



196 - SEMAGLUTIDA ORAL: EXPERIENCIA PRELIMINAR EN UNA UNIDAD DE ENDOCRINOLOGÍA

R. Reyes García

Endocrinología y Nutrición. Hospital Universitario Torrecárdenas. Almería.

Resumen

Introducción: Semaglutida oral es un arGLP1 de comercialización reciente en nuestro país. Analizar la experiencia y los resultados clínicos en vida real, así como el perfil de uso y la dosis utilizada, puede ayudar a identificar áreas de mejora en el uso clínico de este fármaco.

Métodos: Análisis preliminar del perfil prescripción en una unidad de endocrinología. Se analizaron datos de las prescripciones de semaglutida oral, con fecha hasta 31 de mayo de 2022. Se evaluaron aspectos preliminares relativos a la dosis utilizada y al tratamiento previo antidiabético.

Resultados: Se presentan datos preliminares, que se ampliarán para su presentación en el congreso. De los pacientes analizados en este análisis preliminar ($n = 30$), se suspendió el tratamiento por intolerancia digestiva en 3 pacientes. En la mitad de los pacientes evaluados se prescribió la dosis máxima de semaglutida (14 mg/24 horas), con ajuste de dosis desde la dosis inicial. En 5 de los pacientes se consideró adecuado iniciar y mantener una dosis de 3 mg hasta la siguiente revisión en consulta. En 7 de los pacientes evaluados se realizaba tratamiento previo con otro arGLP1 subcutáneo semanal, y se decidió el cambio para optimizar e individualizar el tratamiento.

Conclusiones: La identificación del perfil de prescripción de semaglutida oral y la evaluación de datos en vida real puede ayudar a identificar áreas de mejora y desarrollar estrategias de optimización.