diabetes based on RCTs.

Methodik

Population:

• T2DM with HbA1c levels >7%,

Intervention:

pioglitazone and DPP-4 inhibitor therapy

Komparator:

monotherapy (placebo)

Endpunkte:

• changes in HbA1c and fasting plasma glucose (FPG)

Recherche/Suchzeitraum:

- PubMed, EMBASE, and Cochrane Central Register of Controlled Trials (CENTRAL) databases through May 2016
- double-blind RCTs with duration ≥12 weeks

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane risk of bias tool

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 7 RCTs

Charakteristika der Population:

Characteristics of RCTs included in the meta-analysis.

Study	Location	Study size	Study duration, weeks	Study type	Tpye of DDP-4 inhibitor	Mean age	Men (%)	Baseline HbA1c level	Body weight	BMI	Drug navie
Rosenstock 2007 ^[17] NCT00722371	multiregional	607	24	Double-blinded placebo-controlled, RCT	Vildagliptin 100 mg qd	51.5	61.1	DP: 8.8 P: 8.7	NA	DP: 29.6 P: 28.9	Yes
Rosenstock et al ^[19]	multiregional	655	26	Double-blind, placebo-controlled, RCT	Alogliptin 25mg qd	NA	NA	DP: 8.8 P: 8.76	NA	~31	Yes
Pratley et al 2009 ^[15]	multiregional	493	26	Double-blind, placebo-controlled, RCT	Alogliptin 25mg qd	55.4	58.2	DP: 8.0 P: 8.0	NA	DP: 33.1 P: 33.2	No
Gomis et al ^[13] NCT00641043	multiregional	389	24	Double-blind, placebo-controlled, RCT	Linagliptin 5 mg qd	57.5	60.9	DP: 8.60 P: 8.58	DP: 78.0 P: 82.7	DP: 28.7 P: 29.7	No
Kaku et al ^[16]	multiregional	339	12	Double-blinded placebo-controlled open-label RCT	Alogliptin 25mg qd	60.1	62.8	DP: 7.89 P: 7.92	DP: 68.07 P: 69.0	DP: 26.06 P: 26.4	No
Yoon et al ^[18] NCT00397631	multiregional	520	24	Double-blinded placebo-controlled, RCT	Sitagliptin 100 mg qd	51	54.2	DP: 9.5 P: 9.5	DP: 80.1 P: 80.4	DP: 29.7 P: 29.6	Yes
Henry et al ^[14] NCT 722371	multiregional	1332	54	Double-blinded placebo-controlled, RCT	Sitagliptin 100 mg qd	51.8	57	DP: 8.7 P: 8.9	NA	NA	No

Data are expressed as mean.

BMI = body mass index, DPP-4 inhibitor = dipeptidyl peptidase-4 inhibitor, DP=Dpp-4 inhibitor and pioglitazone combination group, FPG=fasting plasma glucose, NA = not applicable, P= pioglitazone group.



Qualität der Studien:

Yoon 2011	Rosenstock 2010	Rosenstock 2007	Pratley 2009	Kaku 2011	Henry 2014	Gomis 2011	
•	•	•	•	•	•	•	Random sequence generation (selection bias)
~	?	?	~	•	2	•	Allocation concealment (selection bias)
•	•	•	•	•	•	•	Blinding of participants and personnel (performance bias)
•	•	•	•	•	•	⊸	Blinding of outcome assessment (detection bias)
•	•		•	•	•	•	Incomplete outcome data (attrition bias)
	•	•	~	•	•	•	Selective reporting (reporting bias)
•	•	•	•	•	•	•	Other bias

Studienergebnisse:

- All 7 studies assessed change in HbA1c levels at baseline and the end of the study. Six of them, including a total of 1081 patients had valid data. A greater reduction in HbA1c levels was observed in combination therapy groups, with heterogeneity (MD -0.64;-0.73,-0.55, I2=59%, P=.03).
- There were also no differences in reported hypoglycaemia between these studies (relative risk [RR] 0.80, 95% CI 0.43–1.50).
 - Combination therapy with DPP-4 inhibitors and pioglitazone were generally well tolerated over the 12 to 54 week treatment period. There were no differences in AEs between combination therapy with DPP-4 inhibitors and pioglitazone and pioglitazone in any of the 7 RCTs

[13]. Gomis R, Espadero R-M, Jone R, et al. Efficacy and safety of initial combination therapy with linagliptin and piogltazone in patients with inadequately controlled type 2 diabetes: a randomized, double-blind placebo-controlled study. Diabetes Obes Metab 2011:13:653–61.

[14]. Henry RR, Staels B, Fonseca VA, et al. Efficacy and safety of initial combination treatment with sitagliptin and pioglitazone—a factorial study. Diabetes Obesity Metab 2014:16:223–30.

[15]. Pratley RE, Reusch JE, Fleck PR, et al. Efficacy and safety of the dipeptidyl peptidase-4 inhibitor alogliptin added to pioglitazone in patients with type 2 diabetes: a randomized, double-blind, placebo-controlled study. Curr Med Res Opin 2009:25:2361–71.

[16]. Kaku K, Itayasu T, Hiroi S, et al. Efficacy and safety of alogliptin added to pioglitazone in Japanese patients with type 2 diabetes: a randomized, double-blind, placebo-controlled trial with an open-label long-term extension study. Diabetes Obes Metab 2011;13:1028–35.

[17]. Rosenstock J, Kim SW, Baron MA, et al. Efficacy and tolerability of initial combination therapy with vildagliptin and pioglitazone compared with componentmonotherapy in patients with type 2 diabetes. Diabetes Obes Metab 2007;9:175–85. [18]. Yoon KH, Steinberg H, Teng R, et al. Efficacy and safety of initial combination therapy with sitagliptin and pioglitazone in patients with type 2 diabetes: a 54-week study. Diabetes Obes Metab 2012;14:745–52.

[19]. Rosenstock J, Inzucchi SE, Seufert J, et al. Combination therapy with alogliptin and pioglitazone in drug-naive patients with type 2 diabetes. Diabetes Care 2010;33:2406–8.

Anmerkung/Fazit der Autoren

DPP-4 inhibitor and pioglitazone combination therapy provided better glycemic control, both according to HbA1c and FPG levels, than pioglitazone monotherapy. Safety analysis showed well tolerance of combination therapy, even in hypoglycemic and edema AEs.

Wei ZG et al., 2018 [93].

PRISMA—efficacy and safety of lixisenatid for type 2 diabetes mellitus A meta-analysis of randomized controlled trials



The objective of this metaanalysis was to systematically evaluate the efficacy and safety of lixisenatide in patients with T2DM.

Methodik

Population:

 patients ages>18 years, with inadequately controlled type 2 diabetes and a glycated hemoglobin (HbA1c) level of 7–10%

<u>Intervention/Komparator:</u>

lixisenatide or placebo was administered subcutaneously, with or without oral antidiabetic agents (OADs)/insulin

Endpunkte:

• HbA1c, FPG, body weight, and rescue therapy, safety

Recherche/Suchzeitraum:

MEDLINE, EMBASE, Cochrane library, ClinicalTrials.gov, Google, Web of Science, and the Chinese Science Citation Database were searched up to March 2018

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane risk of bias

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

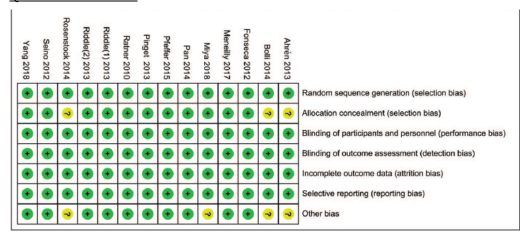
• Fourteen eligible multicenterRCTs[5,6,14,18–28] were included finally, with a total sample size of 11,947

Charakteristika der Population:

- The baseline HbA1c level was 7 to 10% in all studies, and the follow-up durations were 24 weeks,[6,18–24,26,28] 13 weeks,[5] 12 weeks,[14,27] and 25 months.[25]
- Lixisenatide 20mg once daily was subcutaneously administered in most of the included studies. Metformin, [5,18–25,28] sulfonylurea, [6,18–21,25] thiazolidinedione, [24,25] pioglitazone,[22] and insulin [6,23–25,28] were used in different studies for glycemic control.



Qualität der Studien:



Studienergebnisse:

			Random effects i	model
Outcomes	Study	l ² %	WMD/RR (95% CI)	P
Efficacy				
HbA1c	7	66	-0.48 (-0.60, -0.36)	<.00001
HbA1c<7.0%	11	58	1.94 (1.73-2.16)	<.00001
HbA1c<6.5%	10	43	3.03 (2.54-3.63)	<.00001
Fasting plasma glucose	7	28	-0.43 (-0.62, -0.25)	<.00001
Body weight	6	0	-1.34 (-2.67, -0.02)	0.05
Rescue therapy	9	0	0.39 (0.30-0.51)	<.00001
Glucose excursion	5	93*	-3.91 (-4.72, -3.10)	<.00001
2-hour PPG	5	92 ^{&}	-4.31 (-5.50, -3.12)	<.00001
Safety				
Any adverse events (AE)	12	46	1.14 (1.08-1.19)	<.00001
Discontinuation due to AE	14	0	1.79 (1.57-2.05)	< 0.00001
Serious adverse events	13	0	0.94 (0.86-1.04)	.49
Death*	6	0	0.64 (0.18, 2.32)	.49
Gastrointestinal disorders	13	74	2.23 (1.86-2.68)	<.00001
Nausea	12	30	4.09 (3.38-4.95)	<.00001
Vomiting	12	18	5.57 (3.88-7.98)	<.00001
Diarrhea	10	7	1.28 (1.05-1.55)	.01
Symptomatic hypoglycemia	14	0	1.59 (1.35-1.89)	<.0001
Severe hypoglycemia	5	0	0.74 (0.40-1.36)	.33
Injection-site reactions	9	0	2.05 (1.43-2.95)	.0001
Allergic reaction	6	0	2.11 (0.68-6.54)	.20

Anmerkung/Fazit der Autoren

Compared to placebo, lixisenatide could significantly reduce the levels of HbA1c, FPG, and PPG, and higher proportion of lixisenatide-treated patients achieved the HbA1c targets of<7.0% and<6.5% in lixisenatide-treatment group. It increased the incidence of mild-to-moderate gastrointestinal AEs and symptomatic hypoglycemia, but it was not associated with serious AEs, death, or severe hypoglycemia. In conclusion, lixisenatide was effective and relatively well tolerated in patients with inadequately controlled T2DM.

Zhang YJ et al., 2018 [102].

Efficacy and safety of empagliflozin for type 2 diabetes mellitus Meta-analysis of randomized controlled trials



We carried out this meta-analysis to assess the efficiency and safety of EMPA (10 and 25mg once daily) compared with placebo both as monotherapy and as addon therapy to OAD in patients with T2DM.

Methodik

Population:

T2DM

Intervention:

EMPA

Komparator:

• Placebo, placebo as add-on to other antidiabetes therapy

Endpunkte:

change from baseline in hemoglobin A1c (HbA1c), proportion of patients with HbA1c ≥7.0% at baseline who reached HbA1c <7.0% at last follow-up; changes from baseline in fasting plasma glucose (PFG); changes from baseline in body weight, proportion of patients with >5.0% reduction in body weight; change from baseline in systolic and diastolic blood pressures

Recherche/Suchzeitraum:

 Cochrane Central Register of Controlled Trials (CENTRAL), Web of Knowledge, and Pubmed up to May 2018

Qualitätsbewertung der Studien:

Cochrane risk of bias

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 15 studies (n=7891)

Charakteristika der Population:

• There were 3 trials comparing EMPA vs placebo as monotherapy[13,17,18]; 3 trials comparing EMPA vs placebo as add-on to metformin[4,15,20]; 1 trial comparing EMPA vs placebo as add-on to metformin plus sulfonylurea[16]; 2 trial comparing EMPA vs placebo as add-on to metformin plus linagliptin[6,23]; 1 trial comparing EMPA vs placebo as add-on to pioglitazone or pioglitazone plus metformin[21]; 2 trials comparing EMPA vs placebo as add-on to insulin with or without OADs[3,19]; 1 trial comparing EMPA vs placebo as add-on to linagliptin[2]; 2 trials comparing EMPA vs placebo with other OADs unclear.[5,22]

Qualität der Studien:



Tikkanen et al,NCT01370005	Søfteland et al,NCT01734785	Ross et al, eudract number 2012-000905-53	Rosenstock et al, NCT01306214[2]	Rosenstock et al, NCT01011868[3]	Rosenstock et al, NCT00749190[1]	Roden et al, NCT01177813	Lewin et al, NCT01422876	Kovacs et al, NCT01210001	Kadowaki et al, NCT01193218	Häring et al,NCT01159600[2]	Häring et al, NCT01159600[1]	Ferrannini et al, NCT00789035	DeFronzo et al, NCT01422876	Barnett et al, NCT01164501	
•	•	2	•	•	•	•	•	•	•	•	~	•	•	•	Random sequence generation (selection bias)
2	9	~	~	~	•	•	~	~	~	~	•	•	~	•	Allocation concealment (selection bias)
2	•	2	~	•	•	•	~	~	~	•	•	•	~	•	Blinding of participants and personnel (performance bi
2	2	2	~	•	~	~	~	~	~	•	~	•	•	~	Blinding of outcome assessment (detection bias)
•	•	•	•	•	<u>~</u>	~	•	•	•	•	•	~	•	•	Incomplete outcome data (attrition bias)
•	•	•	•	•	•	•	~	•	•	•	•	•	~	•	Selective reporting (reporting bias)

Studienergebnisse:

Subgroup analysis of efficacy effect sizes (e.g., change from baseline in HbA1c, proportion of patient with HbA1c >7% who had HbA1c <7% and change from baseline in FPG) according to concomitant therapy of EMPA on type 2 diabetes mellitus.

	Ch	ange from bas	seline in HbA1c (%)	Proportion o	of patient with HbA1c:	>7% who had HbA1c<7%	change from baseline in FPG			
	No. of study	No. of participants	WMD (95% CI) Heterogeneity	No. of study	No. of participants	RR (95% CI) heterogeneity	No. of study	No. of participants	WMD (95% CI) heterogeneity	
EMPA monotherapy	3	1335	-0.74 (-0.84, -0.64) $P=.54, \hat{F}=0\%$	2	1019	4.63 (1.64, 13.09) P=.07, f=69%	3	1335	-2.01 (-2.52, -1.49) P=.004, P=82%	
EMPA add-on to metformin	3	1351	-0.58 (-0.71, -0.46) $P=.12, \hat{F}=53\%$	2	1054	1.90 (1.33, 2.71) P=.27, f=17%	3	1707	-1.48 (-1.67, -1.29) P=.41, P=0%	
EMPA add-on to metformin plus sulfonylurea	1	666	-0.63 (-0.75, -0.51) not applicable	1	627	3.18 (2.04, 4.95) not applicable	1	666	-1.60 (-1.86, -1.34) not applicable	
EMPA add-on to metformin plus linagliptin	2	715	-0.68 (-0.78, -0.58) P=.39, P=0%	2	677	1.85 (1.42, 2.39) $P = .51$, $\hat{F} = 0\%$	2	721	-1.64 (-2.21, -1.07) $P=.06, \hat{r}=71\%$	
EMPA add-on to pioglitazone or pioglitazone plus metformin	1	501	-0.54 (-0.71, -0.38) not applicable	1	466	3.49 (1.97, 6.19) not applicable	1	496	-1.44 (-1.80, -1.08) not applicable	
EMPA add-on to insulin with or without OAD	2	701	-0.47 (-0.62, -0.32) $P=.40, \hat{F}=0\%$	2	1045	1.81 (1.37, 2.39) $P = .52$, $\hat{r} = 0\%$	2	840	-0.92 (-1.25, -0.59) P=.88, P=0%	
EMPA add-on to linagliptin	1	402	-0.73 (-0.94, -0.53) not applicable	1	370	1.82 (1.39, 2.39) not applicable	1	402	-1.52 (-1.91, -1.13) not applicable	
EMPA with background OAD therapy unclear	2	1547	-0.56 (-0.73, -0.40) P=.04, P=76%	1	290	3.09 (1.35, 7.04) not applicable	2	1561	-1.28 (-1.76, -0.80) P=.04, P=76%	
Overall effect	15	7218	-0.62 (-0.67, -0.57) P=.03, P=45%	13	6122	2.20 (1.68, 2.87) P < .00001, F = 82%	15	7728	-1.52 (-1.72, -1.32) P<.00001, F=79%	

95% CI=95% confidence interval, EMPA=empagliflozin, HbA1c= hemoglobin A1c, No=number, OAD=other oral antidiabetic agent, PFG=fasting plasma glucose, RR=relative risk, WMD=weight mean difference.



	Change from baseline in body weight							
	No. of study	No. of participants	WMD (95% CI) heterogeneity					
EMPA monotherapy	3	1335	-1.87 (-2.19, -1.54) P=.28, P=22%					
EMPA add-on to metformin	3	1814	-1.81 (-2.11, -1.52) $P=.56, \hat{f}=0\%$					
EMPA add-on to metformin plus sulfonylurea	1	666	-1.88 (-2.25, -1.52) not applicable					
EMPA add-on to metformin plus linagliptin	2	725	-2.49 (-2.90, -2.08) P=.75, P=0%					
EMPA add-on to pioglitazone or pioglitazone plus metformin	1	498	-1.88 (-2.36, -1.41) not applicable					
EMPA add-on to insulin with or without OAD	2	846	-2.56 (-3.26, -1.86) P=.62, f=0%					
EMPA add-on to linagliptin	1	402	-1.50 (-2.45, -0.54) not applicable					
EMPA with backgroud OAD therapy unclear	2	1561	-1.68 (-1.93, -1.43) $P=.49, \hat{r}=0\%$					
Overall effect	15	7847	-1.91 (-2.07, -1.75) $P=.13, \hat{r}=30\%$					

Anmerkung/Fazit der Autoren

In summary, it is demonstrated that EMPA therapy can improve glycemia, weight and blood pressure control, and was well tolerated except for increased genital infections in patients with T2DM. We recommend that EMPA should be offered to patients with T2DM, especially to patient who are overweight or at risk for body weight gain. As for combination therapy, we recommend EMPA firstly added to metformin, metformin plus sulfonylurea, metformin plus linagliptin, pioglitazone or pioglitazone plus metformin, insulin with or without OAD and linagliptin.



Systematische Reviews vor dem Update 2019

Castellana M et al., 2018 [10].

GLP-1 receptor agonist added to insulin versus basal-plus or basal-bolus insulin therapy in type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis

Fragestellung

We conducted a systematic review and meta-analysis to compare the effects of GLP-1RA/insulin combinations versus BP/BB.

Methodik

Population:

• patients with type 2 diabetes

Intervention:

- short-acting GLP-1RA added to basal insulin (1)
- long-acting GLP-1RA added to basal insulin (2)
- long-acting GLP-1RA added to prandial insulin (3)
- fixed-ratio combinations of GLP-1RA and basal insulin (4)

Komparator:

basal-plus (BP) or basal-bolus (BB) insulin

Endpunkte:

- Primary: HbA1c change
- Secondary: body weight change, total daily insulin dose, incidence of hypoglycaemic events discontinued patients due to lack of efficacy

Recherche/Suchzeitraum:

on 15 July 2018 in PubMed, Scopus, CENTRAL, and ClinicalTrials.gov

Qualitätsbewertung der Studien:

• Cochrane Collaboration's tool

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

- 13 trials with 5308 adult patients
 - o 3 studies exenatide, 3 lixisenatide, 2 albiglutide, 2 dulaglutide, 2 liraglutide, and 1 IDegLira
 - o 3 studies 3 armed

Charakteristika der Population:

- type 2 diabetes mellitus, with HbA1c of 6% to 11%
- Prescreening therapy: 96% of basal insulin, 27% on prandial insulin, 82% on metformin



Qualität der Studien:

- Random sequence generation and allocation concealment adequate in 8 trials; 4 not reported
- risk of performance and detection bias: high risk, all 13 trials were open label
- Discontination rate between 0-30%; significant betweens arms in 2 studies
- · No selective reporting bias
- Industry sponsored: 9 trials

Studienergebnisse:

- Subgroups: Interventions 1-4
- Change in HbA1c (Baseline to last available follow-up): not significant I2 = 52%
- Subgroup long-acting GLP-1RA added to prandial insulin: -0.16%; 95% CI, -0.29 to -0.04;
 p=0.01
- body weight change: reduction with GLP-1RA -3.72 kg; CI, -4.49 to -2.95; p<0.001; I2 =89%
 - o consistent in all subgroups
- o high heterogeneity in all analysis (total and subgroup)
- total daily insulin dose: GLP-1RA added to insulin was associated with a reduction -30.3 IU/day; 95% CI, -41.2 to -19.3; p<0.001; I2 = 94%
 - o consistent in all subgroups
 - o high heterogeneity in all analysis
- hypoglycaemic events: GLP-1RA added to insulin showed to be superior to BP/BB insulin (RR = 0.46; 95% CI, 0.38-0.55; p< 0.001; I2 = 99%)
 - o consistent in all subgroups
 - o high heterogeneity in all analysis
- discontinuation due to lack of efficacy: no difference

Anmerkung/Fazit der Autoren

In patients with type 2 diabetes mellitus, a combination therapy with GLP-1RA and insulin proved to be as effective as BP/BB insulin on HbA1c, while leading to a significant weight loss, reduced risk of hypoglycaemia, and use of less insulin dose. Since the addition of GLP-1RA could exert the same glucose-lowering effects of up to 60 IU/day of insulin, a significant number of patients on BP/BB could be potentially shifted to GLP-1RA/insulin regimens.

Kommentare zum Review

Es ist zu beachten, dass alle Studien open-label waren. Zudem bestand eine starke Heterogenität. Die Autoren führen dazu aus: This could be due to (1) characteristics of GLP-1RA in each subgroup (ie, exenatide versus lixisenatide), (2) trial design, and (3) patients characteristics other than the extracted ones. HbA1c at baseline was between 6% and 11%,

Cho YK et al., 2018 [14]; Li D et al., 2018 [62]; Min SH et al., 2018 [77]

Efficacy and safety of combination therapy with SGLT2 and DPP4 inhibitors in the treatment of type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis



Comparing the efficacy of SGLT2i/DPP4i vs. that of either a DPP4i or a SGLT2i.

Methodik

Population:

· Patients with T2DM

Intervention:

SGLT2i/DPP4i as combined treatment

Komparator:

• DPP4i + placebo or SGLT2i + placebo

Endpunkte:

 HbA1c; Secondary outcomes: fasting plasma glucose (FPG), body weight, proportion of subjects achieving the therapeutic goal of an HbA1c < 7.0%, risk of hypoglycaemia

Recherche/Suchzeitraum:

• Bis 31 Mai 2017 in PuMed, Embase and Cochrane Library

Qualitätsbewertung der Studien:

• Cochrane Collaboration tool for assessing risk of bias

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

- 11 RCTs (1 Study included 2 separate RCTs)
 - o 8 RCT SGLT2i/DPP4i vs.DPP4i with 2220 Patients
 - o 5 RCT SGLT2i/DPP4i vs.SGLT2i with 1681 Patients
 - o 3 RCTs included in both meta-analyses as they included both comparisons

Charakteristika der Population:

- Metformin as background therapy: 9 RCTs
- Simultaneaous combination treatment 3 RCTs
- Additional efficacy and safety of SGLT2i or DPP4i in 10 trials (placebo added)



Author (year)	Background therapy	Interventions	Duration (weeks)	Patients (n)	Age (years)	Male (%)	BMI (kg/m ²)	HbA _{1c} (%)	HbA _{1c} (mmol/mol)	FPG (mg/dL)
Defronzo (2015) [20]	Metformin	Empagliflozin 25 mg	24	134	57.1	53.7	30.6	7.9	62.8	154.6
		+linagliptin 5 mg		140	55.5	46.4	31.8	8.0	64.2	159.9
		Empagliflozin 25 mg		128	56.2	50.0	30.6	8.0	64.2	156.3
		Linagliptin 5 mg								
Lewin (2015) [19]	None	Empagliflozin 25 mg	24	134	54.2	52.2	31.8	8.0	63.8	156.1
		+linagliptin 5 mg		133	56.0	57.9	31.2	8.0	63.8	152.8
		Empagliflozin 25 mg		133	53.8	56.4	31.9	8.1	64.5	156.0
		Linagliptin 5 mg								
Rosenstock (2015) [18]	Metformin	Dapagliflozin 10 mg	24	179	53	47	31.8	8.9	74.0	180.0
		+saxagliptin 5 mg		179	54	53	31.8	9.0	75.2	192.0
		Dapagliflozin 10 mg		176	55	50	31.5	8.9	73.4	185.0
		Saxagliptin 5 mg								
Jabbour (2014) [24]	Metformin+sitagliptin 100 mg	Dapagliflozin 10 mg	24	223	54.8	57.0	NA	7.9	62.8	162.2
		Placebo		224	55.0	52.7	NA	8.0	63.9	163.0
Mathieu (2015) [26]	Metformin + saxagliptin 5 mg	Dapagliflozin 10 mg	24	160	55.2	43.7	31.2	8.2	66.6	179.0
		Placebo		160	55.0	47.5	32.2	8.2	65.8	177.0
Rodbard (2016) [27]	Metformin+sitagliptin 100 mg	Canagliflozin 100 mg	26	107	57.4	61.7	32.3	8.5	69.4	185.5
		or 300 mg		106	57.5	51.9	31.7	8.4	68.3	180.4
		Placebob								
Kadowaki (2017) [25]	Teneligliptin 20 mg	Canagliflozin 100 mg	24	70	58.4	77.1	25.5	8.2	65.9	173.9
		Placebo		68	56.0	77.9	26.4	7.9	62.5	166.3
Søfteland (2017) [28]	Metformin + linagliptin 5 mg	Empagliflozin 25 mg	24	110	55.4	64.5	29.9	8.0	63.6	169.2
		Placebo		108	55.9	55.6	29.6	8.0	63.6	163.8
Matthaei (2015) [29]	Metformin + dapagliflozin 10 mg	Saxagliptin 5 mg	24	153	54.7	47.7	31.4	8.0	63.6	164.0
		Placebo		162	54.5	46.9	31.4	7.9	62.4	158.0
Tinahones (a) ^a	Metformin + empagliflozin 10 mg	Linagliptin 5 mg	24	122	56.6	56.6	31.3	8.0	64.4	159.5
(2017) [22]		Placebo		125	56.8	56.0	30.8	8.0	64.3	157.1
Tinahones (b)a	Metformin+empagliflozin 25 mg	Linagliptin 5 mg	24	110	56.6	47.3	30.8	7.8	61.9	152.1
(2017) [22]		Placebo		110	56.1	57.3	32.0	7.9	62.6	155.4

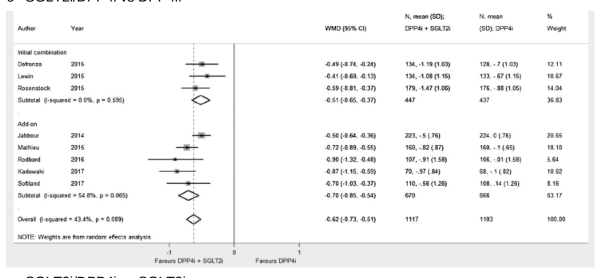
Data are means (continuous variables) or percentages (dichotomous variables) unless otherwise indicated. BMI: body mass index; FPG: fasting plasma glucose; HbA_{1c}: haemoglobin A. . . NA: not available

Qualität der Studien:

 funnel plots and Egger's regression test (HbA1c), no obvious asymmetrical distribution or small-study effect was detected

Studienergebnisse:

- HbA1c reduction
 - o SGLT2i/DPP4i vs DPP4i:



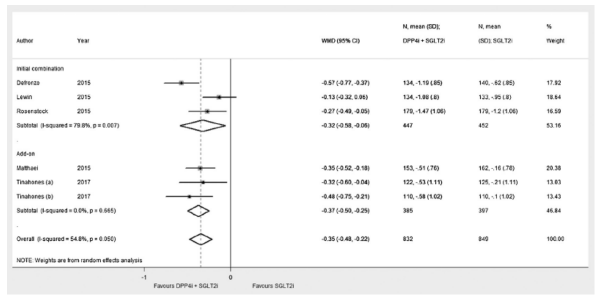
o SGLT2i/DPP4i vs SGLT2i:

haemoglobin A_{1c}; NA: not available.

a Tinahones et al. [22] comprised two separate trials of linagliptin 5 mg/empagliflozin 10 mg or placebo/empagliflozin 10 mg plus metformin (Tinahones [a]) or linagliptin 5 mg/empagliflozin 25 mg or placebo/empagliflozin 25 mg plus metformin (Tinahones [b])

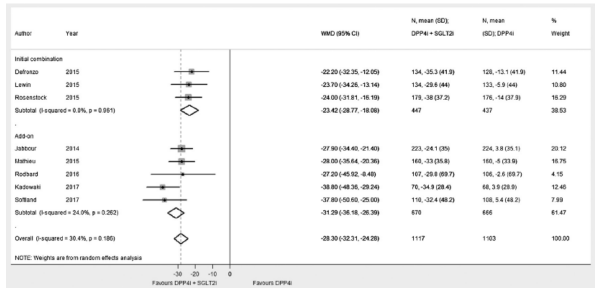
b 6 weeks after starting canagliflozin 100 mg, the dose was increased to 300 mg (or from placebo to matching placebo) if all of the following criteria were met: baseline estimated glomerular filtration rate $\geq 70 \, \text{mL/min}/1.73 \, \text{m}^2$; fasting self-monitored blood glucose $\geq 5.6 \, \text{mmol/L} \, (\geq 100 \, \text{mg/dL})$; no volume-depletion-related adverse events within 2 weeks of dose increase.





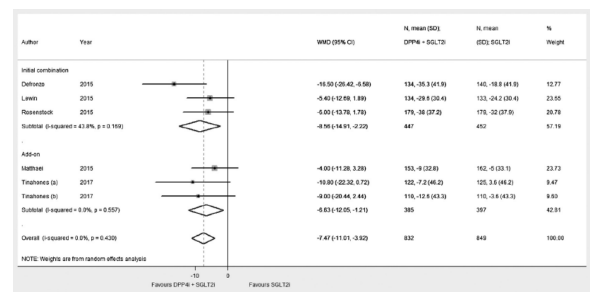
Changes in FPG

o SGLT2i/DPP4i vs DPP4i:



SGLT2i/DPP4i vs SGLT2i:





- proportion of participants attaining the HbA1c target of < 7.0%
 - o SGLT2i/DPP4i vs DPP4i: RR: 2.03, 95% CI: 1.73-2.39; P < 0.001
 - o SGLT2i/DPP4i vs. SGLT2i: RR: 1.74, 95% CI: 1.46-2.08; P < 0.001
 - o The difference was significant regardless of the manner of combination
- Change of body weight from baseline
 - o SGLT2i/DPP4i vs DPP4i: WMD: -1.75 kg, 95% CI: -2.02 to -1.49 kg; P < 0.001
 - SGLT2i/DPP4i vs. SGLT2i: WMD: 0.29 kg, 95% CI: -0.14 to 0.71 kg; P = 0.191
 - No significant differences observed vs. SGLT2i; result similar regardless of combination
- Change of SBP from Baseline
 - SGLT2i/DPP4i vs DPP4i: WMD: -2.50 mmHg, 95% CI: -3.77 to -1.24 mmHg; P < 0.001
 - SGLT2i/DPP4i vs. SGLT2i: not significant
- Hypoglycaemia: risk of hypoglycaemia was low and similar between treatment groups
- · genital infections
 - o SGLT2i/DPP4i vs DPP4i: higher risk (RR: 2.94, 95% Cl: 1.23 to 7.00; P = 0.015)
 - o SGLT2i/DPP4i vs SGLT2i: lower risk (RR: 0.42, 95% CI: 0.18 to 0.99; P = 0.046)

Anmerkung/Fazit der Autoren

Combined therapy with SGLT2i/DPP4i is effective and safe. However, interestingly, a marked additional glucose-lowering effect is evident when SGLT2i is combined with or added to DPP4i, but not vice versa. In addition, baseline HbA1c levels significantly influence the glucose-lowering effects of SGLT2i in combination with DPP4i and, thus, further studies are needed to elucidate the underlying mechanism of this effect.

Kommentare zum Review

 Li D et al., 2018 [62] führten eine Meta-Analyse mit einer fast identischen Fragestellung durch. Obwohl dieser Review 3 zusätzliche Studien einschloss (jeweils asiatische Patienten und SGLT2i in unterschiedlichen Dosierungen) war die Schlussfolgerung vergleichbar:



- "In conclusion, compared with monotherapy, SGLT2 inhibitor/ DPP-4 inhibitor combination therapy was efficacious in treatment naïve patients or metformin-treated patients. However, this combination therapy might be associated with a higher risk of genital infections and increased levels of TC, HDL-C and LDL-C than those associated with a DPP-4 inhibitor. Low doses of an SGLT2 inhibitor might be prioritised when combination therapy is required."
- Min SH et al., 2018 [77] führten ebenfalls einen SR inklusive Metaanalyse zur Kombinationstherapie von SGLT2i/DPP4i durch, jedoch nur im Vergleich zu DPP4i. Die 7 eingeschlossenen RCTs waren mit einer Ausnahme (Insuline und weitere OADs waren als Begleittherapie erlaubt) ebenfalls in der Metaanalyse von Cho YK et al., 2018 [14] enthalten. Die Ergebnisse und Schlussfolgerungen waren vergleichbar:
- "In conclusion, the SGLT2 inhibitor and DPP4 inhibitor combination therapy improves glycemic control and reduces body weight without increasing the risk of hypoglycemia and UTI in patients with inadequately controlled type 2 diabetes."

Keshavarz K et al., 2017 [61].

Linagliptin versus sitagliptin in patients with type 2 diabetes mellitus: a network meta-analysis of randomized clinical trials

Fragestellung

The aim of this study was also to compare the clinical efficiency of linagliptin and sitagliptin in patients with type 2 diabetes

Methodik

Population:

• Patients with type 2 diabetes

Intervention:

• Linagliptin (5mg) ± Metformin

Komparator:

• Sitagliptin (100mg) ± Metformin

Endpunkte:

HbA1c change, patients achieving HbA1c <7%, hypoglycemic events, body weight change

Recherche/Suchzeitraum:

• To end of 2015 in Scopus, PubMed, and Web of Science

Qualitätsbewertung der Studien:

Jadad Score

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 32 RCTs



- Linagliptin vs Placebo (n=8); Sitagliptin vs Placebo (n=13)
- Linagliptin + Met vs Placebo + Met (n=4); Sitagliptin + Met vs Placebo + Met (n=7)

Qualität der Studien:

• the selected studies obtained a score equal to or more than three

Studienergebnisse:

Table 3 Network meta-analysis for comparison HbA1c changes from baseline, Body weight change from baseline, Percentage of patients achieving HbA1c <7 and Percentage of patients experiencing hypoglycemic events between 2 groups (If in Table 2 pairs (1 similar 3) & (2 similar 4))

Comparison Drug1 Drug2			HbA1c change from baseline							ntage of pation		Percentage of patients experiencing hypoglycemic events		
			Freq	Mean difference (SE)	p-value	Freq	Mean difference (SE)	p-value	Freq	Ln(OR) (SE)	p-value	Freq	Ln(OR) (SE)	p-value
Direct (7)	Linagliptin 5 mg	placebo	12	495(.119)	0	7	-0.211(.701)	0.764	9	0.711 (.257)	0.006	10	-1.250 (.271)	0
Direct (8)	Sitagliptin 100 mg	placebo	20	375(.072)	0	11	-0.664 (.553)	0.229	13	0.514 (.209)	0.014	19	-0.753 (.228)	0.001
Indirect (9)	Linagliptin 5 mg	Sitagliptin 100 mg	-	-0.12(.139)	>.05	-	0.454 (.893)	>0.05	-	0.197 (.332)	>.05	4	-0.497(.354)	>0.05

Anmerkung/Fazit der Autoren

The results showed no significant difference between linagliptin and sitagliptin in terms of clinical efficacy and they had the same effect.

Kommentare zum Review

Die Publikation wurde von der Shafayab Gostar Company, Tehran, Iran finanziell unterstützt.

Li D et al., 2018 [63].

Risks of diabetic foot syndrome and amputation associated with sodium glucose co-transporter 2 inhibitors: A Meta-analysis of Randomized Controlled Trials

Fragestellung

to evaluate the association between SGLT2i and risk of DFS and amputation in patients with T2D, and to clarify whether the increased risk of amputations is a drug-specific effect or a class effect.

Methodik

Population:

• patients with type 2 diabetes

Intervention:

• SGLT2i

Komparator:

placebo or other OADs



Endpunkte:

• Diabetic foot syndrome and amputation were identified using pre-specified lists from the Medical Dictionary for Regulatory Activities (MedDRA)

Recherche/Suchzeitraum:

• To June 2017 PubMed, Embase and CENTRAL

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane risk-of-bias tool

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

fourteen RCTs consisting of 26,167 participants

Charakteristika der Population:

• Different Background therapies in the trials

Qualität der Studien:

 Thirteen RCTs were judged low risk of bias because they reported adequate random sequence generation and allocation concealment. Eight RCTs were low risk of performance bias, and six RCTs were low risk of detection bias. However, twelve RCTs reported the occurrence of events of interest online but not in the published paper, and judged unclear risk of reporting bias. All RCTs were judged low risk of attrition bias owing to the clear elaboration of discontinuation situation.

Studienergebnisse:

- Diabetic foot syndrome risk: only nine studies reported at least one case with **no significant** differences between SGLT2i and comparators
- Amputation risk: only four RCTs reported at least one case; No RCT was available to
 evaluate the amputation risk of dapagliflozin. SGLT2i as a class were not significantly
 associated with increased risk of amputation as compared with comparators
 - Subgroupmeta-analysis showed that canagliflozin (OR 1.89, 95% CI 1.37–2.60), but not empagliflozin (OR 0.71, 95% CI: 0.71–1.48), was significantly associated with an increase in amputation risk.

Anmerkung/Fazit der Autoren

Current evidence from available RCTs suggests that SGLT2i, as a class, are not significantly associated with increased risk of DFS. However, canagliflozin, but not empagliflozin, may increase the risk of amputations. Although the underlying mechanism remains uncertain, SGLT2i, especially canagliflozin, should be used with caution in patients who are at high risk of amputation.

Liu W et al., 2018 [68].

Efficacy and Safety of Insulin Degludec versus Insulin Glargine: A Systematic Review and Meta-Analysis of Fifteen Clinical Trials



This study aimed to assess the effects and safety of IDeg versus IGlar.

Methodik

Population:

• patients diagnosed with type 1DM(T1DM) or type 2DM

Intervention:

• Insulin Degludec once a day

Komparator:

• Insulin Glargine

Endpunkte:

- change in the HbA1c and (FPG); proportion of patients who achieved HbA1c levels of <7%.
- The safety assessments considered adverse events, hypoglycemia, and body weight.

Recherche/Suchzeitraum:

• PubMed, EMBASE, and Cochrane Library electronic databases up to July 15, 2017

Qualitätsbewertung der Studien:

Jadad scale

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

- 15 studies with 16,328 patients
 - o ten studies enrolled patients with T2DM

Qualität der Studien:

• all the studies had Jadad scores of 3 points or more. Therefore, all the included studies were of high quality



Studienergebnisse:

Population		T2DM: pooled effect size
Items	N2	IDeg: IGlar (95% confidence interval)
Change of HbA1c	13,986	MD = 0.04% (0.00, 0.07%)#
Change of FPG	12,544	MD = -0.34 (-0.45, -0.23)#
Change of body weight	13,986	MD = 0.05 (-0.11, 0.22)
Participants achieved HbA1c levels of <7%	4754	RR = 0.96, (0.90, 1.03)
Overall hypoglycemia	6349	RR = 0.82 (0.73, 0.92)#
Nocturnal hypoglycemia	6349	RR=0.74 (0.66, 0.82)#
Adverse events	13,590	OR = 0.94 (0.87, 1.01)
Serious adverse events	13,590	OR = 0.95, (0.87, 1.03)
Adverse events possibly/probably related to the trial product	5496	OR=1.05 (0.86, 1.29)

Anmerkung/Fazit der Autoren

In conclusion, this systematic review and meta-analysis of 15 RCTs demonstrate that IDeg exhibits a similar reduction of HbA1c to that of IGlar but a lower FPG value. The rates of nocturnal hypoglycemia were significantly decreased in the IDeg group for both T1DM and T2DM patients, while the overall hypoglycemia was only reduced in patients with T2DM. These findings indicate that IDeg might be a safer option to patients with diabetes mellitus who need basal insulin therapy.

Kommentare zum Review

In den Review waren auch Studien mit T1DM eingeschlossen. Die Ergebnisse wurden nicht dargestellt.

Maiorino MI, et al. 2018 [70].

Free and fixed-ratio combinations of basal insulin and GLP-1 receptor agonists versus basal insulin intensification in type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials

Fragestellung

What is the effect of GLP-1RA and insulin combination, as compared with insulin intensification, on glycaemic control in type 2 diabetes?

Methodik

Population:

· Patients with T2DM

Intervention:

free or fixed combo basal insulin and GLP-1



Komparator:

• up-titration of basal insulin

Endpunkte:

 decrease of HbA1c; secondary endpoints: proportion of patients at the HbA1c target <7% (53 mmol/ mol), the incidence of hypoglycaemic events, and change in body weight

Recherche/Suchzeitraum:

 23.February 2018 in PubMed, EMBASE, the Cochrane Central Register of Controlled Trials, the Cochrane Database of Systematic Reviews and ClinicalTrials.gov

Qualitätsbewertung der Studien:

- Cochrane Collaboration Risk-of-Bias tool
- Jadad score

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 11 RCTs with 6176 patients

Charakteristika der Population:

- Heterogene Hintergrundtherapie:
 - 6x Metformin, 2x Metformin x Glitazon, 2x Metfomin ± SU/Glinide, 1x Metformin ± OAD
 - o Insulin: 3x None, 8x Basal Insulin at different UI/daily

Qualität der Studien:

- Cochrane risk of bias tool: three common biases blinding of participants (5x high), blinding of outcome assessment (2x high and 4x unclear), and allocation concealment (all unclear)
- median score of methodologic quality: 4.0; 6 studies had a score ≥4, indicating high quality

Studienergebnisse:

Parameter	Comparisons (n)	Intervention/control (n)	Estimate (95% CI)	P value	l ²	P value Q Test
HbA1c change (%)			WMD			
All	11	3386/2790	-0.53 (-0.66, -0.40)	<0.001	87.6	<0.001
Free combo	5	1070/893	-0.57 (-0.77, -0.38)	<0.001	80.7	<0.001
Fixed combo	6	2316/1897	-0.50 (-0.67, -0.33)	<0.001	91.0	<0.001
HbA1c < 7%			RR			
All	11	3386/2790	1.69 (1.42, 2.00)	<0.001	91.6	<0.001
Free combo	5	1070/893	2.08 (1.53, 2.84)	<0.001	80.7	<0.001
Fixed combo	6	2316/1897	1.48 (1.23, 1.77)	<0.001	92.3	<0.001
Hypoglycaemia			RR			
All	11	3386/2790	0.97 (0.84, 1.12)	0.684	71.6	<0.001
Free combo	5	1070/893	1.13 (0.95, 1.36)	0.166	35.3	0.186
Fixed combo	6	2316/1897	0.87 (0.72, 1.04)	0.114	72.9	0.002
Weight change (kg)			WMD			
All	11	3386/2790	-1.9 (-2.3, -1.4)	<0.001	83.4	<0.001
Free combo	5	1070/893	-1.7 (-2.3, -1.1)	<0.001	76.4	0.002
Fixed combo	6	2316/1897	-2.0 (-2.6, -1.4)	<0.001	86.0	<0.001

Decrease of HbA1c:



- o significantly greater than insulin up-titration (-0.53%, 95% CI −0.66, -0.40%, P < 0.001)
- o high heterogeneity (I^2 =87.6%, p<0.001) and evidence of publication bias (Egger test, p=0.043)
- o free and fixed combos reduced HbA1c in a similar way (-0.57% and -0.50% respectively)
- HbA1c target of <7%
 - o likelihood of achieving the HbA1c target was 69% higher in favour of the combination
 - o high heterogeneity (I2 = 91.6%, p<0.001), and evidence of publication bias (P < 0.001)
 - o likelyhood for both subroups was significantly higher than in insulin intensification groups
- risk of any hypoglycaemia: not significantly different
- · body weight decrease
 - o grater in the combo therapy (-1.9 kg, 95% CI -2.3, -1.4, p<.001), evident in both subgroups
 - high heterogeneity (I2 = 83.4%)

Anmerkung/Fazit der Autoren

In conclusion, combo strategies, either free or fixed, represent a good option to intensify basal insulin therapy in patients with type 2 diabetes who need amelioration of glycaemic control. On the other hand, long-term effectiveness is still uncertain, owing to the limited duration of the trials published to date.

Kommentare zum Review

Hohe Heterogenität zwischen den Studien, sowie Hinweise auf einen Publikationsbias limitieren die Aussagekraft der Ergebnisse. Zur Heterogenität tragen neben den verschiedenen Vortherapien auch die unterschiedlichen GLP-1RA und zusätzliche eingenommene OADs bei.

Men P et al., 2018 [74].

Efficacy and safety of saxagliptin in patients with type 2 diabetes: A systematic review and metaanalysis

Fragestellung

This systematic review synthesized currently available evidence to provide a better understanding of the comparative efficacy and safety of saxagliptin in treating type 2 diabetes.

Methodik

Population:

• patients over 18 years of age with type 2 diabetes

Intervention:

saxagliptin (as monotherapy or in dual or triple therapy)

Komparator:

• placebo or other active antidiabetic interventions (as monotherapy or in dual or triple therapy)



Endpunkte:

 HbA1c, proportion of patients achieving HbA1c targets of <7%, fasting plasma glucose (FPG) concentration, overall and serious adverse events, body weight, confirmed hypoglycemia, heart failure, pancreatitis, arthralgia, and other adverse events

Recherche/Suchzeitraum:

 To March 2018 in PubMed, Embase, the Cochrane Library, Web of Science, and 2 Chinese databases

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane Risk of Bias tool

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 30 trials involving 29,938 participants

Charakteristika der Population:

- Only RCTs involving >150 patients.
- demographics of the patient populations were comparable
 - o mean age of 42.0 to 72.6 years
 - o mean duration of type 2 diabetes ranged from 0.4 to 16.7 years
 - o mean baseline HbA1c levels between 7.6% and 10.7%.

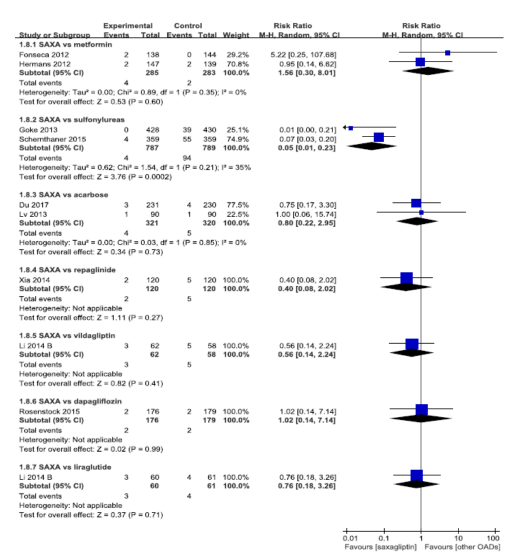
Qualität der Studien:

 Random sequence generation adequate in 25 trials, and allocation concealment adequately described in 16 trials. Two trials were considered to be at high risk of performance and detection bias. All studies were judged to be at low risk of attrition, reporting and other bias.

Studienergebnisse:

- HbA1c of <7%: Proportin significantly greater with saxagliptin as add-on (RR 1.67, 95% CI 1.55 to 1.81; p < 0.00001) or compared to metformin (RR 1.30, 95% CI 1.04 to 1.63; p = 0.02) and acarbose (RR 2.38, 95% CI 1.17 to 4.83; p = 0.02). However, no significant differences were observed in comparisons comparisons of saxagliptin with other active comparators
- FPG: significantly greater reductions of saxagliptin as add-on therapy to other andtidiabetic agents: (WMD -14,08 mg/dL, 95% CI -15.82 to -12.34; p < 0.00001); added to metformin, saxagliptin produced a significantly smaller reduction in FPG compared with sulfonylureas (WMD 9.05 mg/dL, 95% CI 6.18 to 11.93; p < 0.00001), liraglutide (WMD 7.60 mg/dL, 95% CI 1.76 to 13.44; p = 0.01) and dapagliflozin (WMD 18.00 mg/ dL, 95% CI 10.10 to 25.90; p < 0.00001). However, no significant differences were observed when saxagliptin was compared with other active comparators</p>
- Hypoglycemia: Compared with sulfonylureas, saxaglitpin significantly reduced the risk of hypoglycemia by 95% (see figure). No significant differences were observed in comparison with other active comparators, including other DPP-4 inhibitors.





- Body weight: Saxagliptin was inferior to liraglutide (WMD 5.10 kg, 95% CI 1.66 to 8.54; p = 0.004) and dapagliflozin (WMD 2.40 kg, 95% CI 1.69 to 3.11; p < 0.00001). However, treatment with saxagliptin was associated with significantly less effect on body weight than sulfonylureas (WMD −2.34 kg, 95% CI −3.31 to −1.36; p < 0.00001). In comparison with other DPP-4 inhibitors, changes in body weight were similar.
- Overall and serious adverse events: Reduction in AE vs acarbose (RR 0.71, 95% CI 0.57 to 0.89; p = 0.03) and liraglutide (RR 0.41, 95% CI 0.24 to 0.71; p = 0.001) when added to metformin, no other significant differences.
- · Other adverse events:
 - o Pancreatitis and heart failure: no significant difference vs placebo and SU
 - Arthralgia: saxagliptin could significantly reduced the risk of arthralgia vs sitagliptin (RR 0.20, 95% CI 0.04 to 0.90; p = 0.04), but not compared with other active treatments.
 - saxagliptin was not associated with any increased risks of upper respiratory tract infection, urinary tract infection and nasopharyngitis compared with both placebo and active comparators



Anmerkung/Fazit der Autoren

In conclusion, Generally, saxagliptin has similar efficacy compared with most oral antidiabetic drugs, while may be more effective than acarbose. Saxagliptin is safe in the treatment of T2D, especially having a better safety profile than acarbose and sulfonylureas.

Kommentare zum Review

Die Ergebnisse der Studien mit Placebo als Komparator wurden nicht dargestellt, genau wie die Ergebnisse zu Sagagliptin 2,5 mg.

Mishriky BM et al., 2018 [78].

Comparing once-weekly semaglutide to incretin-based therapies in patients with type 2 diabetes: a systematic review and meta-analysis

Fragestellung

to compare once-weekly semaglutide to incretin-based therapies – defined as either dipeptidyl peptidase-4 inhibitors (DPP-4i) or other glucagon-like peptide-1 receptor agonist (GLP- 1RA) – in patients with type 2 diabetes.

Methodik

Population:

· Patients with type 2 diabetes

Intervention:

• once-weekly subcutaneous semaglutide

Komparator:

incretin-based therapy (i.e., any other DPP-4i or GLP-1RA)

Endpunkte:

- primary: change in HbA1c
- Secondary: change in body weight, change in FPG, change in blood pressure, number of patients achieving goal haemoglobin A1c < 7.0% and ≤ 6.5%, number of patients achieving goal haemoglobin A1c < 7.0% without hypoglycaemia or weight gain, numbers of patients with body weight loss ≥ 5% and ≥10%, number of patients requiring rescue medications, and incidence of side effects.

Recherche/Suchzeitraum:

 Up to March 14th, 2018 in MEDLINE the Cochrane Central Register of Controlled trials, EMBASE, Web of Science and CINAHL

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane risk of bias and the 7-point modified Oxford Score



Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

- Five trials with 3769 patients
 - o 3 vs another GLP-1RA
 - o 2 vs DPP-4i (Sitagliptin)

Charakteristika der Population:

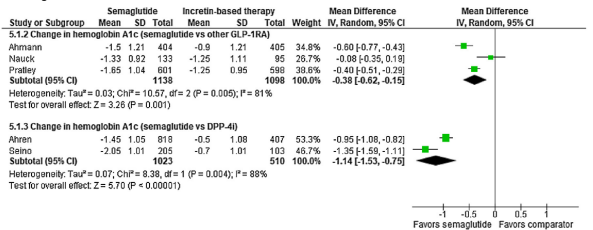
- Three trials investigated semaglutide as add-on therapy, one as added to either diet/exercise or metformin, and one as monotherapy.
- The primary outcome for four trials was the change in haemoglobin A1c over time, and one was the treatment-emergent adverse events.

Qualität der Studien:

• Just mentioned in the supplement online

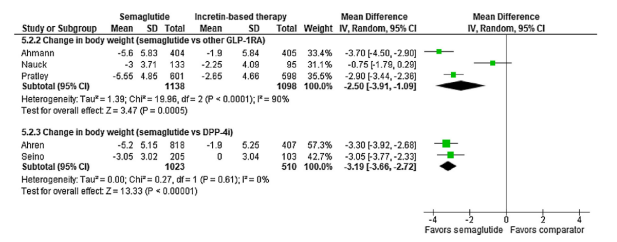
Studienergebnisse:

Change in HbA1c



- HbA1c < 7.0%, ≤ 6.5% and composite outcome:
 - GLP-1RA: Pooled results favoured semaglutide [RR (95% CI) = 1.33 (1.06, 1.68), I2 = 88%, 1.52 (1.09, 2.12), I2 = 87% and 1.63 (1.10, 2.43), I2 = 93%, respectively]
 - DPP-4i: pooled favoured semaglutide [RR (95% CI) = 2.22 (1.77, 2.77), I2 = 58%, 3.70 (2.14, 6.39), I2 = 80%, and 3.17 (1.94, 5.19), I2 = 80%, respectively]
- · Change in body weight





- Patients with body weight loss ≥ 5% and ≥10%: significantly higher vs both comparators
- Adverse effects:
 - GLP-1RA Semaglutide-treated patients had a significantly higher incidence of adverse effects leading to discontinuation of study drug, nausea, and vomiting
 - DPP-4i Semaglutide-treated patients had a significantly higher incidence of adverse effects leading to discontinuation of study drug, vomiting, and diarrhoea

Anmerkung/Fazit der Autoren

The present systematic review and meta-analysis suggests that once-weekly semaglutideproduces greaterreductions in haemoglobin A1c, weight, and blood pressure when compared to other GLP-1RA or DPP-4i while requiring less need for rescue medications. In addition, the number of patients achieving glycaemic goals was higher in semaglutide-treated patients compared to either other GLP-1RA or DPP-4i. Furthermore, the number of patients achieving weight loss was higher in semaglutide-treated patients compared to other GLP-1RA or DPP-4i. However, while semaglutide seems more potent compared to other incretin-based therapies, it was associated with an increased risk for nausea, vomiting, diarrhoea and adverse effects leading to discontin- uation of the medication.

Kommentare zum Review

Signifikante Heterogenität zwischen den Studien, da verschiedene GLP-1RA Komperatoren gepoolt wurden und sowohl Monotherapien als auch add-on einbezogen wurden.

Monami M et al., 2017 [81]; Bethel MA et al., 2018 [7]

Effects of glucagon-like peptide-1 receptor agonists on mortality and cardiovascular events: A comprehensive meta-analysis of randomized controlled trials

Fragestellung

The aim of the present metaanalysis is to collect and synthetize all available evidence on the effect of GLP-1 receptor agonists on cardiovascular events and mortality.



Methodik

Population:

• patients with type 2 diabetes

Intervention:

• GLP-1 receptor agonist

Komparator:

 placebo or any other non-GLP-1RA, provided that concurrent treatment was the same for all treatment arms

Endpunkte:

- all-cause and cardiovascular mortality, overall (fatal plus nonfatal) myocardial infarction, stroke, and heart failure (HF).
 - For the latter outcome, hospitalization for HF was considered whenever available; when that information was not reported, heart failure reported as serious treatment-emergent adverse event was considered.

Recherche/Suchzeitraum:

• to September 15th. 2016 in Medline/Embase and clinicaltrials.gov

Qualitätsbewertung der Studien:

• Cochrane Collaboration's Tool

Ergebnisse

<u>Anzahl eingeschlossener Studien:</u>

• 113 trials with 33,167 and 26,683 patients in GLP-1 receptor agonist and comparator arms

Charakteristika der Population:

• RCTs with a duration of treatment of at least 12 weeks

Qualität der Studien:

The quality of trials (all with intention-to-treat analysis) was generally good

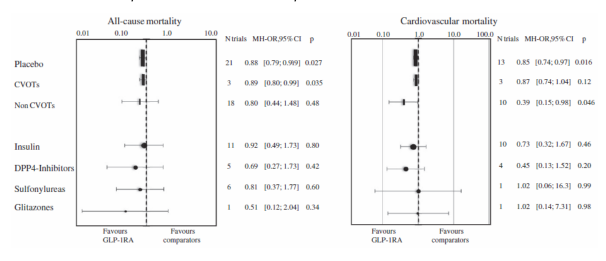
Studienergebnisse:

- All-cause mortality: available 32 trials, enrolling 20,280 and 16,939 patients
 - o significantly lower than in comparators (MH-OR [95% CI] 0.88 [0.79–0.97], p = 0.015
 - When trials with different molecules were analysed separately, the difference in mortality versus comparators was significant only with dulaglutide and liraglutide
 - o different comparators: significant reduction of all-cause mortality only in placebocontrolled trials, driven by the cardiovascular outcome studies (Figure 1)
 - When trials with a duration of treatment ≥52 weeks (n=20) were analysed separately, MH-OR was 0.88[0.79–0.98], p=0.023
- Cardiovascular mortality: available in 25 trials, enrolling 16,656 and 15,175 patients
 - o significantly reduced by GLP-1RA (MH-OR [95% CI] 0.84 [0.74-0.96]. p=0.009



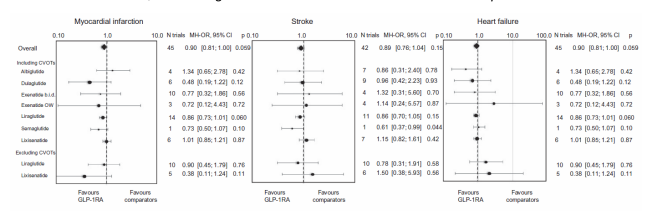
- In separate analyses for different GLP-1RA, none of them reached a statistically significant effect;
- Differences from any class of active comparators did not reach statistical significance, but the difference was significant in placebo-controlled trials (Figure 2)
- When trials with a duration of treatment ≥52 weeks (n=14) were analysed separately, MH-OR was 0.85[0.74–0.97], p = 0.017

Fig. 1. MH-OR with 95% CI for all-cause and cardiovascular mortality for GLP-1 receptor agonists versus placebo or other active comparators.



- Myocardial infarction: 48 RCTs with at least one event (22,990 and 19,412 patients)
- effect of GLP-1RA reached a marginal statistical significance (MH-OR 0.90 [0.80–1.00], p = 0.050
- o No significant effect in different GLP-1RA and different controls (Figure 2)
- o trials with a duration of treatment ≥52 weeks: not significant

Fig. 2. MH-OR with 95% CI for acute myocardial infarction, stroke, and heart failure with different molecules, considering all RCTs with and without cardiovascular endpoints.



- Stroke: No significant differences (Figure 2)
- Heart failure: No significant differences (Figure 2)

Anmerkung/Fazit der Autoren

Overall, the agents of this class appear to reduce all-cause and cardiovascular mortality, and the incidence of myocardial infarction at mid-termfollowup. Available data suggest differences



acrossmolecules of the class, but they are insufficient to verifywhether those differences are due to kinetics or other features of individual drugs. The possibility that patientswith a higher degree of obesity have greater cardiovascular benefits with GLP-1 receptor agonists deserves further investigation.

Kommentare zum Review

- it should be considered that the majority of events was observed in cardiovascular outcome trials, in which a large proportion of the patients enrolled was already treated with other drugs for cardiovascular protection, such as statins, antiplatelet agents, beta blockers, and ACE inhibitors or angiotensin receptor blockers. the protective effect of GLP-1 receptor agonists appears to be additive to that of current cardiovascular treatments
- In einer weiteren Meta-Analyse zur kardivaskulären Effektivität von Lixisenatid, Liraglutid, Semaglutide und Exenatide untersuchten Bethel MA et al., [7] eine vergleichbare Fragestellung. Insbesondere aufgrund des Einschlusskriteriums "kardiovaskulärer Endpunkt" als Teil des primären Endpunktes wurden jedoch nur 4 RCTs mit 33.457 Teilnehmern in diese Meta-Analyse eingeschlossen, wovon 3 ebenfalls wesentlicher Teil der Untersuchung von Monami M et al., 2017 [81] waren. Die Diskrepanz der einen Studie (n=14.752) erklärt sich durch Abschluss der Recherche vor Publikation der Studie. Trotz leicht des unterschiedlichen Studienpools zeigten auch in dieser Meta-Analyse GLP-1RA eine Risikoreduktion bei der Gesamtmortalität und der kardiovaskulären Mortalität, sowie bei dem zusammengesetzten Endpunkt MACE bei nicht signifikanten UE (Hypoglykämien, Pankreatitis, Pankreaskarzinom oder Schilddrüsenkarzinom) im Vergleich zu Placebo. Die Publikation wurde von einem Pharmaunternehmen finanziert.

Qian D et al., 2018 [84].

Comparison of antidiabetic drugs added to sulfonylurea monotherapy in patients with type 2 diabetes mellitus: A network meta-analysis

Fragestellung

This study aimed to investigate the efficacy and safety of dual therapy comprising sulfonylurea (SU) plus antidiabetic drugs for the treatment of type 2 diabetes mellitus (T2DM).

Methodik

Population:

patients with T2DM and inadequate glycemic control with sulfonylurea monotherapy

Intervention/Komparator

drugs in the SGLT-2i, DPP-4i, GLP-1RA, TZD, AGI, metformin, and insulin classes

Endpunkte:

• (HbA1c), fasting plasma glucose (FPG), body weight, hypoglycemia, serious adverse events (SAEs)



Recherche/Suchzeitraum:

• PubMed (from January 1, 1946 to December 28, 2017), Embase (from January 1, 1974 to December 28, 2017), and Cochrane library databases

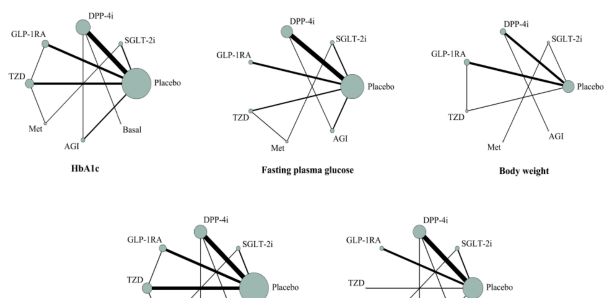
Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane Risk of Bias Assessment

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 24 RCTs with 10,032 patients



Hypoglycemia Serious adverse event

Fig 2. Network maps for efficacy and safety outcomes. Note: Connecting lines represent direct comparisons between the pairs

Basal

Fig 2. Network maps for efficacy and safety outcomes. Note: Connecting lines represent direct comparisons between the pairs of treatments, and the line widths represent the numbers of trials. The node sizes represent the overall sample sizes of the interventions. HbA1c, glycated hemoglobin; FPG, fasting plasma glucose; SGLT-2i, sodium-glucose co-transporter-2 inhibitor; DPP-4i, dipeptidyl peptidase-4 inhibitor; GLP-1RA, glucagon-like peptide-1 receptor agonist; TZD, thiazolidinedione; Met, metformin; AGI, α -glucosidase inhibitor; Basal, basal (long-acting) insulin.

Met

AGI

Basal

Charakteristika der Population:

Me

AGI

 The baseline characteristics of participants in these studies were deemed sufficiently similar in terms of age, sex, HbA1c, body weight, and body mass index (BMI) to permit network comparison.

Qualität der Studien:

All studies were randomized and double blinded, and the risks of bias for random sequence generation, concealment of treatment allocation, and blinding of participants and personnel were low or unclear. Three studies had a high risk of reporting bias, of which 1 presented a high risk of detection bias. One study had incomplete outcome data.



Studienergebnisse:

- Hypoglycemia: The analysis included data from 23 RCTs including 9486 participants
 - Excluding placebo, AGI and SGLT-2i most strongly reduced the risk of hypoglycemia, with SUCRA values of 79% and 71.7%, respectively. The lowest SUCRA value was calculated for GLP-1RA (5.2%)

Table 2. Effect of glucose-lowering agents in patients with type 2 diabetes.

			Hypoglycemia	(OR, 95% CI)			
PLA	1.35	1.51	4.75	2.04	2.76	1.16	3.61
	(0.81, 2.25)	(1.05, 2.15)	(2.61, 8.62)	(1.25, 3.33)	(1.55, 4.92)	(0.55, 2.44)	(1.48, 8.77)
0.74	SGLT-2i	1.12	3.52	1.52	2.05	0.86	2.68
(0.44, 1.24)		(0.60, 2.08)	(1.65, 7.54)	(0.78, 2.93)	(1.05, 4.02)	(0.35, 2.10)	(0.96, 7.45)
0.66	0.89	DPP-4i	3.15	1.36	1.83	0.77	2.40
(0.46, 0.95)	(0.48, 1.66)		(1.63, 6.11)	(0.78, 2.36)	(0.95, 3.54)	(0.35, 1.68)	(1.06, 5.40)
0.21	0.28	0.32	GLP-1RA	0.43	0.58	0.24	0.76
(0.12, 0.38)	(0.13, 0.61)	(0.16, 0.62)		(0.25, 0.74)	(0.29, 1.18)	(0.10, 0.59)	(0.27, 2.17)
0.49	0.66	0.74	2.33	TZD	1.35	0.57	1.77
(0.30, 0.80)	(0.34, 1.28)	(0.42, 1.29)	(1.35, 4.01)		(0.81, 2.25)	(0.26, 1.24)	(0.66, 4.73)
0.36	0.49	0.55	1.72	0.74	Met	0.42	1.31
(0.20, 0.65)	(0.25, 0.96)	(0.28, 1.05)	(0.84, 3.50)	(0.45, 1.23)		(0.17, 1.03)	(0.46, 3.72)
0.86	1.16	1.30	4.10	1.77	2.39	AGI	3.12
(0.41, 1.83)	(0.48, 2.85)	(0.60, 2.84)	(1.70, 9.88)	(0.81, 3.86)	(0.98, 5.84)		(1.01, 9.63)
0.28	0.37	0.42	1.32	0.57	0.77	0.32	Basal
(0.11, 0.67)	(0.13, 1.04)	(0.19, 0.94)	(0.46, 3.75)	(0.21, 1.52)	(0.27, 2.18)	(0.10, 0.99)	

- HbA1c: available from 8930 patients in 23 RCTs
 - Notably, GLP-1RA and basal insulin yielded the greatest reductions in HbA1c, with SUCRA values of 94% and 75%, respectively

			HbA1c, % (N	MD, 95% CI)			
PLA	-0.65	-0.67	-1.12	-0.85	-0.82	-0.59	-0.97
	(-0.96, -0.35)	(-0.83, -0.51)	(-1.36, -0.89)	(-1.07, -0.63)	(-1.20, -0.44)	(-0.89, -0.29)	(-1.48, -0.46)
0.65	SGLT-2i	-0.02	-0.47	-0.19	-0.17	0.06	-0.32
(0.35, 0.96)		(-0.36, 0.32)	(-0.85, -0.09)	(-0.54, 0.15)	(-0.53, 0.19)	(-0.36, 0.49)	(-0.91, 0.27)
0.67	0.02	DPP-4i	-0.45	-0.17	-0.15	0.08	-0.30
(0.51, 0.83)	(-0.32, 0.36)		(-0.73, -0.16)	(-0.45, 0.10)	(-0.56, 0.26)	(-0.23, 0.39)	(-0.78, 0.18)
1.12	0.47	0.45	GLP-1RA	0.27	0.30	0.53	0.15
(0.89, 1.36)	(0.09, 0.85)	(0.16, 0.73)		(-0.02, 0.56)	(-0.13, 0.73)	(0.15, 0.91)	(-0.41, 0.71)
0.85	0.19	0.17	-0.27	TZD	0.02	0.26	-0.13
(0.63, 1.07)	(-0.15, 0.54)	(-0.10, 0.45)	(-0.56, 0.02)		(-0.34, 0.39)	(-0.12, 0.63)	(-0.68, 0.43)
0.82	0.17	0.15	-0.30	-0.02	Met	0.23	-0.15
(0.44, 1.20)	(-0.19, 0.53)	(-0.26, 0.56)	(-0.73, 0.13)	(-0.39, 0.34)		(-0.25, 0.72)	(-0.79, 0.49)
0.59	-0.06	-0.08	-0.53	-0.26	-0.23	AGI	-0.39
(0.29, 0.89)	(-0.49, 0.36)	(-0.39, 0.23)	(-0.91, -0.15)	(-0.63, 0.12)	(-0.72, 0.25)		(-0.97, 0.18)
0.97	0.32	0.30	-0.15	0.13	0.15	0.38	Basal
(0.46, 1.48)	(-0.27, 0.91)	(-0.18, 0.78)	(-0.71, 0.41)	(-0.43, 0.68)	(-0.49, 0.79)	(-0.19, 0.96)	

- Body weight: available for 4516 participants in 11 RCTs
 - SGLT-2i and GLP-1RA yielded the greatest reductions in body weight, with respective SUCRA values of 95.7% and 81.8%

			Dodowielski	g (MD, 95% CI)			
PLA	-1.00 (-1.73, -0.27)	1.00 (0.90, 1.11)	-0.56 (-1.10, -0.02)	1.91 (0.92, 2.91)	1.45 (0.47, 2.43)	-0.30 (-0.98, 0.39)	-
1.00 (0.27, 1.73)	SGLT-2i	2.00 (1.27, 2.74)	0.44 (-0.47, 1.35)	2.91 (1.68, 4.15)	2.45 (1.80, 3.10)	0.70 (-0.30, 1.71)	-
-1.00 (-1.11, -0.90)	-2.00 (-2.74, -1.27)	DPP-4i	-1.56 (-2.11, -1.02)	0.91 (-0.09, 1.91)	0.45 (-0.54, 1.43)	-1.30 (-1.98, -0.62)	-
0.56 (0.02, 1.10)	-0.44 (-1.35, 0.47)	1.56 (1.02, 2.11)	GLP-1RA	2.47 (1.61, 3.34)	2.01 (0.89, 3.12)	0.26 (-0.61, 1.14)	-
-1.91 (-2.91, -0.92)	-2.91 (-4.15, -1.68)	-0.91 (-1.91, 0.09)	-2.47 (-3.34, -1.61)	TZD	-0.46 (-1.86, 0.93)	-2.21 (-3.42, -1.00)	-
-1.45 (-2.43, -0.47)	-2.45 (-3.10, -1.80)	-0.45 (-1.43, 0.54)	-2.01 (-3.12, -0.89)	0.46 (-0.93, 1.86)	Met	-1.75 (-2.94, -0.55)	-
0.30 (-0.39, 0.98)	-0.70 (-1.71, 0.30)	1.30 (0.62, 1.98)	-0.26 (-1.14, 0.61)	2.21 (1.00, 3.42)	1.75 (0.55, 2.94)	AGI	-



 Serious adverse events: SAE data were available for 6335 participants in 17 RCTs. The NMA indicated no significant differences in the ORs of SAE for any agent when added to SU. Excluding placebo basal insulin and AGI received the highest (76.8%) and lowest (36.2%) SUCRA values, respectively

Anmerkung/Fazit der Autoren

In conclusion, all classes of antidiabetic drugs improved glucose control when added to SU. However, SGLT-2i exhibited superior effects in terms of weight loss and did not increase the risk of hypoglycemia, suggesting that it might be the best option. Clinicians should particularly consider the risk of hypoglycemia when selecting antidiabetic drugs for administration together with SU.

Wang K et al., 2018 [92].

SGLT-2 Inhibitors and DPP-4 Inhibitors as Second-Line Drugs in Patients with Type 2 Diabetes: A Meta-Analysis of Randomized Clinical Trials

Fragestellung

To directly compare the efficacy and safety of SGLT-2 inhibitors to those of DPP-4 inhibitors and provide a basis for the selection of second-line drugs in patients with T2DM.

Methodik

Population:

· Patientes with T2DM

Intervention:

SGLT-2 inhibitors, mono or combined with other drugs

Komparator:

DPP-4 inhibitors, mono or combined with other drugs

Endpunkte:

 HbA1c, fasting plasma glucose (FPG) levels, body weight, systolic blood pressure (SBP), diastolic blood pressure (DBP), total cholesterol (TC), HDL-cholesterol (HDL-C), LDLcholesterol (LDL-C), triglycerides (TG) and adverse events

Recherche/Suchzeitraum:

 To July 2018 in PubMed, MEDLINE, the Cochrane Library, EMBASE, Web of Science, CNKI, and Biomedical database

Qualitätsbewertung der Studien:

- · Cochrane risk of bias tool
- Grading of Recommendations Assessment, Development, and Evaluation (GRADE)

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

12 RCTs including 4342 patients

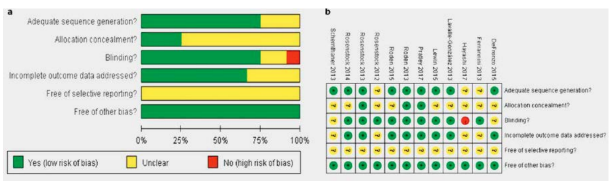


Charakteristika der Population:

- Background therapy
 - \circ metformin (6 RCTs); None (3 RCTs); metformin + SU (1 RCT); SU, Metformin or α-Glucosidase inhibitor (1 RCT); glimepiride or insulin glargine (1 RCT)
- no significant differences in baseline characteristics

Qualität der Studien:

• Risk of bias of the included studies was low to unclear.



Studienergebnisse:

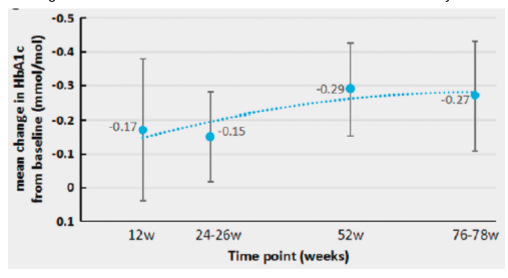
• The following talble showes the study results. Significant outcomes are highlighted yellow. Outcomes at different timepoints from one study are pooled together (eg. Week 26 and 52)



Outcomes	No. of participants (Studies)	Relative effect (95 % CI)	Quality of the evidence
HbA1c	4261(12)	SMD -0.22 (-0.30 to -0.14)	MODERATEabg
(FPG)	4261(12)	SMD -0.48 (-0.56 to -0.41)	MODERATEabg
Body weight	4269(12)	SMD -0.72 (-0.81 to -0.63)	LOWabcg
Systolic blood pressure	3796(10)	SMD -0.30 (-0.35 to -0.25)	MODERATEacg
Diastolic blood pressure	3301(9)	SMD -0.26 (-0.33 to -0.20)	LOWac
Total cholesterol	1997(6)	SMD 0.12 (0.03 to 0.21)	LOWac
HDL-cholesterol	2677(7)	SMD 0.48 (0.39 to 0.57)	LOWabcg
LDL-cholesterol	2671(7)	SMD 0.13 (0.05 to 0.20)	VERY LOWacd
Triglycerides	1961(6)	SMD 0.03 (- 0.06 to 0.12)	VERY LOWacd
ADR	4260(11)	OR 1.01 (0.95 to 1.07)	LOW ^{acdg}
Urinary tract infection	4260(11)	OR 0.96 (0.77 to 1.21)	LOW ^{acdg}
Genital infection	3722(9)	OR 4.49 (2.96 to 6.83)	MODERATEacefg
Hypoglycaemia	2234(7)	OR 0.77 (0.40 to 1.46)	VERY LOW ^{acd}
Headache	938(5)	OR 0.64 (0.35 to 1.15)	VERY LOW ^{acd}
Pollakiuria	1758(4)	OR 2.24 (1.05 to 4.79)	MODERATE ^{acefg}
Nasopharyngitis	1430(4)	OR 0.75 (0.52 to 1.08)	VERY LOW ^{acd}
Back pain	1125(4)	OR 0.60 (0.34 to 1.05)	MODERATEacg
Hypertension	855(3)	OR 0.28 (0.12 to 0.66)	MODERATEacg
Hyperglycaemia	1572(5)	OR 0.43 (0.28 to 0.67)	LOW ^{ac}
Diarrhoea	843(3)	OR 1.17 (0.52 to 2.66)	VERY LOW ^{acde}
Upper respiratory tract infection	984(3)	OR 0.96 (0.61 to 1.52)	VERY LOW ^{bcd}
Event consistent with volume depletion	984(3)	OR 0.55 (0.16 to 1.86)	LOW ^{cd}

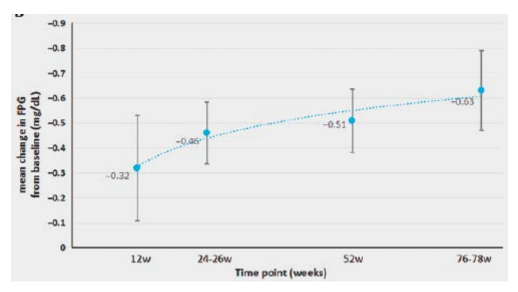
^aLimitations in study design or execution (risk of bias), ^bInconsistency in results, ^cIndirectness of evidence, ^dImprecision of results, ^ePublication bias, ^fMagnitude of the effect, ^gDose-response gradient.

changes in HbA1c between SGLT-2 inhibitors and DPP-4 inhibitors by week



• changes in FPG between SGLT-2 inhibitors and DPP-4 inhibitors by week





Sensitivity analysis showed no differences

Anmerkung/Fazit der Autoren

In this meta-analysis of 12 randomized controlled trials directly comparing the efficacy and safety between SGLT-2 and DPP-4 inhibitors, SGLT-2 inhibitors were found to be superior to DPP-4 inhibitors for treating type 2 diabetes. The results indicate that these two novel second-line antidiabetic agents both have advantages and disadvantages and thus should be chosen with caution to best suit each individual patient, especially as an add-on therapy after the failure of metformin or another anti-diabetic drug.

Kommentare zum Review

- Es ist zu beachten, dass die Ergebnisse der Studien zu verschiedenen Zeitpunkten (z.B. Woche 24 und 52) miteinander gepoolt wurden, sodass Studien mit drei Erhebungszeitpunkten dreifach in die Metaanalyse eingeflossen sind. Mögliche Verzerrungen hierdurch können nicht ausgeschlossen werden. Ausgenommen sind die Endpunkte HbA1c und FPG, für die auch separate Schätzer berechnet wurden.
- Weiterhin ist die heterogene Vor- bzw. Hintergrundtherapie zu beachten wobei diese in 6 Studien aus Metformin bestand. Diese Studien wurden auch von einem weiteren SR von Mishriky BM et al., 2018 [80] (insgesamt 7 Studien), der SGLT-2 Inhibitoren mit DPP-4 Inhibitoren als add-on Therapie zu Metformin verglich, eingeschlossen. Auch hier zeigten sich vergleichbare Ergebnisse, mit signifikant niedrigeren HbA1c Werte und reduziertem Körpergewicht, bei vermehrten Genitalinfektionen bei SGLT-2 Inhibitoren.

Yoon JH et al., 2018 [98].

Comparison of non-insulin antidiabetic agents as an add-on drug to insulin therapy in type 2 diabetes: a network meta-analysis



Fragestellung

we performed a systematic review with a network meta-analysis to evaluate the comparative efficacy and safety of DPP4i, GLP-1RA, SGLT2i, and TZD as an adjunctive treatment in patients with poorly controlled T2DM on insulin therapy.

Methodik

Population:

· patients with T2DM

<u>Intervention/Komparator:</u>

- DPP4i, GLP-1RA, SGLT2i, or TZD as an add-on drug to pre-existing insulin therapy
- concurrent use of other anti-diabetic agents was allowed

Endpunkte:

- primary outcome, the change in HbA1c from baseline
- secondary outcomes, the change in FPG levels, body weight, insulin dose and the proportion of patients achieving HbA1c goals; and as a safety outcome, the risk of hypoglycemia

Recherche/Suchzeitraum:

To April 2016 in Medline, Embase, CENTRAL, and ClinicalTrials.gov

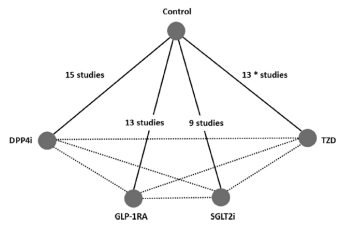
Qualitätsbewertung der Studien:

• Cochrane Collaboration tool

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

- 50 RCTs with 15,494 randomized participants
- No study with head-to-head comparisons between the non-insulin agents was found
- Structure of the network formed by interventions and both direct and indirect comparisons for primary outcomes.

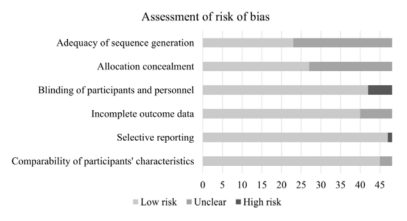




Charakteristika der Population:

• insulin regimens classified into 2 categories: a stable insulin dose group (n=26) and an insulin dose titration group (n=19); 5 studies could not be classified

Qualität der Studien:



Studienergebnisse:

• Table: Pairwise results of comparisons between antidiabetic agents as an add-on to preexisting insulin therapy from network meta-analyses adjusted by study-level covariates.



			erval), %	
Control	-0.54(-0.68, -0.39)	-0.84(-1.00, -0.69)	-0.66(-0.84, -0.48)	-0.73(-0.93, -0.52)
	DPP4i	-0.30(-0.52,-0.09)	-0.11(-0.36, 0.12)	-0.18(-0.44, 0.07)
_	_	GLP-1RA	0.19(-0.06, 0.43)	0.11(-0.16, 0.40)
_	_	_	SGLT2i	-0.07(-0.33, 0.20)
_	_	_	_	TZD
Difference	e in mean change of FPG from	n baseline (95% credible interv	al), mg/dL [mmol/L]	-
Control	-11.42(-15.47, -7.36) [$-0.63(-0.86, -0.41)$]	-9.96(-14.55, -5.38) [-0.55(-0.81, -0.30)]	-24.14(-29.64, -18.54) [-1.34(-1.65, -1.03)]	-19.57(-24.78, -14.25) [-1.09(-1.38, -0.79)]
_	DPP4i	1.48(-4.58, 7.42) [0.08(-0.25, 0.41)]	-12.72(-19.53, -5.82) [-0.71(-1.08, -0.32)]	-8.12(-14.79, -1.37) [-0.45(-0.82, -0.08)]
_	_	GLP-1RA	-14.17(-21.69, -6.73) [$-0.79(-1.20, -0.37)$]	-9.61(-16.65, 2.38) [-0.53(-0.92, 0.13)]
_	_	_	SGLT2i	4.61(-2.93, 12.11) [0.26(-0.16, 0.67)]
_	_	_	_	TZD
Difference	e in mean change of body wei	ght from baseline (95% credibl	e interval), kg	
Control	-0.10(-0.83, 0.64)	-2.20(-2.87, -1.57)	-1.75(-2.65, -0.85)	2.58(1.63, 3.48)
_	DPP4i	-2.11(-3.11, -1.15)	-1.65(-2.81, -0.47)	2.67(1.46, 3.82)
_	_	GLP-1RA	0.46(-0.64, 1.58)	4.78(3.63, 5.90)
_	_	_	SGLT2i	4.32(2.98, 5.60)
_	_	_	_	TZD
Relative p	proportion of participants att	aining HbA1c levels of <7% (9	5% credible interval)	
Control	2.68(1.80, 3.81)	3.70(2.89, 4.67)	1.83(0.64, 3.90)	2.18(1.12, 3.58)
_	DPP4i	1.43(0.93, 2.15)	0.72(0.21, 1.69)	0.84(0.39, 1.51)
_	_	GLP-1RA	0.50(0.16, 1.11)	0.60(0.29, 1.02)
_	_	_	SGLT2i	1.48(0.42, 3.81)
_	_	_	_	TZD
Difference	e in mean change of daily ins	ılin dose from baseline (95% cı	redible interval), IU/day	•
Control	-3.87(-7.70, -0.10)	-8.61(-12.34, -5.00)	-4.64(-9.62, 0.32)	-11.97(-15.48, -8.41)
_	DPP4i	-4.76(-9.68, 0.16)	-0.79(-6.99, 5.51)	-8.09(-13.26, -2.88)
_	_	GLP-1RA	3.94(-2.23, 10.14)	-3.36(-8.33, 1.74)
_	_	_	SGLT2i	-7.29(-13.45, -1.12)
_	_	_	_	TZD
Relative r	isk of hypoglycemia (95% cre	dible interval)	•	'
Control	1.06(0.85, 1.32)	1.37(1.08, 1.71)	1.22(0.88, 1.67)	1.94(1.39, 2.62)
_	DPP4i	1.30(0.94, 1.77)	1.15(0.78, 1.70)	1.83(1.23, 2.65)
		GLP-1RA	0.89(0.60,1.32)	1.41(0.95, 2.06)
_	_	GIII IIGI	()	
		_	SGLT2i	1.59(1.01, 2.49)

- weighted mean changes in HbA1c: large extent of within-group heterogeneity (I2 = 94.5% DPP4i, 97.9% GLP-1RA, 94.7%SGLT2i, and 80.5% TZD). Considerable between-group heterogeneity was also observed (P < 0.0001).
- Table: Probabilities (%) of being the highest-ranked group for each study outcome

	DPP4i	GLP-1RA	SGLT2i	TZD
Reduction of HbA1c from baseline	0.13	77.14	4.21	18.52
Reduction of FPG from baseline	0.00	0.00	88.94	11.06
Reduction of body weight from baseline	0.00	79.64	20.36	0.00
Proportion of HbA1c < 7%	4.64	88.76	4.14	2.46
Reduction of insulin dose from baseline	0.00	9.55	0.79	89.61
Risk of hypoglycemia	0.00	3.82	1.88	94.24



Anmerkung/Fazit der Autoren

The principal findings of our study are as follows: (1) GLP-1RA showed the greatest effect on HbA1c reduction, followed by TZD, SGLT2i, and DPP4i; (2) the reduction in FPG was higher with SGLT2i than with DPP4i and GLP1-RA; (3) GLP-1RA and SGLT2i were associated with body weight reduction, whereas TZD increased body weight; (4) TZD and GLP-1RA reduced total daily insulin requirements; (5) the risk of hypoglycemia was increased with TZD and GLP-1RA.

Kommentare zum Review

Die Endpunke sind zum Teil Laborparameter. Weiterhin war die Studiendauer bei einigen Studien mit 12 oder 16 Wochen relativ kurz.

The studies included in our analysis had different baseline characteristics and showed significant within-group and between-group heterogeneity.

patients in the studies included in this study used various baseline insulin regimens, but we could not isolate the effects of the studied medications on top of the basal insulin therapy regimen, which is the most common practice of insulin therapy at present.

Zheng SL et al., 2018 [103].

Association Between Use of Sodium-Glucose Cotransporter 2 Inhibitors, Glucagon-like Peptide 1 Agonists, and Dipeptidyl Peptidase 4 Inhibitors With All-Cause Mortality in Patients With Type 2 Diabetes: A Systematic Review and Meta-analysis

Fragestellung

The purpose of this network meta-analysis was to compare the efficacy of SGLT-2 inhibitors, DPP-4 inhibitors, and GLP-1 agonists in reducing mortality and cardiovascular outcomes in participants with type 2 diabetes and their relative safety profiles

Methodik

Population:

· Patients with T2DM

Intervention/Komparator:

• SGLT-2 inhibitors, GLP-1 agonists, and DPP-4 inhibitors at market-approved doses with each other or with a control group (defined as placebo or no treatment)

Endpunkte:

- primary outcome: all-cause mortality.
- Secondary outcomes: cardiovascular mortality, heart failure events, myocardial infarction (MI) (all and nonfatal), unstable angina, and stroke (all and nonfatal).
- Safety end points: adverse events (any, serious, and leading to study withdrawal), and hypoglycemia (minor and major)
- Cardiovascular outcome trials:
 - o composite cardiovascular outcome (cardiovascular mortality, nonfatal MI, nonfatal stroke)
 - Additional drug class-specific safety end points (UTI, GI, acute pancreatitis, retinopathy)



Recherche/Suchzeitraum:

• Up to October 11, 2017 MEDLINE, EMBASE, and CENTRAL

Qualitätsbewertung der Studien:

- Cochrane Collaboration risk of bias tool
- Egger test to identify asymmetry

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 236 RCTs with 176 310 participants (Network plot Anhang 1)

Included studies on each comparator

Drug Type	No. of Trials	Total No. Randomized
DPP-4 inhibitor vs control	83	67 958
GLP-1 agonist vs control	65	55 740
SGLT-2 inhibitor vs control	65	40 009
DPP-4 inhibitor vs GLP-1 agonist	14	8024
DPP-4 inhibitor vs SGLT-2 inhibitor	8	4121
GLP-1 agonist vs SGLT-2 inhibitor	1	458

• cardiovascular outcome trials: 9 with 87 162 participants

Charakteristika der Population:

 The baseline characteristics of studies were deemed sufficiently similar based on sex, age, body mass index (BMI), and hemoglobin A1c (HbA1c) levels to permit network comparison.
 Baseline cardiovascular disease and background medical therapy for participants in cardiovascular outcome trials were deemed similar, although 2 studies enrolled participants after being diagnosed with acute coronary syndrome.

Qualität der Studien:

- 104 (44.1%) were lowrisk of bias across all domains. Three (1.3%) were high risk of bias for allocation concealment, 16 (6.8%) for blinding, and 58 (24.6%) for attrition bias. No studies were high risk of bias for sequence allocation or detection.
- There was no evidence of publication bias (Egger test, 0.10; P = .27)

Studienergebnisse:

Mortality

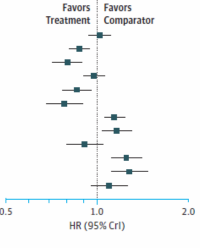


A Primary outcome: all-cause mortality, 97 trials; 12 = 12% Absolute RD (95% CrI), % HR (95% Crl) Treatment Comparator DPP-4 inhibitor 0.1 (-0.3 to 0.6) 1.02 (0.94 to 1.11) GLP-1 agonist vs Control -0.6 (-1.0 to -0.3) 0.88 (0.81 to 0.94) SGLT-2 inhibitor -1.0 (-1.5 to -0.6) 0.80 (0.71 to 0.89)

Control -0.1 (-0.4 to 0.2) 0.98 (0.90 to 1.06) GLP-1 agonist vs DPP-4 inhibitor -0.5 (-0.9 to -0.2) 0.86 (0.77 to 0.96) SGLT-2 inhibitor -0.9 (-1.2 to -0.4) 0.78 (0.68 to 0.90) Control 0.6 (0.3 to 1.0) 1.14 (1.06 to 1.23) DPP-4 inhibitor 0.7 (0.2 to 1.3) 1.17 (1.04 to 1.30) vs GLP-1 agonist -0.4 (-0.9 to 0.2) SGLT-2 inhibitor 0.91 (0.79 to 1.04) Control 0.9 (0.4 to 1.5) 1.25 (1.12 to 1.40) DPP-4 inhibitor vs SGLT-2 inhibitor 1.28 (1.11 to 1.47) 1.0 (0.4 to 1.7)

1.10 (0.96 to 1.26)

GLP-1 agonist	0.4	(-0.1 to 0.9)	
Treatment	No. of Trials	No. With Events (%)	Total No. of Patients
Control	88	2955 (5.2)	57022
DPP-4 inhibitor	49	1171 (3.9)	30178
GLP-1 agonist	32	1195 (4.4)	27373
SGLT-2 inhibitor	29	714 (3.6)	19587



Cardiovascular mortality

B Cardiovascular mortality, 56 trials; I2 = 19%

Absolute RD Treatment Comparator (95% CrI), % HR (95% Crl) DPP-4 inhibitor 0.0 (-0.3 to 0.4) 1.00 (0.91 to 1.11) 0.85 (0.77 to 0.94) GLP-1 agonist vs Control -0.5 (-0.8 to -0.1) SGLT-2 inhibitor -0.8 (-1.1 to -0.3) 0.79 (0.69 to 0.91) 1.00 (0.90 to 1.10) 0.0 (-0.3 to 0.3) Control GLP-1 agonist vs DPP-4 inhibitor -0.5 (-0.8 to -0.1) 0.85 (0.74 to 0.98) SGLT-2 inhibitor -0.7 (-1.1 to -0.2) 0.79 (0.66 to 0.94) Control 0.5 (0.2 to 0.9) 1.17 (1.06 to 1.30) DPP-4 inhibitor vs GLP-1 agonist 0.5 (0.1 to 1.1) 1.18 (1.02 to 1.36) 0.93 (0.78 to 1.10) SGLT-2 inhibitor -0.2 (-0.7 to 0.3)

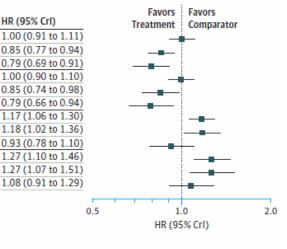
0.8 (0.3 to 1.3)

0.8 (0.2 to 1.5)

0.2 (-0.3 to 0.8)

Treatment	No. of Trials	No. With Events (%)	Total No. of Patients
Control	50	1833 (3.6)	50869
DPP-4 inhibitor	27	763 (3.1)	24519
GLP-1 agonist	19	704 (3.0)	23554
SGLT-2 inhibitor	19	468 (2.5)	18407

vs SGLT-2 inhibitor



Heart failure

Control

DPP-4 inhibitor

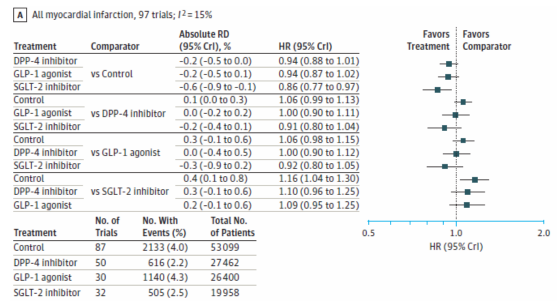
GLP-1 agonist



Treatment	Comparat	or		ute RD CrI), %	HR (95% Crl)		Favors Treatment		r
DPP-4 inhibitor			0.4	(0.0 to 0.8)	1.13 (1.00 to 1.28)			
GLP-1 agonist	vs Contro	l	-0.2	(-0.5 to 0.1)	0.93 (0.84 to 1.02))	-		
SGLT-2 inhibitor			-1.1	(-1.3 to -0.8)	0.62 (0.54 to 0.72))	-		
Control			-0.3	(-0.5 to 0.0)	0.88 (0.78 to 1.00))	-	.	
GLP-1 agonist	vs DPP-4	inhibitor	-0.4	(-0.7 to -0.1)	0.82 (0.70 to 0.95)		_	
SGLT-2 inhibitor			-1.1	(-1.3 to -0.8)	0.55 (0.46 to 0.67)	-		
Control			0.2	(-0.1 to 0.5)	1.08 (0.98 to 1.18)	_	-	
DPP-4 inhibitor	vs GLP-1	agonist	0.6	(0.1 to 1.1)	1.22 (1.05 to 1.42))		-	
SGLT-2 inhibitor			-0.9	(-1.2 to -0.5)	0.67 (0.57 to 0.80))	-		
Control			1.0	(0.6 to 1.4)	1.60 (1.39 to 1.84)		-	
DPP-4 inhibitor	vs SGLT-2	inhibitor	1.3	(0.8 to 2.0)	1.81 (1.50 to 2.18))		_	_
GLP-1 agonist			0.8	(0.4 to 1.3)	1.48 (1.25 to 1.76)		-	
	No. of	No. Wit	h	Total No.		_			
Treatment	Trials	Events	(%)	of Patients		0.3	1	1.0	3.0
Control	55	1370 (2	2.8)	48362			HR (9	5% CrI)	
DPP-4 inhibitor	24	544 (2	2.4)	22327					
GLP-1 agonist	21	638 (2	2.7)	23363					
SGLT-2 inhibitor	19	266 (1	7)	15989					

Unstable Angina:

- There was no significant difference between drug classes. No drug class was associated with reduction in unstable angina
- Myocardial infarction:
 - SGLT-2 inhibitors: nonfatal MIs (HR, 0.84 [95% Crl, 0.72 to 0.98]; absolute RD, -0.8% [95% Crl, -1.4% to -0.1%]) compared with the control groups.



Stroke:

- No drug class was associated with reduction in all stroke compared with the control groups; however, GLP-1 agonists were associated with reduction in nonfatal stroke compared with the control groups (HR,0.87 [95%Crl,0.76 to 0.99]; absolute RD -0.3% [95%Crl, -0.5%to -0.02%]).
- o There was no associated difference between drug classes for nonfatal stroke.

Safety Endpoints



- any hypoglycemia:
 - DPP-4 inhibitors (HR, 1.29 [95% Crl, 1.12 to 1.50]); GLP-1 agonists (HR, 1.44 [95% Crl, 1.25 to 1.66]), and SGLT-2 inhibitors (HR, 1.24 [95% Crl, 1.06 to 1.45]) were all associated with increased risk compared with the control groups
 - o no significant differences for major hypoglycaemia
 - o no difference between drug classes for any or major hypoglycemia.
- Serious adverse events: SGLT-2 inhibitors associated with a reduction compared with the control groups (HR, 0.90 [95%CrI, 0.85 to 0.96]), DPP-4 inhibitor (HR,0.91 [95% CrI, 0.84 to 0.98], and GLP-1 agonist (HR,0.92 [95%CrI,0.85 to 0.99]).
- adverse events leading to trial withdrawal: GLP-1 agonists increased risk compared with the control groups (HR, 2.00 [95%Crl, 1.70 to 2.37]), SGLT-2 inhibitors (HR, 1.80 [95% Crl, 1.44 to 2.25]), and DPP-4 inhibitors (HR, 1.93 [95%Crl, 1.59 to 2.35]).

Cardiovascular Outcome Trials:

- composite cardiovascular outcome: only SGLT-2 inhibitors (HR, 0.88 [95%Crl, 0.79 to 0.97]) and GLP-1 agonists (HR, 0.91 [95%Crl, 0.85 to 0.96]) with reduction compared to placebo; UTI and lower limb ampuatation not significant.
- Genital infections: SGLT-2 inhibitors with an increased risk (RR, 4.19 [95% CI, 3.45 to 5.09])
- Acute pancreatitis DPP4 inhibitors with an increased risk (RR, 1.58 [95% CI, 1.04 to 2.39]);
 GLP1 not significant

Individual Drug Types:

- For 16 individual drug types compared with the control groups, all-cause mortality was reduced only with 1 SGLT-2 inhibitor: empagliflozin (HR, 0.68 [95% Crl, 0.57 to 0.82]), and 2 GLP-1 agonists: liraglutide (HR, 0.85 [95% Crl, 0.75 to 0.98]) and exenatide (HR, 0.86 [95% Crl, 0.77 to 0.97]).
- No DPP-4 inhibitor individually reduced all-cause mortality.

Drug Class Rankings:

- For all-cause and cardiovascular mortality, SGLT-2 inhibitors were most likely to rank best, GLP-1 agonists second best, and DPP-4 inhibitors worst.
- The SGLT-2 inhibitors were most likely to rank best for heart failure and MI outcomes
- GLP-1 agonists were most likely to rank best for stroke outcomes.

Frequentist Meta-analysis:

 Frequentist network meta-analysis findings were similar to those using the Bayesian approach

Fazit der Autoren

In this network meta-analysis, the use of SGLT-2 inhibitors or GLP-1 agonists was associated with lower mortality than DPP-4 inhibitors or placebo or no treatment. Use of DPP-4 inhibitors was not associated with lower mortality than placebo or no treatment.

Kommentare zum Review



The British Heart Foundation had no role in the design and conduct of the study; collection, management, analysis, and interpretation of the data; preparation, review, or approval of the manuscript; and decision to submit the manuscript for publication

Zhuang XD, et al., 2018 [106].

Comparative cardiovascular outcomes in the era of novel anti-diabetic agents: a comprehensive network meta-analysis of 166,371 participants from 170 randomized controlled trials

Fragestellung

to evaluate whether differences in CV outcomes exist between novel anti-diabetic medications, including dipeptidyl peptidase 4 inhibitors (DPP4i), glucagon-like peptide-1 receptor agonists (GLP1ra), and sodium-glucose co-transporter 2 inhibitors (SGLT2i), and the more traditional classes of drugs, including insulin (INS), metformin (MET), sulfonylureas (SU) and thiazolidinedione (TZD).

Methodik

Population:

· Patients with T2DM

Intervention:

DPP4i, GLP1ra and SGLT2i

Komparator:

• Placebo, MET, SU, TZD, Insulin and another novel anti-diabetic drug mentioned above

Endpunkte:

- Major adverse cardiovascular events (MACE), consisting of CV death, non-fatal myocardial infarction (MI), non-fatal stroke, and unstable angina or hospitalization for unstable angina
- Mortality
- Severe hypoglycemia (hypoglycemia episode requiring the assistance of another person or medical assistance)

Recherche/Suchzeitraum:

 Between Jan 1, 1980, and June 30, 2016 in MEDLINE, EMBASE, and the Cochrane Library Central Register of Controlled Trials

Qualitätsbewertung der Studien:

Cochrane collaboration handbook, tool with 7 Items

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

- 170 RCTs including 166,371 adults
- Seven drug classes were compared with PLA or each other: DPP4i, GLP1ra, SGLT2i, MET, SU, TZD and INS
- For individual comparison, 18 treatment groups were analyzed



Charakteristika der Population:

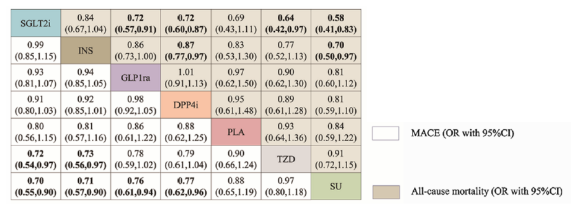
- Treatment duration ranged from 24 to 208 weeks.
- Ten studies enrolled subjects with high CV risk (65,650 patients),
- 9 studies were exclusively of patients with renal impairment (1349 patients).

Qualität der Studien:

 Overall quality of studies was good; some studies without details about randomization and allocation concealment; only few RCTs at low risk of bias in every question-based entry

Studienergebnisse:

- MET not presented in the ranking as it was used as background treatment in most trials.
- MACE and mortality of anti-diabetic agents compared with sulfonylurea (categorized and individual agents)



Comparisons of the drugs on MACE and all-cause mortality



 MACE and mortality of anti-diabetic agents compared with sulfonylurea (categorized agents) Treatments are ranked by surface under the cumulative ranking (SUCRA) values.



Antid	iabetics	OR(95 %CI)	95%Prl	Antidi	abetics	OR(95 %CI)	95%Prl
MACE					All-cause mortality		
SGLT2i	·•	0.70(0.55-0.90)	(0.55-0.90)	SGLT2i	H-1	0.58 (0.41-0.83)	(0.40 - 0.84)
INS	⊢	0.71(0.57-0.90)	(0.57-0.90)	INS	⊢	0.70 (0.50-0.97)	(0.50-0.97)
GLP1a	→	0.76(0.61-0.94)	(0.60-0.95)	DPP4i	1	0.81 (0.59-1.10)	(0.58-1.11)
DPP4i	⊢◆⊣	0.77(0.62-0.96)	(0.62-0.97)	GLP1a	1	0.81 (0.60-1.12)	(0.58-1.12)
PLA	-	0.88(0.65-1.19)	(0.65-1.19)	PLA	-	0.84 (0.59-1.22)	(0.58-1.23)
MET	⊢	0.93(0.75-1.16)	(0.75-1.16)	TZD	⊢	0.91 (0.72-1.15)	(0.71-1.16)
TZD	H-	0.97(0.80-1.18)	(0.80-1.18)	MET	-	1.04(0.81-1.34)	(0.81-1.35
Favor other a	gents← →Fa	wor SU		Favor other a	igents← →F	avor SU	
0.00 0.50 1.00 1.50			0.00	0.50 1.00 1.	50		

• MACE and mortality of anti-diabetic agents compared with sulfonylurea (individual agents) Treatments are ranked by surface under the cumulative ranking (SUCRA) values.

Anti	diabetics	OR(95 %CI)	95%Prl	Anti	idiabetics	OR(95 %CI)	95%Prl	
	MAC	Œ			All-cause mortality			
VIL	\mapsto	0.47(0.25-0.90)	(0.25-0.91)	EMP +	•	0.46(0.13-1.59)	(0.13-1.62)	
EMP	-	0.53(0.28-1.04)	(0.27-1.05)	ALO	-	0.54 (0.23-1.30)	(0.22-1.32)	
LIX	⊢	0.72(0.55-0.95)	(0.55-0.95)	EXE		0.57(0.38-0.85)	(0.38-0.85)	
LIR	-	0.73(0.45-1.17)	(0.45-1.17)	LIR	-	0.68(0.31-1.49)	(0.31-1.51)	
ALO		0.74(0.46-1.20)	(0.46-1.21)	LIX	-	0.70(0.47-1.03)	(0.47-1.04)	
EXE	→	0.74(0.56-0.99)	(0.56-0.99)	VIL	⊢	→ 0.70(0.40-1.23)	(0.39-1.25)	
DAP		0.75(0.44-1.29)	(0.43-1.30)	DAP	—	0.71(0.36-1.42)	(0.35-1.44)	
CAN	⊢	0.78(0.58-1.03)	(0.58-1.04)	CAN		0.73((0.48-1.10)	(0.48-1.11)	
DUL	⊢	0.80(0.47-1.35)	(0.47-1.36)	MET	⊢	→ 0.77(0.51-1.17)	(0.41-1.60)	
SIT	H	0.81(0.62-1.05)	(0.62-1.06)	DUL	⊢ ◆	0.81 (0.42-1.58)	(0.41-1.60)	
ALB	⊢	0.83(0.64-1.06)	(0.64-1.07)	INS	⊢	0.83 (0.41-1.68)	(0.40-1.70)	
SAX	H	0.83(0.63-1.09)	(0.63-1.09)	ALB	⊢	→ 0.83 (0.57-1.20)	(0.57-1.20)	
MET	⊢	0.84(0.63-1.13)	(0.63-1.14)	SIT	⊢	0.84 (0.58-1.22)	(0.57-1.22)	
PLA	⊢	0.87(0.64-1.17)	(0.64-1.18)	PLA	⊢	O.87 (0.60-1.25)	(0.60-1.26)	
INS	⊢	-0.90(0.51-1.59)	(0.50-1.60)	SAX	⊢+	0.91(0.62-1.34)	(0.61-1.35)	
LIN	H	0.93(0.75-1.17)	(0.75-1.17)	TZD	⊢◆	→ 0.91(0.72-1.16)	(0.72-1.16)	
TZD	H	0.97(0.90-1.18)	(0.80-1.18)	LIN	\vdash	1.03 (0.81-1.32)	(0.80-1.33)	
Favor other	agents← →Fa	ver SU		Favor othe	r agents+	→Favor SU		
0.00	0.50 1.00	1.50		0.00	0.50 1.0	0 1.50		

Anmerkung/Fazit der Autoren

First, among anti-diabetic agents included in the network, SGLT2i in class comparisons, and vildagliptin in individual comparisons, respectively ranked first in terms of MACE. Furthermore, when compared with other individual or classes of drugs, SU are associated with the highest risks of MACE and all-cause mortality. Finally, the ranking of CV risk was linearly correlated with the ranking of severe hypoglycemia risk by individual comparisons, with SU displaying the highest risks in both endpoints.



Canadian Agency for Drugs and Technologies in Health (CADTH), 2017 [9].

New drugs for type 2 diabetes: second-line therapy – science report

Fragestellung

- 1. For adults with type 2 diabetes on metformin monotherapy with inadequate glycemic control, what is the comparative efficacy and safety of using a drug from one of the following classes as a second-line drug?
 - a. Sulfonylurea
 - b. Insulin
 - c. DPP-4 inhibitor
 - d. GLP-1 analogue
 - e. SGLT-2 inhibitor.
- 2. For adults with type 2 diabetes, what are the comparative cardiovascular effects of drugs belonging to one of the following classes?
 - a. Insulin
 - b. DPP-4 inhibitor
 - c. GLP-1 analogue
 - d. SGLT-2 inhibitor.



Methodik

Table 3: Popul	ation, intervention, Compar	ator, Outcome, and Study Designs of Interest					
Population		For research question 1: Adults with type 2 diabetes on pharmacotherapy with inadequate glycemic control* For research question 2: Adults with type 2 diabetes					
Interventions*	SGLT-2 inhibitors	canagliflozin, dapagliflozin, empagliflozin					
	GLP-1 analogues	dulaglutide, exenatide, liraglutide, albiglutide					
	DPP-4 inhibitors	alogliptin, linagliptin, saxagliptin, sitagliptin					
Comparators*	SGLT-2 inhibitors	canagliflozin, dapagliflozin, empagliflozin					
	GLP-1 analogues	dulaglutide, exenatide, liraglutide					
	DPP-4 inhibitors	alogliptin, linagliptin, saxagliptin, sitagliptin					
	Sulfonylureas	chlorpropamide, gliclazide, glimepiride, glyburide, tolbutamide					
	Insulin, insulin analogues, and insulin analogue biosimilars	Regular insulin, pork insulin, insulin aspart, insulin lispro, insulin glulisine, insulin NPH, insulin detemir, insulin glargine, mixed regular insulin/insulin NPH, mixed insulin lispro/lispro protamine and mixed insulin aspart/aspart protamine (see Table 2)					
	Metformin						
	Placebo						

nical benefits ^e	Reduction in:
	unstable angina hospitalization for unstable angina heart failure hospitalization for heart failure transient ischemic attack coronary revascularization procedure blood pressure body weight body mass index hemoglobin A1C Discontinuation of: blood pressure medication
nical harms ner notable harms	total adverse events serious adverse events withdrawals due to adverse events hypoglycemia urogenital adverse events renal adverse events lipids ketoacidosis bone fractures bladder cancer pancreatitis

Recherche/Suchzeitraum:

• up to March, 2016

Qualitätsbewertung der Studien:

• Cochrane Collaboration's Risk of Bias (ROB) tool

A1C = glycated hemoglobin; DPP-4 = dipeptidyl peptidase-4; GLP-1 = glucagon-like peptide-1; NPH = neutral protamine Hagedom; SGLT-2 = sodium-glucose cotransporter-2.

In the previous CADTH reviews, inadequate control was defined as hemoglobin A1C > 6.5% or fasting plasma glucose > 7 mmol/L or two-hour post-prandial glucose > 10 mmol/L.

interventions may include regimens combining the above drugs with metformin, a suifonylurea, insulin product and/or other drug (e.g., plogitazone) as indicated in the Health Canada product monographs. Other drugs (including meglitinides, alpha-glucosidase inhibitors, thiazoildinediones or insulin degludec) may also be included as comparators in the network meta-analysis.

Based on a reduction in events, or a change in clinical measurement signifying improvement or clinical benefit.

A decrease in weight will be considered a clinical benefit, while an increase in weight will be considered a harm.



Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

- 7 Reports included, Presenting data from 3 unique studies
- Results research question 1
 - o systematic review identified 175 unique RCTs
 - evidence available for sulfonylureas, SGLT-2 inhibitors, DPP-4 inhibitors, thiazolidinediones (TZDs), GLP-1 analogues, basal insulin, alpha-glucosidase inhibitors, meglitinides, and biphasic insulin
 - o No studies of bolus insulin reported outcomes of interest.
- Results Research Question 2
 - systematic review identified 17 unique RCTs
 - o 11 reported outcomes of interest
 - o evidence available for SGLT-2 inhibitors, DPP-4 inhibitors, TZDs, and GLP-1 analogues

Charakteristika der Population:

Table 5: Summary of Trial Characteristics

Trial Characteristics	Categories	Number of Included Studies			
Publication status	Unique RCTs	175			
	Unique RCTs reporting outcomes of interest	168			
Country	Multinational	83			
	Single country	73			
	Not reported	10			
Study design	Parallel RCTs	164			
	Crossover RCTs	2			
Sponsors	Industry	119			
	Public funding	9			
	Not reported	36			
Intervention comparison	Placebo control	48			
	Active control	87			
	Both	31			
Duration of stable background therap	by	Range: ≥ 4 weeks to ≥ 12 weeks			
Publication year		Range: 1997 to 2016			
Randomized sample size		Range: 21 to 2,789			
Duration of study treatment		Range: 4 to 156 weeks			

RCT = randomized controlled trial.

Qualität der Studien:

- RCTs generally had a moderate risk of bias (ROB)
- commonly failed to adequately report their methods for random sequence generation and allocation concealment
- At least 20% of the studies were assessed to be at high ROB related to incomplete reporting of efficacy or safety outcomes.
- Limitations
 - o For populations inadequately controlled with first-line metformin monotherapy who required a second-line drug, most identified trials included patients using varied and unspecified anti-diabetes drugs at baseline which limited their inclusion in this review.
 - This specifically impacted the inclusion of results from emerging trials reporting clinically important outcomes (e.g., EMPA-REG OUTCOME and LEADER) in the analyses for research question 1. Outcomes from these studies could not be considered in the



- economic evaluation, as only NMA results from research question 1 informed the analyses.
- o For populations inadequately controlled on metformin, there was little evidence for the effect of second-line drugs on long-term diabetes-related complications.
- Low events rates limited the ability to perform NMA for many outcomes. When feasible and appropriate, the best possible alternative synthesis approach was used (metaanalysis, narrative).
- Statistical approaches to Bayesian NMA rely on a number of key assumptions, including transitivity, consistency, and homogeneity. The NMA analyses presented in this report for research questions 1 and 2 were generally assessed to be valid; however, we were unable to statistically assess the consistency assumption for some outcomes reported due to the limited number of studies informing the evidence network.
- The varied baseline characteristics of the participants included in research question 2 may also have produced some heterogeneity, which was difficult to investigate comprehensively due to the limited number of studies reporting outcomes of interest.

Studienergebnisse:

Results research question 1: Selected NMA results found the following:

- Nonsevere hypoglycemia:
 - o Compared with metformin monotherapy, the odds of nonsevere hypoglycemia were higher with sulfonylurea and basal and biphasic insulin.
 - When the classes were compared, all classes except biphasic insulin significantly reduced odds of nonsevere hypoglycemia relative to sulfonylurea (67 RCTs).
- · Body weight:
 - o Relative to metformin monotherapy, sulfonylurea and basal insulin increased mean body weight (range 2.1 kg to 2.8 kg) with no significant differences between these classes. SGLT-2 inhibitors and GLP-1 agonists were associated with significant reductions in mean body weight relative to metformin monotherapy (range −1.4 kg to −2.2 kg). All noninsulin treatments added to metformin resulted in significant reductions in mean body weight relative to sulfonylurea (range −1.9 kg to −4.3 kg).
 - SGLT-2 inhibitors and GLP-1 agonists also resulted in significant reductions in mean body weight relative to DPP-4 inhibitors (70 RCTs).
- Total adverse events:
 - Compared with metformin monotherapy, GLP-1 agonists and basal or biphasic insulin significantly increased the total number of adverse events.
 - When the classes were compared, basal and biphasic insulin significantly increased total adverse events when compared with all other classes.
 - GLP-1 agonists significantly increased total adverse events when compared with DPP-4 and SGLT-2 inhibitors (57 RCTs).
- There were limited data for mortality and clinically important long-term complications of diabetes.

Results Research Question 2: Select NMA results found the following:

 Major adverse cardiovascular events (6 RCTs), cardiovascular mortality (5 RCTs), hospitalizations for heart failure (5 RCTs), total adverse events (3 RCTs):



- When compared with placebo, SGLT-2, DPP-4 inhibitors, and GLP-agonists did not significantly increase or decrease the relative risk of events.
- Severe hypoglycemia: There was a significantly lower risk of severe hypoglycemia with GLP-1 agonists relative to DPP-4 inhibitors and placebo (8 RCTs).
- All-cause mortality: Compared with placebo and DPP-4 inhibitors, SGLT-2 inhibitors reduced the risk of all-cause mortality. None of the other treatments reduced the risk of allcause mortality (8 RCTs).

Anmerkung/Fazit der Autoren

Results from the systematic review align with other class-level systematic reviews and metaanalyses that have assessed the comparative efficacy of anti-diabetes drugs in patients with inadequate glycemic control on metformin monotherapy, although this review includes significantly more RCTs and examines many more clinical outcomes and adverse events.

Results also support current clinical practice guidelines for this patient population by Diabetes Canada. Similar to the previous CADTH review and other systematic reviews on oral antidiabetes drugs, there remained a lack of conclusive evidence regarding the effects of various therapies on the long-term complications of diabetes.

There are clear correlations between type 2 diabetes and the long-term health impacts related to heart disease, premature death, and cardiovascular complications. Many of the large cardiovascular outcome RCTs were powered for cardiovascular safety outcomes yet limited in the reporting of many other efficacy outcomes. As a result, it is difficult to place the noted cardiovascular benefits in context with other outcomes related to glycemic control.

Although it was not possible to consider the data from the recent large clinical trials (e.g., EMPA-REG OUTCOME and LEADER) in the NMA for research question 1, results show benefit in the high-risk populations studied. Treatment options for patients at high risk for cardiovascular disease should consider these study results in context with the results from the NMA.

Kommentare zum Review

- CADTH is an independent, not-for-profit organization responsible for providing Canada's health care decision-makers with objective evidence to help make informed decisions about the optimal use of drugs, medical devices, diagnostics, and procedures in our health care system.
- Funding: For this project, CADTH worked in partnership with the Methods and Applications Group for indirect Comparisons (MAGIC), funded by the Canadian Institutes of Health Research (CIHR) through the Drug Safety and Effectiveness Network (DSEN) initiative.

Singh S et al., 2017 [87].

Glucagon-like peptide-1 receptor agonists compared with basal insulins for the treatment of type 2 diabetes mellitus: a systematic review and meta-analysis

Fragestellung

This systematic review and metaanalysis assessed the clinical efficacy and safety of GLP-1 RAs compared with basal insulins.



Methodik

Population:

• adults with type 2 diabetes inadequately controlled with oral antihyperglycemic drugs

Intervention:

• GLP-1 RAs

Komparator:

basal insulins

Endpunkte:

• change from baseline to 26 weeks (10 weeks) of treatment in haemoglobin A1c (HbA1c) and weight, proportion of patients experiencing hypoglycaemia

Recherche/Suchzeitraum:

• from database inception to September 9, 2016

Qualitätsbewertung der Studien:

Cochrane Collaboration's tool

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

11 RCTs meta-analysed

Charakteristika der Population:

•

Qualität der Studien:

- · selection bias assessed as unclear in
 - o 7 trials for random sequence generation and in
 - o 4 trials for allocation concealment
- all trials open label
- attrition bias (see incomplete outcome data) was assessed to be low in
 - o 12 trials (percentage of patients lost to follow-up reported as 0%-3% in all arms) and
 - o unclear in 3 trials

Studienergebnisse:

- Body weight
 - o mean difference in bodyweight for insulin glargine vs. ...
 - o exenatide 10 μ g: -4.31 kg (95% CI, -4.71, -3.90; I2 = 76%),
 - o exenatide 2 mg LAR: -2.85 kg (95% CI, -3.20, -2.49; I2 = 96.5%),
 - o liraglutide 1.8 mg: −4.65 kg (95% CI, −5.08, −4.22; I2 = 89.1%), and
 - o dulaglutide 0.75 mg: −1.98 kg (95% Cl, −2.32, −1.64, I2 = 91%)
- mean weight reduction was seen with all GLP-1 RAs



- Hypoglycaemia
 - o interpretation of analysis limited by inconsistent definitions and reporting
- Gastrointestinal events
 - meta-analyses not conducted as reporting across studies was insufficient to allow meaningful analyses

Anmerkung/Fazit der Autoren

Although weight reduction is seen with all GLP-1 RA's, only the once-weekly agents, exenatide LAR and dulaglutide, demonstrate significant HbA1c reductions when compared to basal insulins.

Yang Y et al., 2017 [97].

Safety and efficiency of SGLT2 inhibitor combining with insulin in subjects with diabetes: Systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials Titel des Reviews

Fragestellung

We aimed to assess the safety and efficiency of the novel sodium glucose co-transporter 2 (SGLT2) inhibitor in combinations with insulin for type 1 and type 2 diabetes mellitus (T1DM and T2DM).

Methodik

Population:

 more than 18 years old, HbA1c between 7% and 12%, treated by insulin who were diabetes mellitus diagnosed by WHO diagnostic criteria

Intervention:

 SGLT2 inhibitors plus insulin versus placebo plus insulin or only insulin no matter the dose and kind of SGLT2 inhibitor and insulin

Komparator:

• placebo combined with insulin or only insulin in which the insulin method was same to experimental group

Endpunkte:

 adverse reactions including hypoglycemia, UTI, and GTI, the effective indicators including HbA1c and fasting plasma glucose (FPG)

Recherche/Suchzeitraum:

• from January 2010 to December 2016

Qualitätsbewertung der Studien:

Cochrance System Evaluate Method



Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 9 with 3069 Patients

Charakteristika der Population:

- 8 of 9 studies double-blinded, randomized, placebo controlled trials,
- 1 study randomized no placebo control trail,
- 2 studies IIa pilot trials;
- 1 study single-center,
- 6 studies multicentre
- experimental group in 9 studies SGLT2 inhibitor combined with insulin,
 - SGLT2 inhibitors were respectively dapagliflozin (3 studies), empagliflozin (3 studies), sapagniflozin (1 study), canagliflozin (1 study), and tofogliflozin (1 study),
 - o control group were placebo with insulin or insulin itself
- Insulin therapy was not limited as long as the insulin therapy was the same in both 2 groups
- Intervention duration ranged from 2 to 78 weeks

Qualität der Studien:

· studies had low risk of bias

Studienergebnisse:

- · Body weight
 - reduction was 2.53kg with SGLT2 inhibitors as add-on treatment in DM2 compared with placebo
 - o n=696, MD -2,53 kg, 95%CI [-3,50 to -1,56], P<.00001
- Risk of GTI
 - events of GTI higher in SGLT2 inhibitors group compared with control group (OR 4,28, 95%CI [2,00-9,16], P=.0002)
- Risk of hypoglycemia and UTI
 - no statistical difference in the incidence of hypoglycemia (but a tendency to increase) and urinary infection

Anmerkung/Fazit der Autoren

SGLT2 inhibitors have improved the HbA1c, FPG, and body weight when combined with insulin and decreased the dose of insulin without increasing the risk of hypoglycemia. However, SGLT2 inhibitor was proved to be related to the events of GTI, despite SGLT2 inhibitors appeared to be well tolerated. We suggest that more monitoring should be done to prevent the events of GTI, and more randomized controlled trials should be planned next step

Kommentare zum Review

• The authors have no funding and conflicts of interest to disclose.



Zaccardi F et al., 2017 [99].

Comparison of glucose-lowering agents after dual therapy failure in type 2 diabetes: A systematic review and network meta-analysis of randomized controlled trial.

Fragestellung

To assess the evidence supporting the choice of third-line agents in adults with inadequately controlled type 2 diabetes.

Methodik

Population:

• adult patients with type 2 diabetes with sub-optimal glucose control on dual therapy with metformin and a second-line agent ("dual therapy failure")

Intervention/Komparator:

third-line glucose-lowering agents added to metformin-based dual treatments

Endpunkte:

 cardiometabolic outcomes (HbA1c, fasting plasma glucose [FPG], body weight, systolic and diastolic blood pressure, total cholesterol, LDL and HDL cholesterol, and triglycerides) and hypoglycaemia

Recherche/Suchzeitraum:

between January 2000 and July 2017

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane risk of bias tool

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

- 43 with 16 590 participants
- metformin combined with: sulphonylureas (SUs) in 20 RCTs; thiazolidinediones (TZDs) in 10; basal or rapid-acting insulin in 6; dipeptidyl peptidase-4 (DPP-4) inhibitors in 3; glucagon-like peptide-1 receptor agonists (GLP-1RAs) in 2; and sodium-glucose cotransporter-2 (SGLT-2) inhibitors in 2

Qualität der Studien:

- overall risk of bias: low, high and unclear in 31 (63.3%), 3 (6.1%) and 15 (30.6%) studies, respectively
- high or unclear domain-specific bias was lowest for selective reporting (20.4%) and highest for incomplete outcome data (34.7%)
- almost all studies were supported by one or more pharmaceutical companies (other bias)

Studienergebnisse:

• Direct pairwise comparisons for HbA1c, fasting plasma glucose, and body weight, by outcome, background therapy, and RCTs duration



Outcome	Drug A	Drug B	Metformin + Sulphonylurea (24-36 weeks)					
			No	o. of	Mean Difference	I² (p-value)		
			RCT	Part.	(95% CI)			
	DPP-4i	Placebo	5	2146	-0.65 (-0.78, -0.52)	59.5 (0.042)		
HbA1c (%)	Basal	GLP-1RA	4	2191	0.21 (-0.03, 0.45)	86.9 (0.000)		
	SGLT-2i	Placebo	3	959	-0.73 (-0.92, -0.54)	69.9 (0.036)		
FDC /1/II)	DPP-4i	Placebo	4	1678	-0.76 (-0.99, -0.53)	10.5 (0.341)		
FPG (mmol/l)	SGLT-2i	Placebo	3	959	-1.71 (-1.95, -1.47)	0.0 (0.512)		
	Basal	GLP-1RA	4	2141	3.50 (2.93, 4.07)	69.5 (0.020)		
	SGLT-2i	Placebo	3	961	-1.96 (-2.29, -1.62)	0.0 (0.747)		
Body weight (kg)	GLP-1RA	Placebo	2	832	-0.91 (-1.52, -0.29)	26.3 (0.244)		
	Basal	Placebo	2	557	2.74 (1.39, 4.09)	77.0 (0.037)		
	DPP-4i	Placebo	2	1190	0.52 (0.07, 0.98)	51.8 (0.150)		

Outcome	Drug A	Drug B	Metformin + Thiazolidinedione (24-36 weeks)						
			No. of		Mean Difference	I² (p-value)			
			RCT	Part.	(95% CI)				
HbA1c (%)	GLP-1RA	Placebo	4	1337	-0.88 (-1.14, -0.61)	81.1 (0.001)			
	SGLT-2i	Placebo	2	477	-0.68 (-0.86, -0.51)	35.3 (0.214)			
	DPP-4i	Placebo	2	573	-0.70 (-0.87, -0.53)	0.0 (0.366)			
FPG (mmol/l)	GLP-1RA	Placebo	3	982	-1.57 (-2.26, -0.88)	85.6 (0.001)			
	DPP-4i	Placebo	2	572	-0.77 (-1.15, -0.38)	10.5 (0.291)			
Body weight (kg)	GLP-1RA	Placebo	4	1284	-2.40 (-2.86, -1.95)	5.5 (0.365)			

 Direct pairwise comparisons for hypoglycaemia, by outcome, background therapy, and RCTs duration

Drug A	Drug B		Metformin + Sulphonylurea (24-36 weeks)						
			No. of		No. of Odds R		Odds Ratio (95% CI)	I² (p-value)	
		RCT	Part. Hypo*						
DPP-4i	Placebo	5	2280	293	3.06 (1.52, 6.14)	54.0 (0.069)			
Basal	GLP-1RA	3	1684	523	1.58 (0.86, 2.90)	84.1 (0.002)			
SGLT-2i	Placebo	3	972	77	1.77 (1.02, 3.07)	14.9 (0.309)			
Basal	Placebo	2	557	166	2.76 (1.49, 5.11)	55.6 (0.134)			
GLP-1RA	Placebo	2	832	180	2.33 (1.62, 3.35)	0.0 (0.351)			

Drug A	Drug B	Metformin + Thiazolidinedione (24-36 weeks)						
		No. of		f	Odds Ratio (95% CI)	I ² (p-value)		
		RCT	Part.	Нуро*				
GLP-1RA	Placebo	4	1408	122	2.85 (1.71, 4.74)	8.6 (0.350)		
DPP-4i	Placebo	3	847	40	1.38 (0.69, 2.76)	0.0 (0.514)		

	Drug A	Drug B		Metformin + Sulphonylurea (52-54 weeks)						
Γ				No. of		Odds Ratio (95% CI)	I² (p-value)			
			RCT	Part.	Нуро*					
Γ	SGLT-2i	Placebo	2	530	46	1.62 (0.87, 3.02)	0.0 (0.428)			

*Hypo: Participants with hypoglycaemia event(s), Comparisons with only one study are not shown. CI: Confidence interval; Part.: = Participants; Basal: Basal (long-acting) insulin; DPP-4i: Dipeptidyl peptidase-4 inhibitor; GLP-1RA: Glucagon-like peptide-1 receptor agonist; SGLT-2i: Sodiumglucose cotransporter-2 inhibitor.

Anmerkung/Fazit der Autoren

Moderate-quality evidence supports the choice of a third-line agent only in patients on metformin combined with a SU or a TZD, with SGLT-2 inhibitors performing generally better than other



drugs. In suggesting third-line agents, future guidelines should recognize the widely differing evidence on the various dual therapy failures.

Kommentare zum Review

 Funding information: F.Z. is a Clinical Research Fellow funded with an unrestricted Educational Grant from Sanofi-Aventis to the University of Leicester. The funding source had no involvement in this study.

Andersen SE and Christensen M, 2016 [2].

Hypoglycaemia when adding sulphonylurea to metformin: a systematic review and network metaanalysis

Fragestellung

The risk of hypoglycaemia may differ among sulphonylureas (SUs), but evidence from head-to-head comparisons is sparse. Performing a network meta-analysis to use indirect evidence from randomized controlled trials (RCTs), we compared the relative risk of hypoglycaemia with newer generation SUs when added to metformin.

Methodik

Population:

 patients with T2DM aged 18 or older, who had received metformin monotherapy ≥1000 mg for at least 4 weeks and required add-on therapy with another oral antihyperglycaemic agent due to inadequate control (HbA1C > 6.5% (47.5 mmol/mol))

Intervention:

• glimepiride, gliclazide, glibenclamide (glyburide), glipizide

Komparator:

• placebo or an oral non-SU agent

Endpunkte:

 overall hypoglycaemia of any severity, severe hypoglycaemia, mean change in HbA1C and change in body weight

Recherche/Suchzeitraum:

• (Aktualität der Recherche): inception until 8 January 2016

Qualitätsbewertung der Studien:

Jadad

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 27 RCTs (n = 16.260)



Charakteristika der Population:

Study	Group ^a	No.	Mean age (y)	Female (%)	Known duration of diabetes (y)	HbA _{1¢} (%)	HbA _{1c} (mmol/mol)	Fasting plasma glycose, (mmol l ⁻¹)
Fonseca et al. [47]	Rosiglitazone	1	58.3 (8.8)	32	8.3 (6.3)	8.9 (1.3)	73.8	12.2 (3.1)
	Placebo	116	58.8 (9.2)	26	7.3 (5.7)	8.6 (1.3)	70.5	11.9 (2.9)
Charpentier et al. [43]	Glimepiride	147	Median 56.8	42	Median 5.6	6.4 (1.1)	46.4	10.4 (1.8)
	Placebo	75	Median 56.7	40	Median 7.0	7.8 (1.2)	61.7	10.6 (1.8)
Marre et al. [52]	Glibenclamide	101	58.0 (13.0)	51	5.9 (5.4)	7.9 (1.6)	62.8	10.7 (3.0)
	Placebo	104	57.5 (11.5)	40	5.4 (4.9)	8.1 (1.8)	65.0	11.0 (3.2)
Marre et al. [53]	Nateglinide	160	57.3 (10.5)	39	6.8 (5.5)	8.2 (NR)	66.1	9.9 (2.5) ^b
	Placebo	152	56.4 (10.3)	45	6.5 (6.5)	8.3 (NR)	67.2	10.1 (2.5) ^b
Schernthaner et al. [22]	Gliclazide	405	60.5 (9.9)	49	5.6 (5.9)	8.4 (1.1)	68.3	10.2 (2.6)
	Glimepiride	440	60.6 (10.5)	48	5.8 (5.8)	8.2 (1.0)	66.1	10.1 (2.6)
Feinglos et al. [45]	Glipizide	61	57.7 (10.7)	54	6.5 (NR)	7.5 (NR)	58.5	8.6 (1.5)b
	Placebo	61	58.8 (10.0)	59	4.6 (NR)	7.6 (NR)	59.6	8.7 (1.5) ^b
Matthews et al. [54]	Pioglitazone	317	56 (9.2)	49	5.8 (5.1)	8.7 (1.1)	49.7	11.8 (3.1)
	Gliclazide	313	57 (9.0)	51	5.5 (5.1)	8.5 (0.9)	69.4	11.3 (2.6)
Charbonnel et al. [42]	Sitagliptin	464	54.4 (10.4)	44	6.0 (5.0)	8.0 (0.8)	63.9	9.4 (2.3)
	Placebo	237	54.7 (9.7)	41	6.6 (5.5)	8.0 (0.8)	63.9	9.7 (2.3)
Garber et al. [48]	Glibenclamide	160	56 (NR)	44	5 (4)	8.5 (1.2)	69.4	10.6 (2.9)
	Rosiglitazone	158	56 (NR)	35	6 (5)	8.4 (1.1)	68.3	10.4 (2.7)
Ristic et al. [59]	Nateglinide	133	62.0 (11.0)	46	7.2 (6.3)	7.7 (0.6)	60.7	9.0 (1.5)
	Gliclazide	129	61.6 (10.1)	50	6.7 (5.6)	7.6 (0.6)	59.6	8.7 (1.5)
Nauck et al. [55]	Sitagliptin	588	56.8 (9.3)	43	6.5 (6.1)	7.7 (0.9)	60.7	8.8 (1.9)
	Glipizide	584	56.6 (9.8)	39	6.2 (5.4)	7.6 (0.9)	59.6	8.8 (2.1)
Bolli et al. [39]	Vildagliptin	295	56.3 (9.3)	38	6.4 (4.9)	8.4 (1.0)	68.3	10.9 (2.6)
	Pioglitazone	281	57.0 (9.7)	36	6.4 (5.2)	8.4 (0.9)	68.3	11.0 (2.7)
Bosi et al. [40]	Vildagliptin	185	53.9 (9.5)	39	5.8 (4.7)	8.4 (1.0)	68.3	9.9 (2.6)
	Placebo	182	54.5 (10.3)	47	6.2 (5.3)	8.3 (0.9)	67.2	10.1 (2.4)
Raz et al. [58]	Sitagliptin	96	53.6 (9.5)	49	8.4 (6.5)	9.3 (0.9)	78.1	11.2 (2.6)
	Placebo	94	56.1 (9.5)	59	7.3 (5.3)	9.1 (0.8)	76.0	11.0 (2.4)
Scott et al. [63]	Sitagliptin	94	55.2 (9.8)	45	4.9 (3.5)	7.8 (1.0)	61.7	8.7 (1.7)
	Rosiglitazone	87	54.8 (10.5)	37	4.6 (4.0)	7.7 (0.8)	60.7	8.7 (1.8)
	Placebo	92	55.3 (9.3)	41	5.4 (3.7)	7.7 (0.9)	60.7	8.9 (2.1)
DeFronzo et al. [44]	Saxagliptin	191	54.7 (9.6)	46	6.4 (4.7)	8.1 (0.8)	65.0	10.0 (2.6)
	Placebo	179	54.8 (10.2)	46	6.7 (5.6)	8.1 (1.0)	65.0	9.7 (2.4)
Ferrannini et al. [46]	Vildagliptin	1396	57.5 (9.1)	47	5.7 (5.2)	7.3 (0.6)	56.3	9.2 (2.3)
	Glimepiride	1393	57.5 (9.3)	46	5.8 (5.0)	7.3 (0.7)	56.3	9.2 (2.2)

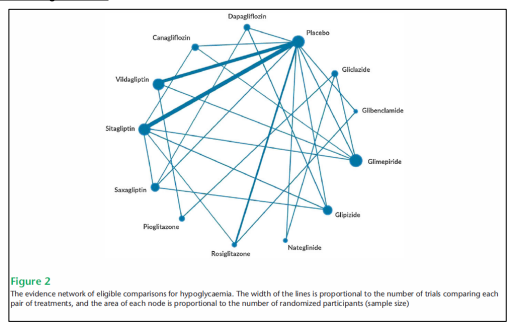
Study	Group ^a	No.	Mean age (y)	Female (%)	Known duration of diabetes (y)	HbA _{1c} , (%)	HbA _{1c} (mmol/mol)	Fasting plasma glycose, (mmol l ⁻¹
Goodman et al. [50]	Vildagliptin	248	54.9 (10.8)	47	NR	8.5 (1.0)	69.4	10.8 (2.8)
	Placebo	122	54.5 (9.7)	33	NR	8.7 (1.0)	71.6	11.1 (2.8)
Bailey et al. [38]	Dapagliflozin	135	52.7 (9.9)	43	6.1 (5.4)	7.9 (0.8)	62.8	8.7 (2.2)
	Placebo	137	53.7 (10.3)	45	5.8 (5.1)	8.1 (1.0)	65.0	9.2 (2.6)
Göke et al. [49]	Saxagliptin	428	57.5 (10.3)	51	5.5 (4.5)	7.7 (0.9)	60.7	9.0 (2.3)
	Glipizide	430	57.6 (10.4)	46	5.4 (4.7)	7.7 (0.9)	60.7	8.9 (2.2)
Scheen et al. [61]	Saxagliptin	403	58.8 (10.1)	53	6.3 (5.0)	7.7 (1.0)	60.7	8.9 (2.5)
	Sitagliptin	398	58.1 (10.5)	49	6.3 (4.7)	7.7 (0.9)	60.7	8.9 (2.4)
Arechavaleta et al. [37]	Sitagliptin	516	56.3 (9.7)	45	6.8 (4.6)	7.5 (0.7)	58.5	8.0 (1.8)
	Glimepiride	519	56.2 (10.1)	46	6.7 (4.8)	7.5 (0.8)	58.5	8.1 (1.9)
Nauck et al. [56]	Dapagliflozin	406	58 (9)	45	6 (5)	7.7 (0.9)	60.7	9.0 (2.1)
	Glipizide	408	59 (10)	45	7 (6)	7.7 (0.9)	60.7	9.1 (2.3)
Pan et al. [57]	Vildagliptin	145	54.2 (9.6)	50	4.9 (4.8)	8.1 (0.9)	65.0	8.8 (2.0)
	Placebo	144	54.5 (9.7)	54	5.2 (4.6)	8.0 (0.8)	63.9	8.8 (2.1)
Cefalu et al. [41]	Glimepiride	482	56.3 (9.0)	45	6.6 (5.0)	7.8 (0.8)	61.7	9.2 (2.1)
	Canagliflozin	485	55.8 (9.2)	50	6.7 (5.5)	7.8 (0.8)	61.7	9.1 (2.0)
Lavalle-González et al. [51]	Placebo	183	55.3 (9.8)	49	6.8 (5.3)	8.0 (0.9)	63.9	9.1 (2.1)
	Canagliflozin	367	55.3 (9.2)	55	7.1 (5.4)	7.9 (0.9)	62.8	9.6 (2.5)
	Sitagliptin	366	55.5 (9.6)	53	6.8 (5.2)	7.9 (0.9)	62.8	9.4 (2.3)
Rosenstock et al. [60]	Saxagliptin	176	55 (10)	47	8.2 (5.5)	9.0 (1.1)	74.9	10.7 (2.5)
	Dapagliflozin	179	54 (10)	50	7.4 (5.4)	8.9 (1.2)	73.8	10.3 (2.7)

Qualität der Studien:

- Jadad score was 4 out of 5, most often due to missing information about the randomization (15 trails) or blinding (12 trials). No definition of hypoglycaemia was mentioned in 1 out of 11 trials rated 5 out of 5 and in 2 out of 5 trials rated 4 out of 5 in Jadad. Nine trials provided no definition of severe hypoglycaemia, one of which rated 5 out of 5 and two of which rated 4 out of 5 in Jadad.
- Visual inspection of comparison-adjusted funnel plots did not suggest any small study effects or publication bias.



Studienergebnisse:



- comparative risk of hypoglycaemia of any severity with the four SUs + metformin.
- Among the SUs, the risk of hypoglycaemia was lowest with gliclazide. Only the risk associated with glipizide, however, was statistically higher than the risk with gliclazide (OR 4.60, Crl: 1.04, 19.48).
- comparative risk of hypoglycaemia when comparing all the individual oral anti-glycaemic agents using placebo as reference
 - A significantly higher risk of hypoglycaemia than with placebo was noted for nateglinide, glimepiride, glipizide, and glibenclamide, but not for gliclazide (OR 2.91, Crl: 0.87–9.93).
 Moreover, the risk with gliclazide was not statistically different from that of the other non-SU agents included in the present analysis with the exception of pioglitazone (OR 9.75, Crl: 2.40–42.38)
- Severe hypoglycaemia (22 studies)
 - o rare for all drug classes. Most trials reported zero events. Severe hypoglycaemia affected none of the patients enrolled for glibenclamide or gliclazide compared to 0–2.1% of the patients enrolled for glimepiride and 0–2.6% of the patients enrolled for glipizide.

Anmerkung/Fazit der Autoren

In this systematic review, we examined the risk of hypoglycaemia associated with four SUs and eight non-SU antihyperglycaemic drugs by compiling direct and indirect evidence from 27 RCTs in patients with T2DM inadequately controlled by metformin monotherapy. Indicating that the risk of hypoglycaemia may differ among the SUs with gliclazide having the lowest of the four, our results are consistent with direct evidence from the only sufficiently powered head-to-head trial, the GUIDE study, which demonstrated fewer hypoglycaemic episodes with gliclazide than with glimepiride. Although our analysis suggests a relevant difference between the SU agents, the credibility intervals are wide, reflecting considerable clinical uncertainty.

The risk of hypoglycaemia does not seem to pertain to SUs as a drug class as such. We conclude that when added tometformin, gliclazide confers the lowest risk of hypoglycaemia between the newer generation SU agents.



Bolen S et al., 2016 [8].

Diabetes medications for adults with type 2 diabetes: an update

Fragestellung

This review updates the 2011 review on oral diabetes medications for adults with type 2 diabetes. We are focusing on priority head-to-head drug class comparisons identified, a priori, as clinically relevant comparisons for which there are evidence gaps.

Methodik

Population:

adults ages 18 or older with type 2 diabetes mellitus

Intervention/Komparator:

- monotherapy (metformin, sulfonylureas, thiazolidinediones, dipeptidyl peptidase-4 [DPP-4] inhibitors, glucagon-like peptide-1 [GLP-1] agonists, and sodium glucose cotransporter-2 [SGLT-2] inhibitors) or
- metformin-based combination therapy (metformin plus one of these monotherapy drugs or insulin) comparisons

Endpunkte:

 Hemoglobin A1c, weight, systolic blood pressure, heart rate. All-cause mortality, Cardiovascular and cerebrovascular morbidity and mortality, Retinopathy, Nephropathy, Neuropathy, safety

Recherche/Suchzeitraum:

• April 2009 through April 2015. We updated the MEDLINE search to identify randomized controlled trials indexed through December 31, 2015

Qualitätsbewertung der Studien:

Jadad criteria, GRADE

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 216 Studies. Nicht nur RCTs, auch Beobachtungsstudien

Qualität der Studien:

Siehe Studienergebnisse

Studienergebnisse: (hier nur patientenrelevante Endpunkte dargestellt)

- All-Cause Mortality and Macrovascular and Microvascular Outcomes (118 studies, 96 were RCTs and 21 were observational (mainly retrospective cohort) studies)
 - Only one comparison had moderate strength of evidence for any of these outcomes. The
 rest of the outcomes were rated as low strength of evidence or insufficient. We found
 moderate strength of evidence that sulfonylurea monotherapy was associated with a 50percent to 70-percent higher relative risk (absolute risk difference, 0.1% to 2.9% in RCTs;

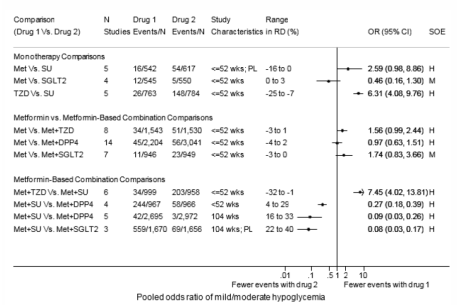


- number needed to treat, 20 to 1,000) of cardiovascular mortality compared with metformin monotherapy
- Our findings on all cause-mortality and cardiovascular morbidity, drawn from the same RCTs plus additional observational studies, also favored metformin over sulfonylureas; however, the strength of evidence was low for these outcomes because of less consistency in results across studies.

Safety

 Sulfonylureas alone and in combination with metformin had a higher risk of mild, moderate, or total hypoglycemia than any other monotherapies and metformin-based combinations for which we identified evidence.

Figure D. Pooled odds ratios of mild/moderate hypoglycemia and strength of evidence for monotherapy and metformin-based combination comparisons



CI = confidence interval; DPP4 = dipeptidyl peptidase-4 inhibitors; H = high; M = moderate; Met = metformin; OR = odds ratio; PL = profile likelihood estimate; RD = absolute risk difference; SGLT2 = sodium-glucose cotransporter-2 inhibitors; SOE = strength of evidence; SU = sulfonylurea; TZD = thiazolidinediones.

The width of the horizontal lines represents the 95% confidence intervals for each pooled analysis. Drug 1 is the reference group.

- Metformin and GLP-1 receptor agonists were associated with more gastrointestinal side effects (typically nausea, vomiting, or diarrhea) than any other medications with sufficient studies for comparison, regardless of whether they were used as monotherapy or in combination
- We found low strength of evidence that the risk of congestive heart failure was 1.2 to 1.6 times as great with thiazolidinediones as with sulfonylureas (pooled OR, 1.6; 95% CI, 0.96 to 2.8; range in RD, 0% to 2%) or metformin (2 RCTs lasting less than a year with no events; 1 4-year RCT with an RD of 3%; and range in hazard ratio of 1.2 to 1.5 in 2 observational studies).

Anmerkung/Fazit der Autoren

Combination therapy with metformin generally reduced HbA1c by 0.7 to 1 absolute percentage points compared with metformin monotherapy. While we found moderate strength of evidence that some combination comparisons were more effective than others, most between-group differences were small (<0.3 percentage points), with questionable clinical relevance. Only one combination comparison with moderate strength of evidence was favored by greater than 0.3



percentage points over any other combination comparison: the combination of metformin plus a GLP-1 receptor agonist reduced HbA1c more than metformin plus a DPP-4 inhibitor by 0.65 percentage points.

The "best" second-line therapy after metformin is still unclear. We evaluated non-metformin-based monotherapy comparisons in this report and demonstrated that the other monotherapies, with the exception of DPP-4 inhibitors, which are not as effective in reducing HbA1c as metformin, generally decrease HbA1c to a similar extent (and comparably to metformin). These other monotherapies' effects on body weight vary, as do their risks, such as congestive heart failure (increased risk for thiazolidinediones), hypoglycemia (highest risk with sulfonylureas, including for severe hypoglycemia for many comparisons), gastrointestinal side effects (nausea and vomiting with GLP-1 receptor agonists), and genital mycotic infections (increased risk for SGLT-2 inhibitors). Most importantly, we do not have conclusive evidence on the relative long-term effects of non-metformin-based monotherapy comparisons on all-cause mortality or cardiovascular outcomes, microvascular outcomes, and rare serious adverse events (e.g., pancreatitis risk with GLP-1 receptor agonists).

The evidence supports metformin as a firstline therapy, given its beneficial effects on HbA1c, weight, cardiovascular mortality (vs. sulfonylureas), and relative safety profile. The comparative long-term benefits and harms of other diabetes medications remain unclear.

Kommentare zum Review
Aus öffentlichen Mitteln finanziert

Crowley MJ et al., 2016 [17].

Metformin Use in Patients with Contraindications or Precautions

Fragestellung

- KQ 1. For patients with type 2 diabetes and an apparent contraindication or precaution to metformin use (eg, renal insufficiency, congestive heart failure, chronic liver disease, or older age):
 - a. What is the rate of lactic acidosis in patients taking metformin?
 - b. How does the rate of lactic acidosis in patients taking metformin compare with the rate in patients taking other hypoglycemics?

KQ 2. For patients with type 2 diabetes and an apparent contraindication or precaution to metformin use, what are the potential benefits and harms (other than lactic acidosis) of continued treatment with metformin?

Methodik

Population:

patients with type 2 diabetes and an apparent contraindication or precaution to metformin

Intervention:

• Metformin use alone or in combination with other glucose-lowering treatment.



Komparator:

Non-metformin oral or injectable hypoglycemic medication(s)

Endpunkte:

mortality and major adverse cardiovascular event (MACE) outcomes

Recherche/Suchzeitraum:

• up to November 2015

Qualitätsbewertung der Studien:

 Cochrane Risk of Bias (ROB) tool for RCTs and the key quality criteria described in the Agency for Healthcare Research and Quality's (AHRQ's) Methods Guide for Effectiveness and Comparative Effectiveness Reviews, adapted to this specific topic and customized to observational studies, Strength of evidence (SOE) was assessed using the approach described in the Agency for Healthcare Research and Quality (AHRQ)'s Methods Guide

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

- overall 37 (29 observational studies and 8 RCTs) included
 - o 9 studies addressed KQ 1 and
 - o 32 studies addressed KQ 2

Charakteristika der Population:

• studies reported data relevant to older adults (n = 16), patients with CHF (n = 11), patients with CKD (n = 9), and patients with CLD (n = 3)

Since a 2010 Cochrane review (16), there are limited new data examining the rate of LA with metformin use; however, we found 9 contemporary observational studies reporting on this outcome in individuals with an identified precaution or contraindication to metformin use.

16. Salpeter SR, et al. Risk of fatal and nonfatal lactic acidosis with metformin use in type 2 diabetes mellitus. Cochrane Database Syst Rev. 2010(4):CD002967.

KQ 1a

Qualität der Studien:

• The risk of bias for these studies was judged to be high.

Studienergebnisse:

- Limited data (2 studies, no RCTs) suggest the incidence of LA in metformin users who have CKD is slightly higher than the upper bounds (4.3/100,000) reported in the Cochrane review.
- The limited data (2 studies, no RCTs) on incidence rates of LA among older adults are inconclusive.
- No studies reported incidence rates for individuals with CHF or CLD.



KQ 1b

Qualität der Studien:

• The risk of bias for these studies was judged to be low (n = 2) or moderate (n = 3).

Studienergebnisse:

- Five studies (no RCTs) comparing rates of LA with metformin use versus non-metformin diabetes treatment do not suggest a higher rate of LA with metformin use among individuals with CKD, CHF, or CLD.
- No study reported this outcome for older adults without one of these comorbid conditions.
- Based on our synthesis of observational evidence, the risk of LA with metformin use among
 individuals with a contraindication or precaution appears to be low (ie, not higher than the
 risk of LA with other hypoglycemic medications).

KQ 2

Qualität der Studien:

Studies included for KQ 2 were mostly rated as moderate ROB, with some rated low ROB

Studienergebnisse:

- Five studies (no RCTs) comparing rates of LA with metformin use versus non-metformin diabetes treatment do not suggest a higher rate of LA with metformin use among individuals with CKD, CHF, or CLD.
- Among patients with T2D and CKD, metformin use is associated with a significantly lower risk of all-cause mortality (n = 5); limited evidence was identified for major adverse cardiovascular events (MACE, n = 2).
- Among patients with T2D and CHF, metformin use is also associated with a significantly lower risk of all-cause mortality (n = 11) and heart failure readmission (n = 4), but risk of cardiovascular mortality did not differ (n = 3).
- Among patients with T2D and CLD, limited evidence suggests a lower risk of all-cause mortality (n = 3) may be associated with metformin use.
- There was no evidence identified for MACE in relation to CLD.
- Among patients with T2D and older age (generally age ≥65 years), limited evidence suggests that metformin is not associated with a higher risk of all-cause mortality (n = 4), MACE (n = 1), or hypoglycemia (n = 6).
- These results are all in comparison to non-metformin treatment.
- While limited evidence suggests that progressively lower estimated glomerular filtration rate (eGFR) may diminish the mortality benefit associated with metformin use, the impact of CHF severity, CLD severity, and increasing older age on the effects of metformin is unclear. No evidence was identified regarding the effects of metformin on glycemic control, lipid control, weight, hypoglycemia, or vitamin B12 deficiency among patients with medically treated T2D and CKD, CHF, or CLD.
- Based on our quantitative syntheses of observational evidence, metformin use is associated with a lower risk of all-cause mortality when compared with non-metformin treatment among patients with medically treated T2D and CKD or CHF. Limited evidence is available regarding all-cause mortality in CLD, but qualitative synthesis of available



evidence suggests that metformin may be beneficial in this population. Data on the effects of metformin in older adults are limited, but does not indicate increased harm from the use of metformin compared to non use.

Anmerkung/Fazit der Autoren

Based on limited evidence, the rate of LA associated with metformin use among patients with historical contraindications or precautions does not appear higher than that of other diabetes medications. Metformin appears to be associated with reduced all-cause mortality in patients with CKD and patients with CHF, and appears to be associated with reduced CHF readmission. Though data are otherwise limited, other risks of metformin use do not appear higher than those associated with other diabetes medications among patients with historical contraindications or precautions. Despite this review's limitations, our findings support recent FDA labeling changes, may inform clinical practice, and point toward important areas for future research.

Kommentare zum Review

This report is based on research conducted by the Evidence-based Synthesis Program (ESP) Center located at the Durham VA Medical Center, Durham, NC, funded by the Department of Veterans Affairs, Veterans Health Administration, Office of Research and Development, Quality Enhancement Research Initiative.

Foroutan N et al., 2016 [25].

Safety and efficacy of dipeptidyl peptidase-4 inhibitors vs sulfonylurea in metformin-based combination therapy for type 2 diabetes mellitus: Systematic review and meta-analysis

Fragestellung

The purpose of this study was to compare the safety and efficacy of DPP-4 inhibitors versus sulfonylurea as adjunctive second-line therapy in patients with type 2 diabetes mellitus, inadequately controlled with metformin mono-therapy.

Methodik

Population:

 all adults with T2DM requiring an OHA to be added to MET because of inadequate glycemic control (HbA1c > 6.5%, FPG > 7 mmol/L or 2-hour postprandial glucose > 10 mmol/L)

Intervention:

DPP-4 inhibitors

Komparator:

sulfonylurea

Endpunkte:

 cardiovascular events, HbA1c % change from baseline, body weight, hypoglycemic event rate

Recherche/Suchzeitraum:

from 1980 to June 2015



Qualitätsbewertung der Studien:

Cochrane Collaboration's Risk of Bias tool

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 10 RCTs: 10 139, 9 187 and 10 616 participants included for HbA1c%, body weight and hypoglycemia, respectively

Qualität der Studien:

- studies were of "low risk of bias"
- incomplete outcome data (missing data) was quite high in four studies
- · concerns about risk of bias in four studies
- ultimate quality of evidence per outcome according to GRADE was "moderate

Studienergebnisse:

- Cardiovascular events (CVE): no studies measured CVE
- Safety assessment: significant decrease in the rate of hypoglycemic events in favor of DPP-4 inhibitors (RR= 0.12; P<0.00001) involving 10 616 patients, with at least one hypoglycemic event during the follow-up period (12-104 weeks)
- Body weight: decreased by 2.2 kg (95% CI 1.7-2.7) with DPP-4 inhibitors, compared with sulfonylureas

Anmerkung/Fazit der Autoren

Conclusion: The review shows that, in terms of clinical efficacy, there is no significant difference between DPP4-inhibitors and sulfonylurea when either is added to metformin mono-therapy. In contrast, the safety assessment analysis showed a significant decrease in the risk of hypoglycemic events in patients using DPP4-inhibitors.

Gu J et al., 2016 [57].

The efficacy and safety of liraglutide added to metformin in patients with diabetes: a metaanalysis of randomized controlled trials

Fragestellung

In this study we conducted a meta-analysis to compare the efficacy and safety of liraglutide plus metformin with other drugs in patients with T2DM

Methodik

Population:

• adult patients with T2DM [HbA1c between either 6.5 or 7.0 and either 10.0 or 11.0%, depending on previous treatment]

Intervention:

• Liraglutide plus metformin



Komparator:

• antidiabetic therapy or placebo

Endpunkte:

• HbA1c, bodyweight, fasting plasma glucose (FPG), postprandial plasma glucose(PPG), systolic blood pressure (SBP), and diastolic blood pressure (DBP)

Recherche/Suchzeitraum:

• bis Feb. 2016

Qualitätsbewertung der Studien:

- Jadad scale
- I2 statistic of < 25%, ~50%, ~75%, ~100% are considered to have no, low, moderate, and high degree of heterogeneity

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 9 RCTs (N= 4,657)

Study	Year	Intervention
		0.6 mg liraglutide
		1.2 mgliraglutide
Nauck M ¹⁹	2009	1.8 mg liraglutide
		4 mg glimepiride
		Placebo
		1.8 mg liraglutide
Russell-Jones D ²⁰	2009	Placebo
		24 IU insulin glargine
Dungan KM ⁴¹	2014	1.8 mg liraglutide
Dungan Kivi	2014	1.5 mg dulaglutide
Ma ZJ ⁴²	2015	1.8 mg liraglutide
Ma ZJ	2015	NPH
		1.2 mg liraglutide
Davies M ⁴³	2011	1.8 mg liraglutide
		100 mg sitagliptin
Brady EM ⁴⁴	2014	1.2 mg liraglutide
Brady EW	2014	4 mg glimepiride
		0.6 mg liraglutide
Yang W ⁴⁵	2011	1.2 mg liraglutide
rang w	2011	1.8 mg liraglutide
		4 mg glimepiride
Charbonnel B ⁴⁶	2013	1.2 mgliraglutide
Charbonnel B	2013	100 mg sitagliptin
		1.2 mgliraglutide
Pratley R ⁴⁰	2011	1.8 mg liraglutide
		100 mg sitagliptin

Qualität der Studien:

• 5 Studien = Jaded Score 3; 4 Studien = Jaded Score 4 (Any study with a score ≥ 3 is considered to be of high quality)



Studienergebnisse:

- Seven studies reported the data in bodyweight. As an add-on to metformin, liraglutide lowered bodyweight more than control (placebo, sitagliptin, glimepiride, dulaglutide, insulin glargine, and NPH) (WMD = -2.13 kg, 95%CI: -2.87, -1.38; P < 0.001).
- When used combination with metformin, 1.2 mg/day liraglutide notably decreased bodyweight compared with sitagliptin (WMD = -2.01 kg, 95%CI: -2.78, -1.25; P < 0.001), and glimepiride (WMD = -2.42 kg, 95%CI: -2.73, -2.12; P < 0.001).

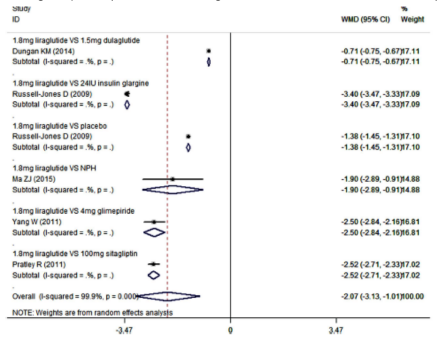


Figure 4. Bodyweight: 1.8 mg liraglutide add-on to metformin VS. control.

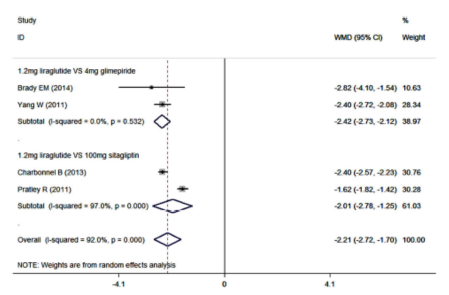


Figure 5. Bodyweight: 1.2mg liraglutide add-on to metformin VS. control.



Anmerkung/Fazit der Autoren

This meta-analysis investigated the efficacy and safety of liraglutide in combination with metformin, compared to other therapies for patients with T2DM. Overall, the results of our study suggest that compared with other therapies, liraglutide in combination with metformin showed greater reduction in terms of HbA1c levels, body weight, FPG, and PPG, and similar changes in SBP and DBP. In addition, when used as add-on therapy to metformin, liraglutide did not increase the risk of hypoglycemia, but induced a higher incidence of gastrointestinal disorders. However, considering the potential limitations in this study, more large-scale, well-conducted RCTs are needed to identify our findings.

Kommentare zum Review

- This study was supported by the Science and Technology projects of Liaoning Province and the Science and Technology projects of Shenyang City
- The authors declare no competing financial interests.

Liu FP et al., 2015 [67].

Glucagon-like peptide 1 receptor agonist therapy is more efficacious than insulin glargine for poorly controlled type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis

Fragestellung

The aim of the present study was to compare the reported efficacy and safety of glucagon-like peptide-I receptor agonist (GLP-1RA) and insulin glargine (IGlar) for poorly controlled type 2 diabetes.

Methodik

Population:

adult patients (≥18 years of age) with type 2 diabetes inadequately controlled by OADs

Intervention:

· exenatide or liraglutide as the supplemental therapy

Komparator:

IGlar as the supplemental therapy

Endpunkte:

HbA1c, body weight, blood lipids (total cholesterol [TC], triglyceride [TG], low-density lipoprotein [LDL], and high-density lipoprotein [HDL]), blood pressure (systolic blood pressure [SBP] and diastolic blood pressure [DBP]), safety outcomes (AE, SAE, hypoglycemic event, nasopharyngitis, headache, nausea, vomiting, diarrhea)

Recherche/Suchzeitraum:

• K.A.

Qualitätsbewertung der Studien:

Cochrane Collaboration's risk of bias tool



Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

- 7/1 587 (IGlar) and 1 606 (exenatide or liraglutide)
- 5 studies compared IGlar to exenatide, 2 compared to liraglutide

Qualität der Studien:

- no substantial difference in intention-to-treat (patients randomized) or modified intention-totreat (randomized patients received at least one dose) analyses
- withdrawal rates: 8% to 15% for all trials, main reason: AE
- no risk of bias assessment of unpublished NCT0111735023 study
- none of the other six trials adopted blinding methods
- NCT0036033418 did not provide a detailed description of random sequence generation and allocation concealment
- · no publication bias found

Studienergebnisse:

- Body weight
 - o GLP-1RA showed significant advantage in decreasing body weight compared to IGlar (WMD, −4.08; 95% CI, −5.09 to −3.07) with a significant heterogeneity of I2 = 94%
 - sensitivity analysis without studies NCT00360334, NCT00935532,21 and NCT0111735023 (considerable difference in BMI and dosage of IGlar with the other studies might be the reasons for heterogeneity)
 - significantly greater decline in body weight with GLP-1RA (WMD, −3.97; 95% CI, −4.32 to −3.62; I2 = 0%)
- Safety
 - SAE uncommon and not significantly different
 - o more gastrointestinal complications with GLP-1RA: nausea, diarrhea, vomiting
 - o no difference in nasopharyngitis and headache
- Hypoglycemia events
 - o severe hypoglycaemia events were rare
 - o minor hypoglycemia less common for GLP-1RA

Anmerkung/Fazit der Autoren

GLP-1RA showed greater efficacy compared to IGlar for type 2 diabetes, and it may also prove beneficial for other diabetes-associated characteristics, including obesity, hypertension, and hyperlipidemia.



Mearns ES et al., 2015 [72].

Efficacy and safety of antihyperglycaemic drug regimens added to metformin and sulphonylurea therapy in Type 2 diabetes: a network meta-analysis

Fragestellung

we performed a network meta-analysis (NMA) to assess the comparative efficacy and safety of third-line adjunctive AHAs in people with Type 2 diabetes not adequately controlled on a stable, optimized combination of metformin and SU.

Methodik

Population:

• adult subjects with Type 2 diabetes (include only who showed inadequate response [defined as a having an HbA1c concentration > 53 mmol/mol (7%)] to stable, optimum metformin and SU combination therapy at randomization (at least 3 weeks)

Intervention:

• non-insulin and longacting, once-daily basal insulin agents (as a single or combination therapy)

Komparator:

placebo/control (in addition to metformin and an SU

Endpunkte:

 HbA1c (p.E.); body weight, systolic blood pressure (SBP), proportion of participants experiencing confirmed hypoglycaemia, urinary tract infections (UTIs) and genital tract infections (GTIs) (s.E.)

Recherche/Suchzeitraum:

• bis Mai 2014 (in Medline & Cochrane CENTRAL bibliographic databases)

Qualitätsbewertung der Studien:

- · Cochrane Risk of Bias tool
- Heterogenität: A random-effects model assuming common heterogeneity across all comparisons was implemented. We assessed inconsistency in our network metaanalysis using a 'loop-specific' approach

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 20 RCTs



Qualität der Studien:

	Random sequence generation	Allocation	Blinding of participants and personnel	Blinding of outcomes assessment	Incomplete outcome data	Selective reporting	Other bias
Moses 2014	?	?	+	?	+	-	-
Lukashevich 2014	?	?	?	?	+	-	+
NCT01392677	?	?	+	?	+	-	-
NCT01076075	?	?	?	?	+	+	•
Liu 2013	?	+	-	?	?	+	-
Haring 2013	?	+	?	?	+	+	+
Wilding 2013	+	+	+	+	+	+	-
Schernthaner 2013	+	+	+	+	•	+	-
Owens 2011	?	?	?	?	+	+	-
Kadoglou 2010	+	+	-	?	-	•	+
Russell-Jones 2009	?	+	-	+	-	+	-
Charpentier 2009	?	?	?	?	-	-	+
Kadoglou 2008	?	?	-	?	?	•	+
Hermansen 2007	?	+	?	?	+	-	-
Triplitt 2006	?	?	-	?	?	+	?
Rosenstock 2006	?	?	-	?	+	+	-
Heine 2005	?	+	-	?	•	-	+
Kendall 2005	?	?	?	?	-	-	+
Dailey 2004	?	?	?	?	-	+	-
Lam 1998	?	?	?	?	-	-	+

Studienergebnisse:

- All AHAs assessed in the NMA significantly lowered HbA1c from baseline but by different magnitudes [ranging from 7 mmol/mol (0.6%) for acarbose and linagliptin to 13 mmol/mol (1.20%) for liraglutide] when compared with placebo/control.
- Canagliflozin, GLP-1 analogues, insulin glargine and TZDs all reduced HbA1c by ~11 mmol/mol (1%) [11–13 mmol/mol (0.98–1.2%)]; whereas acarbose, dapagliflozin, empagliflozin and DPP-4 inhibitors reduced HbA1c by 7–8 mmol/mol (0.60–0.76%) when compared with placebo/control.
- When comparing active drugs, liraglutide, insulin glargine and TZDs significantly reduced HbA1c compared with empagliflozin and DPP-4 inhibitors (with the exception of vildagliptin; Fig. S2).
- Among the SGLT2 inhibitors, canagliflozin was the only therapy for which statistically significant reductions in HbA1c were observed when compared with other active therapies, while dapagliflozin was inferior to liraglutide and rosiglitazone.



ACA	0.47	1.11	0.92	1.09	-2.98	-1.29	0.42	-4.58	-0.96	-3.39	-1.76	-2.44
	(-1.47, 2.41)	(-1.06, 3.28)	(-1.15, 2.99)	(-1.67, 3.85)	(-5.34, -0.62)	(-3.36, 0.78)	(-1.85, 2.69)	(-6.55, -2.62)	(-2.52, 0.6)	(-6.18, -0.59)	(-3.87, 0.35)	(-4.34, -0.55)
-0.47	CANA	0.64	0.45	0.62	-3.45	-1.76	-0.05	-5.06	-1.43	-3.86	-2.23	-2.91
(-2.41, 1.47)		(-1.25, 2.53)	(-1.34, 2.24)	(-1.93, 3.17)	(-5.56, -1.34)	(-3.54, 0.02)	(-2.06, 1.96)	(-6.54, -3.57)	(-2.58, -0.28)	(-6.45, -1.27)	(-4.06, -0.4)	(-4.06, -1.77)
-1.11	-0.64	DAPA	-0.19	-0.02	-4.09	-2.4	-0.69	-5.69	-2.07	-4-5	-2.87	-3.55
(-3.28, 1.06)	(-2.53, 1.25)		(-2.22, 1.84)	(-2.75, 2.71)	(-6.41, -1.77)	(-4.43, -0.37)	(-2.92, 1.54)	(-7.61, -3.78)	(-3.57, -0.57)	(-7.26, -1.74)	(-4.93, -0.81)	(-5.4, -1.71)
-0.92	-0.45	0.19	EMPA	0.17	-3.9	-2.21	-0.5	-5.5	-1.88	-4-31	-2.68	-3.36
(-2.99, 1.15)	(-2.24, 1.34)	(-1.84, 2.22)		(-2.49, 2.83)	(-6.13, -1.67)	(-4.14, -0.28)	(-2.64, 1.64)	(-7.32, -3.69)	(-3.25, -0.51)	(-7.0, -1.62)	(-4.65, -0.71)	(-5.1, -1.63)
-1.09	-0.62	0.02	-0.17	EXEN	-4.07	-2.38	-0.67	-5.67	-2.05	-4.48	-2.85	-3.53
(-3.85, 1.67)	(-3.17, 1.93)	(-2.71, 2.75)	(-2.83, 2.49)		(-5.51, -2.63)	(-5.03, 0.27)	(-2.87, 1.53)	(-8.25, -3.1)	(-4.33, 0.23)	(-6.56, -2.4)	(-5.53, -0.17)	(-6.05, -1.02)
2.98	3-45	4.09	3.9	4.07	GLAR	1.69	3.4	-1.6	2.02	-0.41	1.22	0.54
(0.62, 5.34)	(1.34, 5.56)	(1.77, 6.41)	(1.67, 6.13)	(2.63, 5.51)		(-0.54, 3.92)	(1.74, 5.06)	(-3.73, 0.52)	(0.26, 3.78)	(-1.91, 1.09)	(-1.04, 3.48)	(-1.53, 2.6)
1.29	1.76	2.4	2.21	2.38	-1.69	LINA	1.71	-3.29	0.33	-2.1	-0.47	-1.15
(-0.78, 3.36)	(-0.02, 3.54)	(0.37, 4.43)	(0.28, 4.14)	(-0.27, 5.03)	(-3.92, 0.54)		(-0.43, 3.85)	(-5.1, -1.49)	(-1.03, 1.69)	(-4.79, 0.59)	(-2.43, 1.49)	(-2.89, 0.58)
-0.42	0.05	0.69	0.5	0.67	-3.4	-1.71	LIRA	-5.0	-1.38	-3.81	-2.18	-2.86
(-2.69, 1.85)	(-1.96, 2.06)	(-1.54, 2.92)	(-1.64, 2.64)	(-1.53, 2.87)	(-5.06, -1.74)	(-3.85, 0.43)		(-7.04, -2.97)	(-3.03, 0.27)	(-6.05, -1.57)	(-4.36, 0)	(-4.83, -0.89)
4.58 (2.62, 6.55)	5.06 (3.57, 6.54)	5.69 (3.78, 7.61)	5·5 (3.69, 7·32)	5.67 (3.1, 8.25)	1.6 (-0.52, 3.73)	3.29 (1.49, 5.1)	5.0 (2.97, 7.04)	PIO	3.62 (2.43, 4.82)	1.2 (-1.41, 3.8)	2.82 (0.97, 4.68)	2.14 (0.92, 3.36)
0.96	1.43	2.07	1.88	2.05	-2.02	-0.33	1.38	-3.62	PLC	-2.43	-0.8	-1.48
(-0.6, 2.52)	(0.28, 2.58)	(0.57, 3.57)	(0.51, 3.25)	(-0.23, 4.33)	(-3.78, -0.26)	(-1.69, 1.03)	(-0.27, 3.03)	(-4.82, -2.43)		(-4.74, -0.11)	(-2.22, 0.62)	(-2.56, -0.41)
3·39	3.86	4·5	4.31	4.48	0.41	2.1	3.81	-1.2	2.43	ROSI	1.63	0.94
(0.59, 6.18)	(1.27, 6.45)	(1·74, 7·26)	(1.62, 7.0)	(2.4, 6.56)	(-1.09, 1.91)	(-0.59, 4.79)	(1.57, 6.05)	(-3.8, 1.41)	(0.11, 4.74)		(-1.09, 4.34)	(-1.61, 3.5)
1.76	2.23	2.87	2.68	2.85	-1.22	0.47	2.18	-2.82	0.8	-1.63	SAXA	-0.68
(-0.35, 3.87)	(0.4, 4.06)	(0.81, 4.93)	(0.71, 4.65)	(0.17, 5.53)	(-3.48, 1.04)	(-1.49, 2.43)	(0, 4.36)	(-4.68, -0.97)	(-0.62, 2.22)	(-4.34, 1.09)		(-2.46, 1.09)
2.44	2.91	3-55	3.36	3.53	-0.54	1.15	2.86	-2.14	1.48	-0.94	0.68	SITA
(0.55, 4.34)	(1.77, 4.06)	(1.71, 5.4)	(1.63, 5.1)	(1.02, 6.05)	(-2.6, 1.53)	(-0.58, 2.89)	(0.89, 4.83)	(-3.36, -0.92)	(0.41, 2.56)	(-3.5, 1.61)	(-1.09, 2.46)	

Supplemental Figure 3. Network Meta-Analysis Results of the Effect of Antihyperglycemic Agents on Change in Body Weight From Baseline
Therapies are reported in alphabetical order. Results are reported in WMD, kg (95% CI). Results for changes in weight on the top portion of the matrix represent changes in the row-defining treatment vs. those in the column-defining treatment (referent). For changes in weight, negative values favor the first agent in alphabetical order. Statistically significant results are bolded. The results on the upper portion of the matrix represent the reciprocal of the bottom portion.

ACA=acarbose; CANA=canagliflozin; DAPA=dapagliflozin; EMPA=empagliflozin; EXEN=exenatide; GLAR=glargine; LINA=linagliptin; LIRA=liraglutide; PIO=pioglitazone; PLC=placebo; ROSI=rosiglitazone; SAXA=saxagliptin; SITA=sitagliptin

Anmerkung/Fazit der Autoren

In our NMA of 20 RCTs conducted from the earliest date up to May 2014, we found all AHAs significantly reduced HbA1c as compared with placebo/control when added to metformin and SU therapy.

Kommentare zum Review

Many of AHAs were only compared in one or two trials and certain endpoints were sparsely reported (UTI and GTI), which makes it difficult to draw concrete conclusions (potential for type 2 error).

At the same time, we either directly and/or indirectly compared

13 AHAs plus placebo/control on six different endpoints; thus there is the possibility of erred conclusions of statistical differences between therapies (type 1 error) because of multiple hypothesis testing. Thirdly, most trials only followed patients for 24 weeks, which is not sufficient to assess the long-term urability of medications. Next, we saw little evidence of incoherence in our network (as evidenced by finding only two out of 36 possible direct vs. indirect evidence comparisons statistically significant). While, we cannot entirely exclude the presence of incoherence in our network, the two statistically significant findings stemming from 36 statistical tests are consistent with what would be expected due to chance (the probability of observing one significant result just due to chance in our analysis = $1 - (1 - 0.05)3^6$ or 84%).

Funding sources: This work was supported by Boehringer Ingelheim Pharmaceuticals, Inc.



 Competing interests: C.I.C. has received grant funding from Boehringer Ingelheim Pharmaceuticals and Janssen Pharmaceuticals. The remaining authors have no competing interests to report.

Mearns ES et al., 2015 [73].

Comparative efficacy and safety of antidiabetic drug regimens added to metformin monotherapy in patients with type 2 diabetes: a network meta-analysis

Fragestellung

We performed a NMA (Network meta-analysis) to assess the comparative efficacy and safety of adjunctive antidiabetic medication therapies in patients with Type 2 DM not adequately controlled on stable and optimized metformin monotherapy.

Methodik

Population:

 adults (18 years) with Type 2 DM; only patients who showed inadequate response to stable, optimized metformin monotherapy at randomization

Intervention/Komparator:

• non-insulin and long-acting, once-daily basal insulin agents (as a single or combination adjunctive therapy) to another antidiabetic therapy or placebo (in addition to metformin)

Endpunkte:

 Change in HbA1c; Body Weight; Urinary (UTI) and Genital Tract Infection (GTI); Systolic Blood Pressure; Confirmed Hypoglycemia

Recherche/Suchzeitraum:

 Systematische Literaturrecherche bis Mai 2014; Datenbanken: MEDLINE and Cochrane CENTRAL

Qualitätsbewertung der Studien:

· Cochrane Risk of Bias Tool

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 62 RCTs (n = 32,185 participants)

Charakteristika der Population:

Qualität der Studien:

• The overall quality of RCTs was rated as good to unclear with the majority of studies having few domains with a high risk of bias

Studienergebnisse:

Body Weight



SGLT2 Inhibitors

- All SGLT2 inhibitors were associated with significant weight loss when compared to placebo (range: 2.08–2.17 kg)
- SGLT2 inhibitors were associated with statistically greater weight loss compared to allother agents analyzed except GLP-1 analogs, empagliflozin/ linagliptin and miglitol.

· Combination Agents

- empagliflozin/linagliptin was associated with significant weight loss compared to all other agents except SGLT-2 inhibitors, and GLP-1 analogs.
- In terms of clinically superior weight gain, (lower bound of the 95%CI depicted a decrease in weight less than 2.3 kg), alogliptin/pioglitazone was associated with clinically superior weight gain compared to SGLT2 inhibitors, empagliflozin/linagliptin, GLP-1 analogs, and miglitol (range: 3.54–4.65 kg).

• All Other Agents

- GLP-1 analogs and miglitol were associated with significant weight loss (range: 1.15–2.26 kg) but there was no weight change with acarbose, any DPP-4 inhibitor, colesevelam and nateglinide when compared to placebo.
- When comparing active agents, GLP-1 analogs were associated with statistically greater weight loss when compared to all other agents except SGLT2 inhibitors and miglitol. While several agents exhibited statistically significant weight loss, no agent demonstrated clinically superior weight loss compared to placebo (lower bound of the 95%Cl depicted a decrease in weight less than 2.3 kg).
- When comparing the clinical superiority of single active agents, TZDs were associated with clinically superior weight gain when compared to GLP-1A (range:3.22-4.41 kg)

Confirmed Hypoglycemia

SGLT2 Inhibitors

 Upon NMA, the SGLT2 inhibitors were not associated with an increased risk of confirmed hypoglycemia compared with placebo. In the active drug comparisons, insulin glargine, nateglinide and all SUs were associated with significantly higher rates of confirmed hypoglycemia compared to any SGLT2 inhibitor (RR range, 4.14–22.93).

• Combination Agents

o Empagliflozin/linagliptin was not associated with increased risk of hypoglycemia compared with placebo in the NMA (0.38, 95% CI: 0.06–2.34). In the active drug comparisons, insulin glargine, nateglinide, both meglitinides and all SUs were associated with significantly higher rates of confirmed hypoglycemia compared to empagliflozin/linagliptin (RR range, 10.54–49.88). There were no data to evaluate alogliptin/pioglitazone for this endpoint.

All Other Agents

- o All GLP-1 analogs, DPP-4 inhibitors, TZDs, repaglinide and acarbose were not associated with an increased risk of confirmed hypoglycemia compared with placebo.
- In the active drug comparisons, insulin glargine and all SUs were associated with significantly higher rates of confirmed hypoglycemia compared to any SGLT2 or DPP-4 inhibitor (RR range, 4.32–71.29). There were no data to evaluate glibenclamide, colesevelam and miglitol for this endpoint.

Urinary and Genital Tract Infection



 NMA suggested canagliflozin and empagliflozin were associated with an increased risk of GTI when compared with placebo; with dapagliflozin (RR 2.16, 95% CI 0.97–4.82) trending towards an increased risk versus placebo. However, only 10 identified RCTs evaluating 8 of 25 agents reported GTI data

Anmerkung/Fazit der Autoren

- Our HbA1c results showed both statistical differences and clinical superiority between antidiabetic therapies.
- All therapies significantly reduced HbA1c, but to differing degrees when compared to placebo. Combination therapies (empagliflozin/linagliptin and alogliptin/pioglitazone) and insulin glargine were statistically and clinically superior in reducing HbA1c compared to a majority of other antidiabetic agents.
- As a class, the SGLT2 inhibitors were similar in efficacy to other non-insulin monotherapies recommended by the ADA as add-ons to metformin, which warrants an update to clinical practice guidelines to include them as a treatment option.
- The newest class of antidiabetic agents, the SGLT2 inhibitors, was found to provide similar HbA1c efficacy to other non-insulin monotherapies (albeit not oral combination therapies) with the added benefits of weight loss, reduced SBP and a low risk of hypoglycemia; but at a cost of an increased risk of GTI.
- Combination therapies resulted in some of the largest reductions in HbA1c and may be appropriate for patients requiring profound (>1%) HbA1c reductions after failing optimized metformin.

Kommentare zum Review

- This work was supported by Boehringer Ingelheim Pharmaceuticals, Inc. (BIPI). The
 authors meet criteria for authorship as recommended by the International Committee of
 Medical Journal Editors (ICJME) and were fully responsible for all content and editorial
 decisions, and were involved in all stages of manuscript development. The funders had no
 role in study design, data collection and analysis, decision to publish, or preparation of the
 manuscript.
- Competing Interests: CIC has received grant funding from Boehringer Ingelheim Pharmaceuticals and Janssen Pharmaceuticals. No other authors have any conflicts germane to this manuscript to report. This does not alter the authors' adherence to PLOS ONE policies on sharing data and materials.

Mishriky BM et al., 2015 [79].

The efficacy and safety of DPP4 inhibitors compared to sulfonylureas as add-on therapy to metformin in patients with Type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis

Fragestellung

This meta-analysis was performed to determine the efficacy and safety of Dipeptidyl peptidase-4 inhibitors (DPP4-I) compared to sulfonylurea (SU) as add-on therapy to metformin in inadequately controlled T2D patients.



Methodik

Population:

patients with T2D who were inadequately controlled on metformin monotherapy

Intervention:

• DPP4-I as add-on therapy to metformin

Komparator:

SU as add-on therapy to metformin

Endpunkte:

HbA1c, FPG, weight, hypoglycaemia, side effects

Recherche/Suchzeitraum:

• up to November 26th, 2014

Qualitätsbewertung der Studien:

• risk of bias tables suggested by the Cochrane Collaboration

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

16 RCTs 15.176 patients (8.047 received DPP4-I and 7.129 SU)

Studienergebnisse:

- · Change in body weight from baseline
 - o from baseline to 12 weeks: eight studies, MD [95% CI] = -1.57 kg [-1.85,-1.28]; I2 = 74%
 - from baseline to 52 weeks: five studies, MD [95% CI] = -2.11 kg [-2.49, -1.72]; I2 = 82%
 - o from baseline to 104 weeks: six studies, MD [95% CI] = -2.13 kg [-2.58, -1.68]; I2 = 82%
- all studies independently reporting a significantly greater weight reduction with DPP4-I compared to weight gain with SU
- pooled weight reduction at 12, 52, and 104 weeks of 0.8, 0.9, and 1.1 kg respectively in patients who received DPP4-I compared to a pooled mean weight gain of 0.8, 1.2, and 1.1 kg respectively in patients who received SU
- Proportion of patients with one or more episodes of hypoglycemia
 - o incidence at 12 weeks: two studies, significantly greater with SU (20%) compared to DPP4-I (6%)
 - o incidence at 52 weeks: three studies, significantly greater with SU (24%) compared to DPP4-I (3%)
 - o incidence at 104 weeks: six studies, significantly greater with SU (27%) compared to DPP4-I (4%)
 - proportion of patients with HbA1c < 7%(53 mmol/mol) without hypoglycemia significantly higher at 52 and 104 weeks among patients on DPP4-I (RR[95% CI] = 1.20 [1.05, 1.37] and 1.53 [1.16, 2.02] respectively)
- Other side effects



no significant difference between the two groups

Anmerkung/Fazit der Autoren

While both SU and DPP4-I can be considered as options for add-on therapy to metformin in inadequately controlled T2D, SU results in a significantly increased risk of hypoglycemia and weight gain. By contrast, DPP4-I produce 0.4–0.6% (4–7 mmol/mol) reduction in HbA1c, lower risk of hypoglycemia, and weight loss.

Kommentare zum Review

BM and DC have no conflict of interest; RT is on the speakers' bureau for Boehringer Ingelheim.

Yang T et al., 2015 [96].

Titel des Reviews

Fragestellung

The aim of this study is to assess the efficacy and tolerability of canagliflozin, a sodium-glucose cotransporter-2 (SGLT-2) inhibitor, added on to metformin in patients with type 2 diabetes mellitus (T2DM).

Methodik

Population:

 T2DM patients aged over 18 years who had inadequate glycemic control (HbA1c > 7.0 %) on metformin monotherapy or combined with another OAD with both agents at maximum or nearmaximum effective doses

Intervention:

· canagliflozin in combination with metformin

Komparator:

placebo in combination with metformin

Endpunkte:

• changes in HbA1c, the number of patients who achieved HbA1c <7.0 %, changes in FPG, percent changes in body weight, changes in β cell function

Recherche/Suchzeitraum:

• up to April 2015

Qualitätsbewertung der Studien:

method referred to the Cochrane Handbook

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 6RCTs with n=3.658



Qualität der Studien:

- 3 studies with low risk of bias
- 3 RCTs with unclear selection bias, performance bias, detection bias
- low-level publication bias evident from the visual examination of the funnel plots

Studienergebnisse:

- · body weight improvement
 - Canagliflozin demonstrated significant superiority compared with placebo (-2.09 % [-2.43 %, -1.75 %], P < 0.00001 (100 mg/day); -2.66 % [-3.18 %, -2.14 %], P < 0.00001 (300 mg/day))
- · Safety and tolerability

Table 2 Meta-analyses for safety outcomes

Adverse events (AEs)	vents (AEs) Studies, N Canagliflozin Placebo			Effect estimate (95 % CI)	P	<i>I</i> ² (%)		
		Events	Total	Events	Total			
AEs	6	735	2039	337	838	1.00 [0.091, 1.10]	1.00	0
Serious AEs	6	58	2039	28	838	0.86 [0.54, 1.34]	0.50	0
Urinary tract infection	6	90	2039	39	838	0.98 [0.67, 1.42]	0.90	10
Genital mycotic infection/male	3	14	484	2	247	2.85 [0.74, 10.95]	0.13	0
Genital mycotic infection/female	3	40	465	8	228	2.54 [1.22, 5.29]	0.01	0
Pollakiuria	3	48	1090	3	363	5.59 [1.71, 18.29]	0.004	0
Hypoglycemia	4	69	1118	21	562	1.65 [1.02, 2.65]	0.04	0
Headache	4	51	1403	23	519	0.83 [0.52, 1.33]	0.45	41
Nasopharyngitis	4	61	1403	31	519	0.76 [0.50, 1.15]	0.19	38
Diarrhea	3	57	1275	24	454	0.85 [0.53, 1.34]	0.68	53

CI confidence intervals

Anmerkung/Fazit der Autoren

Canagliflozin is a potential option as an add-on to metformin based on its improvement in HbA1c, FPG, body weight, and β cell function, but further studies are demanded to strengthen this evidence. Common adverse events (AEs) like genital mycotic infection/female and pollakiuria were identified.

Zhong X et al., 2015 [104].

Effects of three injectable antidiabetic agents on glycaemic control, weight change and drop-out in type 2 diabetes suboptimally controlled with metformin and/or a sulfonylurea: A network meta-analysis

Fragestellung

The objective of this review was to assess glucagon-like peptide-1 receptor agonists (GLP-1 RAs), basal insulin, and premixed insulin among participants with type 2 diabetes inadequately controlled with metformin and/or a sulfonylurea.



Methodik

Population:

• adults aged ≥18 years with T2DM and a baseline HbA1c level >7.0% while receiving metformin and/or a sulfonylurea for at least 3 months before the screening visit

Intervention/Komparator:

 two or more of the three injectables (GLP-1 RAs, basal insulin, premixed insulin) and placebo

Endpunkte:

 mean change in HbA1c, body weight with standard; number of participants who achieved an HbA1c <7% at the endpoint, number of participants who dropped out from the study, reported number of severe hypoglycemic episodes, severe hypoglycemic events defined as those requiring third-party assistance or blood glucose levels ≤1.9 mmol/L (35 mg/dL)

Recherche/Suchzeitraum:

• up to June 2014

Qualitätsbewertung der Studien:

according to PRISMA recommendations

Ergebnisse

Anzahl eingeschlossener Studien:

• 17 distinct randomized controlled trials (5.874 adult individuals)

Qualität der Studien:

- 15 RCTs reported concealment of the randomization or the use of central randomization;
- no trial stopped early
- 7 RCTs used a double-blinded design and 8 RCTs used an open-label design
- no trial clearly specified whether data collectors and outcome assessors were blinded to the study data
- overall quality of included RCTs was good

Studienergebnisse:

- · Changes in body weight
 - o use of GLP-1 RAs resulted in significant body weight loss:
 - \circ -3.73 kg, 95% CI, -4.52 to -2.95 kg vs. basal insulin and
 - o -5.27 kg, 95% CI,-6.17 to -4.36kg vs. premixed insulin (higher drop-out rate of participants)
- Risk of severe hypoglycemia
 - o no meta-analysis due to lack of event data
 - o 3 premixed insulin arms (18 episodes among 975 participants) and
 - 3 basal insulin arms (10 episodes among 1 272 participants) were at higher risk of severe hypoglycaemia episodes when compared to the
 - o 4 GLP-1 RAs arms (12 episodes among 2 527 participants) and



o 1 placebo arm (one episode among 1 100 participants).

Anmerkung/Fazit der Autoren

The three injectables had similar impact on glycemic control but other differentiating features relevant to the management of type 2 diabetes with GLP-1 RAs having the most favorable profile.

Kommentare zum Review

This study was funded by 2 National "Eleven Five" "Significant New Drugs Creation" Special Science and Technology Major a grant from the Leading Talents of Science in Shanghai 2010 (022), and the Key Discipline Construction of Evidence-based Public Health in Shanghai.



3.4 Leitlinien

Neue Leitlinien für das Update 2019

NICE, 2015/2019 [82].

National Institute for Health and Care Excellence

Type 2 diabetes in adults: management - Clinical Guideline Update

Leitlinienorganisation/Fragestellung

4.5.1 Pharmacological management of blood glucose levels

- Which pharmacological blood glucose-lowering therapies should be used as monotherapy to control blood glucose levels in people with type 2 diabetes?
- Which pharmacological blood glucose-lowering therapies should be used as part of dual therapy to control blood glucose levels in people with type 2 diabetes?
- Which pharmacological blood glucose-lowering therapies should be used as part of triple therapy to control blood glucose levels in people with type 2 diabetes?
- What are the long-term effects of pharmacological interventions to control blood glucose levels in people with type 2 diabetes, including adverse events and impact on development of microvascular and macrovascular complications?

Methodik

Grundlage der Leitlinie

- Repräsentatives Gremium;
- Interessenkonflikte und finanzielle Unabhängigkeit dargelegt;
- Systematische Suche, Auswahl und Bewertung der Evidenz;
- Formale Konsensusprozesse und externes Begutachtungsverfahren dargelegt;
- Empfehlungen der Leitlinie sind eindeutig und die Verbindung zu der zugrundeliegenden Evidenz ist explizit dargestellt;
- Regelmäßige Überprüfung der Aktualität gesichert.

Recherche/Suchzeitraum:

searches undertaken between July 2012 and June 2013, re-run searches in June 2014

Sonstige methodische Hinweise

- Die Empfehlungen zur Therapie eines Diabetes Typ 2 wurden nicht aktualisiert und sind aus dem Jahr 2015:
 - "Update August 2019: The section on blood pressure therapy was updated and replaced by the NICE guideline on hypertension in adults."



Empfehlungen

Alglorithmus siehe Anhang

Initial drug treatment (2015)

- 1.6.19 Offer standard-release metformin as the initial drug treatment for adults with type 2 diabetes. [new 2015]
- 1.6.20 Gradually increase the dose of standard-release metformin over several weeks to minimise the risk of gastrointestinal side effects in adults with type 2 diabetes. [new 2015]
- 1.6.21 If an adult with type 2 diabetes experiences gastrointestinal side effects with standard-release metformin, consider a trial of modified-release metformin. [new 2015]
- 1.6.22 In adults with type 2 diabetes, review the dose of metformin if the estimated glomerular filtration rate (eGFR) is below 45 ml/minute/1.73m2:
 - Stop metformin if the eGFR is below 30 ml/minute/1.73m2.
 - Prescribe metformin with caution for those at risk of a sudden deterioration in kidney function and those at risk of eGFR falling below 45 ml/minute/1.73m2. [2015]
- 1.6.23 In adults with type 2 diabetes, if metformin is contraindicated or not tolerated, consider initial drug treatment [3] with:
 - o a dipeptidyl peptidase-4 (DPP-4) inhibitor or
 - o pioglitazone [4]or
 - o a sulfonylurea. [new 2015]
- 1.6.24 In adults with type 2 diabetes, do not offer or continue pioglitazone [4] if they have any of the following:
 - o heart failure or history of heart failure
 - hepatic impairment
 - o diabetic ketoacidosis
 - o current, or a history of, bladder cancer
 - o uninvestigated macroscopic haematuria. [new 2015]

Treatment with sodium–glucose cotransporter 2 (SGLT-2) inhibitors [5],[6] may be appropriate for some adults with type 2 diabetes if metformin is contraindicated or not tolerated (see NICE's guidance on canagliflozin, dapagliflozin and empagliflozin as monotherapies for treating type 2 diabetes).

First intensification of drug treatment (2015)

- 1.6.25 In adults with type 2 diabetes, if initial drug treatment with metformin has not continued to control HbA1c to below the person's individually agreed threshold for intensification, consider dual therapy with:
 - o metformin and a DPP-4 inhibitor or
 - o metformin and pioglitazone [4]or
 - o metformin and a sulfonylurea. [new 2015]
- 1.6.26 In adults with type 2 diabetes, if metformin is contraindicated or not tolerated and initial drug treatment has not continued to control HbA1c to below the person's individually agreed threshold for intensification, consider dual therapy [7] with:



- o a DPP-4 inhibitor and pioglitazone[4]or
- o a DPP-4 inhibitor and a sulfonylurea or
- o pioglitazone [4] and a sulfonylurea. [new 2015]

Treatment with combinations of medicines including sodium–glucose cotransporter 2 (SGLT-2) inhibitors [5],[6] may be appropriate for some people with type 2 diabetes; see the NICE guidance on canagliflozin in combination therapy for treating type 2 diabetes, dapagliflozin in combination therapy for treating type 2 diabetes.

Second intensification of drug treatment (2015)

- 1.6.27 In adults with type 2 diabetes, if dual therapy with metformin and another oral drug (see recommendation 1.6.25) has not continued to control HbA1c to below the person's individually agreed threshold for intensification, consider either:
 - o triple therapy with:
 - metformin, a DPP-4 inhibitor and a sulfonylurea or
 - metformin, pioglitazone[4]and a sulfonylurea or
 - starting insulin-based treatment (see recommendations 1.6.32–1.6.34).
 [new 2015]
- 1.6.28 If triple therapy with metformin and 2 other oral drugs (see recommendation 1.6.27) is not effective, not tolerated or contraindicated, consider combination therapy with metformin, a sulfonylurea and a glucagon-like peptide-1 (GLP-1) mimetic for adults with type 2 diabetes who:
 - have a BMI of 35 kg/m2 or higher (adjust accordingly for people from black, Asian and other minority ethnic groups) and specific psychological or other medical problems associated with obesity or
 - o have a BMI lower than 35 kg/m2and:
 - for whom insulin therapy would have significant occupational implications or
 - o weight loss would benefit other significant obesity-related comorbidities. [new 2015]
- 1.6.29 Only continue GLP-1 mimetic therapy if the person with type 2 diabetes has had a beneficial metabolic response (a reduction of at least 11 mmol/mol [1.0%] in HbA1c and a weight loss of at least 3% of initial body weight in 6 months). [2015]
- 1.6.30 In adults with type 2 diabetes, if metformin is contraindicated or not tolerated, and if dual therapy with 2 oral drugs (see recommendation 1.6.26) has not continued to control HbA1c to below the person's individually agreed threshold for intensification, consider insulin-based treatment (see recommendations 1.6.32–1.6.34). [new 2015]
- 1.6.31 In adults with type 2 diabetes, only offer a GLP-1 mimetic in combination with insulin with specialist care advice and ongoing support from a consultant-led multidisciplinary team [8]. [new 2015]

Treatment with combinations of medicines including SGLT-2 inhibitors [5],[6] may be appropriate for some people with type 2 diabetes; see the NICE guidance on canagliflozin in combination therapy for treating type 2 diabetes, dapagliflozin in combination therapy for treating type 2 diabetes and empagliflozin in combination therapy for treating type 2 diabetes and empagliflozin in combination therapy for treating type 2 diabetes.



Insulin-based treatments (2015)

- 1.6.32 When starting insulin therapy in adults with type 2 diabetes, use a structured programme employing active insulin dose titration that encompasses:
 - injection technique, including rotating injection sites and avoiding repeated injections at the same point within sites
 - o continuing telephone support
 - o self-monitoring
 - o dose titration to target levels
 - o dietary understanding
 - o DVLA guidance (At a glance guide to the current medical standards of fitness to drive)
 - o management of hypoglycaemia
 - o management of acute changes in plasma glucose control
 - o support from an appropriately trained and experienced healthcare professional. [2015]
- 1.6.33 When starting insulin therapy in adults with type 2 diabetes, continue to offer metformin for people without contraindications or intolerance. Review the continued need for other blood glucose lowering therapies [9]. [new 2015]
- 1.6.34 Start insulin therapy for adults with type 2 diabetes from a choice of a number of insulin types and regimens:
 - o Offer NPH insulin injected once or twice daily according to need.
 - Consider starting both NPH and short-acting insulin (particularly if the person's HbA1c is
 75 mmol/mol [9.0%] or higher), administered either:
 - o separately or
 - o as a pre-mixed (biphasic) human insulin preparation.
 - o Consider, as an alternative to NPH insulin, using insulin detemir or insulin glargine[10] if:
 - the person needs assistance from a carer or healthcare professional to inject insulin, and use of insulin detemir or insulin glargine[10] would reduce the frequency of injections from twice to once daily or
 - o the person's lifestyle is restricted by recurrent symptomatic hypoglycaemic episodes or
 - o the person would otherwise need twice-daily NPH insulin injections in combination with oral glucose-lowering drugs.
 - Consider pre-mixed (biphasic) preparations that include short-acting insulin analogues, rather than pre-mixed (biphasic) preparations that include short-acting human insulin preparations, if:
 - a person prefers injecting insulin immediately before a meal or
 - hypoglycaemia is a problem or
 - blood glucose levels rise markedly after meals. [2015]
- 1.6.35 Consider switching to insulin detemir or insulin glargine [10] from NPH insulin in adults with type 2 diabetes:
 - o who do not reach their target HbA1c because of significant hypoglycaemia or
 - who experience significant hypoglycaemia on NPH insulin irrespective of the level of HbA1c reached or



- who cannot use the device needed to inject NPH insulin but who could administer their own insulin safely and accurately if a switch to one of the long-acting insulin analogues was made or
- who need help from a carer or healthcare professional to administer insulin injections and for whom switching to one of the long-acting insulin analogues would reduce the number of daily injections. [2015]
- 1.6.36 Monitor adults with type 2 diabetes who are on a basal insulin regimen (NPH insulin, insulin detemir or insulin glargine [10]) for the need for short-acting insulin before meals (or a pre-mixed [biphasic] insulin preparation). [2015]
- 1.6.37 Monitor adults with type 2 diabetes who are on pre-mixed (biphasic) insulin for the need for a further injection of short-acting insulin before meals or for a change to a basal bolus regimen with NPH insulin or insulin determination or insulin glargine[10], if blood glucose control remains inadequate. [2015]

Treatment with combinations of medicines including SGLT-2 inhibitors[5],[6] may be appropriate for some people with type 2 diabetes; see the NICE guidance on canagliflozin in combination therapy for treating type 2 diabetes, dapagliflozin in combination therapy for treating type 2 diabetes.

Cosentino F et al., 2019 [16].

2019 ESC Guidelines on diabetes, pre-diabetes, and cardiovascular diseases developed in collaboration with the EASD.

Leitlinienorganisation/Fragestellung

The emphasis in these Guidelines is to provide information on the current state of the art in how to prevent and manage the effects of DM on the heart and vasculature.

Methodik

Die Leitlinie erfüllt nicht ausreichend die methodischen Anforderungen. Gegenüber älteren Leitlinien in der Evidenzsynopse (z.B. SIGN 2017, CADTH 2018), weist die ESC-Leitlinie folgende methodische Limitation auf: Es wird nur im allgemeinem Methodikhandbuch auf eine systematische Literaturrecherche verwiesen, konkrete Angaben zu Datenbanken, Suchzeitraum und Suchstrategie fehlen jedoch. Die Beurteilung des "Level of Evidence" bezieht sich nur auf die Anzahl an RCTs bzw. systematischen Reviews. Eine Qualitätsbeurteilung der Studien konnte nicht identifiziert werden.

Die ESC-LL ist eine Leitlinie aus dem Jahr 2019, die vor dem Hintergrund einer aktuell in Überarbeitung befindlichen deutschen NVL-Leitlinie, dem aktuellen europäischen Versorgungskontext entspricht. Trotz der genannten methodischen Einschränkungen hat die Leitlinie auf Grund der Aktualität für den europäischen Versorgungskontext einen gesonderten Stellenwert und wird daher ergänzend dargestellt.

Grundlage der Leitlinie

- Repräsentatives Gremium;
- Interessenkonflikte und finanzielle Unabhängigkeit dargelegt;
- Systematische Suche, Auswahl und Bewertung der Evidenz für die Leitlinie nicht explizit dargelegt



- Formale Konsensusprozesse und externes Begutachtungsverfahren für die Leitlinie nicht explizit dargelegt
- Empfehlungen der Leitlinie sind eindeutig und die Verbindung zu der zugrundeliegenden Evidenz ist explizit dargestellt;
- Regelmäßige Überprüfung der Aktualität gesichert.

Recherche/Suchzeitraum:

• Keine Angaben

<u>LoE</u>

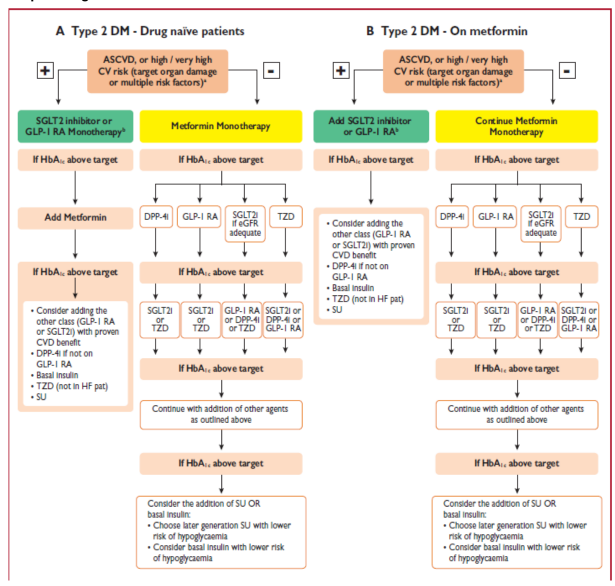
Level of evidence A	Data derived from multiple randomized clinical trials or meta-analyses.	
Level of evidence B	Data derived from a single randomized clinical trial or large non-randomized studies.	
Level of evidence C	Consensus of opinion of the experts and/or small studies, retrospective studies, registries.	0.00

<u>GoR</u>

		_
Class I	Evidence and/or general agreement that a given treatment or procedure is beneficial, useful, effective.	d
Class II	Conflicting evidence and/or a divergence of opinion about the usefulness/ efficacy of the given treatment or procedure.	
Class IIa	Weight of evidence/opinion is in favour of usefulness/efficacy.	
Class IIb	Usefulness/efficacy is less well established by evidence/opinion.	
Class III	Evidence or general agreement that the given treatment or procedure is not useful/effective, and in some cases may be harmful.	9ESC 2019



Empfehlungen





Recommendations for glucose-lowering treatment for patients with diabetes

Recommendations	Classa	Levelb
SGLT2 inhibitors		
Empagiiflozin, canagliflozin, or dapagliflozin are recommended in patients with T2DM and CVD, or at very high/high CV risk, c to reduce CV events. 304,308,309,311	1	Α
Empagliflozin is recommended in patients with T2DM and CVD to reduce the risk of death. 306	1	В
GLP1-RAs		
Liraglutide, semaglutide, or dulaglutide are recommended in patients with T2DM and CVD, or at very high/high CV risk, ^c to reduce CV events. ^{176,299–300,302–303}	1	Α
Liraglutide is recommended in patients with T2DM and CVD, or at very high/high CV risk, to reduce the risk of death. 176	1	В
Biguanides		
Metformin should be considered in overweight patients with T2DM without CVD and at moderate CV risk. 146,149	Ha	С
Insulin		
Insulin-based glycaemic control should be considered in patients with ACS with significant hyperglycaemia (>10 mmol/L or >180 mg/dL), with the target adapted according to comorbidities. $^{260-262}$	lla	С
Thiazolidinediones		
Thiazolidinediones are not recommended in patients with HF.	III	Α
DPP4 inhibitors		
Saxagliptin is not recommended in patients with T2DM and a high risk of HF. ²⁹¹	III	В

ACS = acute coronary syndromes; CV = cardiovascular; CVD = cardiovascular disease; DM = diabetes mellitus; DPP4 = dipeptidyl peptidase-4; GLP1-RA = glucagon-like pep $tide-1\ receptor\ agonist,\ HF=heart\ failure; SGLT2=sodium-glucose\ co-transporter\ 2;\ T2DM=type\ 2\ diabetes\ mellitus.$

For the first time in the history of DM, we have data from several CVOTs that indicate CV benefits from the use of glucoselowering drugs in patients with CVD or at very high/high CV risk. The results obtained from these trials, using both GLP1-RAs (LEADER, SUSTAIN-6, Harmony Outcomes, REWIND, and PIONEER 6) and SGLT2 inhibitors (EMPA-REG OUTCOME, CANVAS, DECLARETIMI 58, and CREDENCE), strongly suggest that these drugs should be recommended in patients with T2DM with prevalent CVD or very high/high CV risk, such as those with target-organ damage or several CVRFs, whether they are treatment naı"ve or already on metformin.

In addition, based on the mortality benefits seen in LEADER and EMPA-REG OUTCOME, liraglutide is recommended in patients with prevalent CVD or very high/high CV risk, and empagliflozin is recommended in patients with prevalent CVD, to reduce the risk of death. The recommendation for empagliflozin is supported by a recent meta-analysis which found high heterogeneity between CVOTs in mortality reduction.312

The benefits seen with GLP1-RAs are most likely derived through the reduction of arteriosclerosis-related events, whereas SGLT2 inhibitors seem to reduce HF-related endpoints.

Thus, SGLT2 inhibitors are potentially of particular benefit in patients who exhibit a high risk for HF. In subjects with newly diagnosed T2DM without CVD and at moderate risk, the results of UKPDS suggest a beneficial effect of metformin in primary

Although the trial-based evidence for metformin monotherapy from UKPDS is not as strong as with the novel drugs tested in recent CVOTs, it is supported by extensive observations from everyday clinical practice. In the recent CVOTs, a majority of patients received metformin before and concurrently with the newer drug under test. However, because metformin was similarly present in the active and placebo groups, it is unlikely to explain the beneficial effects of the newer drugs under test. Thus, the choice of drug to reduce CV events in patients with T2DM should be prioritized based on the presence of CVD and CV risk

^{*}Class of recommendation. bLevel of evidence.



Leitlinien vor dem Update 2019

World Health Organization (WHO), 2018 [94].

Guidelines on second-and third-line medicines and type of insulin for the control of blood glucose levels in non-pregnant adults with diabetes mellitus

Leitlinienorganisation/Fragestellung

- To consider the use of DPP-4 inhibitors, SGLT-2 inhibitors, and TZDs as second- and thirdline treatment after metformin and sulfonylurea for controlling hyperglycaemia in type 2 diabetes in non-pregnant adults, including whether these oral agents are preferable to insulin.
- To provide guidance regarding the use of insulin analogues for type 1 and type 2 diabetes.
- The scope has been limited to agents for glycaemic control because that field is a dynamic one and has seen more change in evidence and practice in recent years than have other aspects of diabetes management
- Evidence-based protocols for managing diabetes in primary health care, including managing CVD risk and screening for complications, are available in the WHO PEN 2013 and are not repeated in this guideline.

Methodik

Grundlage der Leitlinie

- Update of the WHO PEN recommendations on the choice of second- and third-line treatment for type 2 diabetes based
- WHO established three groups: WHO Guideline Steering Group, Guidelines Development Group and external Peer Review Group
- developed in accordance with the WHO Handbook for Guideline Development. In brief, the WHO Steering Group, in collaboration with the Guideline Development Group developed key questions and rated outcomes to identify those critical for the guideline development
- SR of the evidence were used to build Summary of Findings tables according GRADE
- Outcome rating for recommendations: development of outcome lists, then rating oft he Guideline Group if ist critical (rated 7-9), important (rated 4-6) or not important (rated 1-3)
- SR identified in Literatur search assessment with AMSTAR
- Deciding upon recommendations at Guideline Group met in Geneva in March 2017 on basis of evidence-to-decision tables incorporating Systematic reviews and GRADE tables

Recherche/Suchzeitraum:

- In Pubmed from 2006.
- Es existiert nur ein Datum für den Beginn des Suchzeitraums. Das Ende ist ausschließlich mit "current" angegeben. Aus den eingeschlossenen Dokumenten kann auf das Jahr 2016 geschlossen werden.



LoE

The following levels of assessment of the evidence were used in the GRADE profiles:

Evidence level	Rationale
High ⊕⊕⊕⊕	Further research is very unlikely to change our confidence in the estimate of effect.
Moderate ⊕⊕⊕O	Further research is likely to have an important impact on our confidence in the effect and may change the estimate.
Low ⊕⊕OO	Further research is very likely to have an impact on the estimate of effect and is likely to change the estimate.
Very low ⊕OOO	Any estimate of effect is very uncertain.

GoR

The recommendations in these guidelines were graded into two categories:

- A strong recommendation is one for which the Guideline Group was confident that the desirable effects of adhering to the recommendation outweigh the undesirable effects.
- A weak or conditional recommendation is one for which the Guideline Group concluded that the desirable effects of adhering to the recommendation probably outweigh the undesirable effects, but the Guideline Group was not confident about these trade-offs.

Empfehlungen:

Hypoglycaemic agents for second-line treatment in type 2 diabetes

- Give a sulfonylurea to patients with type 2 diabetes who do not achieve glycaemic control with metformin alone or who have contraindications to metformin (strong recommendation, moderate quality evidence)
- Remarks: Glibenclamide should be avoided in patients aged 60 years and older. Sulfonylureas
 with a better safety record for hypoglycaemia (e.g. gliclazide) are preferred in patients for whom
 hypoglycaemia is a concern (people who are at risk of falls, people who have impaired
 awareness of hypoglycaemia, people who live alone, people who drive or operate machinery as
 part of their job).
- The WHO PEN protocol recommends a target fasting blood glucose of <7 mmol/L (126 mg/dl).
 However, an individualized approach is encouraged in setting the patient's target level for glycaemic control, taking into account their comorbidities, risks from medication side-effects and their likely benefit from tight glycaemic control in view of life expectancy.

The evidence summary for second-line treatment intensification (adding medicines to metformin) was obtained from the systematic review and network meta-analysis carried out by the Methods and Applications Group for Indirect Treatment Comparisons (MAGIC) for the Canadian Agency for Drugs and Technologies in Health (CADTH) (6). The systematic review included 166 Randomized Controlled Trials (RCTs) that reported at least one of the outcomes of interest. The network meta-analysis included sulfonylureas, DPP-4 inhibitors, SGLT-2 inhibitors, TZDs and basal insulins, as well as bolus insulins, biphasic insulins, meglitinides, alpha-glucosidase inhibitors, and glucagon-like peptide-1 (GLP-1) agonists (which were not of interest to the guidelines).

All evaluated hypoglycaemic agents added to metformin performed similarly in lowering HbA1c compared to placebo. DPP-4 inhibitors performed less well compared to sulfonylurea (mean difference 0.12%, 95% CI: 0.01, 0.24) and TZD (mean difference 0.19%, 95% CI: 0.05, 0.33). There was lower risk of severe hypoglycaemia with DPP-4 inhibitors (OR 0.14, 95% CI: 0.07, 0.26) and SGLT-2 inhibitors (OR 0.09, 95% CI: 0.02, 0.44) compared to sulfonylurea. DPP-4 inhibitors and SGLT-2



inhibitors were associated with weight loss, while TZDs and basal insulin were associated with weight gain. Evidence on quality of life and microvascular complications was not available. There were no significant differences for CVD incidence (myocardial infarction (MI) or stroke) or CVD mortality, but the network meta-analysis (NMA) model was not robust (very few events and a large number of trials with no events). In a separate analysis of patients at high risk of CVD, there was no significant difference in CVD mortality.

Hypoglycaemic agents for third-line treatment in type 2 diabetes

- Introduce human insulin treatment to patients with type 2 diabetes who do not achieve glycaemic control with metformin and/or sulfonylurea (strong recommendation, very low-quality evidence)
- If insulin is unsuitable, a DPP-4 inhibitor, SGLT-2 inhibitor or a TZD may be added (weak recommendation, very low-quality evidence)

Remark: Insulin treatment could be unsuitable when circumstances make its use difficult (e.g. persons who live alone and are dependent on others to inject them with insulin).

The evidence summary for third line treatment (medicines added to metformin and sulfonylurea) was obtained from a systematic review and network meta-analysis that was published in 2016 (12). Five trials evaluated triple therapy. The network meta-analysis included DPP-4 inhibitors, SGLT-2 inhibitors, TZDs, basal insulin (medicines of interest to this guideline) as well as meglitinides, alpha-glucosidase inhibitors, GLP-1 agonists, and basal-bolus insulin (medicines not of interest for these guidelines).

All drug classes lowered HbA1c to a similar extent. TZDs (mean difference: -0.86%, 95% CI: -0.25, -1.48) and basal insulin (mean difference: -0.86%, 95% CI: -0.18, -1.55) were the only two medicines that performed significantly better than placebo in lowering HbA1c. DPP-4 inhibitors (mean difference: -0.23kg, 95% CI: -0.46, 0.00) and SGLT-2 inhibitors (mean difference: -0.33kg, 95% CI: -0.59, -0.07) were associated with a lower body weight compared to TZDs. There were very few events of CVD mortality and no significant differences between treatments. Insufficient observations were available to generate evidence networks for CVD incidence. There were no data for the critical outcomes severe hypoglycaemia and quality of life.

Insulin

- Use human insulin to control blood glucose levels in adults with type 1 diabetes, and in adults with type 2 diabetes for whom insulin is indicated (strong recommendation, low-quality evidence)
 Remark: Recommendation 4 covers both short-acting (regular human insulin RHI) and intermediate-acting human insulin (NPH insulin). The recommendation is strong because evidence of better effectiveness of insulin analogues is lacking and human insulin has a better resource-use profile.
- Consider long-acting insulin analogues to control blood glucose levels in adults with type 1 or type 2 diabetes who have frequent severe hypoglycaemia with human insulin (weak recommendation, moderate-quality evidence for severe hypoglycaemia)
 - Remark: Recommendation 5 is a weak recommendation reflecting the lack of, or very low-quality, evidence for any of the long-term outcomes such as chronic diabetes complications and mortality, and the considerable higher costs for long-acting insulin analogues compared to intermediate-acting human insulin.

Summary of the evidence:

- [...] The third systematic review evaluated long-acting insulin analogues versus NPH insulin for type 2 diabetes (42)
- 6. New drugs for type 2 diabetes: second-line therapy science report. CADTH Therapeutic Review. 2017;4:1b (https://cadth.ca/sites/default/files/pdf/TR0012_T2D_Science_Report.pdf, accessed 5 December 2017).
- 11. Tricco C, Ashoor HM, Antony J, et al. Safety, effectiveness, and cost effectiveness of long acting versus intermediate acting insulin for patients with type 1 diabetes: systematic review and network meta-analysis. British Medical Journal. 2014;349:q5459.
- 12. Palmer SC, Mavridis D, Nicolucci A, Johnson DW, Tonelli M, Craig JC, et al. Comparison of clinical outcomes and adverse events associated with glucose-lowering drugs in patients with Type 2 Diabetes. A meta-analysis. JAMA. 2016;316(3):313–324.
- 13. Fullerton B, Siebenhofer A, Jeitler K, Horvath K, Semlitsch T, Berghold A, et al. Short-acting insulin analogues versus regular human insulin for adults with type 1 diabetes mellitus. Cochrane Database of Systematic Reviews. 2016;(6):CD012161.



42. Horvath K, Jeitler K, Berghold A, Ebrahim SH, Gratzer TW, Plank J, Kaiser T, Pieber TR, Siebenhofer A. Long-acting insulin analogues versus NPH insulin (human isophane insulin) for type 2 diabetes mellitus. Cochrane Database of Systematic Reviews. 2007;(2):CD005613.

Diabetes Canada, 2018 [19].

2018 Full guidelines.

Leitlinienorganisation/Fragestellung

The Diabetes Canada Clinical Practice Guidelines are intended to guide practice; inform general patterns of care; enhance diabetes prevention efforts in Canada; and reduce the burden of diabetes complications.

Pharmacologic Glycemic Management of Type 2 Diabetes in Adults

Methodik

Grundlage der Leitlinie

- Update of the 2013 Clinical Practice Guidelines
- Expert Committee members evaluated the relevant literature. The studies used to develop and support each recommendation are cited beside the level of evidence.
- Executive Committee, Steering Committee and Expert Committee
- Each recommendation was reviewed by an Independent Methods Review member and had to be approved by the Steering Committee and Executive Committee, with 100% consensus.
- Only medications with Health Canada Notice of Compliance granted by September 15, 2017 were included in the recommendations
- After formulating new recommendations or modifying existing ones based on new evidence, each recommendation was assigned a grade from A through D
- Independent Methodological Review and External Peer Review

Recherche/Suchzeitraum:

- Literatur searches included literature published in September 2013 or later. For new topics, the search time frame included the literature published since 1990 or earlier where relevant.
- Es wird kein finales Datum der Suche genannt



LoE

Studies of treatment and prevention

Level 1A

Systematic overview or meta-analysis of high-quality RCTs

- a) Comprehensive search for evidence
- b) Authors avoided bias in selecting articles for inclusion
- c) Authors assessed each article for validity
- d) Reports clear conclusions that are supported by the data and appropriate analyses

OR

Appropriately designed RCT with adequate power to answer the question posed by the investigators

- a) Patients were randomly allocated to treatment groups
- b) Follow up at least 80% complete
- c) Patients and investigators were blinded to the treatment*
- d) Patients were analyzed in the treatment groups to which they were assigned
- e) The sample size was large enough to detect the outcome of interest

Level 1B Non-randomized clinical trial or cohort study with indisputable results

Level 2 RCT or systematic overview that does not meet Level 1 criteria

Level 3 Non-randomized clinical trial or cohort study;

Non-randomized clinical trial or cohort study; systematic overview or meta-analysis of level 3

studies

Level 4 Other

GoR

Table 2
Criteria for assigning grades of recommendations for clinical practice

Grade	Criteria
Grade A Grade B	The best evidence was at Level 1 The best evidence was at Level 2
Grade C	The best evidence was at Level 2
Grade D	The best evidence was at Level 4 or consensus

Treatment of Newly Diagnosed People with Type 2 Diabetes

- 1. Healthy behaviour interventions should be initiated at diagnosis [Grade B, Level 2 (2)].
 Metformin may be used at the time of diagnosis, in conjunction with healthy behaviour interventions [Grade D, Consensus].
 - 2. Gregg EW, Chen H, Wagenknecht LE, et al. Association of an intensive lifestyle intervention with remission of type 2 diabetes. JAMA 2012;308:2489–96.
- 2. If glycemic targets are not achieved using healthy behaviour interventions alone within 3 months, antihyperglycemic therapy should be added to reduce the risk of microvascular complications [Grade A, Level 1A (3)]. Metformin should be chosen over other agents due to its low risk of hypoglycemia and weight gain [Grade A, Level 1A (19)], and long-term experience [Grade D, Consensus].
 - 3. UK Prospective Diabetes Study (UKPDS) Group. Intensive blood-glucose control with sulphonylureas or insulin compared with conventional treatment and risk of complications in patients with type 2 diabetes (UKPDS 33). UK Prospective Diabetes Study (UKPDS) Group. Lancet 1998;352:837–53.
 - 19. Maruthur NM, Tseng E, Hutfless S, et al. Diabetes medications as monotherapy or metformin-based combination therapy for type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis. Ann Intern Med 2016;164:740–51.



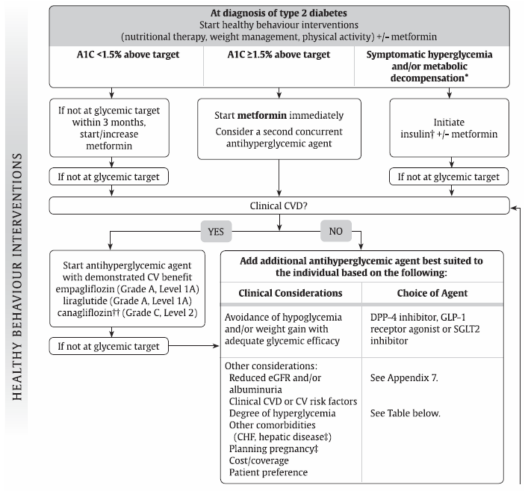
- 3. If A1C values are ≥1.5% above target at diagnosis, initiating metformin in combination with a second antihyperglycemic agent should be considered to increase the likelihood of reaching target [Grade B, Level 2 (7–9)].
 - 7. Phung OJ, Sobieraj DM, Engel SS, et al. Early combination therapy for the treatment of type 2 diabetes mellitus: Systematic review and meta-analysis. Diabetes Obes Metab 2014;16:410–17.
 - 8. Rosenstock J, Chuck L, Gonzalez-Ortiz M, et al. Initial combination therapy with canagliflozin plus metformin versus each component as monotherapy for drugnaive type 2 diabetes. Diabetes Care 2016;39:353–62.
 - 9. Gao W, Dong J, Liu J, et al. Efficacy and safety of initial combination of DPP-IV inhibitors and metformin versus metformin monotherapy in type 2 diabetes: A systematic review of randomized controlled trials. Diabetes Obes Metab 2014;16:179-85.
- 4. Individuals with metabolic decompensation (e.g. marked hyperglycemia, ketosis or unintentional weight loss) should receive insulin with or without metformin to correct the relative insulin deficiency [Grade D, Consensus].

Treatment Advancement in People with T2DM in Whom Glycemic Targets are Not Achieved with Existing Antihyperglycemic Medication

- 5. Dose adjustments to and/or addition of antihyperglycemic medications should be made in order to attain target A1C within 3 to 6 months [Grade D, Consensus].
- 6. If glycemic targets are not achieved with existing antihyperglycemic medication(s), other classes of agents should be added to improve glycemic control. The choice should be individualized taking into account the information in Figure 1 [Grade B, Level 2 (19)].
 - 19. Maruthur NM, Tseng E, Hutfless S, et al. Diabetes medications as monotherapy or metformin-based combination therapy for type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis. Ann Intern Med 2016;164:740–51
- 7. In adults with type 2 diabetes with clinical CVD in whom glycemic targets are not achieved
 with existing antihyperglycemic medication(s) and with an eGFR > 30 mL/min/1.73m², an antihyperglycemic agent with demonstrated CV outcome benefit should be added to reduce risk of:
 - a. Major CV events [Grade A, Level 1A (53) for empagliflozin; Grade A, Level 1A (55) for liraglutide; Grade C, Level 2 (54) for canagliflozin]
 - b. Heart failure hospitalization [Grade B, Level 2 (53) for empagliflozin; Grade C, Level 2 (54) for canagliflozin]
 - o c. Progression of nephropathy [Grade B, Level 2 (141) for empagliflozin; Grade C, Level 3 (54) for canagliflozin].
 - 53. Zinman B, Wanner C, Lachin JM, et al. Empagliflozin, cardiovascular outcomes, and mortality in type 2 diabetes. N Engl J Med 2015;373:2117–28.
 - 54. Neal B, Perkovic V, Mahaffey KW, et al. Canagliflozin and cardiovascular and renal events in type 2 diabetes. N Engl J Med 2017:
 - 55. Marso SP, Daniels GH, Brown-Frandsen K, et al. Liraglutide and cardiovascular outcomes in type 2 diabetes. N Engl J Med 2016;375:311–22.
 - 56. Marso SP, Bain SC, Consoli A, et al. Semaglutide and cardiovascular in patients with type 2 diabetes. N Engl J Med 2016;375:1834–44.
 - 114. Wysham C, Bhargava A, Chaykin L, et al. Effect of insulin degludec vs insulin glargine U100 on hypoglycemia in patients with type 2 diabetes. The SWITCH 2 Randomized Clinical Trial. JAMA 2017;318(1):45–56.



Figure 1: Management of hyperglycemia in type 2 diabetes.





Class* Effect on CVD Hypo- Weight Relative A1C Other therapeutic Cos						Cost
Class	outcomes	glycemia	weight	lowering when added to metformin	considerations	Cost
GLP-1 receptor agonists	lira: Su- periority in people with type 2 diabetes with clini- cal CVD exenatide LAR & lixi: Neutral	Rare	+ +	† † to † † †	GI side-effects Gallstone disease Contraindicated with personal/family history of medullary thyroid cancer or MEN 2 Requires subcutaneous injection	\$\$\$\$
SGLT2 inhibitors	cana & empa: Superiority in people with type 2 diabetes with clini- cal CVD	Rare	++	↓↓ to ↓↓↓	Genital infections, UTI, hypotension, dose-related changes in LDL-C. Caution with renal dysfunction, loop diuretics, in the elderly. Dapagliflozin not to be used if bladder cancer. Rare diabetic ketoacidosis (may occur with no hyperglycemia). Increased risk of fractures and amputations with canagliflozin Reduced progression of nephropathy and CHF hospitalizations with empagliflozin and canagliflozin in persons with clinical CVD	\$\$\$
DPP - 4 Inhibitors	Neutral (alo, saxa, sita)	Rare	Neutral	++	Caution with saxagliptin in heart failure Rare joint pain	\$\$\$
Insulin	glar: Neutral degludec: noninferior to glar	Yes	† †	to ++++	No dose ceiling, flexible regimens Requires subcutaneous injection	
Thiazolidine- diones	Neutral	Rare	† †	++	CHF, edema, fractures, rare bladder cancer (piogl- itazone), cardiovascular controversy (rosiglita- zone), 6-12 weeks required for maximal effect	\$\$
Alpha-glucosi- dase inhibitors (acarbose)		Rare	Neutral	+	GI side-effects common Requires 3 times daily dosing	\$\$
Insulin secretatogue: Meglitinide Sulfonylurea		Yes Yes	†	++	More rapid BG-lowering response Reduced postprandial glycemia with meglitinides but usually requires 3 to 4 times daily dosing Gliclazide and glimepiride associated with less hypoglycemia than glyburide	\$\$ \$
Weight loss		None	+	+	Poor durability GI side effects	SSS
agent (orlistat)					Requires 3 times daily dosing	
					agliflozin; <i>glar</i> , glargine; <i>lira,</i> liraglutide; enatide; <i>saxa</i> , saxagliptin; <i>sita</i> , sitagliptin.	
				If not at alves	vic targets	
				If not at glycem	iic targets	

^{*} Listed by CV outcome data

 ^{8.} In adults with type 2 diabetes without clinical CVD in whom glycemic targets are not achieved
with existing antihyperglycemic medication(s), incretin agents (DPP-4 inhibitors or GLP-1
receptor agonists) and/or SGLT2 inhibitors should be considered as add-on medication over
insulin secretagogues, insulin and TZDs to improve glycemic control if lower risk of
hypoglycemia and/or weight gain are priorities [Grade A, Level 1A (19,23,26,62,63,74)].

^{19.} Maruthur NM, Tseng E, Hutfless S, et al. Diabetes medications as monotherapy or metformin-based combination therapy for type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis. Ann Intern Med 2016;164:740–51.



- 23. Liu SC, Tu YK, Chien MN, et al. Effect of antidiabetic agents added to metformin on glycaemic control, hypoglycaemia and weight change in patients with type 2 diabetes: A network meta-analysis. Diabetes Obes Metab 2012;14:810–20. 26. Zhou JB, Bai L, Wang Y, et al. The benefits and risks of DPP4-inhibitors vs. sulfonylureas for patients with type 2 diabetes: Accumulated evidence from randomised controlled trial. Int J Clin Pract 2016;70:132–41.
- 62. Mishriky BM, Cummings DM, Tanenberg RJ. The efficacy and safety of DPP4 inhibitors compared to sulfonylureas as add-on therapy tometformin in patients with Type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis. Diabetes Res Clin Pract 2015:109:378–88.
- 63. Foroutan N, Muratov S, Levine M. Safety and efficacy of dipeptidyl peptidase-4 inhibitors vs sulfonylurea in metformin-based combination therapy for type 2 diabetes mellitus systematic review and meta-analysis. ClinInvestMed2016;39:E48-62
- 74. McIntosh B, Cameron C, Singh SR, et al. Choice of therapy in patients with type 2 diabetes inadequately controlled with metformin and a sulphonylurea: A systematic review and mixed-treatment comparison meta-analysis. Open Med 2012;6:e62–74.
- 9. For adults with type 2 diabetes with metabolic decompensation (e.g. marked hyperglycemia, ketosis or unintentional weight loss), insulin should be used [Grade D, Consensus].
- 10. Insulin may be used at any time in the course of type 2 diabetes [Grade D, Consensus]. In
 people not achieving glycemic targets on existing noninsulin antihyperglycemic medication(s),
 the addition of a once-daily basal insulin regimen should be considered over premixed insulin
 or bolus only regimens, if lower risk of hypoglycemia and/or weight gain are priorities [Grade B,
 Level 2 (101)].
 - 101. Holman RR, Farmer AJ, Davies MJ, et al. Three-year efficacy of complex insulin regimens in type 2 diabetes. N Engl J Med 2009;361:1736–47
- 12. In adults with type 2 diabetes receiving insulin, doses should be adjusted and/or additional
 antihyperglycemic medication(s) (noninsulin and/or bolus insulin) should be added if glycemic
 targets are not achieved [Grade D, Consensus].
 - a. A GLP-1 receptor agonist should be considered as add-on therapy [Grade A, Level 1A (87,97)], before initiating bolus insulin or intensifying insulin to improve glycemic control with weight loss and a lower hypoglycemia risk compared to single or multiple bolus insulin injections [Grade A, Level 1A (25,98,99)].
 - b. An SGLT2 inhibitor should be considered as add-on therapy to improve glycemic control with weight loss and lower hypoglycemic risk compared to additional insulin [Grade A, Level 1A (27,93,94)].
 - c. A DPP-4 inhibitor may be considered as add-on therapy to improve glycemic control without weight gain or increased hypoglycemia risk compared to additional insulin [Grade B, Level 2 (27,91)].
 - 25. Mathieu C, Rodbard HW, Cariou B, et al. A comparison of adding liraglutide versus a single daily dose of insulin aspart to insulin degludec in subjects with type 2 diabetes (BEGIN: VICTOZA ADD-ON). Diabetes Obes Metab 2014;16:636–44. 27. Min SH, Yoon JH, Hahn S, et al. Comparison between SGLT2 inhibitors and DPP4 inhibitors added to insulin therapy in type 2 diabetes: A systematic review with indirect comparison meta-analysis. Diabetes Metab Res Rev 2016;33: 87. Buse JB, Bergenstal RM, Glass LC, et al. Use of twice-daily exenatide in Basal insulin-treated patients with type 2 diabetes: A randomized, controlled trial. Ann Intern Med 2011;154:103–12.
 - 91. Zinman B, Ahren B, Neubacher D, et al. Efficacy and cardiovascular safety of linagliptin as an add-on to insulin in type 2 diabetes: A pooled comprehensive post hoc analysis. Can J Diabetes 2016;40:50–7.
 - 93. Rosenstock J, Jelaska A, Frappin G, et al. Improved glucose control with weight loss, lower insulin doses, and no increased hypoglycemia with empagliflozin added to titrated multiple daily injections of insulin in obese inadequately controlled type 2 diabetes. Diabetes Care 2014;37:1815–23.
 - 94. Wilding JP, Woo V, Rohwedder K, et al. Dapagliflozin in patients with type 2 diabetes receiving high doses of insulin: Efficacy and safety over 2 years. Diabetes Obes Metab 2014;16:124–36.
 - 97. Ahmann A, Rodbard HW, Rosenstock J, et al. Efficacy and safety of liraglutide versus placebo added to basal insulin analogues (with or without metformin) in patients with type 2 diabetes: A randomized, placebo-controlled trial. Diabetes Obes Metab 2015;17:1056–64.
 - 98. Rosenstock J, Guerci B, Hanefeld M, et al. Prandial options to advance basal insulin glargine therapy: Testing lixisenatide plus basal insulin versus insulin glulisine either as basal-plus or basal-bolus in type 2 diabetes: The GetGoal Duo-2 Trial. Diabetes Care 2016;39:1318–28.
 - 99. Eng C, Kramer CK, Zinman B, et al. Glucagon-like peptide-1 receptor agonist and basal insulin combination treatment for the management of type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis. Lancet 2014;384:2228–34.



Scottish Intercollegiate Guidelines Network (SIGN), 2017 [85].

Pharmacological management of glycaemic control in people with type 2 diabetes

Leitlinienorganisation/Fragestellung

In adults with type 2 diabetes what is the evidence that

- · metformin or sulphonylureas,
- alpha-glucosidase inhibitors or thiazolidinediones,
- DPP-4 inhibitors or GLP-1 receptor agonists,
- SGLT2 inhibitors or
- insulin

affect mortality, cardiovascular morbidity and mortality, microvascular morbidity, HbA1c, weight, hypoglycaemia and other adverse events?

Methodik

Grundlage der Leitlinie

- rapid systematic literature review based on a series of structured key questions
- AHRQ reviews plus NICE guidelines plus systematic review of primary literature
- SIGN methodological checklists used for critical appraisal, specialist review, public consultation
- members declare all financial interests, whether direct or indirect

Recherche/Suchzeitraum:

• 2011-2016



LoE/GoR

KEY TO EVIDENCE STATEMENTS AND RECOMMENDATIONS

LEVELS OF EVIDENCE

- 1++ High-quality meta-analyses, systematic reviews of RCTs, or RCTs with a very low risk of bias
- 1+ Well-conducted meta-analyses, systematic reviews, or RCTs with a low risk of bias
- 1 Meta-analyses, systematic reviews, or RCTs with a high risk of bias
 - High-quality systematic reviews of case-control or cohort studies
- 2++ High-quality case-control or cohort studies with a very low risk of confounding or bias and a high probability that the relationship is causal
- 2+ Well-conducted case-control or cohort studies with a low risk of confounding or bias and a moderate probability that the relationship is causal
- 2. Case-control or cohort studies with a high risk of confounding or bias and a significant risk that the relationship is not causal
- 3 Non-analytic studies, eg case reports, case series
- 4 Expert opinion

RECOMMENDATIONS

Some recommendations can be made with more certainty than others. The wording used in the recommendations in this guideline denotes the certainty with which the recommendation is made (the 'strength' of the recommendation).

The 'strength' of a recommendation takes into account the quality (level) of the evidence. Although higher-quality evidence is more likely to be associated with strong recommendations than lower-quality evidence, a particular level of quality does not automatically lead to a particular strength of recommendation.

Other factors that are taken into account when forming recommendations include: relevance to the NHS in Scotland; applicability of published evidence to the target population; consistency of the body of evidence, and the balance of benefits and harms of the options.

- For 'strong' recommendations on interventions that 'should' be used, the guideline development group is confident that, for the vast majority of people, the intervention (or interventions) will do more good than harm. For 'strong' recommendations on interventions that 'should not' be used, the guideline development group is confident that, for the vast majority of people, the intervention (or interventions) will do more harm than good.
- For 'conditional' recommendations on interventions that should be 'considered', the guideline development group is confident that the intervention will do more good than harm for most patients. The choice of intervention is therefore more likely to vary depending on a person's values and preferences, and so the healthcare professional should spend more time discussing the options with the patient.

GOOD-PRACTICE POINTS

 \checkmark Recommended best practice based on the clinical experience of the guideline development group.

Sonstige methodische Hinweise

no process of consensus described

4 Metformin

• R: Metformin should be considered as the first-line oral treatment option for people with type 2 diabetes. (GoR conditional)

5 Sulphonylureas

- R: Sulphonylureas should be considered as first-line oral agents in people who are intolerant of, or have contraindications to metformin. (GoR conditional)
- R: Sulphonylureas should be considered as add-on second-line treatment to other oral therapies and may be useful in triple oral therapy. (GoR conditional)
- Sulphonylurea therapy is associated with hypoglycaemia (caution should be taken in the elderly) and weight gain.

6 Thiazolidinediones



6.1 PIOGLITAZONE

- R: Pioglitazone should be considered, usually as dual or triple therapy, for lowering HbA1c. (GoR conditional)
- R: Pioglitazone should not be used in patients with heart failure. (GoR strong)
- R: The risk of fracture should be considered during long-term use of pioglitazone. (GoR conditional)
- Patients prescribed pioglitazone should be made aware of the increased risk of peripheral oedema, heart failure, weight gain, bladder cancer and fractures.

6.2 ROSIGLITAZONE

In September 2010 the European Medicines Agency (EMA) completed a review of rosiglitazone containing medicines at the request of the European Commission, following reports of an increase in the risk of cardiovascular problems with rosiglitazone. The Agency's Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) concluded that the benefits of rosiglitazone did not outweigh its risks, and that the marketing authorisation for all rosiglitazone-containing medicines should be suspended across the European Union (EU). The marketing authorisation for Avandia (rosiglitazone) in the EU was suspended on 11 July 2015 when the holder of the MA decided not to apply for a renewal. Further information can be found on the EMA website (www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Public_statement/2016/06/WC50020835 0.pdf).

In February 2011 the U.S. Food and Drug Administration (FDA) notified the public that information on the cardiovascular risks of rosiglitazone has been added to the physician labelling and patient Medication Guide. Following re-evaluation of contemporary evidence on the cardiovascular safety of rosiglitazone, restrictions on its use were reduced in 2013 and, ultimately, removed in 2015. From December 2015, distribution of rosiglitazone-containing medicines is no longer restricted in the USA. Further details are available on the FDA website (www.fda.gov/DrugS/DrugSafety/ucm376389.htm).

7 Dipeptidyl peptidase-4 inhibitors

• R: DPP-4 inhibitors should be considered, usually as dual or triple therapy, for lowering HbA1c. (GoR conditional)

8 Sodium glucose co-transporter 2 inhibitors

- R: SGLT2 inhibitors should be considered as an add-on therapy to metformin in people with type 2 diabetes. (GoR conditional)
- R: In individuals with type 2 diabetes and established cardiovascular disease, SGLT2 inhibitors with proven cardiovascular benefit (currently empagliflozin and canagliflozin) should be considered. (GoR conditional)

9 Glucagon-like peptide-1 receptor agonists

 R: GLP-1 receptor agonist therapy should be considered in people with a body mass index of ≥30 kg/m2 (or ethnicity-adjusted equivalent) in combination with oral glucose-lowering drugs or basal insulin (or both) as third- or fourth-line treatment, when adequate glycaemic control has not been achieved with these drugs.



- R: GLP-1 receptor agonist therapy should be considered as an alternative to insulin in people for whom treatment with combinations of oral glucose-lowering drugs has been inadequate. (GoR conditional)
- R: For individuals with type 2 diabetes and established cardiovascular disease, GLP-1 receptor agonist therapies with proven cardiovascular benefit (currently liraglutide) should be considered. (GoR conditional)

10 Insulin

10.1 CONTINUING ORAL AGENTS WHEN INITIATING BASAL INSULIN

 R: Oral metformin therapy should be continued when insulin therapy is initiated to maintain or improve glycaemic control. (GoR strong)

Consider stopping or reducing sulphonylurea therapy when insulin therapy is initiated. The benefits and risks of continuing other glucose-lowering agents should also be reviewed at this time on an individualised basis.

10.2 CHOOSING BASAL INSULIN

 R: Once-daily bedtime NPH insulin should be used when adding insulin to metformin. (GoR strong) Basal insulin analogues should be considered according to hypoglycaemia risk, for example in those who suffer from recurrent episodes of hypoglycaemia or require assistance with insulin injections. (GoR conditional)

Careful clinical judgement must be applied to ensure insulin therapy is not delayed inappropriately.

10.3 INSULIN INITIATION AND INTENSIFICATION

• R: When commencing insulin therapy, bedtime basal insulin should be initiated and the dose titrated against morning (fasting) glucose. (GoR strong) If the HbA1c level does not reach target then addition of prandial insulin should be considered. (GoR conditional)

10.3.1 INTENSIFYING WITH PREMIXED PREPARATIONS

Aim to optimise insulin dose and regimen to achieve target glycaemia while minimising the risk of hypoglycaemia and weight gain.

- 10.3.2 INTENSIFYING WITH RAPID-ACTING INSULIN ANALOGUES VERSUS HUMAN INSULIN
- R: Soluble human insulin or rapid-acting insulin analogues can be used when intensifying insulin regimens to improve or maintain glycaemic control. (GoR conditional)

Qaseem A et al., 2017 [83].

Oral pharmacologic treatment of type 2 diabetes mellitus: a clinical practice guideline update from the American College of Physicians

Leitlinienorganisation/Fragestellung

The purpose of this ACP guideline is to present the updated evidence regarding the oral pharmacologic treatment of (all adults with) type 2 diabetes; it replaces the 2012 ACP guideline on the same topic.



Methodik

Grundlage der Leitlinie

- Systematic AHRQ literature review (5) based on a series of key questions, systematic review of primary literature
- Jadad and Downs and Black methodological checklists used for critical appraisal
- Meta-analysis conducted if feasible, peer review, public consultation, all financial interests of the members discussed and managed
 - 5. Bolen S, et al. Diabetes Medications for Adults with Type 2 Diabetes: An Update. Comparative Effectiveness Review no. 173. (Prepared by the Johns Hopkins University Evidence-based Practice Center under contract no. 290-2012-00007-I.) Rockville: Agency for Healthcare Research and Quality; 2016.

Recherche/Suchzeitraum:

April 2009 through March 2015 and updated through December 2015

LoE/GoR

Table 1. The American College of Physicians' Guideline Grading System*

Quality of Evidence	Strength of Recommendation				
Evidence	Benefits Clearly Outweigh Risks and Burden or Risks and Burden Clearly Outweigh Benefits	Benefits Finely Balanced With Risks and Burden			
High	Strong	Weak			
Moderate	Strong	Weak			
Low	Strong	Weak			
Insufficient evidence to determine net benefits or risks					

^{*} Adopted from the classification developed by the GRADE (Grading of Recommendations Assessment, Development, and Evaluation) workgroup.

Sonstige methodische Hinweise

· no process of consensus described

Recommendation 1:

ACP recommends that clinicians prescribe metformin to patients with type 2 diabetes when pharmacologic therapy is needed to improve glycemic control. (Grade: strong recommendation; moderate-quality evidence)

Recommendation 2:

ACP recommends that clinicians consider adding a sulfonylurea, a thiazolidinedione, an SGLT-2 inhibitor, or a DPP-4 inhibitor to metformin to improve glycemic control when a second oral therapy is considered. (Grade: weak recommendation; moderate-quality evidence.) ACP recommends that clinicians and patients select among medications after discussing benefits, adverse effects, and costs.



Table 1 contain further details about the comparative effectiveness and safety evidence.

Intervention*, by Outcome	Strength of Evidence	Studies, n	Summary†
All-cause mortality			
Monotherapy vs. monotherapy			
Metformin vs. pioglitazone	Low	5	Neither treatment favored for short-term mortali
Metformin vs. rosiglitazone	Low	4	Metformin favored
Metformin vs. SU (shorter-duration studies)	Low	4	Neither favored for short-term mortality
Metformin vs. SU (longer-duration studies)	Low	9	Metformin favored for long-term mortality
Metformin vs. DPP-4 inhibitors	Low	6	Neither treatment favored for short-term mortal
Metformin vs. SGLT-2 inhibitors	Low	4	Neither treatment favored
Pioglitazone vs. DPP-4 inhibitors	Low	2	Neither treatment favored
SU vs. DPP-4 inhibitors	Low	1	DPP-4 inhibitors favored for short-term mortality
Metformin vs. metformin combination Metformin vs. metformin + rosiglitazone	Low	6	Metformin monotherapy favored; OR, 2.51 (95)
			Cl, 0.66-9.52) ‡
Metformin vs. metformin + SU	Low	5	Neither treatment favored for short-term mortal
Metformin vs. metformin + DPP-4 inhibitors (<2 y)	Low	14	Neither treatment favored for short-term morta
Metformin vs. metformin + SGLT-2 inhibitors (shorter duration)	Low	6	Neither treatment favored for short-term morta
Metformin vs. metformin + SGLT-2 inhibitors (long-duration studies)	Low	2	Neither treatment favored
Combination vs. combination			
Metformin + rosiglitazone vs. metformin + SU	Low	3	Neither treatment favored for short-term morta
Metformin + SU vs. metformin + DPP-4 inhibitors (longer duration)	Low	6	Metformin + DPP-4 inhibitors favored for long-term mortality; OR, 0.64 (CI, 0.27-1.52)
Metformin + SU vs. metformin + SGLT-2 inhibitors (longer duration)	Low	3	Neither treatment favored for long-term mortal
Metformin + DPP-4 inhibitors vs. metformin + SGLT-2 inhibitors	Low	2	Neither favored for short-term mortality
Cardiovascular mortality			
Monotherapy vs. monotherapy		_	North-street-set for send
Metformin vs. pioglitazone	Low	2	Neither treatment favored
Metformin vs. rosiglitazone	Low	1	Neither treatment favored
Metformin vs. SU (longer-duration studies)	Moderate§	5	Metformin favored; range in RR from RCTs, 0.6-0.7; adjusted HR from observational studies, 0.6-0.9
Metformin vs. DPP-4 inhibitors	Low	3	DPP-4 inhibitors favored for short-term mortalit
Rosiglitazone vs. SU (longer-duration studies) Metformin vs. metformin combination	Low	1	Rosiglitazone favored
Metformin vs. metformin + rosiglitazone	Low	5	Metformin favored for short-term mortality
Metformin vs. metformin + DPP-4 inhibitor	Low	7	Metformin + DPP-4 inhibitors favored for
Combination vs. combination			short-term mortality
Metformin + SU vs. metformin + DPP-4 inhibitors (104 wk	Low	5	Metformin + DPP-4 inhibitors favored for
follow-up) Metformin + SU vs. metformin + SGLT-2 inhibitor (longer-duration	Low	2	long-term CVD mortality Metformin + SGLT-2 inhibitors favored
studios) Cardiovascular morbidity			
Monotherapy vs. monotherapy Motformin vs. monotherapy	Low	5	Matformin for and for long term CVD marked)
Metformin vs. rosiglitazone Metformin vs. pioglitazone	Low	5	Metformin favored for long-term CVD morbidit Neither treatment favored
Metformin vs. SU	Low	7	Metformin favored for long-term CVD morbidit range in RR from RCTs, 0.7-1.6; adjusted HR from observational studies, 0.3-0.9
Rosiglitazone vs. SU	Low	4	SU favored for long-term CVD morbidity
Pioglitazone vs. SU	Low	3	Pioglitazone favored for short-term CVD morbidity
SU vs. DPP-4 inhibitors	Low	2	DPP-4 inhibitor favored for short-term CVD morbidity
Metformin vs. metformin combination			-
Metformin vs. metformin + rosiglitazone (shorter duration)	Low	6	Metformin favored for short-term CVD morbidi
Metformin vs. metformin + SU (shorter duration)	Low	1	Metformin favored for short-term CVD morbidi
Metformin vs. metformin + SGLT-2 inhibitor (shorter duration)	Low	1	Metformin favored for short-term CVD
Combination vs. combination Metformin + pioglitazone vs. metformin + DPP-4 inhibitor (shorter	Low	2	Metformin + DPP-4 inhibitor favored for
duration) Metformin + rosiglitazone vs. metformin + DPP-4 inhibitor (shorter	Low	2	short-term cardiovascular morbidity Metformin + rosiglitazone favored for short-ter
duration) Metformin + SU vs. metformin + DPP-4 inhibitor (long-term nonfatal	Low	2	CVD morbidity Metformin + DPP-4 inhibitor favored for
Mi) Metformin + SU vs. metformin + SGLT-2 inhibitor (long-term)	Low	1	long-term nonfatal MI Neither favored
Medicinini + 50 vs. medicinini + 5GLT-2 inniprior (long-term)	LUW		PRODUCT NAVOTEC

(Continued on following page)



Intervention*, by Outcome	Strength of Evidence	Studies, n	Summary†
Nephropathy			
Monotherapy vs. monotherapy			
Metformin vs. SU (shorter-duration studies)	Low	4	Metformin favored
TZD vs. SU (mainly shorter-duration studies)	Low	7	TZD favored for short-term nephropathy outcomes
SU vs. DPP-4 inhibitors (shorter-duration study)	Low	1	Neither treatment favored
Metformin vs. metformin combination			
Metformin + TZD vs. metformin + SU (shorter-duration study)	Low	2	Metformin + TZD favored
Metformin + TZD vs. metformin + DPP-4 (shorter-duration study)	Low	1	Neither treatment favored
Neuropathy			
Metformin vs. metformin + DPP-4 inhibitor (shorter-duration study)	Low	1	Metformin favored
Metformin + TZD vs. metformin + SU (shorter-duration study)	Low	1	Neither treatment favored

CVD = cardiovascular disease; DPP-4 = dipeptidyl peptidase-4; HR = hazard ratio; MI = myocardial infarction; OR = odds ratio; RCT = randomized,

Harms

- Metformin: increased risk for gastrointestinal side effects
- Sulfonylureas: increased risk for hypoglycemia compared with other drugs
- Thiazolidinediones: increased risk for heart failure
- SGLT-2 inhibitors: increased genital mycotic infections

Clinical Considerations

- Nonpharmacologic therapy includes dietary modifications, regular exercise, lifestyle modifications, and weight loss.
- Management of type 2 diabetes often involves pharmacologic and nonpharmacologic therapies and includes patient education, evaluation, patient self-management for microvascular and macrovascular complications, treatment of hyperglycemia, and minimization of cardiovascular and other long-term risk factors.
- Initiation of pharmacologic therapy is an important approach for the effective management of type 2 diabetes when weight loss or lifestyle modification fails.
- Metformin monotherapy effectively decreases glycemic levels when used in monotherapy and combination therapy with a second agent. Metformin also reduces body weight.
- Although combination therapy reduces HbA1c levels more effectively than monotherapy, it is associated with more adverse events.
- The DPP-4 inhibitors saxagliptin and alogliptin may increase the risk for heart failure, especially in patients who already have heart or kidney disease.
- Metformin is considered safe for patients with mild chronic kidney disease and some patients with moderate kidney impairment (but is contraindicated in those with an estimated glomerular filtration rate <30 mL/min/1.73 m2).

COMPARATIVE BENEFITS OF ORAL MEDICATIONS FOR TYPE 2 DIABETES

Evidence from new studies (52 randomized, controlled trials and 13 observational studies, mostly 1 year or less in duration) was either low quality or insufficient for evaluating clinical outcomes, such as mortality, cardiovascular mortality and morbidity, retinopathy, nephropathy, and neuropathy.

controlled trial; RR – relative risk; SGLT-2 = sodium-glucose cotransporter-2; SU = sulfonylurea; TZD = thiazolidinedione.

* Only comparisons that were evaluated by at least 1 randomized controlled trial are listed. All other comparisons were considered to have insufficient evidence due to a lack of available evidence. Unless otherwise specified, conclusions for the clinical outcomes are short term (1 y or shorter), because few longer-duration studies evaluated this outcome.

† Unless otherwise specified, the estimates are the pooled mean between-group differences (95% CIs).

‡ Effect is not statistically significant.

§ Grade given by the evidence reviewers. The Clinical Guidelines Committee reviewed the individual studies and found the 2 trials to be under-

[§] Grade given by the evidence reviewers. The Clinical Guidelines Committee reviewed the individual studies and found the 2 trials to be underpowered, with no significant reductions in cardiovascular mortality with metformin versus sulfonylureas, and therefore considered the quality of evidence to be low.



All-Cause Mortality

- 8. Hong J, Zhang Y, Lai S, Lv A, Su Q, Dong Y, et al; SPREADDIMCAD Investigators. Effects of metformin versus glipizide on cardiovascular outcomes in patients with type 2 diabetes and coronary artery disease. Diabetes Care. 2013;36:1304-11. 9. Kahn SE, Haffner SM, Heise MA, Herman WH, Holman RR, Jones NP, et al; ADOPT Study Group. Glycemic durability of rosiglitazone, metformin, or glyburide monotherapy. N Engl J Med. 2006;355: 2427-43. 10. Andersson C, Olesen JB, Hansen PR, Weeke P, Norgaard ML, Jørgensen CH, et al. Metformin treatment is associated
- 10. Andersson C, Olesen JB, Hansen PR, Weeke P, Norgaard ML, Jørgensen CH, et al. Metformin treatment is associated with a low risk of mortality in diabetic patients with heart failure: a retrospective nationwide cohort study. Diabetologia. 2010;53:2546-53.
- 11. Schramm TK, Gislason GH, Vaag A, Rasmussen JN, Folke F, Hansen ML, et al. Mortality and cardiovascular risk associated with different insulin secretagogues compared with metformin in type 2 diabetes, with or without a previous myocardial infarction: a nationwide study. Eur Heart J. 2011;32:1900-8.
- 12. Wheeler S, Moore K, Forsberg CW, Riley K, Floyd JS, Smith NL, et al. Mortality among veterans with type 2 diabetes initiating metformin, sulfonylurea or rosiglitazone monotherapy. Diabetologia. 2013;56:1934-43.
- 13. Pantalone KM, Kattan MW, Yu C, Wells BJ, Arrigain S, Jain A, et al. Increase in overall mortality risk in patients with type 2 diabetes receiving glipizide, glyburide or glimepiride monotherapy versus metformin: a retrospective analysis. Diabetes Obes Metab. 2012;14: 803-9.
- 14. Corrao G, Romio SA, Zambon A, Merlino L, Bosi E, Scavini M. Multiple outcomes associated with the use of metformin and sulphonylureas in type 2 diabetes: a population-based cohort study in Italy. Eur J Clin Pharmacol. 2011;67:289-99.
- 15. Pantalone KM, Kattan MW, Yu C, Wells BJ, Arrigain S, Jain A, et al. The risk of developing coronary artery disease or congestive heart failure, and overall mortality, in type 2 diabetic patients receiving rosiglitazone, pioglitazone, metformin, or sulfonylureas: a retrospective analysis. Acta Diabetol. 2009;46:145-54.
- 16. Wang CP, Lorenzo C, Espinoza SE. Frailty attenuates the impact of metformin on reducing mortality in older adults with type 2 diabetes. J Endocrinol Diabetes Obes. 2014;2:1031.

Cardiovascular Mortality

8 - 11 und 16 (siehe oben)

17. Johnson JA, Simpson SH, Toth EL, Majumdar SR. Reduced cardiovascular morbidity and mortality associated with metformin use in subjects with type 2 diabetes. Diabet Med. 2005;22:497-502.

Cardiovascular and Cerebrovascular Morbidity

8 - 16 (siehe oben)

Retinopathy, Nephropathy, and Neuropathy

All randomized, controlled trials were short term, and evidence for all comparisons was insufficient or low quality, thus inconclusive for these outcomes.



4 Detaillierte Darstellung der Recherchestrategie

Cochrane Library - Cochrane Database of Systematic Reviews (Issue 10 of 12, October 2019) am 07.10.2019

#	Suchfrage
#1	MeSH descriptor: [Diabetes Mellitus, Type 2] explode all trees
#2	(t2dm or dmt2 or niddm or mody):ti
#3	(diabetes or dm):ti
#4	("adult onset" or "maturity onset" or (non next insulin next dependan*) or (noninsulin next dependan*) or "slow onset" or (ketosis next resistan*) or "type 2" or "type II" or t2 or tII or (t next 2) or (t next II)):ti
#5	#3 and #4
#6	#1 or #2 or #5
#7	#6 with Cochrane Library publication date Between Oct 2014 and Oct 2019

Systematic Reviews in Medline (PubMed) am 07.10.2019

#	Suchfrage
1	"diabetes mellitus, type 2"[MeSH Terms]
2	(T2DM[Title/Abstract] OR DMT2[Title/Abstract] OR NIDDM[Title/Abstract] OR MODY[Title/Abstract])
3	(Diabetes[Title/Abstract] OR dm[Title/Abstract])
4	"adult onset"[Title/Abstract] OR "maturity onset"[Title/Abstract] OR (non insulin dependan*[Title/Abstract]) OR noninsulin dependan*[Title/Abstract] OR "slow onset"[Title/Abstract] OR ketosis resistan*[Title/Abstract] OR "type 2"[Title/Abstract] OR "type II"[Title/Abstract] OR "T 2"[Title/Abstract] OR TI[Title/Abstract] OR "T II"[Title/Abstract]
5	(#3 AND #4)
6	(#1 OR #2 OR #5)
7	(metformin[MeSH Terms]) OR metformin[Title/Abstract] OR Dimethylbiguanidine[Title/Abstract] OR Dimethylguanylguanidine [Title/Abstract] OR Glucophage[Title/Abstract]
8	((Dipeptidyl-Peptidase IV Inhibitors[MeSH Terms]) OR gliptin*[Title/Abstract]) OR dpp4 inhibitor*[Title/Abstract]
9	((("Dipeptidyl Peptidase"[Title/Abstract] OR Dipeptidylpeptidase[Title/Abstract] OR dpp[Title/Abstract])) AND (4[Title/Abstract] OR IV[Title/Abstract])) AND inhibitor*[Title/Abstract]
10	("Sodium-Glucose Transporter 2"[MeSH Terms]) OR "Sodium-Glucose Transporter 2 Inhibitors"[MeSH Terms] OR Gliflozin*[Title/Abstract] OR sglt2 inhibitor*[Title/Abstract]
11	((((sodium[Title/Abstract] AND glucose[Title/Abstract])) AND (2[Title/Abstract] OR II[Title/Abstract])) AND (transporter[Title/Abstract] OR cotransporter[Title/Abstract])) AND inhibitor*[Title/Abstract]
12	((sglt[Title/Abstract]) AND (2[Title/Abstract] OR II[Title/Abstract])) AND inhibitor*[Title/Abstract]
13	(Sulfonylurea Compounds[MeSH Terms]) OR (Sulfonylurea*[Title/Abstract] OR Sulphonylurea*[Title/Abstract])



14	(Glycoside Hydrolase Inhibitors[MeSH Terms]) OR Glycoside Hydrolase Inhibitor*[Title/Abstract]
15	((alpha[Title/Abstract]) AND (Amylase[Title/Abstract] OR Glucosidase[Title/Abstract])) AND inhibitor*[Title/Abstract]
16	insulins[MeSH Terms] OR insulin*[Title]
17	Incretins[MeSH Terms] OR incretin*[Title/Abstract]
18	Hypoglycemic Agents[MeSH Terms] OR glinid*[Title/Abstract] OR Antidiabetics[Title] OR Antihyperglycemics[Title] OR Hypoglycemics[Title] OR Hypoglycaemics[Title]
19	(Antidiabetic*[Title] OR Antihyperglycemic*[Title] OR Antihyperglycaemic*[Title] OR Hypoglycemic*[Title]) AND (Agent*[Title] OR drug*[Title])
20	#7 OR #8 OR #9 OR #10 OR #11 OR #12 OR #13 OR #14 OR #15 OR #16 OR #17 OR #18 OR #19
21	#6 AND #20
22	(#21) AND ((((Meta-Analysis[ptyp] OR systematic[sb] OR ((systematic review [ti] OR meta-analysis[pt] OR meta-analysis[ti] OR systematic literature review[ti] OR this systematic review[tw] OR pooling project[tw] OR (systematic review[twa] AND review[pt]) OR meta synthesis[ti] OR meta-analy*[ti] OR integrative review[tw] OR integrative research review[tw] OR rapid review[tw] OR umbrella review[tw] OR consensus development conference[pt] OR practice guideline[pt] OR drug class reviews[ti] OR cochrane database syst rev[ta] OR acp journal club[ta] OR health technol assess[ta] OR evid rep technol assess summ[ta] OR jbi database system rev implement rep[ta]) OR (clinical guideline[tw] AND management[tw]) OR ((evidence based[ti] OR evidence-based medicine[tw] AND management[tw]) OR (evidence based[ti] OR evidence-based medicine[tw] OR behavior and behavior mechanisms[mh] OR therapeutics[mh] OR evaluation studies[pt] OR validation studies[pt] OR guideline[pt] OR pmcbook)) OR ((systematic[tw] OR systematically[tw] OR critical[tiab] OR (study selection[tw]) OR (predetermined[tw]) OR inclusion[tw] AND criteri* [tw] OR exclusion criteri* [tw] OR main outcome measures[tw] OR standard of care[tw] OR standards of care[tw]) AND (survey[tiab] OR surveys[tiab] OR overview* [tw] OR review[tiab] OR reviews[tiab] OR search* [tw] OR handsearch [tw] OR analysis[ti] OR critique[tiab] OR appraisal[tw] OR (reduction[tw] AND (risk[mh] OR risk[tw]) AND (death OR recurrence))) AND (literature[tiab] OR articles[tiab] OR publications[tiab] OR publication [tiab] OR publication [tiab] OR publication [tiab] OR newspaper article[tiab] OR newspaper article[tw] OR newspaper article[tw] OR restment outcome[tw] OR citation[tw] OR claticial[tiab] OR newspaper article[tiab] OR reteatment outcome[tw] OR publication* [tiab] OR meta-analy* [tw] OR (clinical[tiab] OR leterature[tiab] OR publication* [tiab] OR meta-analy* [tw] OR (clinical[tiab] OR newspaper article[pt])) OR (reviewate [tiab]) OR (systematic* [tiab]) OR meta-analy* [tiab])) OR (meta[tiab] A
23	(#22) AND ("2014/10/01"[PDAT] : "3000"[PDAT])
24	(#23) NOT "The Cochrane database of systematic reviews"[Journal]
25	(#24) NOT retracted publication[ptyp]



Leitlinien in Medline (PubMed) am 07.10.2019

#	Suchfrage
1	"diabetes mellitus, type 2"[MeSH Terms]
2	(T2DM[Title/Abstract] OR DMT2[Title/Abstract] OR NIDDM[Title/Abstract] OR MODY[Title/Abstract])
3	(Diabetes[Title/Abstract] OR dm[Title/Abstract])
4	"adult onset"[Title/Abstract] OR "maturity onset"[Title/Abstract] OR (non insulin dependan*[Title/Abstract]) OR noninsulin dependan*[Title/Abstract] OR "slow onset"[Title/Abstract] OR ketosis resistan*[Title/Abstract] OR "type 2"[Title/Abstract] OR "T 2"[Title/Abstract] OR T2[Title/Abstract] OR TII[Title/Abstract] OR "T II"[Title/Abstract]
5	(#3 AND #4)
6	(#1 OR #2 OR #5)
7	(metformin[MeSH Terms]) OR metformin[Title/Abstract] OR Dimethylbiguanidine[Title/Abstract] OR Dimethylguanylguanidine [Title/Abstract] OR Glucophage[Title/Abstract]
8	((Dipeptidyl-Peptidase IV Inhibitors[MeSH Terms]) OR gliptin*[Title/Abstract]) OR dpp4 inhibitor*[Title/Abstract]
9	((("Dipeptidyl Peptidase"[Title/Abstract] OR Dipeptidylpeptidase[Title/Abstract] OR dpp[Title/Abstract])) AND (4[Title/Abstract] OR IV[Title/Abstract])) AND inhibitor*[Title/Abstract]
10	("Sodium-Glucose Transporter 2"[MeSH Terms]) OR "Sodium-Glucose Transporter 2 Inhibitors"[MeSH Terms] OR Gliflozin*[Title/Abstract] OR sglt2 inhibitor*[Title/Abstract]
11	((((sodium[Title/Abstract] AND glucose[Title/Abstract])) AND (2[Title/Abstract] OR II[Title/Abstract])) AND (transporter[Title/Abstract] OR cotransporter[Title/Abstract])) AND inhibitor*[Title/Abstract]
12	((sglt[Title/Abstract]) AND (2[Title/Abstract] OR II[Title/Abstract])) AND inhibitor*[Title/Abstract]
13	(Sulfonylurea Compounds[MeSH Terms]) OR (Sulfonylurea*[Title/Abstract] OR Sulphonylurea*[Title/Abstract])
14	(Glycoside Hydrolase Inhibitors[MeSH Terms]) OR Glycoside Hydrolase Inhibitor*[Title/Abstract]
15	((alpha[Title/Abstract]) AND (Amylase[Title/Abstract] OR Glucosidase[Title/Abstract])) AND inhibitor*[Title/Abstract]
16	insulins[MeSH Terms] OR insulin*[Title]
17	Incretins[MeSH Terms] OR incretin*[Title/Abstract]
18	Hypoglycemic Agents[MeSH Terms] OR glinid*[Title/Abstract] OR Antidiabetics[Title] OR Antihyperglycemics[Title] OR Hypoglycemics[Title] OR Hypoglycaemics[Title] OR Hypoglycaemics[Title]
19	(Antidiabetic*[Title] OR Antihyperglycemic*[Title] OR Antihyperglycaemic*[Title] OR Hypoglycemic*[Title] OR Hypoglycaemic*[Title]) AND (Agent*[Title] OR drug*[Title])
20	#7 OR #8 OR #9 OR #10 OR #11 OR #12 OR #13 OR #14 OR #15 OR #16 OR #17 OR #18 OR #19
21	#6 AND #20
22	(#21) AND (Guideline[ptyp] OR Practice Guideline[ptyp] OR guideline*[Title] OR Consensus Development Conference[ptyp] OR Consensus Development Conference, NIH[ptyp] OR recommendation*[ti])
23	(#22) AND ("2014/10/01"[PDAT] : "3000"[PDAT])
24	(#23) NOT retracted publication[ptyp]



Referenzen

- Alfayez OM, Almutairi AR, Aldosari A, Al Yami MS. Update on Cardiovascular Safety of Incretin-Based Therapy in Adults With Type 2 Diabetes Mellitus: A Meta-Analysis of Cardiovascular Outcome Trials. Can J Diabetes 2019;43(7):538-545 e532.
- 2. **Andersen SE, Christensen M.** Hypoglycaemia when adding sulphonylurea to metformin: a systematic review and network meta-analysis. Br J Clin Pharmacol 2016;82(5):1291-1302.
- 3. Andreadis P, Karagiannis T, Malandris K, Avgerinos I, Liakos A, Manolopoulos A, et al. Semaglutide for type 2 diabetes mellitus: A systematic review and meta-analysis. Diabetes Obes Metab 2018;20(9):2255-2263.
- 4. **Avgerinos I, Karagiannis T, Malandris K, Liakos A, Mainou M, Bekiari E, et al.** Glucagon-like peptide-1 receptor agonists and microvascular outcomes in type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis. Diabetes Obes Metab 2019;21(1):188-193.
- 5. **Bae JH, Kim S, Park EG, Kim SG, Hahn S, Kim NH.** Effects of Dipeptidyl Peptidase-4 Inhibitors on Renal Outcomes in Patients with Type 2 Diabetes: A Systematic Review and Meta-Analysis. Endocrinol Metab (Seoul) 2019;34(1):80-92.
- 6. **Bae JH, Park EG, Kim S, Kim SG, Hahn S, Kim NH.** Effects of Sodium-Glucose Cotransporter 2 Inhibitors on Renal Outcomes in Patients with Type 2 Diabetes: A Systematic Review and Meta-Analysis of Randomized Controlled Trials. Sci Rep 2019;9(1):13009.
- 7. **Bethel MA, Patel RA, Merrill P, Lokhnygina Y, Buse JB, Mentz RJ, et al.** Cardiovascular outcomes with glucagon-like peptide-1 receptor agonists in patients with type 2 diabetes: a meta-analysis. Lancet Diabetes Endocrinol 2018;6(2):105-113.
- 8. **Bolen S, Tseng E, Hutfless S, Segal JB, Suarez-Cuervo C, Berger Z, et al.** Diabetes medications for adults with type 2 diabetes: An update [online]. Rockville (USA): Agency for Healthcare Research and Quality; 2016. [Zugriff: 23.10.2018]. URL: https://effectivehealthcare.ahrq.gov/sites/default/files/pdf/diabetes-update-2015 research.pdf.
- 9. Canadian Agency for Drugs and Technologies in Health (CADTH). New drugs for type 2 diabetes: Second-line therapy; Science report [online]. Ottawa (CAN): CADTH; 2017. [Zugriff: 23.10.2018]. (CADTH Therapeutic Review; Band 4 No. 1b). URL: https://www.cadth.ca/sites/default/files/pdf/TR0012_T2D_Science_Report.pdf.
- 10. **Castellana M, Cignarelli A, Brescia F, Laviola L, Giorgino F.** GLP-1 receptor agonist added to insulin versus basal-plus or basal-bolus insulin therapy in type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis. Diabetes Metab Res Rev 2019;35(1):e3082.
- 11. **Chen Q, Liu T, Zhou H, Peng H, Yan C.** Risk of Fractures Associated with Dipeptidyl Peptidase-4 Inhibitor Treatment: A Systematic Review and Meta-Analysis of Randomized Controlled Trials. Diabetes Ther 2019;10(5):1879-1892.
- 12. **Chen Z, Li G.** Sodium-Glucose Co-Transporter 2 Inhibitors Compared with Sulfonylureas in Patients with Type 2 Diabetes Inadequately Controlled on Metformin: A Meta-Analysis of Randomized Controlled Trials. Clin Drug Investig 2019;39(6):521-531.
- 13. **Cheng L, Li YY, Hu W, Bai F, Hao HR, Yu WN, et al.** Risk of bone fracture associated with sodium-glucose cotransporter-2 inhibitor treatment: A meta-analysis of randomized controlled trials. Diabetes Metab 2019;45(5):436-445.



- 14. **Cho YK, Kang YM, Lee SE, Lee J, Park JY, Lee WJ, et al.** Efficacy and safety of combination therapy with SGLT2 and DPP4 inhibitors in the treatment of type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis. Diabetes Metab 2018;44(5):393-401.
- 15. Cosentino C, Dicembrini I, Nreu B, Mannucci E, Monami M. Nephrolithiasis and sodium-glucose co-transporter-2 (SGLT-2) inhibitors: A meta-analysis of randomized controlled trials. Diabetes Res Clin Pract 2019;155:107808.
- 16. **Cosentino F, Grant PJ, Aboyans V, Bailey CJ, Ceriello A, Delgado V, et al.** 2019 ESC Guidelines on diabetes, pre-diabetes, and cardiovascular diseases developed in collaboration with the EASD. Eur Heart J 2019.
- 17. **Crowley MJ, Diamantidis CJ, McDuffie JR, Cameron B, Stanifer J, Mock CK, et al.**Metformin use in patients with contraindications or precautions [online]. Washington (USA): Department of Veterans Affairs; 2016. [Zugriff: 23.10.2018]. URL: https://www.hsrd.research.va.gov/publications/esp/metformin.pdf.
- Dai D, Mao Y, Jin H, Zhang W. Efficacy and hypoglycemic risk of sitagliptin in obese/overweight patients with type 2 diabetes compared with GLP-1 receptor agonists: A meta-analysis. Medicine (Baltimore) 2019;98(36):e17081.
- 19. **Diabetes Canada.** 2018 Full guidelines. Canadian Journal of Diabetes 2018;42(Suppl 1).
- 20. **Dicembrini I, Nreu B, Mannucci E, Monami M.** Sodium-glucose co-transporter-2 (SGLT-2) inhibitors and cancer: A meta-analysis of randomized controlled trials. Diabetes Obes Metab 2019;21(8):1871-1877.
- 21. **Dicembrini I, Tomberli B, Nreu B, Baldereschi GI, Fanelli F, Mannucci E, et al.** Peripheral artery disease and amputations with Sodium-Glucose co-Transporter-2 (SGLT-2) inhibitors: A meta-analysis of randomized controlled trials. Diabetes Res Clin Pract 2019;153:138-144.
- 22. Dorsey-Trevino EG, Gonzalez-Gonzalez JG, Alvarez-Villalobos N, Gonzalez-Nava V, Contreras-Garza BM, Diaz Gonzalez-Colmenero A, et al. Sodium-glucose cotransporter 2 (SGLT-2) inhibitors and microvascular outcomes in patients with type 2 diabetes: systematic review and meta-analysis. J Endocrinol Invest 2019.
- 23. **Fadini GP, Bonora BM, Mayur S, Rigato M, Avogaro A.** Dipeptidyl peptidase-4 inhibitors moderate the risk of genitourinary tract infections associated with sodium-glucose cotransporter-2 inhibitors. Diabetes Obes Metab 2018;20(3):740-744.
- 24. **Feng C, Wu M, Chen Z, Yu X, Nie Z, Zhao Y, et al.** Effect of SGLT2 inhibitor on renal function in patients with type 2 diabetes mellitus: a systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. Int Urol Nephrol 2019;51(4):655-669.
- 25. **Foroutan N, Muratov S, Levine M.** Safety and efficacy of dipeptidyl peptidase-4 inhibitors vs sulfonylurea in metformin-based combination therapy for type 2 diabetes mellitus: Systematic review and meta-analysis. Clin Invest Med 2016;39(2):E48-62.
- 26. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage XII Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach § 35a SGB V: Insulin degludec (Änderung des Beschlusses vom 16. Mai 2019 / Aufhebung des Beschlusses vom 4. Dezember 2014 / Therapiekosten) vom 4. Juli 2019 [online]. Berlin (GER): G-BA; 2019. [Zugriff: 04.10.2019]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/39-261-3866/2019-07-04 AM-RL-XII_Insulin-degludec_D-405_BAnz.pdf.



- 27. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage XII Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach § 35a SGB V: Insulin degludec (Neubewertung aufgrund neuer wissenschaftlicher Erkenntnisse) vom 16. Mai 2019 [online]. Berlin (GER): G-BA; 2019. [Zugriff: 04.10.2019]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/39-261-3786/2019-05-16_AM-RL-XII_Insulin-degludec_D-405_BAnz.pdf.
- 28. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie des Gemeinsamen Bundesausschusses zur Zusammenführung der Anforderungen an strukturierte Behandlungsprogramme nach § 137f Abs. 2 SGB V (DMP-Anforderungen-Richtlinie/DMP-A-RL), zuletzt geändert am 17. Januar 2019 [online]. Berlin (GER): G-BA; 2019. [Zugriff: 04.10.2019]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/62-492-1788/DMP-A-RL 2019-01-17 iK-2019-04-01.pdf.
- 29. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage III: Übersicht über Verordnungseinschränkungen und -ausschlüsse in der Arzneimittelversorgung durch die Arzneimittel-Richtlinie und aufgrund anderer Vorschriften (§ 34 Absatz 1 Satz 6 und Absatz 3 SGB V), Hinweise zur wirtschaftlichen Verordnungsweise von nicht verschreibungspflichtigen Arzneimitteln für Kinder bis zum vollendeten 12. Lebensjahr und für Jugendliche mit Entwicklungsstörungen bis zum vollendeten 18. Lebensjahr sowie Verordnungseinschränkungen und -ausschlüsse von sonstigen Produkten; zuletzt geändert am 13. September 2019 [online]. Berlin (GER): G-BA; 2019. [Zugriff: 07.10.2019]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/83-691-566/AM-RL-III-Verordnungeinschr%C3%A4nkungen_2019-09-13.pdf.
- 30. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 1. Februar 2018 Saxagliptin/Metformin [online]. Berlin (GER): G-BA; 2018. [Zugriff: 18.10.2018]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-302/2018-02-01_Geltende-Fassung_Saxagliptin_Metformin_D-306.pdf.
- 31. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 1. November 2018 / 4. Juli 2019 Ertugliflozin/Sitagliptin [online]. Berlin (GER): G-BA; 2019. [Zugriff: 04.10.2019]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-364/2019-07-04_Geltende-Fassung_Ertuglifozin-Sitagliptin_D-361.pdf.
- 32. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 1. Oktober 2013 / 23. Januar 2014 Saxagliptin/Metformin (neues Anwendungsgebiet: Diabetes mellitus, Kombination mit einem Sulfonylharnstoff) [online]. Berlin (GER): G-BA; 2014. [Zugriff: 18.10.2018]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-66/2014-01-23_Geltende-Fassung_Saxagliptin-Metformin_D-063.pdf.
- 33. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 1. Oktober 2013 / 23. Januar 2014 Vildagliptin/Metformin [online]. Berlin (GER): G-BA; 2014. [Zugriff: 18.10.2018]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-53/2014-01-23_Geltende-Fassung_Vildagliptin-Metformin_D-048.pdf.
- 34. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach §



35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 1. Oktober 2013 / 23. Januar 2014 / 21. Mai 2015 - Vildagliptin [online]. Berlin (GER): G-BA; 2015. [Zugriff: 18.10.2018]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-151/2015-05-21_Geltende-Fassung_Vildagliptin_D-049 D-145.pdf.

- 35. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 1. September 2016 Empagliflozin [online]. Berlin (GER): G-BA; 2016. [Zugriff: 18.10.2018]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-220/2016-09-01_Geltende-Fassung_Empagliflozin_D-214.pdf.
- 36. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 1. September 2016 Empagliflozin/Metformin [online]. Berlin (GER): G-BA; 2016. [Zugriff: 18.10.2018]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-221/2016-09-01_Geltende-Fassung_Empagliflozin-Metformin_D-215.pdf.
- 37. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 4. Februar 2016 Insulin degludec/Liraglutid (neues Anwendungsgebiet: Diabetes mellitus Typ 2 in Kombination mit oralen Antidiabetika) [online]. Berlin (GER): G-BA; 2016. [Zugriff: 18.10.2018]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-182/2016-02-04_Geltende-Fassung_Insulindegludec-Liraglutid_nAWG_D-179.pdf.
- 38. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 4. September 2014 Canagliflozin [online]. Berlin (GER): G-BA; 2014. [Zugriff: 18.10.2018]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-105/2014-09-04 Geltende-Fassung Canagliflozin D-101.pdf.
- 39. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 5. Februar 2015 Canagliflozin/Metformin [online]. Berlin (GER): G-BA; 2015. [Zugriff: 18.10.2018]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-129/2015-02-05 Geltende-Fassung CanagliflozinMetformin D-124.pdf.
- 40. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 5. September 2013 / 23. Januar 2014 Lixisenatid [online]. Berlin (GER): G-BA; 2014. [Zugriff: 23.10.2018]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-63/2014-01-23 Geltende-Fassung Lixisenatid D-061.pdf.
- 41. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 6. Juni 2013 / 23. Januar 2014 / 21. Juni 2018 / 4. Juli 2019 Dapagliflozin [online]. Berlin (GER): G-BA; 2019. [Zugriff: 04.10.2019]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-338/2019-07-04_Geltende-Fassung_Dapagliflozin_D-045_D-335.pdf.
- 42. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 7. August 2014 / 21. Juni 2018 / 4. Juli 2019 Dapagliflozin/Metformin [online]. Berlin (GER): G-BA; 2019. [Zugriff: 04.10.2019]. URL:



- https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-337/2019-07-04 Geltende-Fassung Dapagliflozin-Metformin D-097 D-336.pdf.
- 43. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 15. Dezember 2016 Saxagliptin [online]. Berlin (GER): G-BA; 2016. [Zugriff: 18.10.2018]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-245/2016-12-15_Geltende-assung_Saxagliptin_D-243.pdf.
- 44. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 15. Dezember 2016 Saxagliptin/Metformin [online]. Berlin (GER): G-BA; 2016. [Zugriff: 18.10.2018]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-246/2016-12-15_Geltende-Fassung_Saxagliptin-Metformin_nAWG_D-244.pdf.
- 45. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 15. Dezember 2016 Sitagliptin/Metformin [online]. Berlin (GER): G-BA; 2016. [Zugriff: 18.10.2018]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-247/2016-12-15_Geltende-Fassung_Sitagliptin_Metformin_D-246.pdf.
- 46. Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA). Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 15. Dezember 2016 / 22. März 2019 / 4. Juli 2019 Sitagliptin [online]. Berlin (GER): G-BA; 2019. [Zugriff: 04.10.2019]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-250/2019-07-04_Geltende-Fassung_Sitagliptin_D-245_D-393.pdf.
- 47. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 15. Oktober 2015 Insulin degludec/Liraglutid [online]. Berlin (GER): G-BA; 2015. [Zugriff: 18.10.2018]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-168/2015-10-15_Geltende-Fassung_Insulindegludec_Liraglutid_D-165.pdf.
- 48. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 16. August 2018 / 4. Juli 2019 Insulin glargin/Lixisenatid [online]. Berlin (GER): G-BA; 2019. [Zugriff: 04.10.2019]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-353/2019-07-04_Geltende-Fassung_Insulin-glargin-Lixisenatid D-346.pdf.
- 49. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 16. Juli 2015 Dulaglutid [online]. Berlin (GER): G-BA; 2015. [Zugriff: 18.10.2018]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-157/2015-07-16_Geltende-Fassung_Dulaglutid_D-154.pdf.
- 50. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 16. Mai 2013 / 23. Januar 2014 Linagliptin (neues Anwendungsgebiet: Diabetes mellitus Typ 2, Kombinationstherapie mit Insulin mit oder ohne Metformin) [online]. Berlin (GER): G-BA; 2014. [Zugriff: 29.11.2018]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-49/2014-01-23 Geltende-Fassung_Linagliptin_nAWG_D-047.pdf.



- 51. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 16. Mai 2019 / 4. Juli 2019 Semaglutid [online]. Berlin (GER): G-BA; 2019. [Zugriff: 04.10.2019]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-412/2019-07-04_Geltende-Fassung_Semaglutid_D-404.pdf.
- 52. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 19. März 2015 / 16. Juli 2015 Albiglutid [online]. Berlin (GER): G-BA; 2015. [Zugriff: 18.10.2018]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-140/2015-03-19 Geltende-Fassung Albiglutid D-132.pdf.
- 53. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 20. August 2015 Insulin degludec (neues Anwendungsgebiet: Diabetes mellitus, Patienten ab 1 Jahr) [online]. Berlin (GER): G-BA; 2015. [Zugriff: 18.10.2018]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-162/2015-08-20_Geltende-Fassung_Insulin-degludec_nAWG_D-158.pdf.
- 54. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 21. Februar 2013 / 23. Januar 2014 Linagliptin [online]. Berlin (GER): G-BA; 2014. [Zugriff: 18.10.2018]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-37/2014-01-23_Geltende-Fassung_Linagliptin_D-035.pdf.
- 55. **Giugliano D, Maiorino MI, Longo M, Bellastella G, Chiodini P, Esposito K.** Type 2 diabetes and risk of heart failure: a systematic review and meta-analysis from cardiovascular outcome trials. Endocrine 2019;65(1):15-24.
- 56. Gomes GKA, De Camargos Ramos AI, De Sousa CT, Sanches C, Pereira ML, Baldoni AO. Linagliptin safety profile: A systematic review. Prim Care Diabetes 2018;12(6):477-490.
- 57. **Gu J, Meng X, Guo Y, Wang L, Zheng H, Liu Y, et al.** The efficacy and safety of liraglutide added to metformin in patients with diabetes: a meta-analysis of randomized controlled trials. Sci Rep 2016;6:32714.
- 58. Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (IQWiG). Bewertung der Studie LEADER zu Liraglutid; Rapid Report; Auftrag A17-09 [online]. Köln (GER): IQWiG; 2017. [Zugriff: 24.10.2018]. (IQWiG-Berichte; Band 530). URL: https://www.iqwig.de/download/A17-09_Bewertung-der-Studie-LEADER-zu-Liraglutid_Rapid-Report_V1-0.pdf.
- 59. **Jingfan Z, Ling L, Cong L, Ping L, Yu C.** Efficacy and safety of sodium-glucose cotransporter-2 inhibitors in type 2 diabetes mellitus with inadequate glycemic control on metformin: a meta-analysis. Arch Endocrinol Metab 2019.
- 60. **Kanters S, Wilkinson L, Vrazic H, Sharma R, Lopes S, Popoff E, et al.** Comparative efficacy of once-weekly semaglutide versus SGLT-2 inhibitors in patients inadequately controlled with one to two oral antidiabetic drugs: a systematic literature review and network meta-analysis. BMJ Open 2019;9(7):e023458.
- 61. **Keshavarz K, Lotfi F, Sanati E, Salesi M, Hashemi-Meshkini A, Jafari M, et al.** Linagliptin versus sitagliptin in patients with type 2 diabetes mellitus: a network meta-analysis of randomized clinical trials. Daru 2017;25(1):23.



- 62. **Li D, Shi W, Wang T, Tang H.** SGLT2 inhibitor plus DPP-4 inhibitor as combination therapy for type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis. Diabetes Obes Metab 2018;20(8):1972-1976.
- 63. **Li D, Yang JY, Wang T, Shen S, Tang H.** Risks of diabetic foot syndrome and amputation associated with sodium glucose co-transporter 2 inhibitors: A Meta-analysis of Randomized Controlled Trials. Diabetes Metab 2018;44(5):410-414.
- 64. **Li X, Li T, Cheng Y, Lu Y, Xue M, Xu L, et al.** Effects of SGLT2 inhibitors on fractures and bone mineral density in type 2 diabetes: An updated meta-analysis. Diabetes Metab Res Rev 2019:e3170.
- 65. **Li X, Qie S, Wang X, Zheng Y, Liu Y, Liu G.** The safety and efficacy of once-weekly glucagon-like peptide-1 receptor agonist semaglutide in patients with type 2 diabetes mellitus: a systemic review and meta-analysis. Endocrine 2018;62(3):535-545.
- 66. **Liao HW, Wu YL, Sue YM, Lee M, Ovbiagele B.** Sodium-glucose cotransporter 2 inhibitor plus pioglitazone vs pioglitazone alone in patients with diabetes mellitus: A systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. Endocrinol Diabetes Metab 2019;2(1):e00050.
- 67. **Liu FP, Dong JJ, Yang Q, Xue XZ, Ren ZF, Gan YZ, et al.** Glucagon-like peptide 1 receptor agonist therapy is more efficacious than insulin glargine for poorly controlled type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis. J Diabetes 2015;7(3):322-328.
- 68. **Liu W, Yang X, Huang J.** Efficacy and Safety of Insulin Degludec versus Insulin Glargine: A Systematic Review and Meta-Analysis of Fifteen Clinical Trials. Int J Endocrinol 2018;2018:8726046.
- 69. **Madsen KS, Kähler P, Kähler LKA, Madsbad S, Gnesin F, Metzendorf MI, et al.** Metformin and second- or third-generation sulphonylurea combination therapy for adults with type 2 diabetes mellitus. Cochrane Database of Systematic Reviews [online]. 2019(4):Cd012368. URL: http://dx.doi.org/10.1002/14651858.CD012368.pub2.
- 70. **Maiorino MI, Chiodini P, Bellastella G, Scappaticcio L, Longo M, Esposito K, et al.** Free and fixed-ratio combinations of basal insulin and GLP-1 receptor agonists versus basal insulin intensification in type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. Diabetes Obes Metab 2018;20(9):2309-2313.
- 71. **Maiorino MI, Chiodini P, Bellastella G, Scappaticcio L, Longo M, Giugliano D, et al.** The good companions: insulin and glucagon-like peptide-1 receptor agonist in type 2 diabetes. A systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. Diabetes Res Clin Pract 2019;154:101-115.
- 72. **Mearns ES, Saulsberry WJ, White CM, Kohn CG, Lemieux S, Sihabout A, et al.** Efficacy and safety of antihyperglycaemic drug regimens added to metformin and sulphonylurea therapy in Type 2 diabetes: a network meta-analysis. Diabet Med 2015;32(12):1530-1540.
- 73. **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.
- 74. **Men P, Li XT, Tang HL, Zhai SD.** Efficacy and safety of saxagliptin in patients with type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis. PLoS One 2018;13(5):e0197321.



- 75. **Men P, Qu S, Luo W, Li C, Zhai S.** Comparison of lixisenatide in combination with basal insulin vs other insulin regimens for the treatment of patients with type 2 diabetes inadequately controlled by basal insulin: Systematic review, network meta-analysis and cost-effectiveness analysis. Diabetes Obes Metab 2019 [Epub ahead of print].
- 76. Milder TY, Stocker SL, Abdel Shaheed C, McGrath-Cadell L, Samocha-Bonet D, Greenfield JR, et al. Combination Therapy with an SGLT2 Inhibitor as Initial Treatment for Type 2 Diabetes: A Systematic Review and Meta-Analysis. J Clin Med 2019;8(1).
- 77. **Min SH, Yoon JH, Moon SJ, Hahn S, Cho YM.** Combination of sodium-glucose cotransporter 2 inhibitor and dipeptidyl peptidase-4 inhibitor in type 2 diabetes: a systematic review with meta-analysis. Sci Rep 2018;8(1):4466.
- 78. **Mishriky BM, Cummings DM, Powell JR, Sewell KA, Tanenberg RJ.** Comparing onceweekly semaglutide to incretin-based therapies in patients with type 2 diabetes: a systematic review and meta-analysis. Diabetes Metab 2019;45(2):102-109.
- 79. **Mishriky BM, Cummings DM, Tanenberg RJ.** The efficacy and safety of DPP4 inhibitors compared to sulfonylureas as add-on therapy to metformin in patients with Type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis. Diabetes Res Clin Pract 2015;109(2):378-388.
- 80. **Mishriky BM, Tanenberg RJ, Sewell KA, Cummings DM.** Comparing SGLT-2 inhibitors to DPP-4 inhibitors as an add-on therapy to metformin in patients with type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis. Diabetes Metab 2018;44(2):112-120.
- 81. **Monami M, Zannoni S, Pala L, Silverii A, Andreozzi F, Sesti G, et al.** Effects of glucagon-like peptide-1 receptor agonists on mortality and cardiovascular events: A comprehensive meta-analysis of randomized controlled trials. Int J Cardiol 2017;240:414-421.
- 82. **National Institute for Health and Care Excellence (NICE).** Type 2 diabetes in adults: management (last updated August 2019) [online]. London (GBR): 2019. [Zugriff: 04.10.2019]. (NICE guidelines; Band 28). URL: https://www.nice.org.uk/guidance/ng28/evidence/full-guideline-pdf-78671532569.
- 83. Qaseem A, Barry MJ, Humphrey LL, Forciea MA, Clinical Guidelines Committee of the American College of Physicians. Oral Pharmacologic Treatment of Type 2 Diabetes Mellitus: A Clinical Practice Guideline Update From the American College of Physicians. Ann Intern Med 2017;166(4):279-290.
- 84. **Qian D, Zhang T, Tan X, Zheng P, Liang Z, Xie J, et al.** Comparison of antidiabetic drugs added to sulfonylurea monotherapy in patients with type 2 diabetes mellitus: A network meta-analysis. PLoS One 2018;13(8):e0202563.
- 85. **Scottish Intercollegiate Guidelines Network (SIGN).** Pharmacological management of glycaemic control in people with type 2 diabetes [online]. Edinburgh (GBR): SIGN; 2017. [Zugriff: 23.10.2018]. (SIGN publication; Band 154). URL: http://www.sign.ac.uk/assets/sign154.pdf.
- 86. **Singh AK, Singh R.** Heart failure hospitalization with SGLT-2 inhibitors: a systematic review and meta-analysis of randomized controlled and observational studies. Expert Rev Clin Pharmacol 2019;12(4):299-308.
- 87. **Singh S, Wright E. Jr., Kwan AY, Thompson JC, Syed IA, Korol EE, et al.** Glucagon-like peptide-1 receptor agonists compared with basal insulins for the treatment of type 2 diabetes mellitus: a systematic review and meta-analysis. Diabetes Obes Metab 2017;19(2):228-238.



- 88. **Toyama T, Neuen BL, Jun M, Ohkuma T, Neal B, Jardine MJ, et al.** Effect of SGLT2 inhibitors on cardiovascular, renal and safety outcomes in patients with type 2 diabetes mellitus and chronic kidney disease: A systematic review and meta-analysis. Diabetes Obes Metab 2019;21(5):1237-1250.
- 89. Vos RC, Van Avendonk MJ, Jansen H, Goudswaard AN, Van den Donk M, Gorter K, et al. Insulin monotherapy compared with the addition of oral glucose-lowering agents to insulin for people with type 2 diabetes already on insulin therapy and inadequate glycaemic control. Cochrane Database of Systematic Reviews [online]. 2016(9):Cd006992. URL: http://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1002/14651858.CD006992.pub2/abstract.
- 90. **Wang A, Yang K, Wang T, Zhang N, Tang H, Feng X.** Effects of sodium-glucose cotransporter 2 inhibitors on risk of venous thromboembolism in patients with type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis. Diabetes Metab Res Rev 2019:e3174.
- 91. **Wang B, Sun Y, Sang Y, Liu X, Liang J.** Comparison of dipeptidyl peptidase-4 inhibitors and pioglitazone combination therapy versus pioglitazone monotherapy in type 2 diabetes: A system review and meta-analysis. Medicine (Baltimore) 2018;97(46):e12633.
- 92. **Wang K, Zhang Y, Zhao C, Jiang M.** SGLT-2 Inhibitors and DPP-4 Inhibitors as Second-Line Drugs in Patients with Type 2 Diabetes: A Meta-Analysis of Randomized Clinical Trials. Horm Metab Res 2018;50(10):768-777.
- 93. **Wei ZG, Wang MC, Zhang HH, Wang ZY, Wang GN, Wei FX, et al.** PRISMA-efficacy and safety of lixisenatide for type 2 diabetes mellitus: A meta-analysis of randomized controlled trials. Medicine (Baltimore) 2018;97(51):e13710.
- 94. **World Health Organizatin (WHO).** Guidelines on second-and third-line medicines and type of insulin for the control of blood glucose levels in non-pregnant adults with diabetes mellitus [online]. WHO; 2018. [Zugriff: 24.10.2018]. URL: https://www.who.int/diabetes/publications/guidelines-diabetes-medicines/en/.
- 95. **Yamani N, Usman MS, Akhtar T, Fatima K, Asmi N, Khan MS.** Sodium-glucose cotransporter 2 inhibitors for the prevention of heart failure in type 2 diabetes: A systematic review and meta-analysis. Eur J Prev Cardiol 2019:2047487319841936.
- 96. Yang T, Lu M, Ma L, Zhou Y, Cui Y. Efficacy and tolerability of canagliflozin as add-on to metformin in the treatment of type 2 diabetes mellitus: a meta-analysis. Eur J Clin Pharmacol 2015;71(11):1325-1332.
- 97. Yang Y, Chen S, Pan H, Zou Y, Wang B, Wang G, et al. Safety and efficiency of SGLT2 inhibitor combining with insulin in subjects with diabetes: Systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. Medicine (Baltimore) 2017;96(21):e6944.
- 98. **Yoon JH, Min SH, Ahn CH, Cho YM, Hahn S.** Comparison of non-insulin antidiabetic agents as an add-on drug to insulin therapy in type 2 diabetes: a network meta-analysis. Sci Rep 2018;8(1):4095.
- 99. **Zaccardi F, Dhalwani NN, Dales J, Mani H, Khunti K, Davies MJ, et al.** Comparison of glucose-lowering agents after dual therapy failure in type 2 diabetes: A systematic review and network meta-analysis of randomized controlled trials. Diabetes Obes Metab 2018;20(4):985-997.
- 100. **Zelniker TA, Wiviott SD, Raz I, Im K, Goodrich EL, Bonaca MP, et al.** SGLT2 inhibitors for primary and secondary prevention of cardiovascular and renal outcomes in type 2 diabetes: a systematic review and meta-analysis of cardiovascular outcome trials. Lancet 2019;393(10166):31-39.



- 101. **Zelniker TA, Wiviott SD, Raz I, Im K, Goodrich EL, Furtado RHM, et al.** Comparison of the Effects of Glucagon-Like Peptide Receptor Agonists and Sodium-Glucose Cotransporter 2 Inhibitors for Prevention of Major Adverse Cardiovascular and Renal Outcomes in Type 2 Diabetes Mellitus. Circulation 2019;139(17):2022-2031.
- 102. **Zhang YJ, Han SL, Sun XF, Wang SX, Wang HY, Liu X, et al.** Efficacy and safety of empagliflozin for type 2 diabetes mellitus: Meta-analysis of randomized controlled trials. Medicine (Baltimore) 2018;97(43):e12843.
- 103. Zheng SL, Roddick AJ, Aghar-Jaffar R, Shun-Shin MJ, Francis D, Oliver N, et al. Association Between Use of Sodium-Glucose Cotransporter 2 Inhibitors, Glucagon-like Peptide 1 Agonists, and Dipeptidyl Peptidase 4 Inhibitors With All-Cause Mortality in Patients With Type 2 Diabetes: A Systematic Review and Meta-analysis. JAMA 2018;319(15):1580-1591.
- 104. **Zhong X, Zhang T, Liu Y, Wei X, Zhang X, Qin Y, et al.** Effects of three injectable antidiabetic agents on glycaemic control, weight change and drop-out in type 2 diabetes suboptimally controlled with metformin and/or a sulfonylurea: A network meta-analysis. Diabetes Res Clin Pract 2015;109(3):451-460.
- 105. **Zhou W, Tao J, Zhou X, Chen H.** Insulin Degludec, a Novel Ultra-Long-Acting Basal Insulin versus Insulin Glargine for the Management of Type 2 Diabetes: A Systematic Review and Meta-Analysis. Diabetes Ther 2019;10(3):835-852.
- Thuang XD, He X, Yang DY, Guo Y, He JG, Xiao HP, et al. Comparative cardiovascular outcomes in the era of novel anti-diabetic agents: a comprehensive network meta-analysis of 166,371 participants from 170 randomized controlled trials. Cardiovasc Diabetol 2018;17(1):79.



Anhang

Abbildung 1: Overall network of evidence of semaglutide, SGLT-2is and other treatments for type II diabetes that is uncontrolled using 1-2 oral antidiabetics. Kanters et al., 2019 [60].

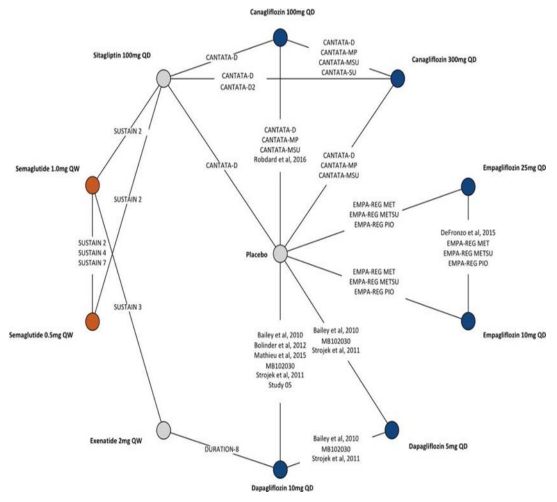




Abbildung 2: Network plot for all studies Zhuang XD et al., [106]

Figure 2. Network Plot for All Studies

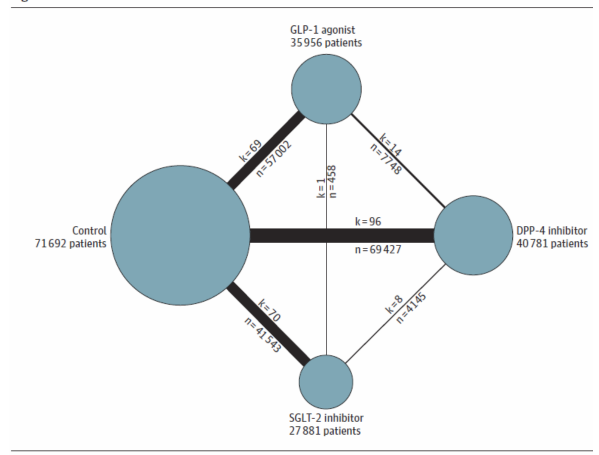




Abbildung 2: Network plot of treatment comparisons Zhuang XD et al., [106]

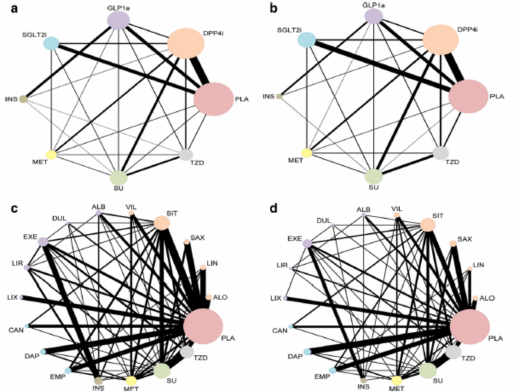


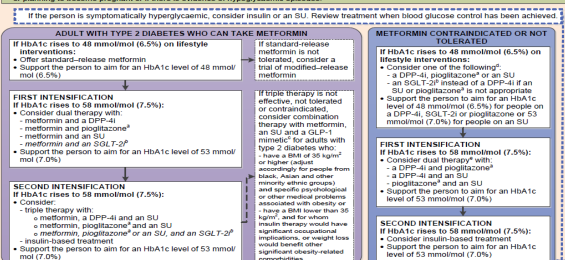
Fig. 1 Network plot of treatment comparisons for major adverse cardiovascular events (MACE) and all-cause mortality. **a** Categorized drugs comparisons for MACE; **b** Categorized drugs comparisons for all-cause mortality; **c** Individual drugs comparisons for MACE; **d** Individual drugs comparisons for MACE; **d** Individual drugs comparisons for all-cause mortality. The size of the nodes represents the number of trials that study the treatments. Direct comparison of treatments is linked with a line, the thickness of which represents the number of trials that assess the comparison. *SGLT2i* sodium-glucose co-transporter 2 inhibitor(s), *GLP1ra* glucagon-like peptide-1 receptor agonist(s), *DPP4i* dipeptidyl peptidase 4 inhibitor(s), *TZD* thiazolidinedione, *MET* metformin, *SU* sulfonylurea, *INS* insulin, *PLA* placebo, *VIL* vildagliptin, *EMP* empagliflozin, *LIX* lixisenatide, *ALO* alogliptin, *EXE* exenatide, *LIR* liraglutide, *CAN* canagliflozin, *DAP* dapagliflozin, *DUL* dulaglutide, *SIT* sitagliptin, *LIN* linagliptin, *ALB* albiglutide, *SAX* saxagliptin



NICE 2015/2019: Type 2 diabetes in adults: management (last updated August 2019)

Algorithm for blood glucose lowering therapy

- Reinforce advice on diet, lifestyle and adherence to drug treatment.
- Agree an individualised HbA1c target based on: the person's needs and circumstances including preferences, comorbidities, risks from polypharmacy and tight blood glucose longer-term risk-reduction benefits. Where appropriate, support the person to aim for the HbA1c levels in the algorithm. Measure HbA1c levels at 3/6 monthly intervals, as applian HbA1c target lower than target with no hypoglycaemia, encourage them to maintain it. Be aware that there are other possible reasons for a low HbA1c level.
- Base choice of drug treatment on: effectiveness, safety (see MHRA guidance), tolerability, the person's individual clinical circumstances, preferences and needs, available lice combinations, and cost (if 2 drugs in the same class are appropriate, choose the option with the lowest acquisition cost).
- Do not routinely offer self-monitoring of blood glucose levels unless the person is on insulin, on oral medication that may increase their risk of hypoglycaemia while driving or or planning to become pregnant or if there is evidence of hypoglycaemic episodes.



Insulin-based treatmen

- When starting insulin, and continue metformi contraindications or int need for other blood gl
- Offer NPH insulin once need
- Consider starting both either separately or as insulin (particularly if H
- insulin (particularly if H higher). Consider, as an alternatinsulin determir or glarg assistance to inject ins recurrent symptomatic would otherwise need combination with oral b
- Consider pre-mixed (bi include short-acting ins pre-mixed (biphasic) p acting human insulin p prefers injecting insulin hypoglycaemia is a pro-rise markedly after me-Only offer a GLP-1 mir
- insulin with specialist of support from a consult
- Monitor people on insu regimen
- An SGLT-2i in combina other antidiabetic drug-

Abbreviations: ^{CPF-di}Dipeptidyl peptidase-4 inhibitor, ^{GLP-1}Glucagon-like peptide-1, ^{SGLT-2]}Sodium-glucose cotransporter 2 inhibitors, ^{SU}Sulfonylurea. Recommendations that cover DPP-4 inhibitors, ^{GLP-1}Glucagon-like peptide-1, ^{SGLT-2]}Sodium-glucose cotransporter 2 inhibitors, ^{SU}Sulfonylurea. Recommendations that cover DPP-4 inhibitors, ^{GLP-1}Glucagon-like peptide-1, ^{SGLT-2]}Sodium-glucose cotransporter 2 inhibitors, ^{SU}Sulfonylurea. Recommendations that cover DPP-4 inhibitors, ^{GLP-1}Glucagon-like peptide-1, ^{SGLT-2]}Sodium-glucose cotransporter 2 inhibitors, ^{SU}Sulfonylurea. Recommendations that cover DPP-4 inhibitors, ^{GLP-1}Glucagon-like peptide-1, ^{SGLT-2]}Sodium-glucose in state of the drug. Pioglitazone is associated with an increased risk of heart failure, bladder can characteristic perturbations, including increased gas, should be carefully evaluated before treatment: see the manufacturers' summaries of product characteristics for details. Medicines and Healthcan (MHTA) guidance (2011) advises that 'prescribers should be carefully evaluated before treatment: see the manufacturers' summaries of product characteristics for details. Medicines and Healthcan (MHTA) guidance (2011) advises that 'prescribers should be carefully evaluated before treatment: see the manufacturers' summaries of product characteristics for details. Medicines and Healthcan (MHTA) guidance (2011) advises that 'prescribers should be applied as options and adapaglificzin, respectively. All three SGLT-2 inhibitors details. Medicines and the under certain conditions, as options in triple therapy repended as options in dual the under certain conditions, as options in triple therapy prepared in people taking SGLT-2 inhibitors are recommended as options in adults in whom metformin is contraindicated or not tolerate stating SGLT-2 inhibitors after a scalagificzin or empaglificzin or empaglificzin or should page the scalaging the SGLT-2 inhibitors and the scalagificzin or empaglificzin or empaglificzin or should gas and as we