Linea Guida della Società Italiana di Medicina Interna (SIMI), della Associazione Medici Diabetologi (AMD), della Società Italiana di Diabetologia (SID), della Federazione Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti (FADOI), della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria (SIGG) e dell'Associazione Nazionale Infermieri di Medicina (ANIMO)

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico















Linea guida pubblicata nel Sistema Nazionale Linee Guida Roma, 20 febbraio 2023

SIMI-Società Italiana di Medicina Interna
AMD-Associazione Medici Diabetologi
SID-Società Italiana di Diabetologia
FADOI-Federazione Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti
SIGG-Società Italiana di Gerontologia e Geriatria
ANIMO-Associazione Nazionale Infermieri di Medicina

Linea Guida della Società Italiana di Medicina Interna (SIMI), della Associazione dei Medici Diabetologi (AMD), della Società Italiana di Diabetologia (SID), della Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti (FADOI), della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria (SIGG) e dell'Associazione Nazionale Infermieri di Medicina (ANIMO)

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Sommario

LISTA ABBREVIAZIONI ED ACRONIMI

LG: Linea Guida	
PICO: P: problema/ paziente/popolazione; I: intervento; C: confronto/controllo; O: outcome	
CDI: Conflitto Di Interesse	
RCT: Randomized Controlled Trial	
OR: Odds Ratio	
IC: Intervallo di Confidenza	
RR: Rischio Relativo	
MD: Mean Difference	
QALY: Quality Adjusted Life Years (anni di vita aggiustati per qualità)	
BMI: Body Mass Index	
RT-CGM: Real-Time Continuous Glucose Monitoring	
FGM: Flash Glucose Monitoring	
MDI: Multiple Daily Injections	

GRUPPO DI SVILUPPO DELLA LINEA GUIDA

COORDINATORE

Prof. Domenico Cucinotta - Medico, Internista - già Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Università di Messina

MEMBRI DEL PANEL

Nome Qualifica professionale Affiliazione

Alberto Aglialoro	Medico, Diabetologo	Servizio di Diabetologia,	
		Endocrinologia e Malattie	
		Metaboliche, Presidio	
		Ospedaliero "Villa Scassi" ASL 3	
		Genovese	
Gabriella Bordin	Infermiere coordinatore	Già UO Medicina Interna	
		Castelfranco Veneto, AULSS2	
		Marca Trevigiana	
Salvatore Corrao (co-chair	Medico, Internista	Dipartimento di Medicina	
metodologico)		Interna e Specialistica,	
		Università di Palermo	
Elisa Forte	Medico, Diabetologo	Già SC Diabetologia 2- ASL	
		Latina	

Andrea Giaccari	Medico, Endocrinologo	Centro per le Malattie
		Endocrine e Metaboliche,
		Fondazione Policlinico A.
		Gemelli e Università Cattolica
		del Sacro Cuore, Roma
Ada Maffettone	Medico, Internista	UOC di Medicina Interna ad
		Indirizzo Cardiovascolare e
		Dismetabolico AO Ospedale dei
		Colli, Napoli
Fabio Monzani	Medico, Geriatra	UOC Geriatria Universitaria,
		Azienda Ospedaliera
		Universitaria Pisa
Raffaele Napoli	Medico, Internista	Dipartimento di Scienze
		Mediche Traslazionali,
		Università Federico II e Istituto
		di Oncologia e Endocrinologia
		Sperimentale CNR, Napoli.
Maurizio Nizzoli	Medico, Endocrinologo	U.O.C Endocrinologia e
		Malattie Metaboliche
		Ospedale Morgagni –
		Pierantoni, Forlì
Ruggero Pastorelli	Medico, Internista	Già U.O.C. Medicina Interna
		Ospedale L. Parodi Delfino,

		Colleferro, Roma	
Basilio Pintaudi (developer)	Medico, Diabetologo	SC Diabetologia, Grande	
		Ospedale Metropolitano	
		Niguarda, Milano, Italia	
Massimo Porta	Medico, Internista	Dipartimento di Scienze	
		Mediche, Università di Torino	
Francesco Purrello	Medico, Internista	Dipartimento di Medicina	
		Clinica e Sperimentale,	
		Università di Catania	
Maria Rosaria Rizzo	Medico, Geriatra	Dipartimento di Scienze	
		Mediche e Chirurgiche	
		Avanzate, Università della	
		Campania L. Vanvitelli, Napoli	
<i>Umberto Restelli,</i> con la	Farmaco-economisti	LIUC Università Cattaneo,	
colaborazione di <i>Sofia Silvola</i>		Castellanza (VR)	
Angelo Scuteri	Medico, Geriatra	Dipartimento di Scienze	
		Mediche e Sanità Pubblica,	
		Università di Cagliari	
Rita Stara	Rappresentante dei pazienti	Fe.D.E.R. – Federazione	
		Diabete Emilia Romagna	
Elena Succurro	Medico, Internista	Dipartimento di Scienze	
		Mediche e Chirurgiche,	
		Università M.G.di Catanzaro	

EVIDENCE REVIEW TEAM

Federica Agugliaro, Dipartimento di Medicina Interna e Specialistica, Università di Palermo
Fabio Falcone

Marika Lo Monaco

Francesco Manno

Giuseppe Natoli

"

Laura Priola

"

REVISORI ESTERNI

Carlo Bruno Giorda, Medico Diabetologo, SC Malattie Metaboliche e Diabetologia, ASLTorino 5

Giuseppe Paolisso, Medico Internista, Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche Avanzate,
Università della Campania Luigi Vanvitelli, Napoli

Roberto Pontremoli, Medico Internista, Dipartimento di Medicina Interna e Specialità Mediche,
Università di Genova

POLICY PER LA GESTIONE DEL CONFLITTO DI INTERESSE

La valutazione degli interessi dei membri del gruppo di lavoro della LG "La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico" è finalizzata alla determinazione dei casi di conflitto di interesse per ciascun PICO e delle misure da intraprendere per la loro gestione nel corso dello sviluppo della LG. Questa valutazione sibasa sulla policy per la gestione del conflitto di interessi nello sviluppo delle Linee Guida dell'ISS descritta nel Manuale metodologico per la produzione di linee guida di pratica clinica.

Ogni singolo interesse viene valutato in base alla sua natura e tipologia, rilevanza in termini di specificità rispetto all'argomento della LG e di valore finanziario, periodo e durata. La valutazione tiene conto delle seguenti informazioni utili a determinare la misura in cui ci si potrebbe ragionevolmente attendere che l'interesse influenzi il giudizio dell'esperto:

- tipologia dell'interesse
- rilevanza in termini di specificità rispetto all'argomento della LG
- periodo e durata
- posizione dell'esperto nell'organizzazione e/o nell'attività in questione nel caso di interesse istituzionale.

Riguardo la tipologia di interesse, si distingue fra:

1. interessi economici: le relazioni finanziarie con organizzazioni che investono direttamente in prodotti o servizi rilevanti per l'argomento trattato. Ci si riferisce a qualunque valore monetario

riferito al pagamento diretto per servizi, partecipazioni azionarie, stock options o altre quote di

partecipazione, proprietà sui diritti intellettuali (patenti, copyright royalties).

All'interno di questa tipologia, si distingue fra:

a) interesse economico personale, cioè riferito a opportunità di guadagno economico per sé;

b) interesse economico familiare, cioè riferito a opportunità di guadagno economico per i propri

familiari:

c) interesse economico istituzionale, cioè riferito a un pagamento o altro beneficio ricevuto non

personalmente dal soggetto ma dal dipartimento o struttura in cui esso opera e/o ha

responsabilità gestionali.

2. interessi economici indiretti (o interessi intellettuali): si riferiscono ad avanzamenti di carriera,

prestigio sociale e convinzioni personali.

Sia gli interessi economici sia gli interessi intellettuali possono essere:

i. specifici: direttamente associati all'argomento oggetto della LG

ii. non-specifici: non direttamente associati all'argomento oggetto della LG.

Sulla base della valutazione, a ogni interesse è stato assegnato uno dei tre livelli di potenziale

9

conflitto:

• Livello 1: minimo o insignificante

• Livello 2: potenzialmente rilevante

• Livello 3: rilevante.

Ad ognuno dei tre livelli di conflitto, corrispondono delle misure da intraprendere per la loro gestione.

Per il livello 1 le possibilità sono: a) Nessuna misura (piena partecipazione ai lavori).

Per il livello 2 le possibilità sono: b) piena partecipazione ai lavori con disclosure pubblicadell'interesse nel documento finale della LG o sul sito in seguito alla pubblicazione della raccomandazione cui l'interesse si riferisce; c) esclusione parziale dai lavori (dalla parte di riunione o lavoro attinente l'interesse dichiarato e dal relativo processo decisionale).

Per il livello 3 le possibilità sono: c) esclusione parziale dai lavori (dalla parte di riunione o lavoro attinente l'interesse dichiarato e dal relativo processo decisionale); d) esclusione totale.

L'interesse è considerato minimo o insignificante (livello 1) se è improbabile che influenzi il giudizio del soggetto. In questo caso, non è necessario intraprendere alcuna azione.

Nel caso del livello 2 (interesse potenzialmente rilevante), si indica l'applicazione di una delleseguenti misure per la gestione del conflitto:

- piena partecipazione ai lavori con disclosure pubblica dell'interesse nel documento finale dellaLG o sul sito in seguito alla pubblicazione della raccomandazione cui l'interesse si riferisce. Si applica per gli interessi considerati relativamente minori.
- esclusione parziale dai lavori, come per esempio esclusione dalla parte di riunione o lavoro attinente l'interesse dichiarato e dal relativo processo decisionale. È utilizzata per permettere ai membri del Panel di accedere alle conoscenze o opinioni degli esperti più qualificati, avendo però presente i loro bias potenziali.

Nel caso del livello 3 (interesse rilevante), si indica l'applicazione di una delle seguenti misure per la gestione del conflitto:

- esclusione parziale dai lavori, come per esempio esclusione dalla parte di riunione o lavoro

attinente l'interesse dichiarato e dal relativo processo decisionale.

- esclusione totale, cioè la limitazione alla partecipazione a qualsiasi parte della riunione o del

processo. Si applica quando la natura dell'interesse è troppo significativa rispetto agli obiettivi

generali o laddove limitare il coinvolgimento dell'esperto ad una parte dei lavori non avrebbe

senso.

Nel caso in cui un interesse dichiarato sia ritenuto potenzialmente o palesemente rilevante

(livello2 e 3), per decidere la misura da intraprendere è stato considerato il contributo, i compiti e

le funzioni dell'esperto nel Panel rispetto alla disponibilità di esperti alternativi con le competenze

richieste, ed è stata commisurata la natura, il tipo e la portata dell'interesse (cioè la misura in cui ci

si può ragionevolmente attendere che l'interesse influenzi il giudizio dell'esperto), all'adeguatezza

delle azioni e opzioni disponibili per garantire l'indipendenza e l'integrità del processo decisionale.

Nei casi in cui l'interesse valutato sia di livello 3 è necessario indicare la motivazione per

l'inclusione del membro con CDI rilevante nel Panel.

DICHIARAZIONE POTENZIALI CONFLITTI DI INTERESSE

Tutti i membri del panel e i membri dell'evidence review team hanno compilato il modulo per la

dichiarazione dei conflitti di interesse sviluppato dal CNEC (Centro Nazionale per l'Eccellenza

Clinica, la Qualità e la sicurezza delle prove). Tutti i conflitti di interesse rilevati sono stati discussi

collegialmente al fine di valutare il livello di confitto che è stato, all'unanimità, giudicato di livello 1

per tutti i componenti del panel e dell'evidence review team; pertanto, tutti i membri hanno partecipato a tutte le fasi del processo di costruzione delle presenti linee guida.

Di seguito la sintesi delle dichiarazioni dei singoli membri.

PANEL

Aglialoro Alberto	Nessun conflitto				
Bordin Gabriella	Nessun conflitto				
Corrao Salvatore	Nessun conflitto				
Cucinotta Domenico	Nessun conflitto				
Forte Elisa	Nessun conflitto				
Giaccari Andrea	Nessun conflitto				
Maffettone Ada	Nessun conflitto				
Monzani Fabio	Ha ricevuto sovvenzioni e compensi per attività di ricerca e attività				
	foramtiva da Bayer, Bruno Farmaceutici e Boehringer Ingelheim				
Napoli Raffaele	Ha ricevuto compensi per consulenze, attività formative o congressuali d				
	Astra Zeneca, Novo Nordisk, Sanofi, Lilly e Boehringer, MSD				
Nizzoli Maurizio	Nessun conflitto				
Pastorelli Ruggero	Nessun conflitto				
Pintaudi Basilio	Ha ricevuto compensi per consulenze, attività formative o congressuali da				
	Eli Lilly, Novo Nordisk e MSD				
Porta Massimo	Nessun conflitto				
Purrello Francesco	Nessun conflitto				
Restelli Umberto	Nessun conflitto				

Rizzo Maria Rosaria	Ha ricevuto compensi per consulenze, attività formative o congressuali da		
	Abbot Diabetes Care		
Scuteri Angelo	Nessun conflitto		
Stara Rita Lidia	Nessun conflitto		
Succurro Elena	Ha avuto compensi per consulenze, attività formative o congressuali da		
	Novo Nodisk e Eli Lilly		

EVIDENCE REVIEW TEAM

Agugliaro Federica	Nessun conflitto
Falcone Fabio	Nessun conflitto
Lo Monaco Marika	Nessun conflitto
Manno Francesco	Nessun conflitto
Natoli Giuseppe	Nessun conflitto
Priola Laura	Nessun conflitto

REVISORI ESTERNI

Giorda Carlo Bruno	Nessun conflitto
Paolisso Giuseppe	Ha avuto compensi per consulenze, attività formative o congressuali da
	Amarin
Pontremoli Roberto	Ha avuto compensi per consulenze, attività formative o congressuali da
	Lilly

PUNTI CHIAVE PER L'INTERPRETAZIONE DELLE RACCOMANDAZIONI

Graduazione della qualità delle prove

QUALITÀ ALTA: Alto grado di confidenza nei risultati. È molto improbabile che ulteriori studi possano cambiare la fiducia nella stima di effetto

QUALITÀ MODERATA: Discreto grado di confidenza nei risultati. È probabile che ulteriori studi possano confermare o cambiare la fiducia nella stima di effetto

QUALITÀ BASSA. I risultati sono poco credibili. È necessaria ulteriore ricerca per ottenere stime affidabili sugli effetti positivi e negativi dell'intervento.

QUALITÀ MOLTO BASSA. I dati esaminati sono totalmente inaffidabili. Non è possibile fare affidamento sulle stime di effetto disponibili.

Interpretazione delle raccomandazioni

Raccomandazione forte

- per i clinici: la maggior parte dei pazienti deve ricevere l'intervento raccomandato;
- per i pazienti: la quasi totalità dei pazienti correttamente informati si comporta secondo quanto raccomandato e solo una piccola parte sceglie diversamente;
- per i decisori: la raccomandazione può essere adottata per l'utilizzo delle risorse.

Raccomandazione debole

- per i clinici: devono considerare in modo completo e attento valori e preferenze dei pazienti che possono influenzare la scelta;
- per i pazienti: una buona parte dei pazienti correttamente informati si comporta secondo quanto raccomandato ma una buona percentuale sceglie diversamente;
- per i decisori: è necessario sviluppare discussione e coinvolgimento degli stakeholder.

FINANZIAMENTO DELLA LINEA GUIDA

Non è stato erogato alcun finanziamento per lo sviluppo di questa linea guida. Imembri del Panel non hanno ricevuto alcun compenso per il lavoro svolto nell'elaborazione della Linea Guida.

SCOPO DELLA LINEA GUIDA

Titolo	La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in				
	setting clinico non critico				
Contesto	Secondo il rapporto dell'osservatorio CINECA- ARNO 2019 circa 1 paziente				
	diabetico su 6 viene ricoverato almeno una volta l'anno; l'89% dei ricoverati				
	entra in ospedale per almeno un ricovero ordinario e il 16% per almeno un				
	ricovero in Day Hospital. Il tasso di ricovero ordinario nei diabetici è più che				
	doppio rispetto ai non diabetici (235 contro 99 per 1000 persone). La degenza				
	media è superiore nei diabetici di circa 1,5 giorni. Il rischio di ospedalizzazioni è				
	aumentato nel diabetico rispetto al non diabetico di pari sesso e età per quasi				

tutte le cause (+43.5% per scompenso cardiaco, +23% per insufficienza respiratoria, +34% per infarto miocardico, +100% per insufficienza renale cronica) (Osservatorio ARNO Diabete 2019). D'altra parte bisogna anche considerare che il diabete è presente nel 20-25% dei ricoverati per altra patologia e che il compenso glicometabolico ha un notevole impatto sulla gestione e durata del ricovero e conseguentemente sui costi a carico del SSN.

Il diabete e alti livelli di glucosio sono associati ad un aumento delle complicanze, insufficienza respiratoria e mortalità nei pazienti ospedalizzati con COVID-19. Il report sulle caratteristiche dei pazienti deceduti positivi a COVID-19 in Italia dell'Istituto Superiore di Sanità basato sui dati aggiornati al 4 giugno 2020 ha dimostrato che tra i pazienti COVID-2019 positivi deceduti il 30.3% aveva il diabete.

In ogni caso il medico di un reparto che ha in degenza un paziente diabetico deve tenere sempre presente alcuni aspetti tipici della malattia diabetica e fornire un programma individualizzato di gestione e di cura, in grado di affrontare tutti i problemi e le possibili complicanze relative al diabete che possono insorgere durante la degenza. È noto che in un paziente diabetico interventi chirurgici maggiori, malattie acute intercorrenti ed infezioni possono contribuire a peggiorare il controllo glicemico attraverso vari meccanismi, quali la riduzione dell'attività fisica, l'aumento del fabbisogno insulinico, l'incremento della produzione epatica di glucosio e la ridotta utilizzazione periferica del glucosio. Bisogna anche considerare che alcune condizioni

possono impedire una normale alimentazione favorendo, per contro, lo sviluppo di un evento ipoglicemico. Per tutti questi motivi un paziente diabetico, qualunque sia la causa di ricovero, deve essere strettamente monitorato per ottenere/mantenere un buon compenso glicometabolico.

E' possibile suddividere i pazienti nei quali si riscontrano valori glicemici superiori alla norma durante la degenza ospedaliera in almeno tre categorie diverse: 1) diabete noto, preesistente al ricovero; 2) diabete di prima diagnosi durante la degenza, persistente dopo la dimissione; 3) iperglicemia correlata alla degenza o iperglicemia da stress: si tratta di persone non note come diabetiche, con un'iperglicemia comparsa per la prima volta durante il ricovero e regredita alla dimissione. È stato dimostrato che la presenza di diabete (noto o di nuova diagnosi) aumenta il rischio di infezioni e di complicanze, peggiora la prognosi, prolunga la degenza media e determina un incremento significativo dei costi assistenziali. Tale rilievo vale anche per soggetti con iperglicemia di nuovo riscontro.

In considerazione degli esiti clinici peggiori e dei costi gestionali più elevati osservati nei ricoveri dei pazienti con diabete noto o non noto rispetto ai paziente normoglicemici è indispensabile individuare e trattare in modo adeguato il diabete e l'iperglicemia durante il ricovero.

Scopo

Lo scopo della Linea Guida è quello di fornire un riferimento per la gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Prospettiva	Le raccomandazioni sono concepite quali indicazioni per i Professionisti						
	sanitari responsabili della cura del diabete in setting clinico non critico,						
	tenendo conto primariamente delle necessità cliniche delle persone cor						
	diabete e secondariamente dell'organizzazione del Sistema Sanitario.						
Popolazione	La popolazione di riferimento è quella delle persone con diabete o con						
bersaglio	iperglicemia ricoverate in setting clinico non critico						
Setting	Le raccomandazioni si applicano a pazienti ricoverati in setting clinico non						
	critico.						
Condizioni	Differenti a seconda della motivazione clinica che ha condotto al ricovero						
concomitanti	ospedaliero.						
principali							
Tipi di intervento	Si esploreranno i seguenti temi: obiettivi terapeutici, terapia farmacologica,						
	monitoraggio del glucosio, aspetti assistenziali. Si formuleranno						
	raccomandazioni sulla base delle evidenze disponibili.						
Principali	I soggetti interessati alla Linea Guida sono: medici, infermieri, dietisti ed						
utilizzatori e	educatori operanti in strutture ospedaliere, pazienti.						
stakeholders							
Principali risorse	Nella stesura delle Linee Guida si considereranno le risorse assistenziali						
da considerare	esistenti, verificando se specifiche raccomandazioni comportano cambiamenti						
	nell'organizzazione delle cure e tenendo conto, ove disponibili, dei dati di						

	costo/efficacia.
Punti chiave per	L'implementazione della Linea Guida dovrà essere perseguita attraverso:
l'implementazione	1) Una adeguata disseminazione del suo contenuto, anche attraverso siti web
	e riviste delle Società Scientifiche interessate e corsi di formazione organizzati
	dalle stesse;
	2) Una disseminazione attraverso le Regioni, che si auspica possano farsi parte
	attiva nel processo.
Documenti	1) Standard Italiani per la Cura del Diabete Mellito, AMD e SID, 2018 ¹
esistenti	
	2) Management of Hyperglycemia in Hospitalized Adult Patients in Non-Critical
	Care Settings: An Endocrine Society Clinical Practice Guideline, 2022 ²
	3) American Diabetes Association. Standards of Medical Care in Diabetes,
	2022 ³

METODOLOGIA DI SVILUPPO DELLA LINEA GUIDA

Il processo di sviluppo e di elaborazione della LG è quello definito nel Manuale metodologico del Sistema Nazionale per le Linee Guida dell'Istituto Superiore di Sanità (http://www.snlg-iss.it). Le diverse fasi di sviluppo sono descritte in maniera sintetica nei paragrafi seguenti.

Sviluppo dei quesiti clinici

I quesiti clinici sono stati sviluppati dal panel utilizzando l'impostazione PICOS (*Population, Intervention, Comparison, Outcome, Study type*). Alcuni quesiti sono stati sviluppati a partire dall'impostazione PECOS (*Population, Exposure, Comparison, Outcome, Study type*). Il panel multidisciplinare ha individuato i seguenti quesiti:

- 1. In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in un setting non critico è preferibile il controllo intensivo o il controllo standard non intensivo della glicemia?
- 2. In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico è preferibile il monitoraggio in continuo/intermittente del glucosio sottocute o il monitoraggio tradizionale della glicemia capillare?
- 3. In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico e precedentemente non trattati con insulina è opportuno iniziare il trattamento con insulina?
- 4. In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico che richiedono un trattamento insulinico è preferibile avviare una terapia insulinica basale o una terapia insulinica multiniettiva?
- 5. In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico con necessità di terapia insulinica è preferibile il trattamento insulinico strutturato oppure il trattamento "sliding scale"?
- 6. In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico è preferibile come insulina prandiale l'utilizzo di analoghi rapidi dell'insulina o di insulina regolare?

7. In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico è preferibile come

insulina basale l'utilizzo di insulina intermedia o di analoghi lenti dell'insulina?

8. In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico in terapia insulinica è

preferibile l'utilizzo di penne o di siringhe per insulina?

9. In soggetti con diabete ospedalizzati in setting non critico un modello organizzativo che

includa l'intervento di personale con competenza diabetologica è più efficace e costo-efficace

rispetto ad uno che non lo include?

10. In soggetti con diabete ospedalizzati in setting non critico un piano strutturato di dimissione

è più efficace e costo-efficace rispetto a una modalità di dimissione che non preveda un piano

strutturato?

11. In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico, qual è il significato

prognostico dell'iperglicemia all'ammissione?

12. In soggetti con diabete ospedalizzati in setting non critico, quali sono gli esiti

dell'ipoglicemia?

Selezione degli esiti

Il panel ha identificato e successivamente classificato in termini di importanza gli esiti mediante

unavotazione individuale effettuata utilizzando una scala a 9 punti:

0-3 punti: esiti poco rilevanti

4-6 punti: esiti importanti, ma non critici

7-9 punti: esiti critici.

Linea Guida della Società Italiana di Medicina Interna (SIMI), della Associazione dei Medici Diabetologi (AMD), della Società Italiana di Diabetologia (SID), della Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti (FADOI), della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria (SIGG) e dell'Associazione Nazionale Infermieri di Medicina (ANIMO)

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Solo gli esiti categorizzati come critici sono stati presi in considerazione nella revisione della letteratura e, successivamente, nella formulazione della raccomandazione. I risultati della votazione sono riportati per esteso in ogni singolo capitolo di queste linee guida.

Ricerca della letteratura e valutazione della qualità delle prove

È stata condotta una ricerca sistematica della letteratura sulle seguenti banche dati bibliografiche e siti internet:

- Cochrane Database of Systematic Reviews (CDSR) (Wiley)
- Cochrane Central Register of Controlled Trials (CENTRAL) (Wiley)
- MEDLINE (OVID)
- Embase (OVID)
- · Clinicaltrials.gov

Per ciascuna banca dati sono state adottate specifiche strategie di ricerca (si veda gli specifici capitoli), a partire dai termini di ricerca utilizzati ai limiti temporali. Non sono stati applicati limiti di lingua. Sono state inoltre valutate le referenze bibliografiche degli studi acquisiti in full text per l'identificazione di ulteriori studi.

Sono state quindi condotte le seguenti attività:

- > Selezione, a partire da titolo e abstract, dei record ottenuti dalla ricerca bibliografica. Gli studi considerati potenzialmente eleggibili sono stati reperiti come full text.
- Identificazione di studi rilevanti sulla base dei criteri di inclusione ed esclusione identificati a priori.

- Valutazione critica del rischio di bias degli studi usando strumenti e checklist validati, come AMSTAR 2 per le revisioni sistematiche ed i criteri elaborati dalla Cochrane Collaboration per gli RCT.
- Estrazione delle caratteristiche degli studi in termini di popolazione in esame, esiti considerati e risultati. Elaborazione di tabelle di sintesi (disponibili per ogni capitolo).
- Sintesi quantitativa dei risultati per ogni esito. Come misura di effetto è stato utlizzato il Mantel-Haenzel Odd Ratio relativo per esiti dicotomici (MH-OR) e il "weighted mean difference" per quelli continui (WMD) con limiti di confidenza al 95%. Sono sempre stati utilizzati modelli "random-effect"; i modelli "fixed-effct", quando impiegati, sono stati utilizzati per effettuare analisi di sensibilità.
- ➤ Valutazione della eterogeneità (Test I²) e del bias di pubblicazione (Funnel plot).
- ➤ Valutazione della certezza/confidenza nella qualità complessiva delle prove, relativa alle misure di esito selezionate dal panel, utilizzando i criteri GRADE⁴ ed elaborazione delle tabelle di evidenza GRADE.
- Sintesi dei risultati nei framework Evidence to Decision (EtD) utilizzando lo strumento GRADEPro Guideline Development tool (https://gradepro.org). I framework EtD⁵ sintetizzano i risultati di revisioni sistematiche della letteratura relativamente a otto dimensioni: priorità del problema, effetti desiderabili ed indesiderabili, certezza delle prove, valori e preferenze che i differenti soggetti interessati attribuiscono agli esiti considerati, risorse economiche necessarie, equità, accettabilità e fattibilità.

Per le analisi statistiche sono stati usati i seguenti software:

- RevMan 5.0: metanalisi tradizionale (https://training.cochrane.org/online-learning/core-software-cochrane-reviews/revman/revman-5-download);

Sviluppo delle raccomandazioni

Nel corso dello sviluppo della LG sono stati presentati al panel:

• Tabelle di evidenza per ogni capitolo

• Risultati (forest plot)

• EtD framework per ogni quesito clinico

Il panel ha formulato le raccomandazioni tenendo conto della qualità delle prove per ogni esito

e dei risultati di sintesi della letteratura relativamente alle dimensioni considerate negli EtD.

Dalla discussione tra i membri del panel, seguita da una votazione sulle singole dimensioni e

una votazione finale, sono state prodotte le raccomandazioni. Un eventuale disaccordo tra i

membri del panel è stato risolto con una discussione tra i membri del panel fino al

raggiungimento del consenso.

Revisione esterna della Linea Guida

Il panel ha identificato tre revisori esterni, scelti tra professionisti con esperienza di ricerca

clinica in Diabetologia, con comprovate competenze metodologiche, con almeno 100

pubblicazioni internazionali e h-index superiore a 30, escludendo coloro che avevano in

qualsiasi modo partecipato all'elaborazione o alla stesura delle Linee Guida o che avessero

incarichi nei consigli direttivi delle Società promuoventi. I revisori esterni hanno fatto pervenire

al panel le loro osservazioni sulle Linee Guida. Le osservazioni sono state collegialmente

discusse dal Panel, decidendo le conseguenti modifiche al testo e le risposte da fornire ai

24

revisori.

Aggiornamento della Linea Guida

Le revisioni sistematiche della letteratura su cui si basa l'attuale versione delle linee guida

saranno aggiornate (con la stessa modalità di ricerca) almeno una volta all'anno, a partire

dall'approvazione della linea guida. L'EvidenceReview Team e il Panel valuteranno se le nuove

evidenze modificano il bilancio rischi/benefici o la qualità delle evidenze complessive in

maniera tale da determinare un cambiamento della formulazione della linea guida, della sua

forza o del suo grado di evidenza. Almeno una volta all'anno, il Panel nominato dalle Società

scientifiche promuoventi valuterà l'eventuale necessità di modificare, aggiornare, aggiungere o

sopprimere quesiti, oltre che di modificare gli outcome di interesse e/o il loro peso. In caso di

cambiamento dei quesiti e/o degli outcome critici, si provvederà a ripetere l'intera valutazione

per giungere ad una nuova raccomandazione.

SINTESI DELLE RACCOMANDAZIONI

1. In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in un setting non critico è preferibile il

controllo intensivo o il controllo standard non intensivo della glicemia?

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico si suggerisce di

utilizzare il controllo intensivo o il controllo standard della glicemia, sulla base della

valutazione dei livelli glicemici e del quadro clinico complessivo, dell'accettabilità e della

25

fattibilità in termini di risorse...

Raccomandazione condizionata di non differenza fra l'intervento e il confronto

Qualità delle prove: molto bassa.

2. In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico è preferibile il

monitoraggio in continuo/intermittente del glucosio sottocute o il monitoraggio tradizionale

della glicemia capillare?

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico si suggerisce di

utilizzare sia il classico monitoraggio glicemico capillare che, ove possibile, sistemi di

monitoraggio in continuo della glicemia.

Raccomandazione condizionata di non differenza fra l'intervento e il confronto

Qualità delle prove: bassa.

3. In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico e precedentemente

non trattati con insulina è opportuno iniziare il trattamento con insulina?

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico e precedentemente

non trattati con insulina si suggerisce di valutare di iniziare un trattamento insulinico, con

schema e posologia variabile a seconda del livello di scompenso glicemico, oppure di

avviare/proseguire una terapia ipoglicemizzante diversa dall'insulina.

Sulla base dell'esperienza clinica dei componenti del Panel ed in assenza di studi

specificatamente disegnati, nei casi di non grave scompenso glicemico viene suggerito di

valutare la possibilità di mantenere la terapia orale o iniettiva non insulinica in corso prima

dell'ospedalizzazione, considerando comunque la necessità di eventuali opportuni

26

aggiustamenti in relazione alla situazione clinica condizionante il ricovero ospedaliero.

Raccomandazione condizionata di non differenza fra l'intervento e il confronto

Linea Guida della Società Italiana di Medicina Interna (SIMI), della Associazione dei Medici Diabetologi (AMD), della Società Italiana di Diabetologia (SID), della Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti (FADOI), della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria (SIGG) e dell'Associazione Nazionale Infermieri di Medicina (ANIMO)

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperalicemia ricoverato in settina clinico non critico

Qualità delle prove: bassa

4. In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico che richiedono un

trattamento insulinico è preferibile avviare una terapia insulinica basale o una terapia insulinica

multiiniettiva?

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico che richiedono un

trattamento insulinico si suggerisce di avviare una terapia insulinica basale rispetto ad una

terapia insulinica multiniettiva.

Raccomandazione condizionata a favore dell'intervento

Qualità delle prove: molto bassa.

5. In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico con necessità di

terapia insulinica è preferibile il trattamento insulinico strutturato oppure il trattamento "sliding

scale"?

In soggetti con diabete/ iperglicemia ospedalizzati in setting non critico con necessità di

terapia insulinica è possibile utilizzare sia un trattamento insulinico strutturato che un

trattamento di tipo "sliding scale".

Raccomandazione condizionata di non differenza fra l'intervento e il confronto

Qualità delle prove: bassa.

6. In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico è preferibile come

insulina prandiale l'utilizzo di analoghi rapidi dell'insulina o di insulina regolare?

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico si suggerisce di

Linea Guida della Società Italiana di Medicina Interna (SIMI), della Associazione dei Medici Diabetologi (AMD), della Società Italiana di Diabetologia (SID), della Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti (FADOI), della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria (SIGG) e dell'Associazione Nazionale Infermieri di Medicina (ANIMO)

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperalicemia ricoverato in settina clinico non critico

utilizzare analoghi rapidi dell'insulina rispetto all'utilizzo di insulina regolare.

Raccomandazione condizionata a favore dell'intervento

Qualità delle prove: molto bassa.

7. In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico è preferibile come

insulina basale l'utilizzo di insulina intermedia o di analoghi lenti dell'insulina?

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico è possibile utilizzare

come insulina basale sia l'insulina intermedia che gli analoghi lenti dell'insulina.

Raccomandazione condizionata di non differenza fra l'intervento e il confronto

Qualità delle prove: molto bassa.

8. In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico in terapia insulinica è

preferibile l'utilizzo di penne o di siringhe per insulina?

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico si suggerisce di

utilizzare per la somministrazione sottocutanea di insulina le penne rispetto alle siringhe.

Raccomandazione condizionata a favore dell'intervento

Qualità delle prove: molto bassa.

9. In soggetti con diabete ospedalizzati in setting non critico un modello organizzativo che

includa l'intervento di personale con competenza diabetologica è più efficace e costo-efficace

rispetto ad uno che non lo include?

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico si suggerisce di

adottare un modello organizzativo che includa l'intervento di personale con competenza

Linea Guida della Società Italiana di Medicina Interna (SIMI), della Associazione dei Medici Diabetologi (AMD), della Società Italiana di Diabetologia (SID), della Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti (FADOI), della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria (SIGG) e dell'Associazione Nazionale Infermieri di Medicina (ANIMO)

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

diabetologica, ove disponibile, rispetto a modelli organizzativi che non includano l'intervento

di personale con competenza diabetologica.

Raccomandazione condizionata a favore dell'intervento

Qualità delle prove: molto bassa.

10. In soggetti con diabete ospedalizzati in setting non critico un piano strutturato di dimissione

è più efficace e costo-efficace rispetto a una modalità di dimissione che non preveda un piano

strutturato?

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico si raccomanda di

adottare un piano strutturato di dimissione rispetto ad una modalità di dimissione che non

preveda un piano strutturato.

Raccomandazione forte a favore dell'intervento

Qualità delle prove: alta.

11. In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico, qual è il significato

prognostico dell'iperglicemia all'ammissione?

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico si suggerisce di

valutare attentamente l'eventuale presenza di iperglicemia all'ammissione per ridurre i rischi

derivanti dalla sua presenza.

Raccomandazione condizionata a favore dell'intervento

Qualità delle prove: molto bassa.

12. In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico, quali sono gli esiti

della ipoglicemia?

Linea Guida della Società Italiana di Medicina Interna (SIMI), della Associazione dei Medici Diabetologi (AMD), della Società Italiana di Diabetologia (SID), della Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti (FADOI), della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria (SIGG) e dell'Associazione Nazionale Infermieri di Medicina (ANIMO)

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico si suggerisce di valutare attentamente l'eventuale presenza di ipoglicemia durante il ricovero per ridurre i rischi che ne derivano.

Raccomandazione condizionata a favore dell'intervento

Qualità delle prove: bassa.

BIBLIOGRAFIA ESSENZIALE

Standard Italiani per la cura del diabete mellito https://aemmedi.it/wp-content/uploads/2009/06/AMD-Standard-unico1.pdf. Last accessed on June, 11st 2021.

Management of Hyperglycemia in Hospitalized Adult Patients in Non-Critical Care Settings: An Endocrine Society Clinical Practice Guideline. The Journal of Clinical Endocrinology & Metabolism 2022;107:2101-2128

Standards of Medical Care in Diabetes-2022. Diabetes Care 2022; 45 (Suppl 1).

Guyatt GH, Oxman AD, Vist GE, et al. GRADE: an emerging consensus on rating quality of evidence and strength of recommendations. BMJ (Clinical research ed) 2008; 336(7650): 924-6.

Alonso-Coello P, Schünemann HJ, Moberg J, et al. GRADE Evidence to Decision (EtD) frameworks: a systematic and transparent approach to making well informed healthcare choices. 1: Introduction. BMJ (Clinical research ed) 2016; 353: i2016.

Bibliografia consultata per la valutazione dei valori e delle preferenze dei pazienti

Determining in-patient diabetes treatment satisfaction in the UK--the DIPSat study. Rutter CL, Jones C, Dhatariya KK, James J, Irvine L, Wilson EC, Singh H, Walden E, Holland R, Harvey I, Bradley C, Sampson MJ. Diabet Med. 2013 Jun;30(6):731-8.

Psychometric validation and use of a novel diabetes in-patient treatment satisfaction questionnaire. Sampson MJ, Singh H, Dhatariya KK, Jones C, Walden E, Bradley C. Diabet Med. 2009 Jul;26(7):729-35.

Pilot trial of diabetes self-management education in the hospital setting.

Korytkowski MT, Koerbel GL, Kotagal L, Donihi A, DiNardo MM. Prim Care Diabetes. 2014 Oct;8(3):187-94

Perception and satisfaction with the use of insulin pen devices compared with insulin vial and syringes in an inpatient setting.

Shogbon AO, Ngo D, Jacob B, Kimble LP, Ryan G. Diabetes Technol Ther. 2014 Nov;16(11):742-6.

QUESITI, SINTESI DELLE EVIDENZE E RACCOMANDAZIONI

Linea Guida della Società Italiana di Medicina Interna (SIMI), della Associazione dei Medici Diabetologi (AMD), della Società Italiana di Diabetologia (SID), della Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti (FADOI), della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria (SIGG) e dell'Associazione Nazionale Infermieri di Medicina (ANIMO)

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Quesito 1.

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in un setting non critico è preferibile il controllo intensivo o il controllo standard non intensivo della glicemia?"

\bigcap	nt	cc	m	es

Critici: mortalità

durata della degenza

re-ospedalizzazioni

ipoglicemia

iperglicemia

Popolazione	Persone con diabete/iperglicemia
Intervento	Controllo intensivo della glicemia
Confronto	Controllo standard della glicemia
Outcome critici	Mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazioni, ipoglicemia, iperglicemia
Setting	Ospedale, area non critica

Problema					
Il problema rappresenta una priorità?					
GIUDIZIO	EVIDENZA	CONSIDERAZIONI AGGIUNTIVR			
NoProbabilmente noProbabilmente sì	I pazienti adulti con diabete rappresentano il 25% dei pazienti ospedalizzati non critici. Un altro 12-25% dei pazienti ospedalizzati non noti come affetti da diabete				

• Sì	presenta iperglicemia, definita come glicemia > 140 mg/dL.					
○ Varia	Sia il diabete che l'iperglicemia neodiagnosticata sono					
○ Non noto	associati ad aumento della mortalità, degenza ospedaliera					
	prolungata, maggiore incidenza di complicanze e disabilità					
	dopo la dimissione dall'ospedale (PMID: 26180108).					
	Esistono diversi protocolli proposti per la gestione della					
	glicemia durante l'ospedalizzazione. Tali protocolli sono					
	rivolti alla semplice riduzione di episodi di iperglicemia					
	grave che al raggiungimento di target più stringenti (con					
	aumentato rischio di ipoglicemia insulino-indotta). Non è					
	tuttavia chiaro se il raggiungimento o il solo perseguimento					
	di diversi protocolli terapeutici abbia effetto sui principali					
	endpoint clinici connessi alla degenza.					
Effetti desiderabili						
Quanto sono sostanziali gli effetti desiderabili attesi?						
GIUDIZIO	EVIDENZA	CONSIDERAZIONI				
○ Irrilevante	Non sono stati reperiti dati relativi a re-ospedalizzazioni,					
○ Piccolo	durata della degenza, ipoglicemie severe, iperglicemie, tutti					
Moderata	outcomes definiti come critici.					
○ Grande	sateshes defined contact.					
○ Varia	Mortalità					
○ Non noti	Il controllo glicemico intensivo rispetto al controllo standard					
VINOR HOU	LU CODITOUO GUCEMICO INTENSIVO FISNETTO AL CONTROLLO STANDARD					
	non era associato a differenze in termini di mortalità nel					

Effetti indesiderabili	Effetti indecidenchili					
Effetti muesiuerabili						
Quanto sostanziali sono gli effetti indesiderabili attesi?						
GIUDIZIO	EVIDENZA	CONSIDERAZIONI				
○ Grande	Un controllo glicemico intensivo potrebbe associarsi ad un					
○ Moderata	aumentato rischio di insorgenza di episodi ipoglicemici.					
o Piccola	Sebbene ciò sia ampiamente consolidato da studi di					
○ Irrilevante	intervento condotti in setting extra-ospedaliero non sono					
• Varia	tuttavia disponibili solide evidenze in setting ospedaliero.					
○ Non noti						
Qualità delle prove						
Qual è la qualità complessiva delle prove relative agli effetti?						
GIUDIZIO	EVIDENZA	CONSIDERAZIONI				
• molto bassa	Complessivamente molto bassa per l'unico outcome critico					
○ Bassa	disponibile.					
○ Moderata						
○ Alta						
Nessuno studio incluso						
Valori						
Esiste una importante incertezza o variabilità rispetto al valore attribuito agli esiti principali?						
GIUDIZIO	EVIDENZA	CONSIDERAZIONI				
Importante incertezza o variabilità	Nessuna evidenza di incertezza o variabilità rispetto al valore					
Probabile importante incertezza o variabilità	attribuito agli esiti principali.					
Probabilmente nessuna importante incertezza						
e variabilità						
Nessuna incertezza o variabilità importante						

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

economiche richieste.	

SOMMARIO DEI GIUDIZI

	GIUDIZI	O					
PROBLEMA	No	Probabilmente no	Probabilmente sì	Sì		Varia	Non noto
EFFETTI DESIDERABILI	Irrilevante	Piccolo	Moderata	Grande		Varia	Non noto
EFFETTI INDESIDERABILI	Grande	Moderata	Piccola	Irrilevante		Varia	Non noto
QUALITÀ DELLE PROVE	molto bassa	Bassa	Moderata	Alta			Nessuno studio incluso
VALORI	Importante incertezza o variabilità	Probabile importante incertezza o variabilità	Probabilmente nessuna importante incertezza o variabilità	Nessuna incertezza o variabilità importante			
BILANCIO DEGLI EFFETTI	Favorisce il confronto	Probabilmente favorisce il confronto	Non favorisce nè l'intervento nè il confronto	Probabilmente favorisce l'intervento	Favorisce l'intervento	Varia	Non noto
ACCETTABILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non noto
FATTIBILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non noto

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

TIPO DI RACCOMANDAZIONE

Raccomandazione forte	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione forte a
contro l'intervento	condizionata contro	condizionata di non	condizionata a favore	favore dell'intervento
	l'intervento	differenza fra l'intervento e il	dell'intervento	
		confronto		
0	0	•	0	0

Raccomandazione

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico si suggerisce di utilizzare il controllo intensivo o il controllo standard della glicemia, sulla base della valutazione dei livelli glicemici e del quadro clinico complessivo, dell'accettabilità e della fattibilità in termini di risorse

Giustificazione

L'analisi del confronto tra un approccio terapeutico caratterizzato da un controllo intensivo della terapia rispetto ad un controllo non intensivo mostra risultati neutri sulla mortalità nel breve periodo.

Si registra una sostanziale assenza di informazioni su altri outcomes critici rilevati in setting di cura non intensivo.

L'ampia eterogeneità degli studi disponibili in letteratura non consente di potere definire un range glicemico ottimale in quanto gli studi consideravano differenti intervalli glicemici sia per la glicemia a digiuno che per la glicemia post-prandiale.

L'analisi della letteratura economica mostra come interventi volti ad un maggiore controllo della glicemia sarebbero associati ad una minore durata della degenza.

Considerazioni relative al sottogruppo

Non sono stati esplorati sottogruppi.

Considerazioni per l'implementazione

I sanitari devono essere resi consapevoli dei potenziali vantaggi e degli svantaggi derivanti dal perseguimento di un controllo intensivo della glicemia. Per questo scopo sono utili programmi educazionali specifici.

Monitoraggio e valutazione

Monitoraggio e valutazione dell'aderenza a questa raccomandazione della linea guida possono essere condotti analizzando la proporzione di soggetti trattati intensivamente al fine di normalizzare i valori glicemici sul totale dei soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati. Tale monitoraggio può essere fatto mediante la consultazione di database ospedalieri, prevalentemente disponibili a livello di singola realtà ospedaliera.

Priorità della ricerca

Sono sicuramente necessari studi che esplorino gli effetti di un controllo intensivo della glicemia su outcomes clinici importanti quali re-ospedalizzazioni, durata della degenza, ipoglicemie severe, iperglicemie.

EVIDENZE A SUPPORTO

Per i metodi con i quali è stata effettuata la ricerca delle evidenze per redigere la presente raccomandazione si rimanda alla Appendice.

GRADE table

Certainty assessment				№ of patients		Effect		Containte	I			
№ o	f Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	controllo intensivo della glicemia			Absolute (95% CI)	Certainty	Importance

Mortalità in reparti non intensivi (follow-up: mean 28 days) 12345678910

9ª	randomised	serious ^b	serious ^b	serious ^b	serious ^b	none	122/1351 (9.0%)	130/1326 (9.8%)	RR 0.93	7 fewer per	Θ	CRITICO
	trials								(0.74 to 1.16)	1,000	Very low	
										(from 25		
										fewer to 16		
										more)		

a. Walters et al, 2006 Range glicemico desiderato di 90-142 mg/dl (5-7,9 mmol/L); Malmberg et al, 1995 Range glicemico desiderato di 126-196 mg/dl (7-10 mmol/l); van der Horst et al, 2003 Range glicemico desiderato di 126-198 mg/dl (7-11 mmol/l); Cheung et al, 2006 Range glicemico desiderato di 126-196 mg/dL (7-10 mmol/L); Azevedo et al, 2007 Range glicemico desiderato 80-120 mg/dl; Yang et al., 2009 Range glicemico desiderato 80-110 mg/dL (4,4-6,1 mmol/L); Butterworth et al, 2005 Range glicemico desiderato > 100 mg/dl (> 5,56 mmol/L); Li et al, 2006 Range glicemico desiderato di 150-200 mg/dl; Oksanen et al, 2007 Range glicemico desiderato di 72-108 mg/dL

b. alcuni trials non erano comparabili e il rischio di bias era alto

EVIDENZE ECONOMICHE

L'analisi ha rilevato una prevalenza di valutazioni effettuate in setting non ospedaliero o di terapia intensiva. L'articolo incluso nei risultati presenta la durata della degenza in setting ospedaliero e mostra come interventi volti ad un maggiore controllo della glicemia sarebbero associati a una minore durata della degenza.

A fronte della scarsità di evidenze, si include una seconda tabella che riporta i risultati di analisi che hanno incluso un setting ospedaliero di terapia intensiva. Anche in questo caso, la durata della degenza e il costo della stessa risultano minori a fronte di interventi messi in atto per il controllo della glicemia.

Autore /	Nazione / valuta / anno di riferimento	Interventi	Popolazione	Outcome	Conclusioni autori
Newton CA	Stati Uniti /	Implementazione di	Soggetti diabetici	Durata della	Il miglior controllo del glucosio
et al., 2006	N/A / N/A	un programma ospedaliero di gestione del diabete	ospedalizzati	degenza	associato all'intervento nei soggetti diabetici ospedalizzati ha comportato una riduzione della durata della degenza da $6,01$ ($\pm 0,32$) a $5,75$ ($\pm 0,38$) giornate (P = $0,01$)

Autore / anno	Nazione / valuta / anno di riferimento	Interventi	Popolazione	Outcome	Conclusioni autori
Krinsley JS	Stati Uniti / \$ /	Protocollo intensivo	Soggetti ricoverati in	Costo e durata	L'intervento ha consentito di
et al., 2006	2002, 2003,	di gestione del	terapia intensiva	della degenza.	ridurre di 1.580 \$ i costi sostenuti
	2004	glucosio			per paziente e la mediana di
					giornate di ospedalizzazione è
					inferiore di 1 giorno a seguito
					dell'intervento.
Sadhu AR et	Stati Uniti / \$ /	Intervento	Soggetti diabetici	Costo e durata	L'intervento ha consentito una

al., 2008	non riportato	terapeutico intensivo	ricoverati in terapia	della degenza.	riduzione di 1,9 giorni di degenza
		con insulina	intensiva		(differenza statisticamente
					significativa) e una riduzione dei
					costi di terapia intensiva di –
					5.231 \$ (differenza non
					statisticamente significativa)
CardonaS et	Stati Uniti / \$ /	Controllo del	143 soggetti con	Costo e durata	Costo medio della degenza:
al., 2017	2012-2013	glucosio intensivo	diabete sottoposti ad	della degenza.	- controllo intensivo 37.473
		[100–140 mg/dl	innesto di bypass		[28.239–46.725]
		(5.5–7.8 mM)] vs.	aorto-coronarico		- controllo conservativo 42.052
		conservativo [141–	ricoverati in terapia		[32.858–56.421];
		180 mg/dl (7.9–10.0	intensiva		
		mM)]			Durata della degenza:
					- controllo intensivo 8.2 [6.4–
					11.3]
					- controllo conservativo 8.9 [6–
					12.2]

BIBLIOGRAFIA

Devan Kangsagara, Rongwei Fu, Michele Freeman, Fawn Wolf and Mark Helfand. Intensive insulin therapy in hospitalized patients: a systematic review. Annals of internal medicine; 2011.

Azevedo, José Raimundo A. de, Lima, Eduardo Rodrigues M., Cossetti, Rachel Jorge Dino, Azevedo, Renato Palácio de. Intensive insulin therapy versus conventional glycemic control in patients with acute neurological injury: a prospective controlled trial. Arquivos De Neuro-Psiquiatria; 2007-09.

Oksanen, Tuomas, Skrifvars, Markus B., Varpula, Tero, Kuitunen, Anne, Pettilä, Ville, Nurmi, Jouni, Castrén, Maaret. Strict versus moderate glucose control after resuscitation from ventricular fibrillation. Intensive Care Medicine; 2007-12.

Walters, M. R., Weir, C. J., Lees, K. R. A randomised, controlled pilot study to investigate the potential benefit of intervention with insulin in hyperglycaemic acute ischaemic stroke patients. Cerebrovascular Diseases (Basel, Switzerland); 2006.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

van der Horst, Iwan C. C., Zijlstra, Felix, van 't Hof, Arnoud W. J., Doggen, Carine J. M., de Boer, Menko-Jan, Suryapranata, Harry, Hoorntje, Jan C. A., Dambrink, Jan-Henk E., Gans, Rijk O. B., Bilo, Henk J. G., Group, Zwolle, Infarct, Study. Glucose-insulin-potassium infusion inpatients treated with primary angioplasty for acute myocardial infarction: the glucose-insulin-potassium study: a randomized trial. Journal of the American College of Cardiology; 2003-09-03.

Butterworth, John, Wagenknecht, Lynne E., Legault, Claudine, Zaccaro, Daniel J., Kon, Neal D., Hammon, John W., Rogers, Anne T., Troost, B. Todd, Stump, David A., Furberg, Curt D., Coker, Laura H. Attempted control of hyperglycemia during cardiopulmonary bypass fails to improve neurologic or neurobehavioral outcomes in patients without diabetes mellitus undergoing coronary artery bypass grafting. The Journal of Thoracic and Cardiovascular Surgery; 2005-11.

Cheung, N. Wah, Wong, Vincent W., McLean, Mark. The Hyperglycemia: Intensive Insulin Infusion in Infarction (HI-5) study: a randomized controlled trial of insulin infusion therapy for myocardial infarction. Diabetes Care; 2006-04.

Yang, Meng, Guo, Qingjie, Zhang, Xiangtong, Sun, Shugang, Wang, Yaohua, Zhao, Liwei, Hu, Enxi, Li, Changyu. Intensive insulin therapy on infection rate, days in NICU, in-hospital mortality and neurological outcome in severe traumatic brain injury patients: a randomized controlled trial. International Journal of Nursing Studies; 2009-06.

Malmberg, K., Rydén, L., Efendic, S., Herlitz, J., Nicol, P., Waldenström, A., Wedel, H., Welin, L.. Randomized trial of insulinglucose infusion followed by subcutaneous insulin treatment in diabetic patients with acute myocardial infarction (DIGAMI study): effects on mortality at 1 year. Journal of the American College of Cardiology; 1995-07.

Li JY, Sun S, Wu SJ. Continuous insulin infusion improves postoperative glucose control in patients with diabetes mellitus undergoing coronary artery bypass surgery. Tex Heart Inst J; 2006.

Cardona S, Pasquel FJ, Fayfman M, Peng L, Jacobs S, Vellanki P, Weaver J, Halkos M, Guyton RA, Thourani VH, Umpierrez GE. Hospitalization costs and clinical outcomes in CABG patients treated with intensive insulin therapy. J Diabetes Complications. 2017 Apr;31(4):742-747. doi: 10.1016/j.jdiacomp.2017.01.003.Epub 2017 Jan 20. PMID: 28161384.

Krinsley JS, Jones RL. Cost analysis of intensive glycemic control in critically ill adult patients. Chest. 2006 Mar;129(3):644-50. doi: 10.1378/chest.129.3.644. PMID: 16537863.

Newton CA, Young S. Financial implications of glycemic control: results of an inpatient diabetes management program. EndocrPract. 2006 Jul-Aug;12 Suppl 3:43-8. doi: 10.4158/EP.12.S3.43. PMID: 16905516.

Sadhu AR, Ang AC, Ingram-Drake LA, Martinez DS, Hsueh WA, Ettner SL. Economic benefits of intensive insulin therapy in critically Ill patients: the targeted insulin therapy to improve hospital outcomes (TRIUMPH) project. Diabetes Care. 2008 Aug;31(8):1556-61. doi: 10.2337/dc07-2456. Epub 2008 May 20. PMID: 18492943; PMCID: PMC2494645.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Kufeldt J, Kovarova M, Adolph M, Staiger H, Bamberg M, Häring HU, Fritsche A, Peter A. Prevalence and Distribution of Diabetes Mellitus in a Maximum Care Hospital: Urgent Need for HbA1c-Screening. Exp Clin Endocrinol Diabetes. 2018; 126:123 - 129.

Umpierrez GE, Hellman R, Korytkowski MT, Kosiborod M, Maynard GA, Montori VM, Seley JJ, Van den Berghe G; Endocrine Society. Management of hyperglycemia in hospitalized patients in non-critical care setting: an Endocrine Society clinical practice guideline. J Clin Endocrinol Metab. 2012; 97:16 - 38.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Quesito 2

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico è preferibile il monitoraggio in continuo/intermittente del glucosio sottocute o il monitoraggio tradizionale della glicemia capillare?

Outcomes

Critici: mortalità

durata della degenza

re-ospedalizzazioni

ipoglicemia

iperglicemia

Popolazione	Persone con diabete/iperglicemia
Intervento	Monitoraggio in continuo/intermittente del glucosio
Confronto	Monitoraggio tradizionale della glicemia capillare
Outcome critici	Mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazioni, ipoglicemia, iperglicemia
Setting	Ospedale, area non critica

Problema		
Il problema rappresenta una priorità?		
GIUDIZIO	EVIDENZA	CONSIDERATIONI
∘ No	Nei pazienti con diabete o iperglicemia	
o Probabilmente no	ospedalizzati in setting non critico dovrebbe	
o Probabilmente sì	essere effettuato il monitoraggio della glicemia	

• Sì

o Varia

O Non noto

capillare "point of care" ogni 4-6 ore per i pazienti che non si alimentano per os, e prima dei pasti e al momento di coricarsi, con eventuali controlli postprandiali, per coloro i quali assumono regolarmente i pasti, al fine di consentire in tempi molto rapidi le modifiche nella terapia antidiabetica volte a migliorare i valori glicemici (1,2).

Il monitoraggio della glicemia può essere effettuato ad opera del personale sanitario attraverso i glucometri utilizzati in setting ambulatoriale per l'autocontrollo glicemico (SMBG, Self Monitoring Blood Glucose). E', tuttavia, di fondamentale importanza che i dispositivi utilizzati abbiano una accurata performance e siano sottoposti a continue valutazioni di affidabilità e qualità. Inoltre, è obbligatorio garantire gli standard di sicurezza per il monitoraggio della glicemia che vieta la condivisione di lancette e aghi (3).

Il monitoraggio continuo della glicemia (CGM, Continuous Glucose Monitoring) consente di misurare continuativamente la concentrazione di glucosio nel fluido interstiziale, inviando i valori registrati a un monitor esterno, rendendoli quindi visibili in tempo reale. I real-time CGM forniscono una grande quantità di dati relativi alla concentrazione della glicemia ed alle sue variazioni nell'arco delle 24 ore, consentendo una gestione più efficace della terapia. Inoltre, rispetto alla misurazione point of care, grazie alla possibilità di impostare gli allarmi per valori di glucosio bassi, presenta un vantaggio superiore nella identificazione e nella segnalazione di valori anomali. Il Flash Glucose Monitoring (FGM) consente di rilevare il glucosio interstiziale in

maniera intermittente, "on demand", cioè a	
richiesta del paziente o del personale sanitario. Il	
sensore misura in continuo il glucosio interstiziale	
ma il dato viene visualizzato solo quando il	
sensore viene scansionato con un apposito lettore	
o con il cellulare.	
E' pertanto importante verificare se, in un contesto	
di degenza ospedaliera non intensiva, il	
monitoraggio continuo o flash della glicemia	
abbia vantaggi rispetto al monitoraggio	
tradizionale.	

Effetti desiderabili

Quanto sono sostanziali gli effetti desiderabili attesi?

GIUDIZIO	EVIDENZA	CONSIDERAZIONI
○ Irrilevante	Non sono disponibili dati su mortalità, durata della	Anche se non incluso tra gli outcomes
o Piccolo	degenza e re-ospedalizzazioni, tutti outcomes	considerati per il quesito, si ritiene utile
Moderata	definiti critici.	riportare il dato relativo ai livelli di
○ Grande	To a Promise	emoglobina glicata rilevati a tre mesi
○ Varia	Ipoglicemie	dall'applicazione in ambiente ospedaliero di
○ Non noto	I dati di letteratura non documentano vantaggi a	sistemi di monitoraggio in continuo della
	favore dei sistemi di monitoraggio in continuo	glicamia rispetto a sistemi di monitoraggio
	della glicemia sia per quanto riguarda il numero	capillare (6.9+/-0.8 vs. 6.8+/-1.5,
	totale di eventi ipoglicemici [MD -1.02, 95%CI -	rispettivamente, p=NS).
	2.09 to 0.05] che per le sole ipoglicemie severe	
	[MD -0.75, 95%CI -1.53 to 0.03] rispetto al	
	monitoraggio glicemico capillare.	
	Glicemia media	
	I dati di letteratura non documentano vantaggi a	
	favore dei sistemi di monitoraggio in continuo	
	della glicemia per quanto riguarda i livelli	
	glicemici medi [MD -7, 95%CI -32 to 16]	

Effetti indesiderabili	me dauno con diabete o con ipergiicenna ricoverato in setti	
Quanto sostanziali sono gli effetti indesiderabili	attesi?	
GIUDIZIO	EVIDENZA	CONSIDERAZIONI
○ Grande	Ipoglicemie	
 Moderata Piccola	I dati di letteratura non documentano vantaggi a favore dei sistemi di monitoraggio in continuo	
 Irrilevante Varia	della glicemia sia per quanto riguarda il numero totale di eventi ipoglicemici [MD -1.02, 95%CI -	
○ Non noto	2.09 to 0.05] che per le sole ipoglicemie severe [MD -0.75, 95%CI -1.53 to 0.03] rispetto al monitoraggio glicemico capillare.	
Qualità delle prove		
Qual è la qualità complessiva delle prove relative	e agli effetti?	
GIUDIZIO	EVIDENZA	CONSIDERAZIONI
o molto bassa◆ Bassao Moderata	Complessivamente bassa per gli outcomes critici considerati.	
AltaNessuno studio incluso		
Valori		
Esiste una importante incertezza o variabilità risp	petto al valore attribuito agli esiti principali?	
GIUDIZIO	EVIDENZA	CONSIDERAZIONI
 Importante incertezza o variabilità Probabile importante incertezza o variabilità Probabilmente nessuna importante incertezza variabilità 	Nessuna evidenza di incertezza o variabilità importante.	
Nessuna incertezza o variabilità importante		

Bilancio degli effetti		
Il bilancio tra effetti desiderabili e indesiderati fa	avorisce l'intervento o il confronto?	
GIUDIZIO	EVIDENZA	CONSIDERAZIONI
Favorisce il confronto	I dati disponibili mostrano una sostanziale	
O Probabilmente favorisce il confronto	neutralità tra l'utilizzo di sistemi di monitoraggio	
• Non favorisce nè l'intervento nè il confronto	in continuo del glucosio e monitoraggio glicemico	
O Probabilmente favorisce l'intervento	capillare. Tuttavia lo studio degli eventi	
Favorisce l'intervento	ipoglicemici è condizionato dal basso numero di	
○ Varia	eventi e dalla eterogenea modalità di reportistica	
○ Non noto	nei vari studi. Ciò comporta la difficoltà di	
	sintetizzare dati derivanti da studi differenti con la	
	conseguente stima di rischi basati su numeri	
	estremamente esigui.	
	Non vi sono differenze in termini di livelli	
	glicemici ottenuti attraverso l'utilizzo di sistemi di	
	monitoraggio in continuo del glucosio o attraverso	
	il tradizionale monitoraggio glicemico capillare.	
Accettabilità		
The same of Secretarial and the second sections	1.10	
L'intervento è accettabile per i principali stakeho	ider !	
GIUDIZIO	EVIDENZA	CONSIDERAZIONI
∘ No	L'utilizzo di sistemi tecnologici dedicati alla	
o Probabilmente no	misurazione in continuo del glucosio comporta	
o Probabilmente si	alcuni costi derivanti dal loro acquisto. Ciò	
○ Si	potrebbe essere non sempre accettato dai	
• Varia	principali stakeholder.	
○ Non noto		

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Fattibilità		
È fattibile l'implementazione dell'intervento?		
GIUDIZIO	EVIDENZA	CONSIDERAZIONI
 No Probabilmente no Probabilmente si Si Varia Non noto 	L'utilizzo di sistemi tecnologici dedicati alla misurazione in continuo del glucosio comporta alcuni costi derivanti dal loro acquisto. Ciò potrebbe essere non sempre accettato dai principali stakeholder.	Nel caso di disponibilità dello strumento di misurazione in continuo del glucosio occorre che vi sia adeguata expertise da parte del personale sanitario, che deve essere addestrato ed aggiornato sul suo utilizzo. Ai pazienti che utilizzano già al domicilio, quindi nel periodo pre-ricovero ospedaliero, i sistemi di misurazione in continuo del glucosio può essere offerta la possibilità di continuare
		ad indossare tali strumenti anche durante il periodo di degenza.

SOMMARIO DEI GIUDIZI

	GIUDIZI	O				
PROBLEMA	No	Probabilmente no	Probabilmente sì	Sì	Varia	Non noto
EFFETTI DESIDERABILI	Irrilevante	Piccolo	Moderata	Grande	Varia	Non noto
EFFETTI INDESIDERABILI	Grande	Moderata	Piccola	Irrilevante	Varia	Non noto
QUALITÀ DELLE PROVE	molto bassa	Bassa	Moderata	Alta		Nessuno studio incluso
VALORI	Importante incertezza o	Probabile importante	Probabilmente nessuna	Nessuna incertezza o		

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

	GIUDIZI	О					
	variabilità	incertezza o variabilità	importante incertezza o variabilità	variabilità importante			
BILANCIO DEGLI EFFETTI	Favorisce il confronto	Probabilmente favorisce il confronto	Non favorisce nè l'intervento nè il confronto		Favorisce l'intervento	Varia	Non noto
ACCETTABILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non noto
FATTIBILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non noto

TIPO DI RACCOMANDAZIONE

Ra	ccomandazione forte	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione forte a
co	ntro l'intervento	condizionata contro	condizionata di non	condizionata a favore	favore dell'intervento
		l'intervento	differenza fra l'intervento e il	dell'intervento	
			confronto		
0		0	•	0	0

CONCLUSIONI

Raccomandazione

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico si suggerisce di utilizzare sia il classico monitoraggio glicemico capillare che, ove possibile, sistemi di monitoraggio in continuo della glicemia.

Giustificazione

Nessuna differenza nel numero complessivo di eventi ipoglicemici, nel numero di episodi di ipoglicemia severa e nei livelli glicemici

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

medi con l'uso di sistemi di monitoraggio in continuo del glucosio rispetto al monitoraggio glicemico capillare.

I dati di letteratura economica non riportano studi specificamente disegnati in setting non critico. In un contesto di setting assistenziale critico il monitoraggio in continuo della glicemia ha ridotto significativamente il tempo infermieristico, il numero di determinazioni glicemiche necessarie e il costo giornaliero per il controllo del glucosio. Va peraltro segnalato che i sistemi di monitoraggio in continuo sono più costosi di quelli tradizionali

Considerazioni relative al sottogruppo

Benchè non siano stati formalmente esplorati sottogruppi, in considerazione dei limiti di imprecisione delle stime derivanti dalla bassa numerosità di eventi ipoglicemici, il Panel suggerisce di valutare l'opzione di utilizzo di sistemi di monitoraggio in continuo della glicemia rispetto al classico monitoraggio glicemico capillare soprattutto per i soggetti che presentino un'elevata labilità glicemica o condizioni fortemente predisponenti all'insorgenza di episodi di ipoglicemia severa.

Considerazioni per l'implementazione

I sanitari devono essere resi consapevoli dei potenziali vantaggi e degli svantaggi derivanti da'utilizzo di sistemi di monitoraggio in continuo della glicemia rispetto al classico monitoraggio glicemico capillare. Per questo scopo sono utili programmi educazionali specifici.

Monitoraggio e valutazione

Monitoraggio e valutazione dell'aderenza a questa raccomandazione della linea guida possono essere condotti analizzando la proporzione di soggetti cui è stato prescritto un sistema di monitoraggio in continuo della glicemia sul totale dei soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati. Tale monitoraggio può essere fatto mediante la consultazione di database ospedalieri, prevalentemente disponibili a livello di singola realtà ospedaliera.

Priorità della ricerca

Sono sicuramente necessari studi che esplorino gli effetti dell'uso di sistemi di monitoraggio in continuo della glicemia su outcomes clinici importanti quali re-ospedalizzazioni, durata della degenza, iperglicemie, mortalità.

EVIDENZE A SUPPORTO

Per i metodi con i quali è stata effettuata la ricerca delle evidenze per redigere la presente raccomandazione si rimanda alla Appendice.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Grade table

Certain	Certainty assessment						№ of patients		Effect			
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations		monitoraggio capillare		Absolute (95% CI)	Certainty	Importance

Numero di ipoglicemie (<70 mg/dl)

2	randomised	not	not serious	not serious	serious ^a	none	93	89	-	MD	000	CRITICAL
	trials	serious								1.02	Moderate	
										lower		
										(2.09		
										lower to		
										0.05		
										higher)		

Ipoglicemie severe

2	randomised	not	not serious	not serious	serious ^a	none	93	89	-	MD	⊕⊕⊕○	CRITICAL
	trials	serious								0.75	Moderate	
										lower		
										(1.53		
										lower to		
										0.03		
										higher)		

Glicemia media

2	randomised	not	serious ^b	not serious	serious ^b	none	73	83	-	MD	7	$\oplus \oplus \bigcirc\bigcirc$	CRITICAL
	trials	serious								lower		Low	
										(32			
										lower	to		
										16			
										higher)		

CI: confidence interval; MD: mean difference

- a. Bassa numerosità di eventi
- b. Campione numericamente piccolo

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

EVIDENZE ECONOMICHE

In assenza di evidenze correlate ad un utilizzo ospedaliero in setting non critico di sistemi di monitoraggio del glucosio in continuo / flash, si ritiene di interesse riportare i risultati di una analisi inclusa nella review della letteratura ed eliminata in quanto correlata a setting di terapia intensiva. La seconda evidenza legata al setting di terapia intensiva non risulta pertinente, in quanto non riporta dati relativi ai costi delle differenti alternative.

Autore / anno	Nazione / valuta / anno di riferimento	Interventi	Popolazione	Outcome	Conclusioni autori
Boom DT et	Paesi Bassi / €	Monitoraggio del	Adulti critici con una durata	Costo a giornata per	CGM ha ridotto
al., 2014	/ 2013	glucosio in	di ospedalizzazione attesa	paziente per il	significativamente il tempo
		continuo Vs.	maggior di 24 ore e con	controllo del	infermieristico, le perdite
		misurazione	terapia insulinica. 21% con	glucosio. Punto di	di sangue e il costo
		point of care	diabete nel gruppo CGM e	vista assunto:	giornaliero per il controllo
			23% con diabete nel gruppo	Servizio Sanitario.	del glucosio.
			point of care.		

Note: la maggior parte delle analisi economico-sanitarie incluse nella revisione della letteratura sono risultate essere svolte considerando un setting non ospedaliero. In particolare, le analisi di costo-efficacia / costo-utilità hanno considerato soggetti in setting di comunità, valutando le conseguenze cliniche ed economiche in orizzonti temporali di lungo periodo (life-time). L'esclusione di tali studi, in coerenza con il setting di interesse nell'analisi condotta, spiega l'esiguo numero di record selezionati per l'analisi.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

BIBLIOGRAFIA

American Diabetes Association Professional Practice Committee. Diabetes Care in the Hospital: Standards of Medical Care in Diabetes-2022. Diabetes Care 2022;45(Suppl. 1):S244–S253

Moghissi ES, Korytkowski MT, DiNardo M, et al.; American Association of Clinical Endocrinologists; American Diabetes Association. American Association of Clinical Endocrinologists and American Diabetes Association consensus statement on inpatient glycemic control. Diabetes Care 2009;32:1119–1131

Cobaugh DJ, Maynard G, Cooper L, et al. Enhancing insulin-use safety in hospitals: practical recommendations from an ASHP Foundation expert consensus panel. Am J Health Syst Pharm 2013;70:1404–1413

Singh, Lakshmi G., Satyarengga, Medha, Marcano, Isabel, Scott, William H., Pinault, Lillian F., Feng, Zhaoyong, Sorkin, John D., Umpierrez, Guillermo E., Spanakis, Elias K.. Reducing Inpatient Hypoglycemia in the General Wards Using Real-time Continuous Glucose Monitoring: The Glucose Telemetry System, a Randomized Clinical Trial. Diabetes Care; 2020-11.

Fortmann, Addie L., Spierling Bagsic, Samantha R., Talavera, Laura, Garcia, Isabel Maria, Sandoval, Haley, Hottinger, Amiry, Philis-Tsimikas, Athena. Glucose as the Fifth Vital Sign: A Randomized Controlled Trial of Continuous Glucose Monitoring in a Non-ICU Hospital Setting. Diabetes Care; 2020-11.

Takano, Yuya, Namiki, Yulia, Hiiragi, Hiroko, Yamada, Taku, Sasaki, Hiroto, Murohashi, Yuko, Takamine, Hikaru, Inazumi, Koji, Terauchi, Yasuo, Osada, Uru N.. Equivalent Efficacy of Intensive Self-Monitoring of Blood Glucose to Real-Time Continuous Glucose Monitoring in Adults with Type 2 Diabetes. Diabetes; 2018-07-01.

Boom DT, Sechterberger MK, Rijkenberg S, Kreder S, Bosman RJ, Wester JP, van Stijn I, DeVries JH, van der Voort PH. Insulin treatment guided by subcutaneous continuous glucose monitoring compared to frequent point-of-care measurement in critically ill patients: a randomized controlled trial. Crit Care. 2014 Aug 20;18(4):453. doi: 10.1186/s13054-014-0453-9. PMID: 25139609; PMCID: PMC4161875.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Quesito 3

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico e precedentemente non trattati con insulina è opportuno iniziare il trattamento con insulina?

Outcomes	
Critici:	mortalità
	durata della degenza
	re-ospedalizzazioni
	ipoglicemia
	iperglicemia

Popolazione	Persone con diabete/iperglicemia
Intervento	Trattamento con farmaci ipoglicemizzanti non insulinici
Confronto	Trattamento con insulina
Outcome critici	Mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazioni, ipoglicemia, iperglicemia
Setting	Ospedale, area non critica

Problema						
Il problema rappresenta una priorità?						
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI				
○ No	Secondo quanto riferito dallo studio ARNO Diabete					
O Probabilmente no	2019 le persone con diabete sono ricoverate molto più					
○ Probabilmente sì	spesso di quelle senza diabete (92% in più). Esaminando					
• Sì	le diagnosi principali associate ai ricoveri ordinari					
○ Varia	emerge che, fra le prime venti, 8 sono rappresentate da					
○ Non noto	malattie cardiovascolari (l'edema polmonare acuto è					
	accomunato all'insufficienza respiratoria) e, fra queste 8,					
	al primo posto c'è lo scompenso cardiaco (circa il 6%					
	delle diagnosi principali). Nel complesso le malattie					
	cardiovascolari rappresentano circa il 20% delle cause di					
	ricovero. Per altre patologie i tassi di ricovero sono 2-3					
	volte più alti nei soggetti con diabete che nei soggetti					
	non affetti da diabete.					
	Poiché invece lo scompenso metabolico rappresenta solo					
	lo 0,9% dei DRG, risulta evidente che i pazienti con					
	diabete vengono ricoverati per cause diverse dal diabete,					
	che però ne complica il decorso. Inoltre, i pazienti con					
	diabete che giungono nei reparti di degenza sono spesso					
	anziani o molto anziani, affetti da plurime patologie e					
	assumono numerosi farmaci oltre a quelli per il					
	trattamento del loro diabete.					
	In tale contesto si pone il problema di decidere se					
	mantenere qualsivoglia terapia anti-iperglicemizzante già					
	in corso oppure passare di default all'insulina, almeno					
	per il periodo del ricovero. In mancanza di linee-guida					
	precise, la decisione è basata sulle condizioni cliniche					
	del singolo paziente e sulle indicazioni/controindicazioni					
	dei farmaci in corso, con la considerazione che la terapia					
	insulinica, al netto del rischio di ipoglicemia, non					

	presenta sostanziali controindicazioni per alcuna		
	patologia diversa dal diabete né interazioni con altri		
	farmaci.		
Effetti desiderabili			
Quanto sono sostanziali gli effetti desiderabili at	tesi?		
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI	
○ Irrilevante	L'unico outcome esaminabile, tra quelli considerati		
o Piccolo	critici, è rappresentato dai livelli glicemici.		
○ Moderata			
Grande	Gli studi disponibili sono eterogenei nell'intervento		
○ Varia	proposto e nel disegno sperimentale.		
○ Non noto	Di seguito vengono riportati per singolo studio i livelli		
	glicemici all'endpoint, considerando i vari bracci di		
	trattamento ed i confronti disponibili tra i vari bracci.		
	Le caratteristiche al basale dei pazienti coinvolti e altri		
	dati descrittivi degli studi sono riportati in appendice.		
	Ove possibile sono state condotte metanalisi allo scopo		
	di valutare eventuali vantaggi della terapia sperimentale		
	proposta (sostanzialmente rappresentata da DPP4-		
	inibitori oppure da agonisti recettoriali del GLP1), da		
	sola oppure in combinazione all'insulina, rispetto a		
	schemi insulinici basal-bolus.		
	I dati di metanalisi non mostrano un chiaro vantaggio		
	dell'utilizzo di terapia insulinica multiniettiva		
	confrontata con la terapia con DPP4-inibitori o con		
	agonisti recettoriali del GLP1. Singoli studi non inclusi		
	nella metanalisi mostrano risultati non chiaramente a		
	favore dell'uno o dell'altro trattamento.		
	Le analisi per sottogruppi evidenziano come non vi sia		
	un netto vantaggio di utilizzo di schemi terapeutici		
	combinati costituiti da DPP4-inibitori e insulina rispetto		

a schemi basal-bolus.
Viceversa l'associazione di agonisti recettoriali del GLP1
e insulina basale si associa ad una significativa riduzione
dei livelli glicemici medi rispetto a schemi basal-bolus.
Studio di Garg et al. 2017
Gruppo intervento (saxagliptin: 33 pazienti)
Gruppo controllo (basal bolus: 33 pazienti)
Glicemia media giornaliera: G.I (149.8 mg/dl SD ± 22)
vs G.C. (146.9 mg/dl DS ± 30.5) p-value=0.59
Studio di Fayfman et al. 2019
Gruppo intervento 1 (exenatide: 47 pazienti)
Gruppo Intervento 2 (exenatide+insulina basale: 51
pazienti)
Gruppo controllo (basal bolus: 52 pazienti)
Glicemia media giornaliera:
G.I.1 (177mg/dl SD ± 41) vs G.I.2 (154 mg/dl SD ± 39)
vs G.C. (166 mg/dl DS ± 40) p-value=0.03
G.I.1 vs G.I.2 p-value= 0.02
G.I.1 vs G.C. p-value=0.29
G.I.2 vs G.C p-value<0.05
Studio di Vellanki et al. 2019
Gruppo intervento (linagliptin: 128 pazienti)
Gruppo controllo (basal bolus: 122 pazienti)
Glicemia media giornaliera: G.I (171 mg/dl SD \pm 46) vs

La gestione del pariente dadito con diabete o compenyincemia neoverato in setting cinico non entre					
	G.C. (158 mg/dl DS \pm 41) p-value=0.03				
	Studio di Umpierrez et al. 2013				
	Gruppo intervento 1 (Sitagliptin: 27 pazienti)				
	Gruppo Intervento 2 (sitagliptin + insulina basale: 29				
	pazienti)				
	Gruppo controllo (basal bolus: 26 pazienti)				
	Glicemia media giornaliera: G.I.1 (168.4 mg/dl SD \pm				
	35) vs G.I.2 (154 mg/dl SD \pm 29) vs G.C. (158 mg/dl DS \pm 31)				
	±31)				
	Studio di Pasquel et al. 2017				
	Gruppo intervento (sitagliptin + basal insulin: 138				
	pazienti, 1947 test eseguiti)				
	Gruppo controllo (basal bolus: 139 pazienti, 1900 test				
	eseguiti)				
	Glicemia media giornaliera: G.I (171 mg/dl SD \pm 49) vs G.C. (169mg/dl DS \pm 49) p-value= 0.79				
	G.C. (109111g/ul D3 ± 49) p-value= 0.79				
	Studio di Fushimi et al. 2022				
	Gruppo intervento (Basal plus + Dulaglutide) BG				
	(mg/dl) 162 ± 30				
	Gruppo controllo (Basal plus) BG (mg/dl) 183 ± 29 p				
	<0.05				
	Studio di Luis et al. 2019				
	Gruppo intervento (DPP-4 + basal insulin: 120 pazienti)				

	Gruppo controllo (basal bolus: 120)	
	Glicemia media giornaliera: G.I (160.1 mg/dl SD ± 15.6)	
	vs G.C. (147 mg/dl DS ± 11.9) p-value= 0.44	
Effetti indesiderabili		
Quanto sostanziali sono gli effetti indesiderabili	attesi?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ Grande	Occorre considerare la possibilità che nei soggetti trattati	
○ Moderata	con terapia insulinica si verifichino episodi di	
• Piccola	ipoglicemia (sintomatica o severa) associati all'utilizzo	
○ Irrilevante	della stessa terapia insulinica.	
○ Varia		
○ Non noto	Di contro, l'utilizzo di agonisti recettoriali del GLP1 è	
	potenzialmente associato ad effetti collaterali a carico	
	dell'apparato gastro-intestinale.	
Qualità delle prove		
Qual è la qualità complessiva delle prove relativo	e agli effetti?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
o molto bassa	Complessivamente bassa per gli outcomes critici	
• Bassa	considerati.	
○ Moderata		
○ Alta		
Nessuno studio incluso		
Valori		
Esiste una importante incertezza o variabilità ris	petto al valore attribuito agli esiti principali?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
Importante incertezza o variabilità	Nessuna evidenza di incertezza o variabilità.	
	I .	İ
 Probabile importante incertezza o variabilità 		
 Probabile importante incertezza o variabilità 		

o Probabilmente nessuna importante incertezza		
o variabilità		
Nessuna incertezza o variabilità importante		
Bilancio degli effetti		
Il bilancio tra effetti desiderabili e indesiderati fa	vorisce l'intervento o il confronto?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
Favorisce il confronto	L'utilizzo della terapia insulinica multiniettiva con	E' verosimile che il livello di scompenso
o Probabilmente favorisce il confronto	schemi di tipo basal-bolus non si associa ad un	glicemico sia il determinante principale
Non favorisce nè l'intervento nè il confronto	miglioramento dei livelli glicemici medi quando	della scelta della terapia da
o Probabilmente favorisce l'intervento	confrontata a terapia con farmaci incretinominetici,	intraprendere durante la degenza.
o Favorisce l'intervento	specie se associati con insulina basale	L'insieme degli studi considerati non ha
○ Varia		permesso di potere effettuare analisi
○ Non noto		stratificate per livello di compenso
		basale in quanto i soggetti partecipanti
		avevano livelli glicemici medi elevati
		all'inizio degli studi. In assenza di tali
		dati di letteratura, considerando
		l'efficacia ed il grado di sicurezza dei
		trattamenti non insulinici, si può
		ipotizzare che alcune terapie domiciliari
		possano essere mantenute durante la
		degenza almeno nei casi di pazienti con
		stati di iperglicemia modesta o lieve.
Accettabilità		
L'intervento è accettabile per i principali stakeho	lder?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ No	L'utilizzo di terapie farmacologiche non necessariamente	
o Probabilmente no	insuliniche potrebbe rappresentare un fattore certamente	
Probabilmente si	accettabile dai principali stakeholder in relazione alla	
∘ Si	possibilità di gestione delle stesse terapie sia da parte dei	
○ Varia		

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

○ Non noto	pazienti sia da parte degli operatori sanitari coinvolti. I costi di tali terapie potrebbero almeno in alcuni contesti ospedalieri rappresentare un limite al loro utilizzo.	
Fattibilità E' fattibile l'implementazione dell'intervento?		
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
 ○ No ○ Probabilmente no ● Probabilmente si ○ Si ○ Varia ○ Non noto 	L'implementazione di tale intervento è potenzialmente fattibile nella maggior parte delle strutture ospedaliere. I costi di tali terapie potrebbero almeno in alcuni contesti ospedalieri rappresentare un limite al loro utilizzo.	

SOMMARIO DEI GIUDIZI

	GIUDIZ	IO				
PROBLEMA	No	Probabilmente no	Probabilmente sì	Sì	Varia	Non noto
EFFETTI DESIDERABILI	Irrilevante	Piccolo	Moderata	Grande	Varia	Non noto
EFFETTI INDESIDERABILI	Grande	Moderata	Piccola	Irrilevante	Varia	Non noto
QUALITÀ DELLE PROVE	molto bassa	Bassa	Moderata	Alta		Nessuno studio incluso
VALORI	Importante incertezza o variabilità	Probabile importante incertezza o	Probabilmente nessuna importante	Nessuna incertezza o variabilità		

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

	GIUDIZIO						
		variabilità	incertezza o variabilità	importante			
BILANCIO DEGLI EFFETTI	Favorisce il confronto	Probabilmente favorisce il confronto	Non favorisce nè l'intervento nè il confronto		Favorisce l'intervento	Varia	Non noto
ACCETTABILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non noto
FATTIBILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non noto

TIPO DI RACCOMANDAZIONE

Raccomandazione forte	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione forte a
contro l'intervento	condizionata contro	condizionata di non	condizionata a favore	favore dell'intervento
	l'intervento	differenza fra l'intervento e il	dell'intervento	
		confronto		
0	0	•	0	0

CONCLUSIONI

Raccomandazione

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico e precedentemente non trattati con insulina si suggerisce di valutare di iniziare un trattamento insulinico, con schema e posologia variabile a seconda del livello di scompenso glicemico, oppure di avviare/proseguire una terapia ipoglicemizzante diversa dall'insulina.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Sulla base dell'esperienza clinica dei componenti del Panel ed in assenza di studi specificatamente disegnati, nei casi di non grave scompenso glicemico viene suggerito di valutare la possibilità di mantenere la terapia orale o iniettiva non insulinica in corso prima dell'ospedalizzazione, considerando comunque la necessità di eventuali opportuni aggiustamenti in relazione alla situazione clinica condizionante il ricovero ospedaliero.

Giustificazione

L'utilizzo della terapia insulinica multiniettiva con schemi di tipo basal-bolus non si associa ad un miglioramento dei livelli glicemici medi quando confrontata a terapia non insulinica condotta con farmaci incretinomimetici., specie se associati ad insulina basale.

Assenza di specifiche evidenze farmacoeconomiche su tale ambito.

Considerazioni relative al sottogruppo

Non sono stati analizzati sottogruppi. L'insieme degli studi considerati non ha permesso di potere effettuare analisi stratificate per livello di compenso basale in quanto i soggetti partecipanti avevano livelli glicemici medi elevati all'inizio degli studi.

Considerazioni per l'implementazione

I sanitari devono essere resi consapevoli dei potenziali vantaggi e degli svantaggi derivanti dall'utilizzo di terapie farmacologiche non insuliniche rispetto a schemi terapeutici costituiti da sola insulina. Per questo scopo sono utili programmi educazionali specifici.

Monitoraggio e valutazione

Monitoraggio e valutazione dell'aderenza a questa raccomandazione della linea guida possono essere condotti analizzando la proporzione di soggetti cui è stata prescritta/mantenuta una terapia farmacologica non insulinica. Tale monitoraggio può essere condotto mediante la consultazione di database ospedalieri, prevalentemente disponibili a livello di singola realtà ospedaliera.

Priorità della ricerca

Sono sicuramente necessari studi che esplorino gli effetti dell'uso di terapia farmacologica non insulinica su outcomes clinici importanti quali re-ospedalizzazioni, durata della degenza, ipoglicemie severe, mortalità.

EVIDENZE A SUPPORTO

Per i metodi con i quali è stata effettuata la ricerca delle evidenze per redigere la presente raccomandazione si rimanda alla Appendice

65

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Certainty assessment									
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	Impact	Certainty	Importance
Glicemia capillare media giornaliera (esclusione pazienti in terapia insulinica) (follow-up: median 5 days) ⁶									
1	randomised trials	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Gruppo intervento (saxagliptin: 33 pazienti) Gruppo controllo (basal bolus: 33 pazienti) Glicemia media giornaliera: G.I (149,8 mg/dl SD \pm 22) vs G.C. (146,9 mg/dl DS \pm 30.5) p-value=0.59	⊕⊕⊕⊕ High	CRITICAL
Glicemia ca	pillare media gi	ornaliera (follow-	up: mean 10 days)	1					
I	randomised trials	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Gruppo intervento1 (Exenatide: 47 pazienti) Gruppo Intervento2 (exenatide+ insulina basale: 51 pazienti) Gruppo controllo (basal bolus: 52 pazienti) Glicemia media giornaliera: G.I.1 (177mg/dl SD ± 41) vs G.I.2 (154 mg/dl SD ± 39) vs G.C. (166 mg/dl DS ± 40) p-value=0.03G.I.1 vs G.I.2 p-value= 0.02G.I.1 vs G.C. p-value=0.29G.I.2 vs G.C p-value>0.05	⊕⊕⊕⊕ High	CRITICAL
Glicemia capillare media giornaliera (follow-up: mean 10 days) ²									
1	randomised trials	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Gruppo intervento (linagliptin: 128 pazienti) Gruppo controllo (basal bolus: 122 pazienti) Glicemia media giornaliera: G.I (171 mg/dl SD \pm 46) vs G.C. (158 mg/dl DS \pm 41) p-value=0.03	⊕⊕⊕ High	CRITICAL

Glicemia capillare media giornaliera (follow-up: mean >2 days)³

Certainty assessment							Impact	Certainty	Importance
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	- Impact	Certainty	importance
1	randomised trials	serious ^a	not serious	not serious	not serious	none	Gruppo intervento 1 (Sitagliptin: 27 pazienti) Gruppo Intervento 2 (sitagliptin + insulina basale: 29 pazienti) Gruppo controllo (basal bolus: 26 pazienti) Glicemia media giornaliera: G.I.1 ($168.4 \text{ mg/dl SD} \pm 35$) vs G.I.2 ($154 \text{ mg/dl SD} \pm 29$) vs G.C. ($158 \text{ mg/dl DS} \pm 31$) P=0.23	⊕⊕⊕○ Moderate	CRITICAL
Glicemia ca	Glicemia capillare media giornaliera (follow-up: median 10 days) ⁴								
1	randomised trials	very serious ^b	not serious	not serious	not serious	none	Gruppo intervento (sitagliptin + basal insulin: 138 pazienti, 1947 test eseguiti) Gruppo controllo (basal bolus: 139 pazienti, 1900 test eseguiti) Glicemia media giornaliera: G.I (171 mg/dl SD \pm 49) vs G.C. (169mg/dl DS \pm 49) p-value= 0.79	⊕⊕○○ Low	CRITICAL
Glicemia capillare media giornaliera ⁵									
1	observational studies	very serious ^c	not serious	not serious	not serious	none	Gruppo intervento (DPP-4 + basal insulin: 120 pazienti) Gruppo controllo (basal bolus: 120) Glicemia media giornaliera: G.I (160.1 mg/dl SD \pm 15.6) vs G.C. (147 mg/dl DS \pm 11.9) p-value= 0.44	⊕○○○ Very low	CRITICAL
Glicemia capillare media giornaliera (follow-up: mean 7 days) ⁷									
1	randomised trials	not serious	not serious	not serious	serious ^d	none	Gruppo intervento (Basal plus + Dulaglutide) BG (mg/dl) 162 ± 30 , Gruppo controllo (Basal plus) BG (mg/dl) 183 ± 29 P: <0.05	⊕⊕⊕○ Moderate	CRITICAL

- a. (Mean daily blood glucose comparison between intervention and comparator group. Not easy to describe results and to compare results with other trials because of differences between modality of collecting data e.g numbers and timing of daily blood glucose measurements, numbers of supplemental insulin doses needed)
- b. Not blinded. Mean daily blood glucose comparison between intervention and comparator group. Not easy to describe results and to compare results with other trials because of differences between modality of collecting data e.g numbers and timing of daily blood glucose measurements, numbers of supplemental insulin doses needed
- c. Studio osservazionale, retrospettivo.
- d. Primary outcome defined by the percentage of BG measurements within the hIGR (ideal glucose range 100-180 mg/dL, arbitrarily defined by authors) among all BG measurements

EVIDENZE ECONOMICHE

La ricerca in letteratura ha evidenziato l'assenza di analisi condotte in soggetti adulti ricoverati in setting non critico. Le analisieconomico-sanitarie analizzate si concentrano sulle conseguenze di lungo termine nei soggetti in trattamento e, in particolare, considerano i costi ospedalieri solo in relazione alla gestione di eventi clinici correlati al diabete (ipoglicemie, iperglicemie, etc...) in soggetti in trattamento con insulina, iniziato in ambito ambulatoriale. Tali analisi comparano l'utilizzo di differentiti pologie di trattamenti per la gestione del diabete, solitamente in soggetti con pregresso utilizzo di insulina, non risultando quindi pertinenti al quesito anche in funzione della tipologia di soggetti considerati.

Bibliografia

Fayfman, Maya, Galindo, Rodolfo J., Rubin, Daniel J., Mize, Dara L., Anzola, Isabel, Urrutia, Maria A., Ramos, Clementina, Pasquel, Francisco J., Haw, J. Sonya, Vellanki, Priyathama, Wang, Heqiong, Albury, Bonnie S., Weaver, Rita, Cardona, Saumeth, Umpierrez, Guillermo E.. A Randomized Controlled Trial on the Safety and Efficacy of Exenatide Therapy for the Inpatient Management of General Medicine and Surgery Patients With Type 2 Diabetes. Diabetes Care; 2019-03.

Vellanki, Priyathama, Rasouli, Neda, Baldwin, David, Alexanian, Sara, Anzola, Isabel, Urrutia, Maria, Cardona, Saumeth, Peng, Limin, Pasquel, Francisco J., Umpierrez, Guillermo E., Group, Linagliptin, Inpatient, Research. Glycaemic efficacy and safety of linagliptin compared to a basal-bolus insulin regimen in patients with type 2 diabetes undergoing non-cardiac surgery: A multicentre randomized clinical trial. Diabetes, Obesity &Metabolism; 2019-04.

Umpierrez, Guillermo E., Gianchandani, Roma, Smiley, Dawn, Jacobs, Sol, Wesorick, David H., Newton, Christopher, Farrokhi, Farnoosh, Peng, Limin, Reyes, David, Lathkar-Pradhan, Sangeeta, Pasquel, Francisco. Safety and efficacy of sitagliptin therapy for the inpatient management of general medicine and surgery patients with type 2 diabetes: a pilot, randomized, controlled study. Diabetes Care; 2013-11.

Pasquel, Francisco J, Gianchandani, Roma, Rubin, Daniel J, Dungan, Kathleen M, Anzola, Isabel, Gomez, Patricia C, Peng, Limin, Hodish, Israel, Bodnar, Tim, Wesorick, David, Balakrishnan, Vijay, Osei, Kwame, Umpierrez, Guillermo E. Efficacy of sitagliptin for the hospital management of general medicine and surgery patients with type 2 diabetes (Sita-Hospital): a multicentre, prospective, open-label, non-inferiority randomised trial. The Lancet Diabetes & Endocrinology; 02/2017.

Garg, Rajesh, Schuman, Brooke, Hurwitz, Shelley, Metzger, Cheyenne, Bhandari, Shreya. Safety and efficacy of saxagliptin for glycemic control in non-critically ill hospitalized patients. BMJ Open Diabetes Research & Care; 03/2017.

69

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Fushimi, Nobutoshi, Shibuya, Takashi, Yoshida, Yohei, Ito, Shun, Hachiya, Hiroki, Mori, Akihiro. Dulaglutide-combined basal plus correction insulin therapy contributes to ideal glycemic control in non-critical hospitalized patients. Journal of Diabetes Investigation; 2020-01.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Quesito 4

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico che richiedono un trattamento insulinico è preferibile avviare una terapia insulinica basale o una terapia insulinica multiiniettiva?

\sim							
(1	11	t	\sim	റ	n	1	es
`	u	. L	_	.,		ш	

Critici: mortalità

durata della degenza

re-ospedalizzazioni

ipoglicemia

iperglicemia

Popolazione	Persone con diabete/iperglicemia
Intervento	Terapia insulinica basale
Confronto	Terapia insulinica multiiniettiva
Outcome critici	Mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazioni, ipoglicemia, iperglicemia
Setting	Ospedale, area non critica

Problema							
Il problema rappresenta una priorità?							
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI					
∘ No	In un setting non critico, per i pazienti ricoverati il						
o Probabilmente no	trattamento insulinico per via sottocutanea (sc)						
o Probabilmente sì	rappresenta un approccio terapeutico abbastanza diffuso						

• Sì	per il controllo della iperglicemia, benchè necessiti una	
○ Varia	attenta gestione, potendo provocare livelli indesiderati di	
○ Non noto	glicemia, sia in senso ipoglicemico che iperglicemico.	
	Essendo disponibili più tipi di insulina (a lunga durata	
	d'azione, a durata d'azione intermedia, a breve durata	
	d'azione), gli schemi terapeutici sono molteplici.	
	La terapia insulinica basale sc prevede l'utilizzo di	
	insuline a lunga durata d'azione (glargine, o detemir o	
	degludec), somministrate una volta al giorno, o anche	
	due volte al giorno (detemir), al fine di supplementare la	
	disponibilità insulinica nell'intero arco della giornata.	
	La terapia insulinica sc multiniettiva, invece, prevede la	
	somministrazione di più tipi di insulina in più momenti	
	della giornata.	
	In particolare, in occasione dei pasti principali	
	(colazione, pranzo, cena), a seguito di dosaggio della	
	glicemia capillare, può essere somministrato un analogo	
	rapido dell'insulina (glulisina, o lispro, o aspart) (bolo).	
	Tale schema può essere integrato dalla somministrazione	
	sc di insulina a lunga durata d'azione (solo 1 volta al	
	giorno, o anche due volte al giorno) (schema basal	
	bolus).	
	Appare pertanto opportuno valutare se, nel contesto di	
	un setting ospedaliero non critico, la terapia insulinica	
	basale abbia vantaggi/svantaggi rispetto alla terapia	
	multi-iniettiva.	
Effetti desiderabili		
Quanto sono sostanziali gli effetti desiderabili at	tesi?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ Irrilevante	Non sono state reperite evidenze sui seguenti outcomes	
o Piccolo	definiti critici: mortalità, durata della degenza, re-	

Moderata	ospedalizzazione.	
○ Grande		
○ Varia	Iperglicemia	
○ Non noto	Controllo glicemico medio	
	1) Gruppo intervento (48 soggetti) - Gruppo controllo	
	(46 soggetti). Glicemia Media: G.I. (131 mg/dl DS	
	±5.68) vs G.C. (124 mg/dl DS±2.5) (p-value= 0.065)	
	2) Gruppo intervento (30 soggetti trattati con insulina	
	basale - Gruppo controllo (30 soggetti trattati con terapia	
	insulinica multiiniettiva). Una riduzione statisticamente	
	significativa dei valori medi di glicemia giornalieri è	
	stata rilevata in entrambi i gruppi da giorno 1 a giorno 7.	
	(p< 0.05)	
	H. I. C. I. C. I. LOO (II. 100 (II.	
	Valori di Glicemia compresi tra 140 mg/dl e 180 mg/dl	
	(follow-up: media 7 giorni)	
	Gruppo intervento (30 soggetti trattati con insulina	
	basale) - Gruppo controllo (30 soggetti trattati con	
	terapia insulinica multiiniettiva). Glicemia tra 140 mg/dl	
	e 180 mg/dl: G.I. (194/840 misurazioni) vs G.C.	
	(299/840 misurazioni) (p-value <0.001)	
	Ipoglicemia	
	Gruppo intervento (30 soggetti trattati con insulina	
	basale) - Gruppo controllo (30 soggetti trattati con	
	terapia insulinica multiiniettiva). Glicemia <70 mg/dl:	
	G.I. (70/840 misurazioni) vs G.C. (125/840 misurazioni)	
	(p <0.01	

Effotti indesiderabili	E66-44; :- Josidonalii;					
Effetti indesiderabili						
Quanto sostanziali sono gli effetti indesiderabili attesi?						
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI				
○ Grande	Ipoglicemia					
○ Moderata	Gruppo intervento (30 soggetti trattati con insulina					
• Piccola	basale) - Gruppo controllo (30 soggetti trattati con					
○ Irrilevante	terapia insulinica multiiniettiva). Glicemia <70 mg/dl:					
○ Varia	G.I. (70/840 misurazioni) vs G.C. (125/840 misurazioni),					
○ Non noto	p <0.01					
Qualità dalla prova						
Qualità delle prove						
Qual è la qualità complessiva delle prove relative	agli effetti?					
JGIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI				
• molto bassa	Complessivamente molto bassa per gli outcomes critici					
○ Bassa	considerati.					
○ Moderata						
○ Alta						
Nessuno studio incluso						
Volovi						
Valori						
Esiste una importante incertezza o variabilità risp	petto al valore attribuito agli esiti principali?					
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI				
○ Importante incertezza o variabilità	Nessuna evidenza di incertezza o variabilità importante.					
Probabile importante incertezza o variabilità						
o Probabilmente nessuna importante incertezza						
o variabilità						
Nessuna incertezza o variabilità importante						

Bilancio degli effetti						
Il bilancio tra effetti desiderabili e indesiderati favorisce l'intervento o il confronto?						
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI				
Favorisce il confronto	I dati disponibili mostrano un vantaggio a favore	Occorre sottolineare come gli studi				
Probabilmente favorisce il confronto	dell'utilizzo di schemi insulinici contenenti solo insulina	considerati siano ad alto rischio di bias,				
Non favorisce nè l'intervento nè il confronto	basale rispetto a schemi basal-bolus in termini di valori	talvolta considerinooutcomes clinici non				
Probabilmente favorisce l'intervento	glicemici medi, di prevalenza di valori glicemici	univocamente definiti, siano basati su				
Favorisce l'intervento	rientranti in un range glicemico considerato accettabile e	sample size non sempre adeguati per				
○ Varia	di numero di episodi di ipoglicemia.	poter trarre conclusioni significative.				
○ Non noto						
Accettabilità						
L'intervento è accettabile per i principali stakeho	lder?					
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI				
○ No	L'intervento è accettabile per i principali stakeholder.					
O Probabilmente no						
o Probabilmente si						
• Si						
○ Varia						
○ Non noto						
Fattibilità						
E' fattibile l'implementazione dell'intervento?						
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI				
○ No	L'implementazione di tale intervento è potenzialmente					
o Probabilmente no	fattibile in tutte le strutture ospedaliere.					
o Probabilmente si						
• Si						
○ Varia						
○ Non noto						

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

SOMMARIO DEI GIUDIZI

	GIUDIZI	0					
PROBLEMA	No	Probabilmente no	Probabilmente sì	Sì		Varia	Non noto
EFFETTI DESIDERABILI	Irrilevante	Piccolo	Moderata	Grande		Varia	Non noto
EFFETTI INDESIDERABILI	Grande	Moderata	Piccola	Irrilevante		Varia	Non noto
QUALITÀ DELLE PROVE	molto bassa	Bassa	Moderata	Alta			Nessuno studio incluso
VALORI	Importante incertezza o variabilità	Probabile importante incertezza o variabilità	Probabilmente nessuna importante incertezza o variabilità	Nessuna incertezza o variabilità importante			
BILANCIO DEGLI EFFETTI	Favorisce il confronto	Probabilmente favorisce il confronto	Non favorisce nè l'intervento nè il confronto	Probabilmente favorisce l'intervento	Favorisce l'intervento	Varia	Non noto
ACCETTABILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non noto
FATTIBILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non noto

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

TIPO DI RACCOMANDAZIONE

Raccomandazione forte	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione forte a
contro l'intervento	condizionata contro	condizionata di non	condizionata a favore	favore dell'intervento
	l'intervento	differenza fra l'intervento e	dell'intervento	
		il confronto		
0	0	0	•	0

CONCLUSIONI

Raccomandazione

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico che richiedono un trattamento insulinico si suggerisce di avviare una terapia insulinica basale rispetto ad una terapia insulinica multiniettiva.

Giustificazione

Un limitato numero di trials clinici randomizzati ha evidenziato vantaggi sui profili glicemici e sul rischio di ipoglicemia quando i soggetti partecipanti utilizzavano schemi insulinici contenenti solo una somministrazione di insulina basale rispetto a schemi insulinici di tipo basal-bolus.

Non sono disponibili studi specifici di farmaco-economia che documentino la costo-efficacia di somministrazioni insuliniche basali rispetto a schemi insulinici multiniettivi.

Considerazioni relative al sottogruppo

Non sono stati esplorati sottogruppi pre-specificati.

Il Panel è concorde sulla necessità di intensificare eventualmente la terapia insulinica, ricorrendo in prima istanza anche a terapia insulinica con schemi intensivi, in relazione all'entità dell'iperglicemia.

Considerazioni per l'implementazione

I sanitari devono essere resi consapevoli dei vantaggi derivanti dall'utilizzo di schemi insulinici basali da utilizzare nel caso di iperglicemia in setting non critico. Per questo scopo sono utili programmi educazionali specifici.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Monitoraggio e valutazione

Il monitoraggio e la valutazione dell'aderenza a questa raccomandazione della linea guida possono essere condotti valutando la proporzione di soggetti trattati con schemi insulinici di sola basale sul totale dei soggetti insulino-trattati. Tale monitoraggio può essere condotto mediante la consultazione di database ospedalieri di consumo di farmaci.

Priorità della ricerca

Sono sicuramente necessari studi su più larga scala e con disegno adeguato che approfondiscano tale tematica, considerando anche outcomes clinici importanti quali re-ospedalizzazioni, durata della degenza, mortalità.

EVIDENZE A SUPPORTO

Per i metodi con i quali è stata effettuata la ricerca delle evidenze per redigere la presente raccomandazione si rimanda alla Appendice

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Certainty a	ssessment						Impact	Certainty	Importance
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	шрасі	Certainty	Importance
Controllo g	licemico medio	(follow-up: mediar	15 days) ²						
1	randomised trials	serious ^a	serious ^a	serious ^a	serious ^a	none	Gruppo Glargine (48 soggetti) Gruppo NPH/regolare (46 soggetti) Glicemia Media: G. Glargine (131 mg/dl DS ± 5.68) vs G.NPH/regolare (124 mg/dl DS ± 2.5) (p-value= 0.065)	⊕⊖⊖⊖ Very low	CRITICAL
Controllo g	licemico medio	(follow-up: mean 7	days) ¹						
1	randomised trials	serious ^a	serious ^a	serious ^a	serious ^a	none	Gruppo intervento (30 soggetti trattati con insulina basale) Gruppo controllo (30 soggetti trattati con terapia insulinica multiiniettiva) Una riduzione statisticamente significativa dei valori medi di glicemia giornalieri è stata rilevata in entrambi i gruppi da giorno 1 a giorno 7. (p< 0.05)	⊕○○○ Very low	CRITICAL
Valori di G	licemia compres	si tra 140 mg/dl e 1	80 mg/dl (follow-u	p: mean 7 days) ¹					
1	randomised trials	serious ^a	serious ^a	serious ^a	serious ^a	none	Gruppo Intervento (30 soggetti trattati con insulina basale) Gruppo controllo (30 soggetti trattati con terapia insulinica multiiniettiva) Glicemia tra 140 mg/dl e 180 mg/dl: G.I. (194/840 misurazioni) vs G.C. (299/840 misurazioni) (p-value <0.001)	⊕○○○ Very low	CRITICAL

Ipoglicemia (follow-up: mean 7 days)¹

Certainty a	nty assessment Impact				Certainty	Importance			
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	т прасі	Certainty	прогансе
1	randomised trials	serious ^a	serious ^a	serious ^a	serious ^a	none	soggetti trattati con terapia insulinica multiiniettiva) Glicemia <70 mg/dl: G.I.	⊕○○○ Very low	CRITICAL

a. campione piccolo, endpoint non predefiniti

EVIDENZE ECONOMICHE

La revisione della letteratura ha evidenziato una preponderanza di analisi svolte considerando outcome di lungo periodo e, conseguentemente, una gestione del soggetto affetto da diabete a livello ambulatoriale / territoriale. L'unico studio che ha considerato un setting ospedaliero è stato condotto da Phillips e colleghi (2017), che ha però comparato l'utilizzo di un trattamento basal-bolus rispetto ad un trattamento sliding scale, sempre in termini multiniettivi.

Pur in assenza di analisi correlate al contesto ospedaliero, si ritiene di interesse riportare schematicamente le caratteristiche e i risultati dell'analisi di minimizzazione dei costi condotta in relazione al contesto italiano da Torre e colleghi (2018) relativa all'utilizzo di insulina degludec + liraglutide in dose fissa giornaliera rispetto a insulina glargine + insulina aspart in più somministrazioni giornaliere.

Autore / anno	Nazione / valuta / anno di riferimento	Interventi	Popolazione	Outcome	Conclusioni autori
Torre E et	Italia / € /	Insulina degludec +	Soggetti affetti da diabete	Costi terapia,	Il costo totale annuo di
al., 2018	notreported	liraglutide in dose	mellito di tipo 2.	monitoraggio e	Insulina degludec +
		fissa giornaliera vs.		gestione eventi	liraglutide è pari a
		insulina glargine +		clinici. Punto di	2.145,75 € rispetto al
		insulina aspart in più		vista assunto:	costo di insulina glargine
		somministrazioni		Servizio Sanitario.	+ insulina aspart, pari a
		giornaliere.			1.711,88 €.

Bibliografia

Asis Mitra, Saswati Ray, Sushma Jayan. Effect of basal insulin therapy with glargine U300 versus basal-bolus insulin therapy in hospitalized patients with type 2 diabetes. Real world study from India . Clinical Diabetology; 2021.

Yeldandi, Renuka R., Lurie, Alexander, Baldwin, David. Comparison of Once-Daily Glargine Insulin with Twice-Daily NPH/Regular Insulin for Control of Hyperglycemia in Inpatients After Cardiovascular Surgery. Diabetes Technology & Earp; Therapeutics; 12/2006.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Torre E, Bruno GM, Di Matteo S, Martinotti C, Oselin M, Valentino MC, Parodi A, Bottaro LC, Colombo GL. Cost-minimization analysis of degludec/liraglutide versus glargine/aspart: economic implications of the DUAL VII study outcomes. Clinicoecon Outcomes Res. 2018 Jul 26; 10:413-421. doi: 10.2147/CEOR.S169045. PMID: 30100746; PMCID: PMC6067612.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Quesito 5

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico con necessità di terapia insulinica è preferibile il trattamento insulinico strutturato oppure il trattamento "sliding scale"?

Outcomes	
Critici:	mortalità
	durata della degenza
	re-ospedalizzazioni
	ipoglicemia
	iperglicemia

Popolazione	Persone con diabete/iperglicemia
Intervento	Trattamento insulinico strutturato
Confronto	Trattamento "sliding scale"
Outcome critici	Mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazioni, ipoglicemia, iperglicemia
Setting	Ospedale, area non critica

Problema							
Il problema rappresenta una priorità	n?						
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI					
No○ Probabilmente no○ Probabilmente sì	L'iperglicemia nei pazienti ricoverati in setting non critico si associata ad outcomes negativi, quali ospedalizzazione prolungata, maggiore morbidità e mortalità. Durante						

• Sì

o Varia

o Non so

l'ospedalizzazione la terapia con insulina rappresenta l'opzione più utilizzata per il raggiungimento di un buon controllo glicemico. Tuttavia due sono le strategie di somministrazione dell'insulina comunemente utilizzate in setting non critici: "sliding scale" e "basal bolus". La strategia "sliding scale" o "correttiva" è definibile come un intervento terapeutico mediante somministrazioni insuliniche che il più delle volte vengono eseguite in relazione ai diversi livelli glicemici riscontrati secondo un algoritmo strutturato. Essa è ancora oggi frequentemente utilizzata ma la terapia prolungata con tale metodo risulta inefficace nella maggior parte dei pazienti, aumenta il rischio sia di ipo- che di iperglicemia e si associa ad incremento della durata della degenza, più frequente reospedalizzazione ed outcomes avversi.

L'uso della strategia "basal bolus" si caratterizza per una maggiore flessibilità nel controllo glicemico diurno e notturno, risultando più a lungo efficace nel controllo della glicemia, senza un incremento significativo del rischio di ipoglicemia. Conseguentemente il regime di trattamento "basal bolus" dimostra una maggiore efficacia nella riduzione dei livelli di emoglobina glicata circolante.

Ciononostante, l'evidenza scientifica degli studi attualmente disponibili che abbiano confrontato efficacia e sicurezza del regime "sliding scale" rispetto al "basal bolus" è tuttora insufficiente e rende necessaria l'esecuzione di ulteriori studi randomizzati, controllati su ampie casistiche di pazienti ricoverati in setting non critici, condotti da personale sanitario esperto, utilizzando le stesse insuline ad azione rapida in entrambi i bracci di intervento.

Effetti desiderabili									
Quanto sono sostanziali gli effetti desiderabili at	tesi?								
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI							
○ Irrilevante	Mortalità intraospedaliera per tutte le cause								
 □ Irrilevante □ Piccolo ■ Moderata □ Grande □ Varia □ Non so 	Il trattamento mediante sliding scale si associa ad una riduzione della mortalità per tutte le cause rispetto al trattamento mediante terapia insulinica strutturata [OR 0.50 (0.05 to 4.85)], ma su un numero esiguo di casi (1/268 vs 2/334). Ipoglicemia Il trattamento mediante mediante sliding scale si associa ad una significativa riduzione del rischio di ipoglicemia rispetto al trattamento mediante terapia insulinica strutturata [RR 0.22 (0.05 to 1.00)]. Durata della degenza Gruppo Intervento (insulina strutturata), Gruppo Controllo (sliding scale). Durata della degenza media: G.I. (da 5 a 24 giorni) vs G.C. (0,5 giorni più lungo, C.I. 0.5- 1.4) Glicemia media Gruppo Intervento (insulina strutturata), Gruppo Controllo								
	(sliding scale). Glicemia media: G.I. (da 156 a 221 mg/dl) vs G.C. (glicemia media 14.8 mg/dl più alta, C.I. 7.8- 21.8)								

Effetti indesiderabili								
Quanto sostanziali sono gli effetti indesiderabili	attesi?							
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI						
○ Grande	La terapia insulinica strutturata si associa ad un aumento							
○ Moderata	significativo del rischio di ipoglicemia rispetto al							
• Piccola	trattamento mediante sliding scale; quest'ultimo invece							
○ Irrilevante	aumenta i tempi di degenza							
○ Varia								
○ Non so								
Qualità delle prove								
Qual è la qualità complessiva delle prove relative	e agli effetti?							
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI						
o molto bassa	Complessivamente bassa per gli outcomes critici							
• Bassa	considerati.							
○ Moderata								
○ Alta								
Nessuno studio incluso								
Valori								
Esiste una importante incertezza o variabilità risp	petto al valore attribuito agli esiti principali?							
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI						
○ Importante incertezza o variabilità	Nessuna evidenza di incertezza o variabilità importante.							
Probabile importante incertezza o variabilità								
Probabilmente nessuna importante incertezza								
o variabilità								
Nessuna incertezza o variabilità importante								

Bilancio degli effetti		
Il bilancio tra effetti desiderabili e indesiderati fa	vorisce l'intervento o il confronto?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
 Favorisce il confronto Probabilmente favorisce il confronto Non favorisce nè l'intervento nè il confronto Probabilmente favorisce l'intervento Favorisce l'intervento Varia Non so 	Il trattamento insulinico strutturato permette di ottenere più facilmente livelli glicemici accettabili nei pazienti ospedalizzati rispetto alla terapia secondo sliding scale, ma si associa ad un aumentato rischio di ipoglicemia e alle sue conseguenze (v. quesito 12). La terapia sliding scale si associa invece ad aumentati tempi di degenza	Per quanto riguarda il dato sulla mortalità da tutte le cause, che sembrerebbe ridotta nel caso di adozione di terapia sliding scale, il Panel è concorde nel considerare tale dato meritevole di ulteriori approfondimenti, possibilmente derivanti da nuovi studi di alta qualità, data la bassissima numerosità di eventi riportata negli studi disponibili a dispetto della indiscussa valenza clinica di tale outcome.
		Considerato il maggiore rischio di ipoglicemie il trattamento insulinico strutturato dovrebbe essere implementato da personale sanitario esperto nella gestione della terapia insulinica e comunque sempre in relazione alla necessità di ottimizzare l'eventuale più o meno marcata instabilità glicemica del paziente.
Accettabilità		
L'intervento è accettabile per i principali stakeho	lder?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
 ○ No ○ Probabilmente no ○ Probabilmente si ● Si 	L'intervento è accettabile per i principali stakeholder. L'applicazione del trattamento mediante sliding scale o mediante schemi insulinici basal-bolus non comporta	

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

○ Varia	modifiche organizzative nè significativi aumenti di costi.	
○ Non so		
Fattibilità		
E' fattibile l'implementazione dell'intervento?		
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ No	L'implementazione di tale intervento è potenzialmente	
o Probabilmente no	fattibile in tutte le strutture ospedaliere.	
o Probabilmente si		
• Si		
○ Varia		
○ Non so		

SOMMARIO DEI GIUDIZI

	GIUDIZI	O				
PROBLEMA	No	Probabilmente no	Probabilmente sì	Sì	Varia	Non so
EFFETTI DESIDERABILI	Irrilevante	Piccolo	Moderata	Grande	Varia	Non so
EFFETTI INDESIDERABILI	Grande	Moderata	Piccola	Irrilevante	Varia	Non so
QUALITÀ DELLE PROVE	molto bassa	Bassa	Moderata	Alta		Nessuno studio incluso
VALORI	Importante incertezza o variabilità	Probabile importante incertezza o variabilità	Probabilmente nessuna importante incertezza o variabilità	Nessuna incertezza o variabilità importante		

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

	GIUDIZI	О					
BILANCIO DEGLI EFFETTI	Favorisce il confronto	Probabilmente favorisce il confronto	Non favorisce nè l'intervento nè il confronto		Favorisce l'intervento	Varia	Non so
ACCETTABILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non so
FATTIBILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non so

TIPO DI RACCOMANDAZIONE

Raccomandazione forte	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione forte a
contro l'intervento	condizionata contro	condizionata di non	condizionata a favore	favore dell'intervento
	l'intervento	differenza fra l'intervento e il	dell'intervento	
		confronto		
0	0	•	0	0

CONCLUSIONI

Raccomandazione

In soggetti con diabete/ iperglicemia ospedalizzati in setting non critico con necessità di terapia insulinica è possibile utilizzare sia un trattamento insulinico strutturato che un trattamento di tipo "sliding scale".

Giustificazione

L'esito di alcuni trials clinici randomizzati ha evidenziato vantaggi sui livelli medi di glicemia e sulla durata della degenza quando venivano utilizzati schemi insulinici strutturati rispetto all'utilizzo di sliding scale.

Il trattamento di tipo sliding scale si associa au un minore rischio di eventi ipoglicemici e, forse, di mortalità

L'analisi di uno studio di farmaco-economia, condotto in un setting chirurgico, suggerisce che la terapia insulinica mediante schemi

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

strutturati può ridurre i costi rispetto all'utilizzo di sliding scale in quanto riduce i tempi di degenza.

Considerazioni relative al sottogruppo

Non sono stati esplorati sottogruppi pre-specificati, come da protocollo di revisione sistematica. E' possibile che la scelta del

trattamento insulinico dipenda dall'entità dell'iperglicemia al ricovero e/o dalla terapia eventualmente praticata dal paziente prima

del ricovero

Considerazioni per l'implementazione

I sanitari devono essere resi consapevoli dei vantaggi e degli svantaggi derivanti dall'utilizzo di schemi insulinici strutturati verso la

terapia "sliding scale" da utilizzare nel caso di iperglicemia in setting non critico. Per questo scopo sono utili programmi educazionali

specifici.

Monitoraggio e valutazione

Il monitoraggio e la valutazione dell'aderenza a questa raccomandazione della linea guida possono essere condotti valutando la

proporzione di soggetti trattati con sliding scale sul totale dei soggetti insulino-trattati. Tale monitoraggio può essere condotto

mediante la consultazione di database ospedalieri di consumo di farmaci.

Priorità della ricerca

Sono sicuramente necessari studi su più larga scala e con disegno adeguato che approfondiscano tale tematica.

EVIDENZE A SUPPORTO

Per i metodi con i quali è stata effettuata la ricerca delle evidenze per redigere la presente raccomandazione si rimanda alla

Appendice

90

Certainty as	ssessment						№ of patients		Effect			
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	trattamento insulinico strutturato	trattamento sliding scale	Relative (95% CI)	Absolute (95% CI)	Certainty	Importance
Mortalità in	ntraospedaliera	per tutte le cause	follow-up: range s	5 days to 9 days) ¹²³	145							
Ipoglicemia 5	randomised trials severa (follow-	up: range 5 days t	serious ^a o 9 days) ¹²³⁴⁵⁶ serious ^a	serious ^a	serious ^a	none	3.36/602 (0.6%) 16/667 (2.4%)	1.8181/602 (0.3%) 3.33/667 (0.5%)	RR 0.22 (0.05 to 1.00)	2 fewer per 1,000 (from 3 fewer to 11 more) 4 fewer per 1,000 (from 5	⊕○○○ Very low Usery low	CRITICAL
Durata dell	a degenza (follo randomised trials	w-up: range 5 day serious ^a	s to 24 days) ¹²⁵⁷	not serious ^a	serious ^b	none	= =		ruppo Controllo (slidin ni) vs G.C. (0,5 giorn	fewer to 0 fewer)	⊕○○○ Very low	CRITICAL

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Certainty :	Certainty assessment					№ of patients		Effect				
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	insulinico	trattamento sliding scale		Absolute (95% CI)	Certainty	Importance

Glicemia media (follow-up: range 5 days to 24 days)¹²⁵⁷

6	randomised	serious ^a	serious ^a	not serious	not serious	none	Gruppo Intervento (insulina strutturata) Gruppo Controllo (sliding scale)	$\Theta\Theta\bigcirc\bigcirc$	CRITICAL
	trials						Glicemia media: G.I. (da 156 a 221 mg/dl) vs G.C. (glicemia media 14.8 mg/dl	Low	с
							più alto C.I. 7.8- 21.8)		

a. non ci sono molte informazioni a supporto

b. Bassa numerosità di eventi

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

EVIDENZE ECONOMICHE

L'unico articolo pertinente con il quesito e che riporta elementi di interesse è l'analisi condotta da Phillips e colleghi (2017), i cui elementi principali vengono riportati nella tabella seguente.

Autore / anno	Nazione / valuta / anno di riferimento	Interventi	Popolazione	Outcome	Conclusioni autori
Phillips VL	United States /	Basal bolus regimen	Soggetti affetti da diabete	Costo per giornata	Giornate di degenza
et al., 2017	\$ / 2015	vs. sliding scale	mellito di tipo 2	di degenza.	medie: 8,97 (±8,60) per
		regimen	ospedalizzati in chirurgia		basal-bolus; 9,00 (±6,97)
			generale.		per sliding scale.
					Costo totale
					ospedalizzazione: 23.226
					\$ (±18.745) per basal-
					bolus; 25.641 (±17,991)
					per sliding scale.
					I risultati suggeriscono
					che la terapia basal-bolus
					potrebbe ridurre i costi.
					Inoltre ha dimostrato di
					migliorare gli outcomes in
					chirurgia generale.

Bibliografia

Colunga-Lozano, Luis Enrique, Gonzalez Torres, Franscisco Javier, Delgado-Figueroa, Netzahualpilli, Gonzalez-Padilla, Daniel A, Hernandez, Adrian V, Roman, Yuani, Cuello-García, Carlos A. Sliding scale insulin for non-critically ill hospitalised adults with diabetes mellitus. Cochrane Database of Systematic Reviews; 2018-11-29.

Umpierrez GE, Smiley D, Zisman A, Prieto LM, Palacio A, Ceron M, et al.. Randomized study of basal-bolus insulin therapy in the inpatient management of patients with type 2 diabetes (RABBIT 2 trial).. Diabetes Care; 2007.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Umpierrez GE, Smiley D, Jacobs S, Peng L, Temponi A, Mulligan P, et al.. Randomized study of basal-bolus insulin therapy in the inpatient management of patients with type 2 diabetes undergoing general surgery (RABBIT 2 surgery). Diabetes Care; 2011.

Umpierrez GE, Smiley D, Hermayer K, Khan A, Olson DE, Newton C, et al.. Randomized study comparing a basal bolus with a basal plus correction insulin regimen for the hospital management of medical and surgical patients with type 2 diabetes: basal plus trial. Diabetes Care; 2013.

Said, Eman, Farid, Samar, Sabry, Nirmeen, Fawzi, May. Comparison on Efficacy and Safety of Three Inpatient Insulin Regimens for Management of Non-Critical Patients with Type 2 Diabetes. Pharmacology & Diabetes. Pharmacolo

Schroeder, Josh E., Liebergall, M., Raz, I., Egleston, R., Ben Sussan, G., Peyser, A., Eldor, R.. Benefits of a simple glycaemic protocol in an orthopaedic surgery ward: a randomized prospective study. Diabetes/Metabolism Research and Reviews; 01/2012.

Korytkowski, Mary T., Salata, Rose J., Koerbel, Glory L., Selzer, Faith, Karslioglu, Esra, Idriss, Almoatazbellah M., Lee, Kenneth K.W., Moser, A. James, Toledo, Frederico G.S.. Insulin Therapy and Glycemic Control in Hospitalized Patients With Diabetes During Enteral Nutrition Therapy. Diabetes Care; 2009-04-01.

Phillips VL, Byrd AL, Adeel S, Peng L, Smiley DD, Umpierrez GE. A Comparison of Inpatient Cost Per Day in General Surgery Patients with Type 2 Diabetes Treated with Basal-Bolus versus Sliding Scale Insulin Regimens. Pharmacoecon Open. 2017;1(2):109-115. doi: 10.1007/s41669-017-0020-9. Epub 2017 Apr 21. PMID: 28660256; PMCID: PMC5468101.

Quesito 6

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico è preferibile come insulina prandiale l'utilizzo di di analoghi rapidi dell'insulina o di insulina regolare?

Critici: mortalità

durata della degenza

re-ospedalizzazioni

ipoglicemia

iperglicemia

Popolazione	Persone con diabete/iperglicemia
Intervento	Analoghi rapidi dell'insulina
Confronto	Insulina regolare
Outcome critici	Mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazioni, ipoglicemia, iperglicemia
Setting	Ospedale, area non critica

Problema		
Il problema rappresenta una priori	ità?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
GIODIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ No	L'insulina a rapida durata d'azione viene utilizzata nel setting	
o Probabilmente no	non critico in infusione ev o sc secondo schemi sliding scale	
o Probabilmente sì	o, preferibilmente, in associazione all'insulina basale per	
• Sì	coprire il fabbisogno prandiale o per la correzione delle	
○ Varia	iperglicemie.	
○ Non so	Lo ingulino gonido disponibili conor ingulino gonologi o	
	Le insuline rapide disponibili sono: insuline regolari e	
	analoghi rapidi dell'insulina.	
	Nel setting extra-ospedaliero l'utilizzo degli analoghi rapidi	
	ha quasi completamente sostituito quello delle insuline	
	regolari, stante la capacità che essi hanno di mimare meglio	
	la fisiologica cinetica dell'insulina in risposta al pasto rispetto	
	all'insulina regolare, con conseguente miglior controllo della	
	iperglicemia post-prandiale, minore incidenza di ipoglicemie	
	tardive e possibilità di essere somministrate subito prima del	
	pasto, oppure nei 10 minuti successivi, in caso di dubbia	
	assunzione di cibo da parte del paziente.	
	Queste caratteristiche renderebbero gli analoghi rapidi	
	particolarmente utili anche nel setting ospedaliero, laddove è	
	frequente che i soggetti ricoverati possano non assumere il	
	pasto o che, per problemi organizzativi, possa non essere	
	rispettato l'orario di somministrazione del pasto e della	
	insulina, al fine di ridurre il rischio di ipoglicemie e il	
	conseguente peggioramento degli outcome del ricovero.	
	Pochi e con casistiche poco numerose sono gli studi clinici	
	che hanno documentato un maggior beneficio degli analoghi	
	rapidi rispetto all' insulina regolare, in termini di minor	
	rischio di ipoglicemie (3) e miglior controllo glicemico (4-6),	
	in contrasto ad altri studi (5-1) che hanno invece dimostrato	
	una efficacia simile in termini di controllo glicemico,	
	ipoglicemie, lunghezza della degenza media, dose totale	

	giornaliera di insulina.	
Effetti desiderabili		
Quanto sono sostanziali gli effetti desiderabili	attesi?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ Irrilevante	Non sono disponibili dati in letteratura riguardanti la	
o Piccolo	mortalità e le re-ospedalizzazioni, due degli outcome definifi	
Moderata	critici.	
○ Grande	Duran di danara	
○ Varia	Durata di degenza	
○ Non so	Non vi sono differenze nella durata di degenza quando	
	venivano utilizzati analoghi rapidi dell'insulina rispetto	
	all'insulina regolare.	
	Studio di Alfonso A, 2006	
	Soggetti inclusi nello studio n°28. Gruppo Controllo (insulina	
	regolare) n° 15 Gruppo Intervento (analogo rapido) n° 13.	
	Degenza media G.I (2.33 DS± 1.23) Degenza media G.C	
	(2.69 DS± 1.59) p 0.507	
	Studio di Meyer C, 2010	
	Soggetti inclusi nello studio nº 134 Gruppo Intervento	
	(analogo rapido) nº 68 Gruppo Controllo (insulina regolare)	
	n° 66. Degenza media G.I (10.3 DS± 3.9) Degenza media	
	G.C (10.3 DS± 4.4) p 0.6	
	Studio di Smiley, 2012	
	Soggetti inclusi nello studio n° 60 Gruppo Intervento n° 27	
	Gruppo Controllo n° 33. Degenza media G.I. (4 DS 2.54)	
	Degenza media G.C. (4.12 DS 3.66) p=0.885	
	Ipoglicemie	
	Studio di Meyer al, 2010	
	Soggetti inclusi nello studio n° 134 Gruppo Intervento n° 68 Gruppo n° 66. Percentuale eventi ipoglicemici nel campione	

G.I. n°26 (38%). Percentuale eventi ipoglicemici nel	
campione G.C. n°23(35%) p=0.6.	
Studio di Cuarra 2011	
Studio di Guerra, 2011	
Soggetti inclusi nello studio nº 180. Gruppo Controllo	
(insulina regolare) nº 92. Gruppo Intervento (analogo rapido)	
n° 88. Numero eventi ipoglicemici nel campione G.C $n^{\circ}67/92$	
Numero eventi ipoglicemici nel campione G.I. n°56/88	
Ipoglicemie severe	
Soggetti inclusi nello studio nº 134. Gruppo Controllo	
(insulina regolare) n° 68. Gruppo Intervento (analogo rapido)	
n° 66. Percentuale eventi ipoglicemici nel campione G.C.	
n°17(25%). Percentuale eventi ipoglicemici nel campione	
G.I. n°5(7.6%), p=0.08. Percentuale eventi ipoglicemci	
registrati al controllo glicemico G.C. n°20/2.060 (0.97%)	
Percentuale eventi ipoglicemci registrati al controllo	
glicemico G.I. n°5/1.983 (0.25%), p=0.01	
Livelli glicemici medi	
Soggetti inclusi nello studio n°28. Gruppo Controllo (insulina	
regolare) n° 15. Gruppo Intervento (analogo rapido) n° 13.	
Glicemia capillare media G.C (157.78 DS± 40.16). Glicemia	
capillare media G.I (152.04 DS± 27.71) p 0.669	
, , , , , ,	

Effetti indesiderabili

Quanto sostanziali sono gli effetti indesiderabili attesi?

GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ Grande	Così come per tutte le terapie farmacologiche comprendenti	
Moderata	qualsiasi tipo di insulina sono attesi eventuali episodi	
o Piccola	ipoglicemici sia sintomatici che severi.	
○ Irrilevante		
○ Varia		
○ Non so		

Qualità delle prove		
Qual è la qualità complessiva delle prove rel	ative agli effetti?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
• molto bassa	Complessivamente molto bassa per gli outcomes critici	
o Bassa	considerati.	
○ Moderata		
○ Alta		
Nessuno studio incluso		
Valori		
Esiste una importante incertezza o variabilità	a rispetto al valore attribuito agli esiti principali?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
Importante incertezza o variabilità	Nessuna evidenza di incertezza o variabilità.	
o Probabile importante incertezza o		
variabilità		
O Probabilmente nessuna importante		
incertezza o variabilità		
Nessuna incertezza o variabilità important	e	
Bilancio degli effetti		
Il bilancio tra effetti desiderabili e indesidera	tti favorisce l'intervento o il confronto?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
Favorisce il confronto	Non vi sono differenze nella durata di degenza quando	Occorre tuttavia evidenziare come le
o Probabilmente favorisce il confronto	venivano utilizzati analoghi rapidi dell'insulina rispetto	evidenze relative all'outcome
○ Non favorisce nè l'intervento nè il	all'insulina regolare. Anche per quanto riguarda i livelli	"ipoglicemia" siano condizionate da
confronto	glicemici medi non si osservavano differenze. Si riscontra	criticità derivanti dall'imprecisione
• Probabilmente favorisce l'intervento	invece una riduzione degli eventi ipoglicemici severi quando	delle stime dovuta alla bassa
o Favorisce l'intervento	venivano utilizzati analoghi rapidi. Quest'ultimo dato	numerosità di eventi registrati.
○ Varia	rappresenta un sostanziale vantaggio clinico a favore di tale	
○ Non so	tipologia di terapia insulinica.	

Accettabilità		
L'intervento è accettabile per i principali stakel	nolder?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ No	L'intervento è accettabile per i principali stakeholder.	
o Probabilmente no	L'utilizzo di schemi insulinici comprendenti analoghi rapidi	
o Probabilmente si	dell'insulina non comporta modifiche organizzative nè	
• Si	significativi aumenti di costi.	
○ Varia		
○ Non so		
Fattibilità		
E' fattibile l'implementazione dell'intervento?		
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ No	L'implementazione di tale intervento è potenzialmente	
o Probabilmente no	fattibile in tutte le strutture ospedaliere.	
o Probabilmente si		
• Si		
○ Varia		
○ Non so		

SOMMARIO DEI GIUDIZI

	GIUDIZI	O					
PROBLEMA	No	Probabilmente no	Probabilmente sì	Sì		Varia	Non so
EFFETTI DESIDERABILI	Irrilevante	Piccolo	Moderata	Grande		Varia	Non so
EFFETTI INDESIDERABILI	Grande	Moderata	Piccola	Irrilevante		Varia	Non so
QUALITÀ DELLE PROVE	molto bassa	Bassa	Moderata	Alta			Nessuno studio incluso
VALORI	Importante incertezza o variabilità	Probabile importante incertezza o variabilità	Probabilmente nessuna importante incertezza o variabilità	Nessuna incertezza o variabilità importante			
BILANCIO DEGLI EFFETTI	Favorisce il confronto	Probabilmente favorisce il confronto	Non favorisce nè l'intervento nè il confronto	Probabilmente favorisce l'intervento	Favorisce l'intervento	Varia	Non so
ACCETTABILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non so
FATTIBILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non so

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

TIPO DI RACCOMANDAZIONE

Raccomandazione forte	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione forte a
contro l'intervento	condizionata contro	condizionata di non	condizionata a favore	favore dell'intervento
	l'intervento	differenza fra l'intervento e	dell'intervento	
		il confronto		
0	0	0	•	0

CONCLUSIONI

Raccomandazione

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico si suggerisce di utilizzare analoghi rapidi dell'insulina rispetto all'utilizzo di insulina regolare.

Giustificazione

L'utilizzo di analoghi rapidi dell'insulina si associa ad un minore rischio di eventi ipoglicemici severi rispetto all'utilizzo di insulina regolare.

L'analisi della letteratura farmacoeconomica ha evidenziato un chiaro vantaggio a carico degli analoghi rapidi dell'insulina. Questi ultimi sono costo-efficaci in quanto di facile utilizzo in un contesto non intensivo, evitano complicati aggiustamenti del dosaggio e riducono il tempo di somministrazione.

Considerazioni relative al sottogruppo

 $Non\ sono\ stati\ esplorati\ sottogruppi.$

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Considerazioni per l'implementazione

Sanitari ed amministratori devono essere resi consapevoli dei vantaggi derivanti dall'utilizzo di analoghi rapidi dell'insulina rispetto a insuline regolari. Per questo scopo sono utili programmi educazionali specifici.

Monitoraggio e valutazione

Il monitoraggio e la valutazione dell'aderenza a questa raccomandazione della linea guida possono essere condotti valutando la proporzione di soggetti trattati con analoghi rapidi dell'insulina sul totale dei soggetti insulino-trattati. Tale monitoraggio può essere condotto mediante la consultazione di database ospedalieri di consumo di farmaci.

Priorità della ricerca

Nessuna

EVIDENZE A SUPPORTO

Per i metodi con i quali è stata effettuata la ricerca delle evidenze per redigere la presente raccomandazione si rimanda alla Appendice

GRADE table

Certainty a	ssessment									
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	Other considerations	Certainty	Importance	
Degenza m	edia ¹									
1	randomised trials	serious ^a	serious ^a	serious ^a	serious ^a	none	Soggetti inclusi nello studio n°28. Gruppo Intervento (insulina regolare) n° 15 Gruppo Controllo (analogo rapido) n° 13. Degenza media G.I (2.33 DS \pm 1.23) Degenza media G.C (2.69 DS \pm 1.59) p 0.507	⊕○○○ Very low		
Degenza m	edia ⁴									
1	randomised trials	serious ^a	serious ^a	serious ^a	serious ^a	none	Soggetti inclusi nello studio n° 134Gruppo Intervento (insulina regolare) n° 68 Gruppo Controllo (analogo rapido) n° 66. Degenza media G.I (10.3 DS \pm 3.9) Degenza media G.C (10.3 DS \pm 4.4) p 0.6	⊕○○○ Very low		
Degenza M	Degenza Media ²									
1	randomised trials	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Soggetti inclusi nello studio n° 60 Gruppo Intervento (insulina regolare) n° 27 Gruppo Controllo (analogo rapido) n° 33. Degenza media G.I. (4 DS 2.54) Degenza media G.C. (4.12 DS 3.66) p=0.885	⊕⊕⊕ High		

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Certainty assessment												
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	Impact	Certainty	Importance			
Glicemia ca	Glicemia capillare media ¹											
1	randomised	serious ^a	serious ^a	serious ^a	serious ^a	none	Soggetti inclusi nello studio n°28.	ФООО				
	trials						Gruppo Intervento (insulina regolare) nº 15	Very low				
							Gruppo Controllo (analogo rapido) nº 13.					
							Glicemia capillare media G.I (157.78 DS± 40.16)					
							Glicemia capillare media G.C (152.04 DS± 27.71) p 0.669					
Eventi ipog	licemici < 70 mg	z/dl ⁴										
			1									
1	randomised	serious ^a	serious ^a	serious ^a	serious ^a	none	Soggetti inclusi nello studio nº 134 Gruppo Intervento (insulina regolare) nº 68	$\oplus\bigcirc\bigcirc\bigcirc\bigcirc$				
	trials						Gruppo Controllo (analogo rapido) nº 66. Percentuale eventi ipoglicemici nel					
							campione G.I. n°26(38%). Percentuale eventi ipoglicemici nel campione G.C. n°23(35%) p=0.6Percentuale eventi ipoglicemci registrati al controllo glicemico G.I.	Very low				
							n°68/2.060 (3.3%). Percentuale eventi ipoglicemici registrati al controllo glicemico					
							G.C. n°49/1.983 (2.5%) p=0.1					

Eventi ipoglicemici <40 mg/dl⁴

Certainty assessment							Impact	Certainty	Importance	
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	· impact	Citiminy	importance	
1	randomised trials	serious ^a	serious ^a	serious ^a	serious ^a	none	Soggetti inclusi nello studio n° 134 Gruppo Intervento (insulina regolare) n° 68 Gruppo Controllo (analogo rapido) n° 66. Percentuale eventi ipoglicemici nel campione G.I. n°17(25%) Percentuale eventi ipoglicemici nel campione G.C. n°5(7.6%) p=0.08 Percentuale eventi ipoglicemci registrati al controllo glicemico G.I. n°20/2.060 (0.97%) Percentuale eventi ipoglicemci registrati al controllo glicemico G.C. n°5/1.983 (0.25%) p=0.01	⊕⊖⊖⊖ Very low		
Eventi ipoglicemici ³										
1	randomised trials	serious ^a	serious ^a	serious ^a	serious ^a	none	Soggetti inclusi nello studio n° 180 Gruppo Intervento (insulina regolare) n° 92 Gruppo Controllo (analogo rapido) n° 88. Numero eventi ipoglicemici nel campione G.I. n°67/92	⊕⊖⊖⊖ Very low		

Numero eventi ipoglicemici nel campione G.C. $n^{\circ}56/88$

EVIDENZE ECONOMICHE

La maggior parte delle evidenze farmacoeconomiche è relativa ad analisi di costo-efficacia (costo-utilità) con orizzonte temporale di lungo periodo e in setting non ospedaliero, risultando pertanto non pertinenti all'analisi. L'unico articolocheriporta dati relativi all'utilizzo di analoghi rapidi dell'insulina è la review condotta da Cornell e colleghi (2010), in cui vengono riportati i risultati dell'analisi condotta da Umpierrez e colleghi (2004).

In assenza di ulteriori evidenze, si ritiene di interesse riportare gli unici risultati relativi al contesto italiano emersi, valutati da Palmer e colleghi (2008) e quanto riportato in relazione al quesito 4 relativo all'analisi condotta da Torre e colleghi (2018), entrambe non relative a soggetti ospedalizzati.

Autore / anno	Nazione / valuta / anno di riferimento	Interventi	Popolazione	Outcome	Conclusioni autori
Cornell S,	Stati Uniti /	Insulina Lispro	Soggetti ospedalizzati con	Giornate di	Insulina Lispro è costo-
2010	N/A / N/A	sottocutanea Vs.	ketoacidosi diabetica.	ospedalizzazione e	efficace in quanto di
(Umpierrez		insulina "regular"		ore per la	facile utilizzo in un
GE et al.,		con infusione		risoluzione	contesto non intensivo ed
2004)		intravenosa a basso		dell'evento.	evita complicati
		dosaggio.			aggiustamenti del
					dosaggio e riduce il
					tempo di
					somministrazione.
Palmer JL et	Italia / € /	Insulina Aspart Vs.	Soggetti affetti da diabete	Rapporto di costo-	Insulina Aspart risulta
al., 2008	2006	insulina umana.	mellito di tipo 2.	efficacia	essere dominante rispetto
				incrementale.	al comparator, essendo
					associata a minori costi e
					maggiore efficacia.
Torre E et	Italia / € /	Insulina degludec +	Soggetti affetti da diabete	Costi terapia,	Il costo totale annuo di
al., 2018	notreported	liraglutide in dose	mellito di tipo 2.	monitoraggio e	Insulina degludec +
		fissa giornaliera Vs.		gestione eventi	liraglutide è pari a
		insulina glargine +		clinici. Punto di	2.145,75 € rispetto al
		insulina aspart		vista assunto:	costo di insulina glargine

considerando più	Servizio Sanitario.	+ insulina aspart, pari a
somministrazioni		1.711,88 €.
giornaliere.		

Bibliografia

1Alfonso A, Koops MK, Mong DP, Vigersky RA. Glycemic control with regular versus lispro insulin sliding scales in hospitalized Type 2 diabetics. J Diabetes Complications. 2006 May- Jun;20(3):153-7. doi:10.1016/j.jdiacomp.2005.06.009. PMID: 16632234

Smiley D., Hermayer K., Olson DE., Khan AN., Peng L., Newton CA., Fonseca V., Jacobs S., Pinzon I., Fereira ME et al. Differences in response to subcutaneous insulin therapy in general medical and surgical patients with type 2 diabetes. Diabetes. 2012. EMBASE 70797779

Guerra YS, Lacuesta EA, Yrastorza R, Miernik J, Shakya N, Fogelfeld L. Insulin injections in relation to meals in the hospital medicine ward: comparison of 2 protocols. Endocr Pract. 2011 Sep-Oct;17(5):737-46. doi: 10.4158/EP10358.OR. PMID: 21454236.

Meyer C, Boron A, Plummer E, Voltchenok M, Vedda R. Glulisine versus human regular insulin in combination with glargine in noncritically ill hospitalized patients with type 2 diabetes: a randomized double-blind study. Diabetes Care. 2010 Dec;33(12):2496-501. doi: 10.2337/dc10-0957. Epub 2010 Aug 30. PMID: 20805258; PMCID: PMC2992177.

Bueno E, Benitez A, Rufinelli JV, Figueredo R, Alsina S, Ojeda A, Samudio S, Cáceres M, Argüello R, Romero F, Echagüe G, Pasquel F, Umpierrez GE. Basal-bolus regimen with insulin analogues versus human insulin in medical patients with type 2 Diabetes: a randomized controlled trial in latin America. Endocr Pract. 2015 Jul;21(7):807-13. doi: 10.4158/EP15675.OR. Epub 2015 Jun 29. PMID: 26121460.

Cornell S. Managing diabetes-related costs and quality of life issues: Value of insulin analogs and pens for inpatient use. Health Policy. 2010 Aug;96(3):191-9. doi: 10.1016/j.healthpol.2010.02.006. Epub 2010 Mar 11. PMID: 20226560.

Umpierrez GE, Latif K, Stoever J, Cuervo R, Park L, Freire AX, E Kitabchi A. Efficacy of subcutaneous insulin lispro versus continuous intravenous regular insulin for the treatment of patients with diabetic ketoacidosis. Am J Med. 2004 Sep 1;117(5):291-6. doi: 10.1016/j.amjmed.2004.05.010. PMID: 15336577.

Palmer JL, Goodall G, Nielsen S, Kotchie RW, Valentine WJ, Palmer AJ, Roze S. Cost-effectiveness of insulin aspart versus human soluble insulin in type 2 diabetes in four European countries: subgroup analyses from the PREDICTIVE study. Curr Med Res Opin. 2008 May;24(5):1417-28. doi: 10.1185/030079908x297295. Epub 2008 Apr 8. PMID: 18400145.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Torre E, Bruno GM, Di Matteo S, Martinotti C, Oselin M, Valentino MC, Parodi A, Bottaro LC, Colombo GL. Cost-minimization analysis of degludec/liraglutide versus glargine/aspart: economic implications of the DUAL VII study outcomes. Clinicoecon Outcomes Res. 2018 Jul 26; 10:413-421. doi: 10.2147/CEOR.S169045. PMID: 30100746; PMCID: PMC6067612.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Quesito 7

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico è preferibile come insulina basale l'utilizzo di insulina intermedia o di analoghi lenti dell'insulina?

Outcomes	
Critici:	mortalità
	durata della degenza
	re-ospedalizzazioni
	ipoglicemia
	iperglicemia

Popolazione	Persone con diabete/iperglicemia
Intervento	Insulina intermedia
Confronto	Analoghi lenti dell'insulina
Outcome critici	Mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazioni, ipoglicemia, iperglicemia
Setting	Ospedale, area non critica

à?	
EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
La ricerca farmaceutica ha reso disponibili sul mercato diversi analoghi dell'insulina, caratterizzati da differente farmacocinetica rispetto alle insuline umane ricombinanti. In particolare, gli analoghi lenti hanno una maggiore durata di azione ed una concentrazione plasmatica piu' piatta e costante rispetto alla insulina intermedia umana oggi ancora in commercio e cioè la NPH. Ne conseguono differenti effetti (minor numero e severita' di ipoglicemia, minore incremento ponderale e livelli di HbA1c talora inferiori con gli analoghi nei confronti della insulina NPH) Non è noto però se questi vantaggi si applichino anche alle condizioni di degenza ospedaliera in setting non critici, in considerazione anche dei maggiori costi di questa terapia	
ttesi?	
EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
Durata della degenza Studio di Guerra Y, 2011 Gruppo insulina intermedia NPH + regolare ai pasti (n=33) vs. Gruppo insulina glargine + lispro ai pasti (n=27) Degenza media in giorni Gruppo insulina intermedia NPH + regolare 4.12 (DS 3.66) vs. gruppo insulina glargine + lispro 4 (DS 2.54), p=0.88 Studio di Umpierrez, 2009	Molteplici studi osservazionali mostrano una maggiore manegevoleza d'uso degli analoghi lenti dell'insulina rispetto all' insulina intermedia, anche grazie alla loro maggiore capacità di copertura delle 24 ore e alla loro minore variabilità glicemica.
	La ricerca farmaceutica ha reso disponibili sul mercato diversi analoghi dell'insulina, caratterizzati da differente farmacocinetica rispetto alle insuline umane ricombinanti. In particolare, gli analoghi lenti hanno una maggiore durata di azione ed una concentrazione plasmatica piu' piatta e costante rispetto alla insulina intermedia umana oggi ancora in commercio e cioè la NPH. Ne conseguono differenti effetti (minor numero e severita' di ipoglicemia, minore incremento ponderale e livelli di HbA1c talora inferiori con gli analoghi nei confronti della insulina NPH) Non è noto però se questi vantaggi si applichino anche alle condizioni di degenza ospedaliera in setting non critici, in considerazione anche dei maggiori costi di questa terapia tesi? EVIDENZE Durata della degenza Studio di Guerra Y, 2011 Gruppo insulina intermedia NPH + regolare ai pasti (n=33) vs. Gruppo insulina glargine + lispro ai pasti (n=27) Degenza media in giorni Gruppo insulina intermedia NPH + regolare 4.12 (DS 3.66)

Gruppo insulina intermedia NPH + regolare (n=63) vs. Gruppo insulina Detemir + aspart (n=67) Degenza media in giorni Gruppo insulina intermedia NPH + regolare 7.1 (DS 7) vs. gruppo analogo lento (Detemir) + aspart 6.5 (DS 7), p=ns Ipoglicemia Studio di Umpierrez, 2009 Gruppo insulina intermedia NPH + regolare (n=63) Gruppo insulina Detemir + aspart (n=67) Eventi ipoglicemici nel gruppo insulina intermedia NPH + regolare: di 1021 misurazioni glicemiche, 19 (1.9%) misurazioni rilevavano valori compresi tra 40 e 59 mg/dl; solo due misurazioni (0.2%) rilevavano valori sotto 40 mg/dl. Eventi ipoglicemici nel gruppo analogo lento Detemir + aspart: di nº 1090 misurazioni glicemiche, 23 misurazioni (2.1%) rilevavano valori compresi tra 40 e 59 mg/dl; solo tre misurazioni (0.3%) rilevavano valori sotto 40 mg/dl. La differenza tra i due gruppi non era risultata significativa (p=0.86).Glicemia media Studio di Umpierrez, 2009 Gruppo insulina intermedia NPH + regolare (n=63) vs. Gruppo insulina Detemir + aspart (n=67) Glicemia media gruppo insulina intermedia NPH + regolare 158±51 mg/dl. Glicemia media gruppo analogo lento Detemir + aspart 160±38 mg/dl. La differenza tra i due gruppi non era risultata significativa.

Effetti indesiderabili		
Quanto sostanziali sono gli effetti indesiderab	li attesi?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ Notevoli	Così come per tutte le terapie farmacologiche comprendenti	
○ Moderati	qualsiasi tipo di insulina sono attesi eventuali episodi	
• Modesti	ipoglicemici sia sintomatici che severi.	
o inconsistenti		
○ Variabili		
○ Non noti		
Qualità delle prove		
Qual è la qualità complessiva delle prove relat	ive agn effetti?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
Molto bassa	Complessivamente molto bassa per gli outcomes critici	
• Basa	considerati.	
Moderata	consideran.	
O Alta		
Nessuno studio		
· Nessuno studio		
Valori		
v alul i		
Esiste una importante incertezza o variabilità	ispetto al valore attribuito agli esiti principali?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
 ○ Importante incertezza o variabilità 	Nessuna evidenza di incertezza o variabilità	
 Possibile importante incertezza o variabilità 		
o Probabile nessuna importante incertezza o		
variabilità		
Nessa importante incertezza o variabilità		

Bilancio degli effetti		
Il bilancio tra effetti desiderabili e indesiderati t	avorisce l'intervento o il confronto?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
Favorisce il confronto Probabilmente favorisce il confronto	Effetti sostanzialmente sovrapponibili tra insuline intermedie ed analoghi lenti dell'insulina su tempi di degenza,	
Non favorisce nè l'intervento nè il confronto	ipoglicemie, livelli glicemici medi.	
 Probabilmente favorisce l'intervento Favorisce l'intervento		
∨ VariaNon noto		
Risorse richieste		
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
o Costi elevati	Il quesito non trova riscontri in termini farmaco-economici in	
O Costi moderati	letteratura. In particolare, le analisi presenti non sono relative	
O Costi e benefici trascurabili	a setting ospedaliero e non considerano il costo o le ricadute	
o Benefici moderati	in termini di risorse utilizzate nel periodo	
o Benefici elevati	dell'ospedalizzazione.	
o Varibili		
• Non noto		

Evidenza delle risorse richie	este	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERZIONI
o Molto bassa	Non vi sono studi disponibili specificamente condotti in	
○ Bassa	setting ospedaliero non critico.	
○ Moderata		
○ Alta		
Non studi disponibili		
Costo officers		
Costo-efficacia		
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
Favorisce il controllo	La analisi costo-efficacia dell'intervento risulta non	
Probabilmente favorisce il controllo	valutabile in quanto non vi sono studi disponibili	
Non favorisce né l'intervento né il controllo	specificamente condotti in setting ospedaliero non critico.	
o Probabilmente favorisce l'intervento		
Favorisce lintervento		
○ Varia		
Non studi disponibili		
Equità		
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
GIODIAIO	DIMETER	COMBINATION
○ Ridotta	Probabilmente nessun impatto sulla equità di trattamento.	
Probabilmente ridotta		
Probabilmente nessun impatto		
o Probabilmente aumentata		
○ Aumentata		
○ Varia		
○ Non nota		

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Accettabilità		
L'intervento è accettabile per i principali	i stakeholder?	
		Ī
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ No	L'intervento è probabilmente accettabile per i principali	
o Probabilmente no	stakeholder. L'utilizzo di schemi insulinici comprendenti	
Probabilemente si	analoghi lenti dell'insulina non comporta modifiche	
o si	organizzative. Per alcuni contesti assistenziali potrebbero	
○ Varia	esserci dubbi rispetto all'accettabilità dell'uso di analoghi	
○ Non nota	lenti dell'insulina in relazione all'aumento di costo di tali	
	terapie.	
Fattibilità		
> 6 × 12 × 12 × 12 × 14 × 14 × 14 × 14 × 14		
È fattibile l'implementazione dell'intervo	ento?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ No	L'implementazione di tale intervento è potenzialmente	
o Probabilmente no	fattibile in tutte le strutture ospedaliere.	
Probabilemente si	·	
○ si		
○ Varia		
○ Non nota		
	1	i .

SOMMARIO DEI GIUDIZI

	GIUDIZI	O				
PROBLEMA	No	Probabilmente no	Probabilmente sì	Sì	Varia	Non so
EFFETTI	Irrilevante	Piccolo	Moderato	Grande	Varia	Non so

	GIUDIZI	O					
DESIDERABILI							
EFFETTI INDESIDERABILI	Grande	Moderata	Piccola	Irrilevante		Varia	Non so
QUALITÀ DELLE PROVE	molto bassa	Bassa	Moderata	Alta			Nessuno studio incluso
VALORI	Importante incertezza o variabilità	Probabile importante incertezza o variabilità	Probabilmente nessuna importante incertezza o variabilità	Nessuna incertezza o variabilità importante			
BILANCIO DEGLI EFFETTI	Favorisce il confronto	Probabilmente favorisce il confronto	Non favorisce nè l'intervento nè il controllo		Favorisce l'intervento	Varia	Non so
ACCETTABILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non so
FATTIBILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non so

TIPO DI RACCOMANDAZIONE

Raccomandazione forte	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione forte a
contro l'intervento	condizionata contro	condizionata di non	condizionata a favore	favore dell'intervento
	l'intervento	differenza fra l'intervento e il	dell'intervento	
		confronto		
0	0	•	0	0

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

CONCLUSIONI

Raccomandazione

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico è possibile utilizzare come insulina basale sia l'insulina intermedia che gli analoghi lenti dell'insulina.

Giustificazione

L'analisi della letteratura ha evidenziato effetti sostanzialmente neutri su tempi di degenza, episodi di ipoglicemia e livelli glicemici medi.

Non sono disponibili specifiche evidenze farmacoeconomiche.

Considerazioni relative al sottogruppo

Non sono stati esplorati sottogruppi.

Considerazioni per l'implementazione

Sanitari ed amministratori devono essere resi consapevoli dei vantaggi e degli svantaggi derivanti dall'utilizzo di analoghi lenti dell'insulina rispetto a insuline intermedie. Per questo scopo sono utili programmi educazionali specifici.

Monitoraggio e valutazione

Il monitoraggio e la valutazione dell'aderenza a questa raccomandazione della linea guida possono essere condotti valutando la proporzione di soggetti trattati con analoghi lenti dell'insulina sul totale dei soggetti insulino-trattati. Tale monitoraggio può essere condotto mediante la consultazione di database ospedalieri di consumo di farmaci.

Priorità della ricerca
Nessuna
EVIDENZE A SUPPORTO
Per i metodi con i quali è stata effettuata la ricerca delle evidenze per redigere la presente raccomandazione si rimanda alla
Appendice.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Certainty a	Certainty assessment								
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	Impact	Certainty	Importance
Degenza me	edia ¹								
Degenza m	randomised trials	serious*	serious*	serious ^a	serious*	none	Soggetti inclusi nello studio n° 60. Gruppo insulina intermedia NPH (basale) + insulina regolare ai pasti n° 33. Gruppo Insulina glargine (basale) + insulina lispro ai pasti n° 27. Degenza media in giorni Gruppo insulina intermedia NPH+ regolare 4.12 (DS 3.66) Degenza media in giorni Gruppo insulina lenta+ regolare (4 DS 2.54) $p=0.885$	⊕⊖⊖⊖ Very low	CRITICAL
1	randomised trials	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Pazienti inclusi nello studio n° 130. Gruppo insulina intermedia (NPH) +regolare n° 63. Gruppo analogo lento (Detemir) +aspart n° 67. Durata della degenza media Gruppo insulina intermedia (NPH) +regolare 7.1 (DS \pm 7) Durata della degenza media Gruppo analogo lento (Detemir) + aspart 6.5 (DS \pm 7) [p =not significant (NS)].	⊕⊕⊕⊕ _{Ніgh}	CRITICAL

Eventi Ipoglicemici 2

Certainty a	Certainty assessment								
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations		Certainty	Importance
1	randomised trials	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Pazienti inclusi nello studio n° 130. Gruppo insulina intermedia (NPH) +regolare n° 63. Gruppo analogo lento (Detemir) +aspart n° 67. Eventi ipoglicemici nel Gruppo insulina intermedia (NPH) +regolare: di 1021 misurazioni glicemiche, 19 (1.9%) misurazioni rilevavano valori compresi tra 40 –59 mg/dl, e solo due misurazioni (0.2%) rilevavano valori sotto 40 mg/dl. Eventi ipoglicemici nel Gruppo analogo lento (Detemir) + aspart: di n° 1090 misurazioni glicemiche, 23 misurazioni (2.1%) rilevavano valori compresi tra 40 –59 mg/dl, e solo tre misurazioni (0.3%) rilevavano valori sotto 40 mg/dl.(P=0.86).	⊕⊕⊕⊕ High	CRITICAL

Glicemia media dopo il primo giorno di terapia²

1	randomised	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Pazienti inclusi nello studio n° 130. Gruppo insulina intermedia (NPH) +regolare n°	$\oplus \oplus \oplus \oplus$	CRITICAL
	trials						63. Gruppo analogo lento (Detemir) +aspart n° 67. Glicemia media Gruppo insulina		
							intermedia (NPH) +regolare 158±51 mg/dl. Glicemia media Gruppo analogo lento	High	
							(Detemir) + aspart 160±38 mg/dl (P=NS).		

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

EVIDENZE ECONOMICHE

Il quesito non trova riscontri in termini farmaco-economici in letteratura. In particolare, le analisi presenti non sono relative a setting ospedaliero e non considerano il costo o le ricadute in termini di risorse utilizzate nel periodo dell'ospedalizzazione.

Bibliografia

Guerra Y, Lacuesta E, Yrastorza R et al. Insulin injections in relation to meals in the hospital medicine ward: comparison of 2 protocols. Endocr Pract.; 2011.

Umpierrez G, Hor T, Smiley D et al. Comparison of inpatient insulin regimens with detemir plus aspart versus neutral protamine Hagedorn plus regular in medical patients with type 2 diabetes. J Clin Endocrinol Metab.; 2009.

Quesito 8

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico in terapia insulinica è preferibile l'utilizzo di penne o di siringhe per insulina?

Outcomes	
Critici:	mortalità
	durata della degenza
	re-ospedalizzazioni
	ipoglicemia
	iperglicemia

Popolazione	Persone con diabete/iperglicemia
Intervento	Penne per insulina
Confronto	Siringhe per insulina
Outcome critici	Mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazioni, ipoglicemia, iperglicemia
Setting	Ospedale, area non critica

Problema	Problema				
Il problema rappresenta una priorità?					
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI			
∘ No	Molti studi prospettici su larga scala hanno dimostrato				
○ Probabilmente no	l'importanza fondamentale della terapia insulinica nel				

o Probabilmente sì	raggiungimento di uno stretto controllo glicemico e,	
• Sì	quindi, nel ridurre il rischio di sviluppo o progressione di	
○ Varia	complicanze diabetiche sia nel diabete di tipo 1 che di tipo	
○ Non so	2. Attualmente le penne usa e getta sono gli strumenti di	
	somministrazione dell'insulina più utilizzati e preferiti dai	
	pazienti nell'uso domiciliare, grazie alla loro estrema	
	facilità d'uso unita alla elevata precisione. Nel contesto	
	ospedaliero invece gli studi che dimostrano vantaggi	
	dell'uso delle penne a fronte della terapia tradizionale con	
	siringhe per insulina sono pochi e con dati non conclusivi,	
	anche per problematiche di tipo pratico connesse	
	all'utilizzo personalizzato della penna, che in un contesto	
	di degenza può presentare difficoltà.	

Effetti desiderabili

Quanto sono sostanziali gli effetti desiderabili attesi?

GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERATZIONI
○ Irrilevante	Non sono disponibili dati su mortalità e su re-	
o Piccolo	ospedalizzazioni, due outcomes definiti critici.	
Moderata		
○ Grande	Iperglicemia	
○ Varia	ipergincenna	
○ Non so	I dati relativi a tale outcome derivano da due studi	
	disponibili in letteratura:	
	Studio di Bossi, 2016	
	Gruppo intervento (penna insulinica: 111 pazienti) vs.	
	Gruppo controllo1 (siringa insulinica tradizionale: 120	
	pazienti) vs. Gruppo controllo2 (siringa insulinica di	
	sicurezza: 129 pazienti)	
	Iperglicemia: G.I. (30/111pazienti) vs G.C.1 (38/120	
	pazienti p=0.3) vs G.C.2 (30/129 p=0.3)	
	Studio di Davis, 2008	

Gruppo intervento (penna insulinica: 35 pazienti) vs. Gruppo controllo (siringa insulinica tradizionale: 40 pazienti) Media di iperglicemie durante la degenza: G.I (19.5 ± 18) vs G.C. (13.2 ± 11.8), significativamente a favore del gruppo di intervento Ipoglicemia I dati relativi a tale outcome derivano da due studi disponibili in letteratura: Studio di Bossi, 2016 Gruppo intervento (penna insulinica: 111 pazienti) vs. Gruppo controllo1 (siringa insulinica tradizionale: 120 pazienti) vs. Gruppo controllo2 (siringa insulinica di sicurezza: 129 pazienti) Ipoglicemia: G.I. (15/111pazienti) vs G.C.1 (12/120 pazienti p=0.3) vs G.C.2 (9/129 p=0.3) Studio di Davis, 2008 Gruppo intervento (penna insulinica: 35 pazienti) vs. Gruppo controllo (siringa insulinica tradizionale: 40 pazienti) Media ipoglicemie durante la degenza: G.I ($1.2~DS \pm 2.3$) vs G.C. (0.8 DS \pm 1.5) p < 0.05 Soddisfazione del paziente I dati relativi a tale outcome derivano da due studi disponibili in letteratura: Studio di Bossi, 2016 Gruppo intervento (penna insulinica: 111 pazienti) vs.

Gruppo controllo Totale (siringa insulinica tradizionale e	
di sicurezza: 249)	
DTSQ: risposte molto positive sul totale di risposte	
Soddisfazione per il trattamento ricevuto (G.I. 94,7% vs	
G.C. 61.7%, p<0.0001)	
Metodica di utilizzo del device considerata semplice (G.I.	
85% vs G.C. 40.7%, p<0.0001)	
Desiderio di utilizzare a domicilio i device ospedalieri (G.I.	
74,2% vs G.C. 12.4%, p<0.0001)	
Il paziente raccomanderebbe il metodo di	
somministrazione dell'insulina utilizzato durante il ricovero	
ad altri pazienti (G.I. 89,3% vs C.I. 38.9%, p<0.0001).	
Dolore al sito di iniezione (G.I. 77,4% vs G.C. 72.1%,	
p=0.3)	
Studio di Davis, 2008	
Gruppo intervento (penna insulinica: 35 pazienti) vs.	
Gruppo controllo (siringa insulinica tradizionale: 40	
pazienti)	
Soddisfazione per il trattamento ricevuto (G.I. 94% vs G.C.	
98.7%, p<0.05)	
Desiderio di utilizzare a domicilio i device ospedalieri (G.I.	
74% vs G.C. 45%, p<0.05)	
Il paziente raccomanderebbe il metodo di	
somministrazione dell'insulina utilizzato durante il ricovero	
ad altri pazienti (G.I. 94% vs C.I. 73%, p<0.05).	

Effetti indesiderabili		
Quanto sostanziali sono gli effetti indesiderabili	attesi?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ Grande	In uno studio (Davis, 2008) è stata riportata una maggiore	
○ Moderata	incidenza di ipoglicemie con l'uso della penna rispetto alla	
• Piccola	siringa, ma questo dato non è confermato nello studio di	
o Irrilevante	Bossi.	
o Varia		
○ Non so		
Qualità delle prove		
Qual è la qualità complessiva delle prove relativo	e agli effetti?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
• molto bassa	Complessivamente molto bassa per gli outcomes critici	
○ Bassa	considerati.	
o Moderata		
○ Alta		
o Nessuno studio incluso		
Valori		
The state of the s		
Esiste una importante incertezza o variabilità risp	petto ai vaiore attribuito agii esiti principaii!	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
Importante incertezza o variabilità	Nessuna evidenza di incertezza o variabilità	
o Probabile importante incertezza o variabilità		
o Probabilmente nessuna importante incertezza		
o variabilità		
Nessuna incertezza o variabilità importante		

Bilancio degli effetti		
Il bilancio tra effetti desiderabili e indesiderati fa	vorisce l'intervento o il confronto?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
 Favorisce il confronto Probabilmente favorisce il confronto Non favorisce nè l'intervento nè il confronto Probabilmente favorisce l'intervento Favorisce l'intervento Varia Non so Accettabilità	Effetti sostanzialmente neutri su ipoglicemie ed iperglicemie durante la degenza. Migliore soddisfazione del paziente per il trattamento ricevuto quando venivano utilizzate penne di insulina.	Occorre sottolineare come vi siano motivazioni ulteriori a favore dell'utilizzo delle penne di insulina relative alla loro sicurezza con vantaggi in termini igienico-sanitari.
L'intervento è accettabile per i principali stakeho	lder?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
 No Probabilmente no Probabilmente si Si Varia Non so 	L'intervento è probabilmente accettabile per i principali stakeholder. L'utilizzo di penne per la somministrazione di insulina non comporta modifiche organizzative. I costi derivanti dall'utilizzo delle penne per insulina potrebbe in alcuni casi rappresentare un ostacolo al loro utilizzo in contesti assistenziali ospedalieri.	
Fattibilità		
E' fattibile l'implementazione dell'intervento?		
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
 No Probabilmente no Probabilmente si Si Varia 	L'implementazione di tale intervento è potenzialmente fattibile in tutte le strutture ospedaliere.	Le penne di insulina sono comunque preferibili quando disponibili

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

o Non so	

SOMMARIO DEI GIUDIZI

	GIUDIZI	0					
PROBLEMA	No	Probabilmente no	Probabilmente sì	Sì		Varia	Non so
EFFETTI DESIDERABILI	Irrilevante	Piccolo	Moderata	Grande		Varia	Non so
EFFETTI INDESIDERABILI	Grande	Moderata	Piccola	Irrilevante		Varia	Non so
QUALITÀ DELLE PROVE	molto bassa	Bassa	Moderata	Alta			Nessuno studio incluso
VALORI	Importante incertezza o variabilità	Probabile importante incertezza o variabilità	Probabilmente nessuna importante incertezza o variabilità	Nessuna incertezza o variabilità importante			
BILANCIO DEGLI EFFETTI	Favorisce il confronto	Probabilmente favorisce il confronto	Non favorisce nè l'intervento nè il confronto	Probabilmente favorisce l'intervento	Favorisce l'intervento	Varia	Non so
ACCETTABILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non so
FATTIBILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non so

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

TIPO DI RACCOMANDAZIONE

Raccomandazione forte	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione forte a
contro l'intervento	condizionata contro	condizionata di non	condizionata a favore	favore dell'intervento
	l'intervento	differenza fra l'intervento e	dell'intervento	
		il confronto		
0	0	0	•	0

CONCLUSIONI

Raccomandazione

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico si suggerisce di utilizzare per la somministrazione sottocutanea di insulina le penne rispetto alle siringhe.

Giustificazione

Più alto grado di soddisfazione del paziente quando utilizzate le penne per insulina.

L'analisi della letteratura farmacoeconomica ha evidenziato costi minori quando si utilizzano penne di insulina rispetto a siringhe.

Considerazioni relative al sottogruppo

Non sono stati esplorati sottogruppi.

Considerazioni per l'implementazione

Sanitari ed amministratori devono essere resi consapevoli dei vantaggi derivanti dall'utilizzo di penne per insulina.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Monitoraggio e valutazione

Il monitoraggio e la valutazione dell'aderenza a questa raccomandazione della linea guida possono essere condotti valutando la proporzione di soggetti trattati con penne per insulina sul totale dei soggetti insulino-trattati. Tale monitoraggio può essere condotto mediante la consultazione di database ospedalieri di consumo di farmaci.

Priorità della ricerca

Sarebbe auspicabile condurre studi su larga scala che esplorino gli effetti dell'uso delle penne per insulina su outcomes critici quali re-ospedalizzazioni.

EVIDENZE A SUPPORTO

Per i metodi con i quali è stata effettuata la ricerca delle evidenze per redigere la presente raccomandazione si rimanda alla Appendice.

Certainty a	ssessment					Impact	Certainty	Importance	
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	прасс	Certainty	Importance
Iperglicemi	a (follow-up: me	edian 9 days)¹							
1	randomised trials	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Gruppo intervento (penna insulinica: 111 pazienti) Gruppo controllo1 (siringa insulinica tradizionale: 120 pazienti) Gruppo controllo2 (siringa insulinica di sicurezza: 129 pazienti) Iperglicemia: G.I. (30/111pazienti) vs G.C.1 (38/120 pazienti p=0.3) vs G.C.2 (30/129 p=0.3)	⊕⊕⊕⊕ High	CRITICAL
Iperglicemi	a ²					I			
1	randomised trials	serious ^a	not serious ^a	not serious ^a	serious ^a	none	Gruppo intervento (penna insulinica: 35 pazienti) Gruppo controllo (siringa insulinica tradizionale: 40 pazienti) Media Iperglicemie durante la degenza: G.I ($19.5~DS\pm18$) vs G.C. ($13.2~DS\pm11.8$)	⊕⊕○○ Low	CRITICAL
Ipoglicemia	ı (follow-up: med	dian 9 days) ¹	<u>!</u>	ļ					
1	randomised trials	not serious	serious ^a	not serious	not serious	none	Gruppo intervento (penna insulinica: 111 pazienti) Gruppo controllo1 (siringa insulinica tradizionale: 120 pazienti) Gruppo controllo2 (siringa insulinica di sicurezza: 129 pazienti) Ipoglicemia: G.I. (15/111pazienti) vs G.C.1 (12/120 pazienti p=0.3) vs G.C.2 (9/129 p=0.3)	⊕⊕⊕○ Moderate	CRITICAL

Certainty a	ertainty assessment			Continu					
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	Impact	Certainty	Importance
Ipoglicemia	2								
1	randomised trials	serious ^a	not serious ^a	serious ^a	serious ^a	none	Gruppo intervento (penna insulinica: 35 pazienti) Gruppo controllo (siringa insulinica tradizionale: 40 pazienti) Media Ipoglicemie durante la degenza: G.I (1.2 DS \pm 2.3) vs G.C. (0.8 DS \pm 1.5 p< 0.05)	⊕○○○ Very low	CRITICAL
Soddisfazio	ne del paziente:	Diabetes Treatme	ent Satisfaction Qu	estionnaire DTSQ	(follow-up: media	n 9 days) ¹			
1	randomised trials	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Gruppo intervento (penna insulinica: 111 pazienti) Gruppo controllo Totale (siringa insulinica tradizionale e di sicurezza: 249) DTSQ: risposte molto positive sul totale di risposte-Soddisfazione per il trattamento ricevuto (G.I. 94,7% vs G.C. 61.7% p<0.0001)-Metodica di utilizzo del device considerata semplice (G.I. 85% vs G.C. 40.7% p<0.0001)-Desiderio di utilizzare a domicilio i device ospedalieri (G.I. 74,2% vs G.C. 12.4% p<0.0001)-Il paziente raccomanderebbe il metodo di somministrazione dell'insulina utilizzato durante il ricovero ad altri pazienti(G.I. 89,3% vs C.I. 38.9% p<0.0001)Dolore al sito di iniezione (G.I. 77,4% vs G.C. 72.1% p=0,3)	⊕⊕⊕ High	CRITICAL

Soddisfazione del paziente²

Certainty a	Certainty assessment								
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	Impact	Certainty	Importance
1	randomised trials	serious ^a	serious ^a	serious ^a	serious ^a	none	Gruppo intervento (penna insulinica: 35 pazienti) Gruppo controllo (siringa insulinica tradizionale: 40 pazienti) -Soddisfazione per il trattamento ricevuto (G.I. 94% vs G.C. 98% p>0.05)-Desiderio di utilizzare a domicilio i device ospedalieri (G.I. 74% vs G.C. 45% p<0.05) -Il paziente raccomanderebbe il metodo di somministrazione dell'insulina utilizzato durante il ricovero ad altri pazienti(G.I. 94% vs C.I. 73% p<0.05).	⊕ ○○○	CRITICAL

EVIDENZE ECONOMICHE

L'analisi ha permesso di individuare 7 articoli di potenziale interesse. Tra questi sono presenti articoli che riportano dati relativi ad ulteriori analisi (Cornell, 2010; Niskanen, 2010; Davis et al., 2013). Questi ultimiri portano tra gli articoli di interesse documenti non rilevati con la review e che sono stati quindi ulteriorment eanalizzati, ma che non hanno mostrato le caratteristich enecessarie per esserei nclusi nell'analisi: Cobden et al., 2007 (presenta il costo di soggetti non ospedalizzati); Baser et al., 2010 (presenta dati di costo relativi alla gestione dei soggetti nei 12 mesi post inizio terapia, non considerando i soli costi legati all'ospedalizzazione).

	,	Nazione /				
Autore	/	valuta / anno	Interventi	Popolazione	Outcome	Conclusioni
anno		di riferimento				
Davis E	EM,	StatiUniti / \$ /	Somministrazione di	Soggetti ospedalizzati con	Prezzo medio di	Nella casistica reale i
2008		2005/2006	insulina tramite fiale	più di 19 anni affetti da	vendita di fiale di	soggetti che hanno
		(non riportato)	e siringhe Vs. penne e	Diabete Mellito di Tipo 1	insulina e siringhe,	iniziato il trattamento con
			aghi per penna.	o 2.	penne e aghi per	penne hanno continuato
					penne.	anche ad utilizzare fiale e
						siringa, con un costo per
						paziente
						significativamente più
						elevato del gruppo
						trattato solo con fiale e
						siringa
						(154,39 \$ ± 91,41 \$
						rispetto a 108,04 \$ ±
						62,30 \$ - p=0,012).
						Considerando il solo
						consumo teorico di
						penne, invece, il costo
						per paziente del gruppo
						in trattamento con penne
						sarebbe risultato di 36 \$
						inferiore al gruppo in

					trattamento con fiale e
					siringa (
					71,85 ± 46,21 \$ -
					p=0,006).
Ward LG et	Stati Uniti / \$ /	Analisi di un	Soggetti ospedalizzati	Costo della terapia	Il costo totale dei prodotti
al., 2011	2009	programma di	presso la Mayo Clinic in	insulinica nella fase	con insulina è stato
(Davis EM		interscambio che	Florida.	pre e post	minore nella fase post
et al., 2013)		prevede il passaggio		implementazione	implementazione rispetto
		dalla		del programma.	alla fase pre-
		somministrazione di			implementazione
		insulina in fiale e			(124.181 \$ Vs. 60.655 \$).
		siringhe a quella			
		tramitepenne			
		iniettabili			
		preriempite.			
Lee LG et	Stati Uniti / \$ /	Confronti di	Pazienti che sviluppano	Costi dal punto	Convertire da fornitura
al., 2012	2010 (non	interesse:	iperglicemia a prescindere	divista della	individuale per paziente
	dichiarato)	- penne individuali da	dalla presenza o assenza di	farmacia	di penne da 3 mL a
		3 mL Vs. fiale da 3	una precedente diagnosi di	ospedaliera.	fornitura individuale per
		mL.	diabete.		paziente di fiale da 3 mL
		- penne individuali da			ridurrebbe i costi del
		3 mL Vs fiale da 3			27%, ma non ridurrebbe
		mL.			gli sprechi.
					Convertire da fornitura
					individuale per paziente
					di penne da 3 mL a scorta
					di piano di fiale da 3 mL
					ridurrebbe i costi del
					69% per minori costi delle
					fiale rispetto alle penne e
					minori costi per siringhe.

Bibliografia

Bossi, Antonio C., Veronesi, Giovanni, Poerio, Carmine S., Braus, Alessandra, Madaschi, Sara, Destro, Maurizio, Ferraro, Bruno, Gilberti, Lavinia, Sganzerla, Paolo, Davis, Estella M. A Prospective Study for Introducing Insulin Pens and Safety Needles in a Hospital Setting. The SANITHY Study. Current Diabetes Reviews; 2016.

Davis, Estella M., Christensen, Carla M., Nystrom, Kelly K., Foral, Pamela A., Destache, Chris. Patient satisfaction and costs associated with insulin administered by pen device or syringe during hospitalization. American journal of health-system pharmacy: AJHP: official journal of the American Society of Health-System Pharmacists; 2008-07-15.

Baser O, Bouchard J, DeLuzio T, Henk H, Aagren M. Assessment of adherence and healthcare costs of insulin device (FlexPen) versus conventional vial/syringe. Adv Ther. 2010 Feb;27(2):94-104. doi: 10.1007/s12325-010-0009-6. Epub 2010 Mar 26. PMID: 20352392.

Cobden D, Lee WC, Balu S, Joshi AV, Pashos CL. Health outcomes and economic impact of therapy conversion to a biphasic insulin analog pen among privately insured patients with type 2 diabetes mellitus. Pharmacotherapy. 2007 Jul;27(7):948-62. doi: 10.1592/phco.27.7.948. PMID: 17594200.

Cornell S. Managing diabetes-related costs and quality of life issues: Value of insulin analogs and pens for inpatient use. Health Policy. 2010 Aug;96(3):191-9. doi: 10.1016/j.healthpol.2010.02.006. Epub 2010 Mar 11. PMID: 20226560.

Davis EM, Christensen CM, Nystrom KK, Foral PA, Destache C. Patient satisfaction and costs associated with insulin administered by pen device or syringe during hospitalization. Am J Health Syst Pharm. 2008 Jul 15;65(14):1347-57. doi: 10.2146/ajhp070636. PMID: 18593681.

Davis EM, Foral PA, Dull RB, Smith AN. Review of insulin therapy and pen use in hospitalized patients. Hosp Pharm. 2013 May;48(5):396-405. doi: 10.1310/hpj4805-396. PMID: 24421496; PMCID: PMC3839460.

Lee LJ, Smolen LJ, Klein TM, Foster SA, Whiteman D, Jorgenson JA, Hultgren S. Budget impact analysis of insulin therapies and associated delivery systems. Am J Health Syst Pharm. 2012 Jun 1;69(11):958-65. doi: 10.2146/ajhp110333. PMID: 22610028.

Ward LG, Aton SS. Impact of an interchange program to support use of insulin pens. Am J Health Syst Pharm. 2011 Jul 15;68(14):1349-52. doi: 10.2146/ajhp100535. PMID: 21719595.

Quesito 9

In soggetti con diabete ospedalizzati in setting non critico un modello organizzativo che includa l'intervento di personale con competenza diabetologica è più efficace e costo-efficace rispetto ad uno che non lo include?

Outcomes

Critici: mortalità

durata della degenza

re-ospedalizzazioni

ipoglicemia

iperglicemia

Popolazione	Persone con diabete/iperglicemia
Intervento	modello organizzativo che includa l'intervento di personale con competenza
	diabetologica
Confronto	modello organizzativo che non includa l'intervento del personale con competenza
	diabetologica
Outcome critici	Mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazioni, ipoglicemia, iperglicemia
Setting	Ospedale, area non critica

Problema		
Il problema rappresenta una priorità?		
JUDGEMENT	RESEARCH EVIDENCE	ADDITIONAL CONSIDERATIONS
 ○ No ○ Probabilmente no ○ Probabilmente sì ◆ Sì ○ Varia ○ Non so 	Il ricovero ospedaliero dei pazienti affetti da diabete è mediamente più lungo rispetto ai pazienti senza diabete con un aggravio di costi economici, sanitari e sociali. In aggiunta ai problemi connessi all'aumentata complessità clinica che caratterizza il paziente con diabete, motivo addizionale di prolungamento della permanenza in ospedale è la difficoltà di gestire in modo ottimale la terapia antiperglicemica, sia durante il ricovero che in fase di dimissione. Da un punto di vista organizzativo, l'utilizzo durante il ricovero di un team dedicato costituito da personale sanitario con competenze diabetologiche e da un infermiere con competenze specifiche è in grado di ridurre significativamente il rischio di nuovo ricovero nei sei mesi successivi alla dimissione. Inoltre, i dati disponibili sono indicativi, benchè non significativi, di riduzione della durata del ricovero e di miglioramento del controllo intraospedaliero della glicemia quando un team dedicato con competenze diabetologiche si occupa dei pazienti affetti da diabete. Un altro momento delicato nella gestione dl paziente diabetico ospedalizzato è la fase di dimissione e di avvio ad una terapia domiciliare corretta, particolarmente quando durante il ricovero è stata introdotta la terapia insulinica. I pochi dati presenti in letteratura suggeriscono che la presenza di un team di transizione ospedale/territorio non modifica né il compenso della glicemia nelle settimane successive alla dimissione né il tasso di nuovo ricovero, mentre migliora il livello di soddisfazione dei pazienti.	CONSIDERATIONS

Effetti desiderabili		
Quanto sono sostanziali gli effetti desiderabili at	tesi?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ Irrilevante	L'analisi della letteratura disponibile non ha mostrato dati	
o Piccolo	relativi agli outcomes critici: mortalità, ipoglicemia,	
Moderata	iperglicemia.	
○ Grande	Durate delle deconge	
○ Varia	Durata della degenza	
○ Non so	I dati per tale outcome derivano da due studi disponibili.	
	Studio di Pyrlis, 2019	
	Gruppo intervento (team specialistico: 85 pazienti di cui:	
	26 pazienti G.I.1 prima diagnosi, 59 pazienti G.I.2 diagnosi	
	pregressa) vs. Gruppo controllo (standard of care: 94	
	pazienti di cui: 14 pazienti G.C.1 prima diagnosi, 80	
	pazienti G.C.2 diagnosi pregressa)	
	Degenza media: G.I.1(7.8 ± 6.7) vs G.I.2 (12.9 ± 10) vs	
	G.C.1 (10.3 ± 8.5) vs G.C.2 (14.1 ± 11.7)	
	Studio di Koproski, 1997	
	Gruppo intervento (team specialistico: 55 pazienti) vs.	
	Gruppo controllo (standard of care: 48 pazienti)	
	Durata della degenza (mediana, gg): G.I (7 IQR 3-12) vs	
	G.C. (8 IQR 5.5-11.5), p=0.26	
	Numero di re-ospedalizzazioni	
	I dati per tale outcome derivano da due studi disponibili.	
	Studio di Pyrlis, 2019	
	Gruppo intervento (team specialistico: 85 pazienti)	
	Gruppo controllo (standard of care: 94 pazienti)	

	N° ri-ospedalizzazioni: G.I.(13) vs G.C. (30) p < 0.01	
	Studio di Koproski, 1997	
	Gruppo intervento (team specialistico: 55 pazienti)	
	Gruppo controllo (standard of care: 48 pazienti)	
	N° ri-ospedalizzazioni: G.I.(1) vs G.C. (1) p=0.99	
Effetti indesiderabili		
Quanto sostanziali sono gli effetti indesiderabili	attesi?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ Grande	Non sono ipotizzabili effetti indesiderati attesi.	
○ Moderata		
o Piccola		
Irrilevante		
○ Varia		
○ Non so		
Qualità dalla provo		
Qualità delle prove		
Qual è la qualità complessiva delle prove relativ	e agli effetti?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
• molto bassa	Complessivamente molto basso per gli outcomes critici	
○ Bassa	considerati.	
○ Moderata		
○ Alta		
Nessuno studio incluso		

Valori		
Esiste una importante incertezza o variabilità ris	petto al valore attribuito agli esiti principali?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
Importante incertezza o variabilità	Nessuna evidenza di incertezza. L'ottenimento di plausibili	
o Probabile importante incertezza o variabilità	tempi di degenza, evitando il più possibile le re-	
O Probabilmente nessuna importante	opedalizzazioni, è già indicato tra gli obiettivi principali	
incertezza o variabilità	del trattamento del diabete di tipo 2 dalle principali linee	
Nessuna incertezza o variabilità importante	guida.	
Bilancio degli effetti		
Il bilancio tra effetti desiderabili e indesiderati fa	vorisce l'intervento o il confronto?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
Favorisce il confronto	L'applicazione di un modello organizzativo che includa	
O Probabilmente favorisce il confronto	l'intervento di personale con competenza diabetologica si	
○ Non favorisce nè l'intervento nè il confronto	associa a riduzione significativa della durata di degenza e	
O Probabilmente favorisce l'intervento	riduzione del numero di re-ospedalizzazioni rispetto	
Favorisce l'intervento	all'applicazione di un modello organizzativo che non	
○ Varia	includa l'intervento di personale con competenza	
○ Non so	diabetologica.	
Accettabilità		
	lder?	
Accettabilità L'intervento è accettabile per i principali stakeho GIUDIZIO	lder?	CONSIDERAZIONI
L'intervento è accettabile per i principali stakeho		CONSIDERAZIONI
L'intervento è accettabile per i principali stakeho GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
L'intervento è accettabile per i principali stakeho GIUDIZIO No	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
L'intervento è accettabile per i principali stakeho GIUDIZIO No Probabilmente no	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

○ Non so		
Fattibilità		
È fattibile l'implementazione dell'intervento?		
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ No	Nei contesti assistenziali che non prevedono in organico la	
o Probabilmente no	presenza di personale sanitario con competenza	
Probabilmente si	diabetologica potrebbero essere necessarie risorse	
∘ Si	aggiuntive rispetto a quelle della pratica clinica routinaria.	
○ Varia		
○ Non so		

SOMMARIO DEI GIUDIZI

	GIUDIZIO								
PROBLEMA	No	Probabilmente no	Probabilmente sì	Sì		Varia	Non so		
EFFETTI DESIDERABILI	Irrilevante	Piccolo	Moderata	Grande		Varia	Non so		
EFFETTI INDESIDERABILI	Grande	Moderata	Piccola	Irrilevante		Varia	Non so		
QUALITÀ DELLE PROVE	molto bassa	Bassa	Moderata	Alta			Nessuno studio incluso		
VALORI	Importante incertezza o	Probabile importante	Probabilmente nessuna	Nessuna incertezza o					

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

	GIUDIZIO								
	variabilità	incertezza o variabilità	importante incertezza o variabilità	variabilità importante					
BILANCIO DEGLI EFFETTI	Favorisce il confronto	Probabilmente favorisce il confronto	Non favorisce nè l'intervento nè il confronto	Probabilmente favorisce l'intervento	Favorisce l'intervento	Varia	Non so		
ACCETTABILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non so		
FATTIBILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non so		

TIPO DI RACCOMANDAZIONE

Raccomandazione forte	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione forte a
contro l'intervento	condizionata contro	condizionata di non	condizionata a favore	favore dell'intervento
	l'intervento	differenza fra l'intervento e	dell'intervento	
		il confronto		
0	0	0	•	0

CONCLUSIONI

Raccomandazione

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico si suggerisce di adottare un modello organizzativo che includa l'intervento di personale con competenza diabetologica, ove disponibile, rispetto a modelli organizzativi che non includano l'intervento di personale con competenza diabetologica.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Giustificazione

Adottare un modello organizzativo che includa l'intervento di personale con competenza diabetologica, ove disponibile, offre

vantaggi in termini di durata di degenza media e di re-ospedalizzazioni.

L'analisi della letteratura farmacoeconomica ha evidenziato un chiaro vantaggio su durata di ospedalizzazione e su ricoveri successivi

quando veniva adottato un modello organizzativo che includeva l'intervento di personale con competenza diabetologica rispetto a

modelli che non comprendevano un intervento specialistico.

Considerazioni relative al sottogruppo

Non sono stati esplorati sottogruppi.

Considerazioni per l'implementazione

I sanitari e gli amministratori devono essere resi consapevoli dei vantaggi derivanti dall'utilizzo di modelli organizzativi che

includano l'intervento di personale con competenza diabetologica.

Monitoraggio e valutazione

Il monitoraggio e la valutazione dell'aderenza a questa raccomandazione della linea guida possono essere condotti valutando il

numero di pazienti per cui è stata richiesta almeno una consulenza diabetologica sul totale dei pazienti ricoverti affetti da

diabete/iperglicemia. Tale monitoraggio può essere fatto mediante la consultazione di database ospedalieri.

Priorità della ricerca

Nessuna

EVIDENZE A SUPPORTO

Per i metodi con i quali è stata effettuata la ricerca delle evidenze per redigere la presente raccomandazione si rimanda alla

Appendice.

145

Certainty assessment			Invest	Certainty	Immontoneo					
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	Impact	Certainty	Importance	
Durata dell	Durata della degenza (follow-up: mean 3 months) ²									
1	randomised trials	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Gruppo intervento (team specialistico: 85 pazienti di cui: 26 pazienti G.I1 prima diagnosi, 59 pazienti G.I.2 diagnosi pregressa) Gruppo controllo (standard of care: 94 pazienti di cui: 14 pazienti G.C.1 prima diagnosi, 80 pazienti G.C.2 diagnosi pregressa) Degenza mediana: G.I.1(5.5 IQR 4-8) vs G.I.2 (10 IQR 8-13) vs G.C.1 (7.5 IQR 5-11) vs G.C.2 (10.5 IQR 8-13)	⊕⊕⊕ High	CRITICAL	
Durata dell	a degenza ¹									
1	randomised trials	serious ^a	serious ^a	serious ^a	serious ^a	none	Gruppo intervento (team specialistico: 56 pazienti) Gruppo controllo (standard of care: 47 pazienti) Durata della degenza (mediana, gg): G.I (7 IQR 3-12) vs G.C. (8 IQR 5.5-11.5) p-value= 0.26	⊕ ○ ○ ○ Very low	CRITICAL	
Numero di	Numero di ri-ospedalizzazioni ²									
1	randomised trials	not serious	serious ^a	not serious	not serious	none	Gruppo intervento (team specialistico: 85 pazienti) Gruppo controllo (standard of care: 94 pazienti) N $^{\circ}$ ri-ospedalizzazioni: G.I (13) vs G.C. (30) p-value< 0.01	⊕⊕⊕○ Moderate	CRITICAL	

Certainty assessment							Import	Certainty	Immontoneo	
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	Impact	Certainty	Importance	
Numero di	Numero di ri-ospedalizzazioni ¹									
1	randomised trials	serious ^a	serious ^a	serious ^a	serious ^a		Gruppo intervento (team specialistico: 56 pazienti) Gruppo controllo (standard of care: 47 pazienti) N $^{\circ}$ ri-ospedalizzazioni: G.I (1) vs G.C. (1) p-value< 0.99	⊕⊖⊖⊖ Very low	CRITICAL	

a. randomizzazione non adeguata

EVIDENZE ECONOMICHE

L'analisi ha permesso di individuare 3 articoli di potenziale interesse. L'analisi condotta da Sheahan e colleghi (2020) ha considerato un intervento organizzativo che prevede per isoggetti con diagnosi di diabete ricoverati presso l'unità operativa di Medicina Interna una consulenza diabetologica entro 48 ore dal ricovero. L'analisi non ha considerato l'impatto sul controllo della glicemia, ma solo sulla durata della degenza. Si è comunque ritenuto di interesse presentare i risultati dell'analisi. L'analisi condotta da Levetan e colleghi (1995) ha valutato la presenza di team ospedalieri per la gestione del diabete, osservando una riduzione della durata della degenza associata alla presenza di tali team.

Infine, si ritiene di interesse riportare i risultati dell'analisi condotta da Giorda e colleghi (2013), che ha svolto una review della letteratura volta a valutare il ruolo dei modelli di cura e assistenza nel modificare la prognosi nei soggetti diabetici ospedalizzati. In particolare, si ritiene di interesse riportare la tabella riassuntiva dell'analisi, che include i risultati dell'analisi di Levetan e colleghi (1995).

Autore / anno	Nazione / valuta / anno di riferimento	Interventi	Popolazione	Outcome	Conclusioni autori
SheahanKH,	Stati Uniti / \$ /	Consulto	Soggetti ospedalizzati in	Giornate di degenza	I soggetti con consulto
2020	2017 (non	diabetologico entro	medicina interna con	nei pazienti con	diabetologico entro 48
	riportato)	48 ore dal ricovero.	diagnosi di diabete.	consulto	ore dal ricovero hanno
				diabetologico entro	avuto una minore durata
				48 ore dal ricovero	del ricovero media pari a
				vs. soggetti senza	1,56 giorni,
				consulto	quantificabile in minori
				diabetologico entro	costi superiori a 10.000 \$
				48 ore dal ricovero.	per paziente.

Antonoloma	Tino di sandio	Numero di	Ontoons	Conclusioni autori
Autore / anno	Tipo di studio	soggetti	Outcome	Conclusioni autori
Loyetan et al. 1005	RCT	70	Durata della	Team diabetologici ospedalieri sono associati
Levetan et al., 1995	KCI	70	degenza	a una minore durata della degenza
Koproski et al., 1997	RCT	179	Durata della	Team diabetologici ospedalieri sono associati

			degenza	a una minore durata della degenza
Groeneveld et al., 2001	RCT	246	HbA1c + ospedalizzazione	Riduzione delle ospedalizzazioni e miglioramento dei livelli di HbA1c
Cavan et al., 2001	Osservazionale	819	Durata della degenza	Team diabetologici ospedalieri sono associati a una minore durata della degenza
Sampson et al., 2006	Osservazionale	14.722	Durata della degenza	Team diabetologici ospedalieri sono associati a una minore durata della degenza
Giorda et al., 2006	Osservazionale	120.000	Durata della degenza e ospedalizzazioni	Team diabetologici ospedalieri sono associati a una minore durata della degenza e minori ospedalizzazioni
Flanagan et al., 2008	Osservazionale	28.016	Durata della degenza	Team diabetologici ospedalieri sono associati a una minore durata della degenza
Flanagan et al., 2010	Osservazionale	2.287	Durata della degenza	Team diabetologici ospedalieri sono associati a una minore durata della degenza
Mahto et al., 2009	Osservazionale	1.459	Durata della degenza e ospedalizzazioni	Team diabetologici ospedalieri sono associati a una minore durata della degenza
Branger et al., 1999	RCT	275	Processi e outcome intermedi dopo scambio di data informatici	Assistenza e cure condivise migliorano i livelli di HbA1c, raccolta dati e gestione
Hayes et al., 1984	RCT	200	HbA1c	Assistenza e cure condivise hanno risultati migliori rispetto alla sola assistenza primaria
Hoskins et al., 1993	RCT	206	HbA1c, BP, tasso di aderenza	Assistenza e cure condivise hanno risultati migliori rispetto alla sola assistenza primaria o specialistica
Diabetes Integrated Care Evaluation Team, 1994	RCT	247	HbA1c, tasso di aderenza	Assistenza e cure condivise sono efficaci come l'assistenza ospedaliera
Shah et al., 2005	Osservazionale	2.502	Inerzia clinica	Assistenza e cure condivise sono correlate a una riduzione dell'inerzia clinica
Mc Allister et al., 2007	Osservazionale	24.232	Aderenza alle line guida	Assistenza e cure condivise sono correlate a un incremento all'aderenza alle linee guida

Gnavi et al., 2009	Osservazionale	33.453	Aderenza alle line guida	Assistenza e cure condivise sono correlate a un incremento all'aderenza alle linee guida
Rossi et al., 2011	Osservazionale	5.181	Outcome cardiovascolari	La qualità dell'assistenza e delle cure del diabete sono correlate agli outcome cardiovascolari di lungo periodo
Verlato et al., 1996	Osservazionale	7.488	Overall mortality	Assistenza e cure condivise sono correlate a una riduzione della morbidità e della overall mortality
Griffin et al., 1998	Metanalisi di 5 RCT	1.058	Overall mortality e outcome intermedi	Riduzione della morbidità e della overall mortality nel braccio dell'assistenza e cure condivise
Bruno et al., 2005	Osservazionale	1.565	Overall mortality e mortalità cardiovascolare	Assistenza e cure condivise sono correlate a un incremento della sopravvivenza
Giorda et al., 2012	Osservazionale	32.964	Overall mortality	Assistenza e cure condivise sono correlate a una riduzione della morbidità e della overall mortality

Bibliografia

Effects of an intervention by a diabetes team in hospitalized patients with diabetes. Koproski J, Pretto Z, Poretsky L. Diabetes Care. 1997 Oct;20(10):1553-5. doi: 10.2337/diacare.20.10.1553. PMID: 9314634.

Feasibility of using a transition diabetes team to commence injectable therapies postdischarge from a tertiary hospital: a pilot, randomised controlled trial. Pyrlis F, Ogrin R, Arthur S, Zhai C, Churilov L, Baqar S, Zajac JD, Ekinci EI. BMJ Open. 2019 Sep 20;9(9):e023583. doi: 10.1136/bmjopen-2018-023583. PMID: 31542730; PMCID: PMC6756454.

Pyrlis, Felicity, Ogrin, Rajna, Arthur, Sonja, Zhai, Cathy, Churilov, Leonid, Baqar, Sara, Zajac, Jeffrey D, Ekinci, Elif I. Feasibility of using a transition diabetes team to commence injectable therapies postdischarge from a tertiary hospital: a pilot, randomised controlled trial. BMJ Open; 09/2019.

Koproski, J., Pretto, Z., Poretsky, L.. Effects of an intervention by a diabetes team in hospitalized patients with diabetes. Diabetes Care; 1997-10.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Branger PJ, van't Hooft A, van der Wouden JC, Moorman PW, van Bemmel JH. Shared care for diabetes: supporting communication between primary and secondary care. Int J Med Inform 1999 FebeMar;53(2e3):133e42.

Bruno G, De Micheli A, Frontoni S, Monge L, Societa` Italiana di Diabetologia-Associazione Medici Diabetologi (SID-AMD) Working Group on the Standards of Care for Diabetes. Highlights from "Italian Standards of care for Diabetes Mellitus 2009-2010". Nutr Metab Cardiovasc Dis 2011 Apr;21(4): 302e14.

Cavan DA, Hamilton P, Everett J, Kerr D. Reducing hospital inpatient length of stay for patients with diabetes. Diabet Med 2011;18:162e4.

Diabetes Integrated Care Evaluation Team. Integrated care for diabetes: clinical, psychosocial, and economic evaluation. Diabetes Integrated Care Evaluation Team. BMJ 1994;308(6938):1208e12. PMC2540045.

Flanagan D, Moore E, Baker S, Wright D, Lynch P. Diabetes careinhospitalethe impact of a dedicated inpatient care team. Diabet Med 2008;25(2):147e51.

Flanagan D, Ellis J, Baggott A, Grimsehl K, English P. Diabetes management of elective hospital admissions. Diabet Med 2010;27(11):1289e94.

Giorda C, Petrelli A, Gnavi R, Regional Board for Diabetes Care of Piemonte. The impact of second-level specialized care on hospitalization in persons with diabetes: a multilevel population-based study. Diabet Med2006; 23:377e83.

Giorda CB, Picariello R, Nada E, Tartaglino B, Marafetti L, Costa G, et al. The impact of adherence to screening guidelines and of specialist referral on morbidity and mortality in diabetes. The population-based Torino Study. PLoS One 2012; 7(4):e33839. Epub 2012 Apr 3.

Gnavi R, Karaghiosoff L, Costa G, Merletti F, Bruno G. Socioeconomic differences in the prevalence of diabetes in Italy: the population-based Turin study. Nutr Metab Cardiovasc Dis 2008 Dec;18(10):678e82.

Griffin S. Diabetes care in general practice: meta-analysis of randomised control trials. BMJ 1998;317(7155):390e6.

Groeneveld Y, Petri H, Hermans J, Springer M. An assessment of structured care assistance in the management of patients with type 2 diabetes in general practice. Scand J Prim Health Care 2001;19(1):25e30.

Hayes TM, Harries J. Randomised controlled trial of routine hospital clinic care versus routine general practice care for type II diabetics. Br Med J (Clin Res Ed) 1984;289(6447):728e30.

Hoskins PL, Fowler PM, Constantino M, Forrest J, Yue DK, Turtle JR. Sharing the care of diabetic patients between hospital and general practitioners: does it work? Diabet Med 1993;10(1):81e6.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Integrated care for diabetes: clinical, psychosocial, and economic evaluation. Diabetes Integrated Care Evaluation Team. BMJ 1994;308(6938):1208e12. PMC2540045.

Koproski J, Pretto Z, Poretsky L. Effects of an intervention by a diabetes team in hospitalized patients with diabetes. Diabetes Care 1997; 20:1553e5.

Levetan CS, Salas J, Wilets IF, Zumoff B. Impact of endocrine and diabetes team consultation on hospital length of stay for patients with diabetes. Am J Med 1995; 99:22e8.

Mahto R, Venugopal H, Vibhuti VS, Mukherjee A, Cherukuri V, Healey B, et al. The effectiveness of a hospital diabetes outreach service in supporting care for acutely admitted patients with diabetes. QJM 2009 Mar;102(3):203e7.

Mc Allister FA, Majumdar SR, Eurich DT, Johnson JA. The effect of specialist care within the first year on subsequent outcomes in 24,232 adults with new-onset diabetes mellitus: population based cohort study. Qual Saf Health Care 2007; 16:6e11.

Rossi MC, Lucisano G, Comaschi M, Coscelli C, Cucinotta D, Di Blasi P, et al. AMD-QUASAR Study Group. Quality of diabetes care predicts the development of cardiovascular events: results of the AMD-QUASAR study. Diabetes Care 2011;34(2):347e52.

Sampson MJ, Crowle T, Dhatariya K, Dozio N, Greenwood RH, Heyburn PJ, et al. Trends in bed occupancy for inpatients with diabetes before and after the introduction of a diabetes inpatient specialist nurse service. Diabet Med 2006;23(9):1008e15.

Shah BR, Hux JE, Laupacis A, Zinman B, van Walraven C. Clinical inertia in response to inadequate glycemic control: do specialists differ from primary care physicians? Diabetes Care 2005;28(3):600e6.

Verlato G, Muggeo M, Bonora E, Corbellini M, Bressan F, de Marco R. Attending the diabetes center is associated with increased 5-year survival probability of diabetic patients: the Verona diabetes study. Diabetes Care 1996; 19:211e3.

Effects of an intervention by a diabetes team in hospitalized patients with diabetes. Koproski J, Pretto Z, Poretsky L. Diabetes Care. 1997 Oct;20(10):1553-5. doi: 10.2337/diacare.20.10.1553. PMID: 9314634.

Feasibility of using a transition diabetes team to commence injectable therapies postdischarge from a tertiary hospital: a pilot, randomised controlled trial. Pyrlis F, Ogrin R, Arthur S, Zhai C, Churilov L, Baqar S, Zajac JD, Ekinci EI. BMJ Open. 2019 Sep 20;9(9):e023583. doi: 10.1136/bmjopen-2018-023583. PMID: 31542730; PMCID: PMC6756454.

Quesito 10

In soggetti con diabete ospedalizzati in setting non critico un piano strutturato di dimissione è più efficace e costo-efficace rispetto a una modalità di dimissione che non preveda un piano strutturato?

Outcomes	
Critici:	mortalità
	durata della degenza
	re-ospedalizzazioni
	ipoglicemia
	iperglicemia

Popolazione	Persone con diabete/iperglicemia
Intervento	Piano post-dimissione
Confronto	Nessun piano post-dimissione
Outcome critici	Mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazioni, ipoglicemia, iperglicemia
Setting	Ospedale, area non critica

Problema							
Il problema rappresenta una priorità?							
GIUDIIZO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI					
○ No	La dimissione segna il passaggio di responsabilità da una						
o Probabilmente no	situazione nella quale il personale ospedaliero gestisce il						
o Probabilmente sì	diabete ad una situazione di self-management e, quindi,						
• Sì	richiede il coordinamento tra diverse figure professionali e						

o Varia

o Non so

non (medici ospedalieri, infermieri, dietista, medico di base, assistente sociale, pazienti, parenti del paziente o caregiver).

Una corretta dimissione deve essere pianificata fin dall'inizio del ricovero raccogliendo precocemente informazioni sulle capacità cognitive, livello culturale, acuità visiva, abilità manuali e contesto socioeconomico e familiare per una definizione appropriata di complessità e fragilità (valutazione multidimensionale).

I pazienti non noti come affetti da diabete che manifestino iperglicemia in occasione di un ricovero devono essere avviati ad una valutazione presso il servizio diabetologico per un inquadramento clinico-terapeutico e la programmazione di regolare follow-up.

Il ricovero non è il momento più idoneo all'impostazione di un programma educativo organico sulla malattia diabetica: i pazienti ospedalizzati sono sofferenti, stressati e, inoltre, si trovano in un ambiente che spesso non favorisce l'apprendimento. Tuttavia, un intervento educativo strutturato su alcuni aspetti essenziali, quali le modalità corrette di iniezione dell'insulina, i principi dell'autocontrollo (obiettivi glicemici, riconoscimento, trattamento e prevenzione delle iperglicemie e ipoglicemie) e informazioni nutrizionali deve essere fornito al paziente prima della dimissione (documento ADA 2004, Clement S, Shepperd S, Lanin NA, 2016). Il ruolo della terapia educazionale nel paziente con diabete ospedalizzato è stato confermato da una pubblicazione (Healy SJ, 2013) nella quale si è osservato come il tasso di reospedalizzazione a 30 giorni fosse ridotto in modo statisticamente significativo nei pazienti che avevano ricevuto una terapia educazionale e tale dato rimaneva significativo anche dopo correzione per fattori sociodemografici e per fattori patologia-correlati. Un piano di

dimissione strutturato oltre a ridurre i tassi di riammissione	
in ospedale aumenta la soddisfazione del paziente e	
l'aderenza al programma terapeutico (Shepperd S, Lanin	
NA, 2016).	
La relazione per il paziente e il medico curante deve	
contenere indicazioni chiare sulla terapia globale, le	
modifiche delle terapie, il piano suggerito per	
l'autocontrollo domiciliare della glicemia, il programma	
	I

appuntamenti presso il servizio di diabetologia (Shepperd S, 2013; Agency for Healhtcare Research and Quality,

nutrizionale e le necessità di follow-up, con gli eventuali

2014).

Effetti desiderabili

Quanto sono sostanziali gli effetti desiderabili attesi?

GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ Irrilevante	Non sono disponibili dati in letteratura riguardanti la	
○ Piccolo○ Moderata	mortalità, uno degli outcome definifi critici.	
• Grande	Ipoglicemie	
○ Varia ○ Non so	Non vi sono differenze sul rischio di eventi ipoglicemici	
o ron so	quando una modalità di dimissione ospedaliera comprendente un piano strutturato di dimissione veniva	
	confrontata con una modalità di dimissione senza un piano	
	strutturato di dimissione.	
	Re-ospedalizzazioni	
	Minori re-ospedalizzazioni quando veniva attuata una	
	modalità di dimissione ospedaliera comprendente un piano	
	strutturato di dimissione rispetto ad una modalità di dimissione senza un piano strutturato di dimissione.	
	•	

	Livelli glicemici post-dimissione	
	Una modalità di dimissione ospedaliera comprendente un	
	piano strutturato di dimissione si associa a livelli glicemici	
	medi post-dimissione significativamente più bassi rispetto	
	a quelli misurati nel caso di dimissione senza un piano	
	strutturato di dimissione.	
Effetti indesiderabili		
Quanto sostanziali sono gli effetti indesiderabili	attesi?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ Grande	Non vi sono differenze sul rischio di eventi ipoglicemici	
○ Moderata	quando una modalità di dimissione ospedaliera	
o Piccola	comprendente un piano strutturato di dimissione veniva	
• Irrilevante	confrontata con una modalità di dimissione senza un piano	
o Varia	strutturato di dimissione.	
○ Non so		
Qualità delle prove		
Qual è la qualità complessiva delle prove relativ	e agli effetti?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
o molto bassa	Complessivamente alta per gli outcomes critici considerati.	
○ Bassa		
o Moderata		
• Alta		
o Nessuno studio incluso		

Valori		
Esiste una importante incertezza o variabilità risp	petto al valore attribuito agli esiti principali?	
GIUDIZIO	EVIDENZA	CONSIDERAZIONI
Importante incertezza o variabilità	Nessuna evidenza di incertezza. Garantire una dimissione	
o Probabile importante incertezza o variabilità	ottimale, evitando il più possibile le re-opedalizzazioni e le	
o Probabilmente nessuna importante	oscillazioni glicemiche acute post-dimissione, è già	
incertezza o variabilità	indicato tra gli obiettivi principali del trattamento del	
• Nessuna incertezza o variabilità importante	diabete di tipo 2 dalle principali linee guida.	
Bilancio degli effetti		
Il bilancio tra effetti desiderabili e indesiderati fa	vorisce l'intervento o il confronto?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
Favorisce il confronto	Riduzione del rischio di re-ospedalizzazioni.	
Probabilmente favorisce il confronto	Riduzione dei fiscino di re-ospedanzzazioni.	
Non favorisce nè l'intervento nè il confronto	Riduzione dei livelli glicemici post-dimissione.	
Probabilmente favorisce l'intervento		
Favorisce l'intervento		
o Varia		
○ Non so		
Accettabilità		
Accettabilita		
L'intervento è accettabile per i principali stakeho	lder?	
GIUDIZIO	EVIDENAE	CONSIDERAZIONI
○ No	L'intervento è accettabile per i principali stakeholder.	
O Probabilmente no		
o Probabilmente si		
• Si		
○ Varia		
○ Non so		

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Fattibilità		
È fattibile l'implementazione dell'intervento?		
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ No	L'intervento è facilmente implementabile una volta definite	
o Probabilmente no	procedure ed attori coinvolti.	
o Probabilmente si		
• Si		
○ Varia		
○ Non so		

SOMMARIO DEI GIUDIZI

	GIUDIZI	О				
PROBLEMA	No	Probabilmente no	Probabilmente sì	Sì	Varia	Non so
EFFETTI DESIDERABILI	Irrilevante	Piccolo	Moderata	Grande	Varia	Non so
EFFETTI INDESIDERABILI	Grande	Moderata	Piccola	Irrilevante	Varia	Non so
QUALITÀ DELLE PROVE	molto bassa	Bassa	Moderata	Alta		Nessuno studio incluso
VALORI	Importante incertezza o variabilità	Probabile importante incertezza o variabilità	Probabilmente nessuna importante incertezza o variabilità	Nessuna incertezza o variabilità importante		

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

	GIUDIZI	0					
BILANCIO DEGLI EFFETTI	Favorisce il confronto	Probabilmente favorisce il confronto	Non favorisce nè l'intervento nè il confronto	Probabilmente favorisce l'intervento	Favorisce l'intervento	Varia	Non so
ACCETTABILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non so
FATTIBILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non so

TIPO DI RACCOMANDAZIONE

Raccomandazione forte	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione forte a
contro l'intervento	condizionata contro	condizionata di non	condizionata a favore	favore dell'intervento
	l'intervento	differenza fra l'intervento e	dell'intervento	
		il confronto		
0	0	0	0	•

CONCLUSIONI

Raccomandazione

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico si raccomanda di adottare un piano strutturato di dimissione rispetto ad una modalità di dimissione che non preveda un piano strutturato.

Giustificazione

Adottare un piano strutturato di dimissione offre vantaggi in termini di re-ospedalizzazioni e di stabilità glicemica.

L'analisi della letteratura farmacoeconomica ha evidenziato un chiaro vantaggio sui costi derivanti dai ricoveri successivi quando

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

veniva adottato un modello strutturato di dimissione.

Considerazioni relative al sottogruppo

Non sono stati esplorati sottogruppi.

Considerazioni per l'implementazione

Sanitari ed amministratori devono essere resi consapevoli dei vantaggi derivanti dall'utilizzo di modelli organizzativi che includano un piano strutturato di dimissione ospedaliera.

Monitoraggio e valutazione

Il monitoraggio e la valutazione dell'aderenza a questa raccomandazione della linea guida possono essere condotti valutando il numero di pazienti per cui è stato proposto un piano strutturato di dimissioni sul totale dei pazienti ricoverti affetti da diabete/iperglicemia. Tale monitoraggio può essere fatto mediante la consultazione di database ospedalieri.

Priorità della ricerca

Nessuna.

EVIDENZE A SUPPORTO

Per i metodi con i quali è stata effettuata la ricerca delle evidenze per redigere la presente raccomandazione si rimanda alla Appendice.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

GRADE table

Certainty a	ssessment							Carta	T
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	Impact	Certainty	Importance
Ipoglicemia	a ¹								
1	randomised trials	not serious	not serious	not serious	not serious	none	122 pazienti inclusi nello studio Gruppo Intervento (n°88) Gruppo Controllo (n°92) Ipoglicemia media giornaliera G.I (0.14 SD \pm 0.20) G.C. (0.10 SD \pm 0.18) p 0.20	⊕⊕⊕⊕ High	
Numero di	re-ospedalizzazi	ioni a 30 giorni dal	lla dimissione ⁷						
1	randomised trials	not serious	not serious	not serious	not serious	none	pazienti inclusi nello studio Gruppo Intervento (n°45) Gruppo Controllo (n°46) N° riospedalizzazioni a 30 giorni dalla dimissione G.I (22%) G.C. (48%)	⊕⊕⊕ High	
Numero di	ei-ospedalizzazi	oni a 90 giorni dal	la dimissione						
1	randomised trials	not serious	not serious	not serious	not serious	none	pazienti inclusi nello studio Gruppo Intervento (n°45) Gruppo Controllo (n°46) N° riospedalizzazioni a 90 giorni dalla dimissione G.I (46.7%) G.C. (50%)	⊕⊕⊕⊕ High	

Percentuale di re-ospedalizzazione dopo un mese dalla dimissione⁴

Ne of Study design Risk of bias Inconsistency Indirectness Imprecision Other considerations Other considerations Imprecision Other considerations	Turn out on on	Certainty		tainty assessment						
	Importance	Certainty	Impact	Other considerations	Imprecision	Indirectness	Inconsistency	Risk of bias		
p 0.17 High		ΦΦΦΦ	Percentuale di ri-ospedalizzazioni ad un mese dalla dimissione G.I (25%) G.C. (15%)	none	not serious	not serious	not serious	not serious		1

1	randomised	not serious	not serious	not serious	not serious	none	101 pazienti inclusi nello studio Gruppo Intervento (n°51) Gruppo Controllo (n°50)	$\oplus \oplus \oplus \oplus$	
	trials						Glicemia media a quattro settimane G.I (142 SD± 93) G.C. (259 SD± 124) p 0.01		
								High	

EVIDENZE ECONOMICHE

La review ha evidenziato la presenza di una analisi pertinente rispetto al quesito. Baldwin e colleghi (2018) hanno analizzato in modo prospettico le ri-ospedalizzazioni entro 30 giorni dalla dimissione di unacoorte di 75 soggetti dimessi e gestiti da un team di assistenza interprofessionale composto da un infermiere, un farmacista ospedaliero, un case manager e un operatore dei servizi sociali che si occupa di gestire accessi post-dimissione per i soggetti dimessi con l'obiettivo di fornire una formazione aggiuntiva ai pazienti in relazione alla recente ospedalizzazione. L'analisi non è specifica per i soli soggetti affetti da diabete e ha evidenziato un tasso di ri-ospedalizzazione a 30 giorni pari a 2,7%, inferiore rispetto a quanto osservato nei soggetti che non hanno usufruito del servizio negli anni precedenti e assicurati con Medicare e assicurazioni private, rispettivamente pari a 17,3% e 8,6%. In termini economici il minor numero di ri-ospedalizzazioni è quantificato in minori costi pari a – 689.200 \$, a fronte di un costo operativo del team pari a 354.000 \$, con minori costi annui pari a 335.200 \$.

Autore / anno	Nazione / valuta / anno di riferimento	Interventi	Popolazione	Outcome	Conclusioni autori
Baldwin SM	Stati Uniti / \$ /	Team di assistenza	Soggetti dimessi (non	Costo del servizio	I minori costi totali annui
et al., 2018	2015	interprofessionale	specificatamente soggetti	con team	sono stimati in – 335.200
		per visite e	diabetici).	interdisciplinare e	\$.
		formazione post		costi legati alla	
		dimissione.		riduzione delle ri-	
				ospedalizzazioni.	

Bibliografia

Magny-Normilus, Cherlie, Nolido, Nyryan V., Borges, Jorge C., Brady, Maureen, Labonville, Stephanie, Williams, Deborah, Soukup, Jane, Lipsitz, Stuart, Hudson, Margo, Schnipper, Jeffrey L.. Effects of an Intensive Discharge Intervention on Medication Adherence, Glycemic Control, and Readmission Rates in Patients With Type 2 Diabetes. Journal of Patient Safety; 3/2021.

.Magee, Michelle F., Nassar, Carine M., Mete, Mihriye, White, Keyoana, Youssef, Gretchen A., Dubin, Jeffrey S.. The synergy to enable glycemic control following emergency department discharge program for adults with type 2 diabetes: step-diabetes. Endocrine

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Practice: Official Journal of the American College of Endocrinology and the American Association of Clinical Endocrinologists; 2015-11.

Lyu, Qi-Yuan, Huang, Jie-Wei, Li, Yao-Xia, Chen, Qing-Ling, Yu, Xiao-Xue, Wang, Jia-le, Yang, Qiao-Hong. Effects of a nurse led web-based transitional care program on the glycemic control and quality of life post hospital discharge in patients with type 2 diabetes: A randomized controlled trial. International Journal of Nursing Studies; 2021-07.

Garg, Rajesh, Hurwitz, Shelley, Rein, Raquel, Schuman, Brooke, Underwood, Patricia, Bhandari, Shreya. Effect of follow-up by a hospital diabetes care team on diabetes control at one year after discharge from the hospital. Diabetes Research and Clinical Practice; 2017-11.

Pietrantonio, Filomena, Vinci, Antonio, Rosiello, Francesco, Alessi, Elena, Pascucci, Matteo, Rainone, Marianna, Delli Castelli, Michela, Ciamei, Angela, Montagnese, Fabrizio, D'Amico, Roberto, Valerio, Antonella, Manfellotto, Dario. Green Line Hospital-Territory Study: A Single-Blind Randomized Clinical Trial for Evaluation of Technological Challenges of Continuous Wireless Monitoring in Internal Medicine, Preliminary Results. International Journal of Environmental Research and Public Health; 2021-09-30.

Rubin, Daniel J., Watts, Samantha, Deak, Andrew, Vaz, Cherie Lisa, Tanner, Samuel, Recco, Dominic, Tivon, Madeline, Dillard, Felicia R., Brzana, Emily, Joyce, Katherine E., Karunakaran, Abhijana, Iwamaye, Amy, Miller, Eli, Mathai, Christine, Kondamuri, Neil, Albury, Bonnie S., Allen, Shaneisha, Naylor, Mary D., Golden, Sherita, Wu, Jingwei. 151-LB: A Pilot Randomized Controlled Trial to Reduce Hospital Readmission Risk of Patients with Diabetes: 90-Day Outcomes. Diabetes; 2020-06-01.

Daniel J. Rubin, Preethi Gogineni, Andrew Deak, Cherie Vaz, Samantha Watts, Dominic Recco, Felicia Dillard, Jingwei Wu, Abhijana Karunakaran, Neil Kondamuri, Huaqing Zhao, Mary D. Naylor, Sherita H. Golden and Shaneisha Allen. The Diabetes Transition of Hospital Care (DiaTOHC) Pilot Study: A Randomized Controlled Trial of an Intervention Designed to Reduce Readmission Risk of Adults with Diabetes. Journal of clinical medicine; 2022.

Baldwin SM, Zook S, Sanford J. Implementing Posthospital Interprofessional Care Team Visits to Improve Care Transitions and Decrease Hospital Readmission Rates. Prof Case Manag. 2018 Sep/Oct;23(5):264-271. doi: 10.1097/NCM.0000000000000284. PMID: 30059466.

Quesito 11

Qual è il significato prognostico dell'iperglicemia all'ammissione?

Outcomes	
Critici:	mortalità
	durata della degenza
	re-ospedalizzazioni
	ipoglicemia
	iperglicemia

Popolazione	Persone con diabete/iperglicemia
Esposizione	Iperglicemia all'ammissione
Confronto	Normoglicemia all'ammissione
Outcome critici	Mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazioni, ipoglicemia, iperglicemia
Setting	Ospedale, area non critica

Problema							
Il problema rappresenta una priorità?							
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI					
∘ No	L'iperglicemia al momento del ricovero (admission						
O Probabilmente no	hyperglycemia), sia da stress che in soggetti con diabete						
o Probabilmente sì	noto, è considerata da tempo un fattore prognostico						
• Sì	negativo sui diversi aspetti connessi alla degenza (durata,						
○ Varia	esiti, complicanze) nelle strutture emergenziali (unità						
○ Non so	coronariche, terapie intensive, ecc) (Diab Vasc Dis Res.						
	2019 Nov; 16 (6):582-584. Doi:						
	10.1177/1479164119871540; Diabetes Metab. 2020						
	Sep;46(4):265-271. doi: 10.1016/j.diabet.2020.05.008;) e						
	questo impatto negativo è apparso ancora più evidente						
	durante la pandemia da COVID-19 (Diabetes Metab						
	Syndr. 2020 Nov-Dec;14(6):1641-1644. doi:						
	10.1016/j.dsx.2020.08.034). Scarse sono invece le						
	evidenze relative ai rapporti tra iperglicemia al momento						
	del ricovero nei reparti di degenza non critica ed esiti di						
	tali ricoveri, nè vi sono indicazioni sull'eventuale ruolo						
	dell'entità dell'iperglicemia o su differenze negli esiti tra						
	iperglicemia da stress e iperglicemia in persone con						
	diabete, sempre in questo contesto assistenziale						
Effetti desiderabili							
Quanto sono sostanziali gli effetti desiderabili att	tesi?						
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI					
○ Irrilevante	Mortalità	I valori di iperglicemia considerati					
o Piccolo		sono stati rilevati in maniera random					
○ Moderata	Studio di Castellanos, 2010	sia fasting che post-prandiali					
• Grande	La mortalità è stata registrata nel campione di pazienti di						
○ Varia	età ≤64 anni:						

○ Non so	Gruppo 1 glicemia normale ≤100 mg/dl: n°56 % 3.6(2)	
	Gruppo 2 glicemia media 101- 125 mg/dl: n°51 %2(1) OR	
	0.54 [95% CI 0.48- 0.62] p 0.61	
	on the second could be	
	Gruppo 3 iperglicemia severa >126 mg/dl: $n^{\circ}44$ %6.8 (3)	
	OR 1.98 [95% CI 0.32- 12.37] p 0.46.	
	La mortalità è stata registrata nel campione di pazienti >	
	65 anni:	
	Course 1 disagnis namuals <100 mg/dl, p860 0/10 2/7).	
	Gruppo 1 glicemia normale ≤100 mg/dl: n°69 %10.3 (7);	
	Gruppo 2 glicemia media 101- 125 mg/dl: n°68 %12(8)	
	OR 1,17 [95% CI 0.40- 3.40] p 0.78;	
	Gruppo 3 iperglicemia severa >126 mg/dl: n°99 %12 (12)	
	OR 1.22 [95% CI 0.45- 3.27] p 0.69	
	Curding to Louisian	
	Studio di Javier	
	Pazienti arruolati 81. Gruppo A n°20: 2(10%), Gruppo B	
	n°61: 3(4.9%) p value= 0.59	
	Studio di Evans, 2012	
	Numero percentuale di morti a 28 giorni	
	Gruppo 1 Glicemia < 6.5 mmol/l n°455: 22 (4.8%)	
	Gruppo 2 glicemia tra 6.5mmol/l- 7mmol/l n°116: 7	
	(6.0%)	
	Gruppo 3 glicemia tra 7.1mmol/l-9mmol/l n°155: 9(5.8%)	
	Gruppo 4 glicemia tra 9.1mmol/l - 11mmol/l n°64: 11	
	(17.2%)	
	Commo 5 alicamia tra 11 1 mm -1/1 00 1/1 070 10	
	Gruppo 5 glicemia tra 11.1mmol/l- 20mmol/l n°70: 12 (17.1%)	
	(11.170)	

Gruppo 6 glicemia >20mmol/l n°33: 2 (6.1%) Livelli di glicemia elevati (HR=2.08, 95% CI: 1.38-3.49; P<0.01) ed età (HR=2.76, 95% CI: 1.65-3.77; P<0.01) sono indipendentemente associati ad un più alto rischio di mortalità secondo analisi multivariata eliminando confondenti: Studio di Di Luzio, 2022 568 pazienti mortalità a tre mesi: 58(10.2%) Studio di Zhang, 2021 Gruppo A n° 19: 5.3%, Gruppo B n° 18: 22.2%, Gruppo C n°40: 27.5%. p=0.14 Studio Corrao, 2021 Pazienti arruolati nello studio n° 4714 La mortalità intraospedaliera è stata registrata nel campione di pazienti over 65: Gruppo 1 (n°361 glicemia ≥250 mg/dl): 9.2% Gruppo 2 (n° 4353 glicemia <250 mg/dl): 5.1% p 0.0010. Durata della degenza Studio di Corrao, 2021 Pazienti arruolati nello studio nº 4714 Durata della degenza media in giorni: Gruppo 1 (glicemia ≥250 mg/dl): 11.1 (CI 95% 10.4-12.3) Gruppo 2 (glicemia <250 mg/dl): 11.8 (CI 95% 11.4-12.3) p 0.7463

Studio di Evans, 2012	
Degenza mediana in giorni	
Gruppo 1 Glicemia < 6.5 mmol/l n°455: 8.8 (4)	
Gruppo 2 glicemia tra 6.5mmol/l- 7mmol/l n°116: 11.3 (7)	
Gruppo 3 glicemia tra 7.1mmol/l-9mmol/l n°155: 10.2 (5)	
Gruppo 4 glicemia tra 9.1mmol/l - 11mmol/l n°64: 10.6 (5)	
Gruppo 5 glicemia tra 11.1mmol/l- 20mmol/l n°70: 12 (5.5)	
Gruppo 6 glicemia >20mmol/l n°33: 9.1 (5)	
Studio di Javier	
Durata della degenza (mediana Q1, Q3) 81 pazienti.	
Gruppo A n 20: 44.5(IQR 27.5- 58.5)	
Gruppo B n 61: 28 (IQR 13-40)	
p 0.005	
Re-ospedalizzazioni	
Numero di re-ospedalizzazioni a 28 giorni:	
Gruppo 1 Glicemia < 6.5 mmol/l n°455: 29 (6.4%)	
Gruppo 2 glicemia tra 6.5mmol/l- 7mmol/l n°116: 7 (6.0%)	
Gruppo 3 glicemia tra 7.1mmol/l-9mmol/l n°155: 15(9.7%)	
Gruppo 4 glicemia tra 9.1mmol/l - 11mmol/l n°64: 8 (12.5%)	

	Gruppo 5 glicemia tra 11.1mmol/l- 20mmol/l n°70: 7	
	(10.0%)	
	Gruppo 6 glicemia >20mmol/l n°33: 5 (15%)	
	Ipoglicemie	
	Gruppo1 non affetti da diabete n206: 4 (1.9%)	
	Grappor non arieta da diacete 1200. T(1:270)	
	Gruppo2 storia di diabete n154: 16 (10.4%)	
	Gruppo 3 diabete di recente diagnosi n18: 1(5.6%)	
	p=0.002	
Effetti indesiderabili		
Quanto sostanziali sono gli effetti indesiderabili	attesi?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
o Crondo	Non consinctionabili offatti indecidenabili decimenti delle	
o Grande	Non sono ipotizzabili effetti indesiderabili derivanti dalla	
○ Moderata	valutazione della eventuale ipoglicemia all'ammissione	
o Piccola	ospedaliera.	
Irrilevante		
o Varia		
○ Non so		

Qualità delle prove								
Qual è la qualità complessiva delle prove relative agli effetti?								
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI						
• molto bassa	Complessivamente molto bassa per gli outcomes							
○ Bassa	considerati.							
Moderata								
○ Alta								
Nessuno studio incluso								
Valori								
Esiste una importante incertezza o variabilità ris	netto al valore attribuito agli esiti principali?							
Esiste una importante incertezza o variaonita ris	petro di varone didibunto dell'essiti principali.							
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI						
Importante incertezza o variabilità	Nessuna incertezza o variabilità.							
 Probabile importante incertezza o variabilità 								
Probabilmente nessuna importante								
incertezza o variabilità								
Nessuna incertezza o variabilità importante								
T								
D'L								
Bilancio degli effetti								
Il bilancio tra effetti desiderabili e indesiderati fa	avorisce l'intervento o il confronto?							
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI						
Favorisce il confronto	La valutazione dell'eventuale presenza di iperglicemia							
O Probabilmente favorisce il confronto	all'ammissione permette di identificare i casi							
O Non favorisce nè l'intervento nè il confronto	potenzialmente gravati da esiti di salute peggiori.							
Probabilmente favorisce l'intervento								
• Favorisce l'intervento								
○ Varia								
○ Non so								

Accettabilità		
L'intervento è accettabile per i principali stakeho	older?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ No	L'intervento è accettabile per i principali stakeholder.	
o Probabilmente no		
o Probabilmente si		
• Si		
○ Varia		
o Non so		
Fattibilità		
È fattibile l'implementazione dell'intervento?		
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
○ No	L'intervento è facilmente implementabile una volta definite	
o Probabilmente no	procedure ed attori coinvolti.	
o Probabilmente si		
• Si		
o Varia		
○ Non so		

SOMMARIO DEI GIUDIZI

	GIUDIZIO									
PROBLEMA	No	Probabilmente no	Probabilmente sì	Sì		Varia	Non so			
EFFETTI DESIDERABILI	Irrilevante	Piccolo	Moderata	Grande		Varia	Non so			
EFFETTI INDESIDERABILI	Grande	Moderata	Piccola	Irrilevante		Varia	Non so			
QUALITÀ DELLE PROVE	molto bassa	Bassa	Moderata	Alta			Nessuno studio incluso			
VALORI	Importante incertezza o variabilità	Probabile importante incertezza o variabilità	Probabilmente nessuna importante incertezza o variabilità	Nessuna incertezza o variabilità importante						
BILANCIO DEGLI EFFETTI	Favorisce il confronto	Probabilmente favorisce il confronto	Non favorisce nè l'intervento nè il confronto	Probabilmente favorisce l'intervento	Favorisce l'intervento	Varia	Non so			
ACCETTABILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non so			
FATTIBILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non so			

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

TIPO DI RACCOMANDAZIONE

Raccomandazione forte	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione forte a
contro l'intervento	condizionata contro	condizionata di non	condizionata a favore	favore dell'intervento
	l'intervento	differenza fra l'intervento e	dell'intervento	
		il confronto		
0	0	0	•	0

CONCLUSIONI

Raccomandazione

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico si suggerisce di valutare attentamente l'eventuale presenza di iperglicemia all'ammissione per ridurre i rischi derivanti dalla sua presenza.

Giustificazione

Aumentato rischio di mortalità, ipoglicemie, re-ospedalizzazione e più lunga durata di degenza nel caso di presenza di iperglicemia all'ammissione.

L'analisi economica evidenzia come i livelli di glicemia all'ospedalizzazione siano correlati ad una maggiore durata della degenza e a maggiori costi.

Considerazioni relative al sottogruppo

Non sono stati esplorati sottogruppi.

Considerazioni per l'implementazione

I sanitari e gli amministratori devono essere resi consapevoli delle conseguenze legate alla presenza di iperglicemia all'ammissione.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Monitoraggio e valutazione

Il monitoraggio e la valutazione dell'aderenza a questa raccomandazione della linea guida possono essere condotti valutando il numero di pazienti per cui è stata richiesta una valutazione specialistica o per cui è stata intensificata la terapia in conseguenza dell'iperglicemia all'ammissione. Tale monitoraggio può essere fatto mediante la consultazione di database ospedalieri.

Priorità della ricerca

Nessuna

EVIDENZE A SUPPORTO

Per i metodi con i quali è stata effettuata la ricerca delle evidenze per redigere la presente raccomandazione si rimanda alla Appendice

GRADE table

Certainty a	Certainty assessment									
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	Impact	Certainty	Importance	
Mortalità p	Mortalità per tutte le cause (%) ¹									
1	observational studies	not serious	not serious	not serious	not serious	none	La mortalità è stata registrata nel campione di pazienti di età ≤64 anni: Gruppo 1 glicemia normale ≤100 mg/dl: n°56 % 3.6(2); Gruppo 2 glicemia media 101- 125 mg/dl: n°51 %2(1) OR 0.54 [95% CI 0.48- 0.62] p 0.61; Gruppo 3 iperglicemia severa >126 mg/dl: n°44 %6.8 (3) OR 1.98 [95% CI 0.32- 12.37] p 0.46; La mortalità è stata registrata nel campione di pazienti over 65 anni: Gruppo 1 glicemia normale ≤100 mg/dl: n°69 %10.3 (7); Gruppo 2 glicemia media 101- 125 mg/dl: n°68 %12(8) OR 1,17 [95% CI 0.40- 3.40] p 0.78; Gruppo 3 iperglicemia severa >126 mg/dl: n°99 %12 (12) OR 1.22 [95% CI 0.45- 3.27] p 0.69	⊕⊕○○ Low	CRITICAL	
Mortalità i	Mortalità intraospedaliera (%) ⁴									
1	observational studies	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Pazienti arruolati nello studio n° 4714 La mortalità intraospedaliera è stata registrata nel campione di pazienti over 65: Gruppo 1 (n°361 glicemia ≥250 mg/dl): 9.2%; Gruppo 2 (n° 4353 glicemia <250 mg/dl): 5.1% p 0.0010.	⊕⊕○○ Low	CRITICAL	

Durata della degenza media (giorni)⁴

Certainty a	ssessment								
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	Impact	Certainty	Importance
1	observational studies	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Pazienti arruolati nello studio n° 4714 Durata della degenza media in giorni:Gruppo 1 (glicemia ≥250 mg/dl): 11.1 (CI 95% 10.4-12.3); Gruppo 2 (glicemia <250 mg/dl): 11.8 (CI 95% 11.4-12.3) p 0.7463	⊕⊕○○ Low	CRITICAL
Durata dell	a degenza medi	a (giorni) ⁷			I				
1	observational studies	serious ^a	serious ^a	serious ^a	serious ^a	none	Durata della degenza media Coorte 1: Non rilevata Coorte 2: 9 giorni Coorte 3: 5 giorni	⊕○○○ Very low	CRITICAL
Durata dell	a degenza medi	a ²							
1	observational studies	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Degenza mediana in giorni Gruppo 1 Glicemia < 6.5 mmol/l n°455: 8.8 (4) Gruppo 2 glicemia tra 6.5mmol/l-7mmol/l n°116: 11.3 (7) Gruppo 3 glicemia tra 7.1mmol/l-9mmol/l n°155: 10.2 (5) Gruppo 4 glicemia tra 9.1mmol/l - 11mmol/l n°64: 10.6 (5) Gruppo 5 glicemia tra 11.1mmol/l- 20mmol/l n°70: 12 (5.5) Gruppo 6 glicemia >20mmol/l n°33: 9.1 (5)	⊕⊕○○ Low	CRITICAL

Certainty a	Certainty assessment										
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	Impact	Certainty	Importance		
Mortalità a	Mortalità a 28 giorni ²										
1 Ri-ospedali	observational studies zzazioni a 28 gio	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Numero percentuale di morti a 28 giorni Gruppo 1 Glicemia < 6.5 mmol/l n°455: 22 (4.8%) Gruppo 2 glicemia tra 6.5mmol/l- 7mmol/l n°116: 7 (6.0%) Gruppo 3 glicemia tra 7.1mmol/l-9mmol/l n°155: 9(5.8%) Gruppo 4 glicemia tra 9.1mmol/l - 11mmol/l n°64: 11 (17.2%) Gruppo 5 glicemia tra 11.1mmol/l- 20mmol/l n°70: 12 (17.1%) Gruppo 6 glicemia >20mmol/l n°33: 2 (6.1%)	⊕⊕○○ Low	CRITICAL		
1	observational	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Numero di riospedalizzazioni a 28 giorni	0 00	CRITICAL		
	studies						Gruppo 1 Glicemia < 6.5 mmol/l n°455: 29 (6.4%) Gruppo 2 glicemia tra 6.5mmol/l-7mmol/l n°116: 7 (6.0%) Gruppo 3 glicemia tra 7.1mmol/l-9mmol/l n°155: 15(9.7%) Gruppo 4 glicemia tra 9.1mmol/l - 11mmol/l n°64: 8 (12.5%) Gruppo 5 glicemia tra 11.1mmol/l-20mmol/l n°70: 7 (10.0%) Gruppo 6 glicemia >20mmol/l n°33: 5 (15%)	Low			

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Certainty assessment									
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	Impact	Certainty	Importance
Mortalità intra-ospedaliera ⁶									
1	observational studies	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Gruppo 1 non diabetici n°206: 30 (14.6%) Gruppo 2 storia di diabete n154: 13 (8.4%) Gruppo 3 diabete di recente diagnosi n18: 1(5.6%) p=0.143	⊕⊕○○ Low	CRITICAL
Ipoglicemie ⁶									
1	observational studies	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Gruppo1 non diabetici n206: 4 (1.9%) Gruppo2 storia di diabete n154: 16 (10.4%) Gruppo 3 diabete di recente diagnosi n18: 1(5.6%) p=0.002	⊕⊕○○ Low	CRITICAL
Mortalità a tre mesi ⁵									
1	observational studies	serious ^a	serious ^a	serious ^a	serious ^a	all plausible residual confounding would reduce the demonstrated effect dose response gradient	568 pazienti mortalità a tre mesi: 58(10.2%)	⊕○○○ Very low	CRITICAL

Mortalità⁹

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Certainty assessment								•	
№ of studies		Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	Impact	Certainty	Importance
1	observational studies	not serious	not serious	not serious	not serious	none	0.59	⊕⊕○○ Low	CRITICAL
Durata dell	a degenza ⁹								

1	observational	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Durata della degenza (mediana Q1, Q3) 81 pazienti. Gruppo A n 20:44.5(IQR 27.5-	$\Theta\Theta\bigcirc\bigcirc$	CRITICAL
	studies						58.5) Gruppo B n 61: 28 (IQR 13-40) P value 0.005		
								Low	

Mortalità³

Certainty assessment									
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	Impact	Certainty	Importance
1 Mortalità ⁸	observational studies	not serious	not serious	not serious	not serious		Mortalità a 28 giorni in pazienti diabetici con polmonite acquisita in comunità 11.2%. Soggetti arruolati n°1656. Soggetti con livelli di glucosio più alti avevano un più basso tasso di sopravvivenza rispetto a quelli con livelli di glucosio nel sangue più bassi. (HR=2.36, 95% CI: 1.46–3.82; P<0.01). Livelli di glicemia elevati (HR=2.08, 95% CI: 1.38–3.49; P<0.01) ed età (HR=2.76, 95% CI: 1.65–3.77; P<0.01) sono indipendentemente associati ad un più alto rischio di mortalità secondo analisi multivariata eliminando confondenti:	-	CRITICAL
Mortanta									
1	observational	not serious	not serious	not serious	not serious		Mortalità (%)	-	CRITICAL

Gruppo A n° 19: 5.3%, Gruppo B n° 18: 22.2%, Gruppo C n°40: 27.5%. p=0.14

studies

EVIDENZE ECONOMICHE

La review condotta ha permesso di selezionare 5 full-text pertinenti con il quesito. In particolare, ilivelli di glicemia all'ospedalizzazione sarebbero correlati ad una maggiore durata della degenza e a maggiori costi. I risultati vengono schematizzati nella tabella seguente.

	Nazione /				
Autore / anno	valuta / anno di riferimento	Interventi	Popolazione	Outcome	Conclusioni autori
GullifordMC	Trinidad e	N/A	Soggetti diabetici	Durata e costo	I soggetti con glicemia ≥ 16,7 mmol l¹hanno
et al., 1995	Tobago / £ /		ospedalizzati.	della degenza.	avuto una degenza media di 8 giornate (mediana
	1994 (non				5 – range interquartile 3-10) e un costo pari a 231
	dichiarato)				£; mentre i soggetti con glicemia ≤ 2,2 mmol l'
					¹ hanno avuto una degenza media di 7 giornate
					(mediana 4 – range interquartile 2-9) e un costo
					pari a 56 £
Williams LS	StatiUniti /	N/A	Soggetti	Durata e costo	I soggetti con iperglicemia presentano una
et al., 2002	\$ / non		ospedalizzati con	della degenza.	maggiore durata della degenza (7 giorni Vs. 6
	dichiarato		ictus ischemico		giorni, p = 0,015) e costi di ospedalizzazione
			(non solo		maggiori (6.611 \$ Vs. 5.262 \$, p < 0,001).
			diabetici).		
Estrada CA	StatiUniti /	N/A	Soggetti	Durata e costo	Ogni incremento di 50 mg/dL di glucosio nel
et al., 2003	\$ / 1999		ospedalizzati	della degenza.	sangue è correlato ad un incremento della durata
					della degenza post intervento di 0,76 giorni
					(intervallo di confidenza 95% 0,36 – 1,17 giorni;
					p < 0,001); e ad un costo dell'ospedalizzazione
					incrementale pari a 1.769 \$ (intervallo di
					confidenza 95% 928 \$ - 2.610 \$; p < 0,001).
Yendamuri	Stati Uniti /	N/A	Soggetti	Durata della	Degenza media:
S et al., 2003	N/A / N/A		ospedalizzati con	degenza e	- soggetti con glucosio < 135 mg/dL: 4,21 giorni;
			iperglicemia	giorni in	- soggetti con glucosio ≥ 135 mg/dL: 10,99
			perioperativa	terapia	giorni;

			sottoposti a	intensiva.	- soggetti con glucosio < 200 mg/dL: 5,4 giorni;
			bypass		- soggetti con glucosio ≥ 200 mg/dL: 14,88
			coronarico (non		giorni.
			solo diabetici).		
					Giornate medie in terapia intensiva:
					- soggetti con glucosio < 135 mg/dL: 0,96 giorni;
					- soggetti con glucosio ≥ 135 mg/dL: 4,42 giorni;
					- soggetti con glucosio < 200 mg/dL: 1,55 giorni;
					- soggetti con glucosio ≥ 200 mg/dL: 6,76 giorni.
Menzin J et	Stati Uniti /	N/A	Soggetti	Costo della	Costo medio dell'ospedalizzazione:
al., 2010	\$ / 2007		ospedalizzati con	degenza.	- soggetti con A1c media < 7%: 2.792 \$;
			diabete mellito di		- soggetti con A1c ≥ 7% e < 8%: 3.278 \$;
			Tipo 1 e 2.		- soggetti con A1c ≥ 8% e < 9%: 4.029 \$;
					- soggetti con A1c≥9% e < 10%: 4.963 \$;
					- soggetti con A1c ≥ 10%: 6.759 \$.

Bibliografia

Castellanos MR, Szerszen A, Saifan C,Zigelboym I,Khoueiry G,Abi Rafeh N,Wetz RV,Kleiner M,Aoun N,Weiserbs KF,Maniatis T,Rothman J.. Fasting hyperglycemia upon hospital admission is associated with higher pneumonia complication rates among the elderly.. Int Arch Med; 2010.

Evans NR, Dhatariya KK. Assessing the relationship between admission glucose levels, subsequent length of hospital stay, readmission and mortality. Clin Med (Lond); 2012.

Shen Y, Xu X, Meng S,Qin M,Li H,Chu D,Zheng C.. Association of Admission Blood Glucose Level with All-Cause Mortality According to Age in Patients with Community Acquired Pneumonia. Int J Gen Med; 2011.

Corrao S, Nobili A, Natoli G,Mannucci PM,Perticone F,Pietrangelo A,Argano C, Investigators., REPOSI. Hyperglycemia at admission, comorbidities, and in-hospital mortality in elderly patients hospitalized in internal medicine wards: data from the RePoSI Registry.. Acta Diabetol.; 2021.

Yao T, Zhan Y, Shen J,Xu L,Peng B,Cui Q,Liu Z.. Association between fasting blood glucose and outcomes and mortality in acute ischaemic stroke patients with diabetes mellitus: a retrospective observational study in Wuhan, China.. BMJ Open; 2020.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Di Luzio R, Dusi R, Barbanti FA, Calogero P, Marchesini G, Bianchi G.. Prognostic Value of Stress Hyperglycemia in Patients Admitted to Medical/Geriatric Departments for Acute Medical Illness.. Diabetes Ther; 2022.

Islam EA, Limsuwat C, Nantsupawat T,Berdine GG,Nugent KM.. The association between glucose levels and hospital outcomes in patients with acute exacerbations of chronic obstructive pulmonary disease.. Ann Thorac Med.; 2015.

Zhang Y, Zhang Y, Xu Y, Huang Y.. The associations between fasting blood glucose levels and mortality of SFTS in patients. BMC Infect Dis; 2021.

Estrada CA, Young JA, Nifong LW, Chitwood WR Jr. Outcomes and perioperative hyperglycemia in patients with or without diabetes mellitus undergoing coronary artery bypass grafting. Ann Thorac Surg. 2003 May;75(5):1392-9. doi: 10.1016/s0003-4975(02)04997-4. PMID: 12735552.

Gulliford MC, Ariyanayagam-Baksh SM, Bickram L, Picou D, Mahabir D. Counting the cost of diabetic hospital admissions from a multi-ethnic population in Trinidad. Diabet Med. 1995 Dec;12(12):1077-85. doi: 10.1111/j.1464-5491.1995. tb00424.x. PMID: 8750217.

Menzin J, Korn JR, Cohen J, Lobo F, Zhang B, Friedman M, Neumann PJ. Relationship between glycemic control and diabetes-related hospital costs in patients with type 1 or type 2 diabetes mellitus. J Manag Care Pharm. 2010 May;16(4):264-75. doi: 10.18553/jmcp.2010.16.4.264. PMID: 20433217.

Williams LS, Rotich J, Qi R, Fineberg N, Espay A, Bruno A, Fineberg SE, Tierney WR. Effects of admission hyperglycemia on mortality and costs in acute ischemic stroke. Neurology. 2002 Jul 9;59(1):67-71. doi: 10.1212/wnl.59.1.67. PMID: 12105309.

Yendamuri S, Fulda GJ, Tinkoff GH. Admissionhyperglycemiaas a prognosticindicator in trauma. J Trauma. 2003 Jul;55(1):33-8. doi: 10.1097/01.TA.0000074434.39928.72. PMID: 12855878.

Quesito 12

In soggetti con diabete ospedalizzati in setting non critico quali sono gli esiti della ipoglicemia?

\sim						
()	П	t(വ	m	n	2.9

Critici: mortalità

durata della degenza

re-ospedalizzazioni

ipoglicemia

iperglicemia

Popolazione	Persone con diabete/iperglicemia
Esposizione	Ipoglicemia
Confronto	Non ipoglicemia
Outcome critici	Mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazioni, ipoglicemia, iperglicemia
Setting	Ospedale, area non critica

Problema						
Il problema rappresenta una priorità?						
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI				
○ No	In ambito ospedaliero si definisce ipoglicemia il riscontro					
o Probabilmente no	di un valore inferiore a 70 mg/dl. La prevalenza è incerta,					
o Probabilmente sì	sia per una non unanime definizione e diagnosi sia per la					
• Sì	eterogenecità dei pazienti studiati. In studi controllati					
o Varia	randomizzati in pazienti medici e chirurgici diabetici					

o Non so

trattati con insulina sottocute la prevalenza varia tra il 3% e il 30%. L'impiego della terapia insulinica è elettivo per il trattamento della iperglicemia in ospedale e il timore della ipoglicemia iatrogena è considerata il principale ostacolo raggiungimento degli obiettivi glicemici; target glicemici più bassi comportano rischi di ipoglicemia maggiori. L'ipoglicemia sembra comportare un maggior rischio di complicanze, di mortalità a breve e lungo termine, e un aumento della durata della degenza. Come indice di peggior prognosi, non è stato possibile, per l'oggettiva difficoltà ad impostare studi randomizzati e controllati, accertare se via un rapporto di causa effetto, oppure se l'ipoglicemia vada considerata un marcatore di gravità di malattia. Nel NICE-SUGAR study di 6.026 pazienti il 45% sviluppò una moderata ipoglicemia, e il 3.7% una severa ipoglicemia e la mortalità attribuita all'ipoglicemia si correlava alla severità e alla durata, distinzione trattamento intensivo convenzionale. I fattori di rischio possono essere distinti in iatrogeni (obiettivi glicemici troppo aggressivi, inadeguata organizzazione ospedaliera, terapia insulinica al bisogno, rapida sospensione della terapia steroidea o della nutrizione parenterale o enterale) e organici (età avanzata, anamnesi positiva per ipoglicemia inavvertita, sepsi, insufficienza renale o epatica, malnutrizione, declino cognitivo). Protocolli specifici e condivisi per 11 trattamento dell'iperglicemia consentono di evitare gli episodi ipoglicemici. Inoltre potrebbe essere possibile identificare precocemente i pazienti più a rischio e su questi intensificare l'attenzione e il monitoraggio glicemico. (Sono due gli studi randomizzati e controllati. Uno Canadese condotto in un setting medico non critico ha dimostrato che uno score basato, su età, anamnesi per accesso in PS nei sei mesi precedenti, utilizzo di terapia insulinica, uso di ipoglicemizzanti orali non a rischio di ipoglicemia, severa insufficienza renale cronica, aveva un

	discreto valore predittivo di ipoglicemia con una sensibilità	
	del 86% e una specificità del 32%. L'altro condotto in	
	pazienti sottoposti a trapianto di fegato si evidenziava che	
	il periodo notturno era quello a maggior rischio di	
	ipoglicemia e si correlava sia ad un fabbisogno maggiore	
	di insulina sia ad errori nell'applicazione del protocollo	
	abitualmente utilizzato per il trattamento del diabete.	
Effetti desiderabili		
Quanto sono sostanziali gli effetti desiderabili at	tesi?	
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI
- ·		
○ Irrilevante	Mortalità	
o Piccolo	Studio di Turchin, 2009	
○ Moderata		
• Grande	4.368 ricoveri registrati di n°2.582 pazienti inclusi nello	
○ Varia	studio. Mortalità durante la degenza in pazienti con almeno	
○ Non so	un episodio ipoglicemico 2.96%. In pazienti che non hanno	
	avuto episodi ipoglicemici 0.82% (p=0.0013). Mortalità a	
	un anno dalla dimissione in pazienti con almeno un	
	episodio ipoglicemico 27.8%. In pazienti che non hanno	
	avuto episodi ipoglicemici 14.1% (p <0.0001).	
	Studio di Nirantharakumar, 2012	
	Mortalità Gruppo 1 (soggetti senza episodi ipoglicemici,	
	glicemia >3.9 mmol/l n° 5726): n°298 (5.2%), Mortalità	
	Gruppo 2 (soggetti con ipoglicemia da lieve a moderata,	
	glicemia da 2.3-3.9 mmol/l n°500): 49 (9.8%), Mortalità	
	Gruppo 3 (soggetti con ipoglicemia severa ≤ 2.2 mmol/l):	
	22 (14.9%)	
	Studio di Brodovicz, 2013	
	Mortalità in soggetti con più di tre eventi ipoglicemici	
	Adjusted OR (95% CI)Gruppo1 n° 4286 qualsiasi	
	regioned of (55% Ci/Oruppor ii 4200 quaisiasi	

ipoglicemia (glicemia \leq 70 mg/dL): 2.23 (1.99, 2.50)Gruppo2 n° 825 severa ipoglicemia (glicemia \leq 50 mg/dL): 2.10 (1.63, 2.70)Gruppo 3 n° 2892 Ipoglicemia non severa (glicemia> 50 a \leq 70 mg/dL): 2.24 (1.96, 2.56)

Durata della degenza

Studio di Turchin, 2009

4.368 ricoveri registrati di n°2.582 pazienti inclusi nello studio. Durata della degenza: i pazienti che hanno avuto almeno un episodio ipoglicemico hanno avuto una durata della degenza di almeno 2.8 giorni in più rispetto a chi non ha avuto eventi ipoglicemici (p<0.0001)

Studio di Nirantharakumar, 2012

Degenza mediana Gruppo 1 (soggetti senza episodi ipoglicemici, glicemia >3.9 mmol/l n° 5726): 5.9 (IQR 2.1–12.9), Degenza mediana Gruppo 2 (soggetti con ipoglicemia da lieve a moderata, glicemia da 2.3-3.9 mmol/l n°500): 11.0 (IQR 4.7–21.1) , Degenza mediana Gruppo 3 (soggetti con ipoglicemia severa \leq 2.2 mmol/l): 17.0 (IQR 8.0–37.2)

Studio di Brodovicz, 2013

Durata della degenza mediana per ipoglicemia (glicemia \leq 70 mg/dl)In soggetti con eventi ipoglicemici 8.2 giorni [IQR 4.9-13.9] in soggetti senza eventi ipoglicemici 5.2 giorni [IQR 3.1-8.3] p < 0.0001.

Durata della degenza mediana per ipoglicemia severa $(glicemia \leq 50 \ mg/dl)$

In soggetti ospedalizzati con almeno un evento ipoglicemico severo 9.0 giorni [IQR 5.2 - 14.8] Degenza

	mediana in soggetti ospedalizzati con evento non severo						
	7.9 giorni [IQR 4.8 - 13.2] p< 0.0001.						
Effetti indesiderabili							
Quanto sostanziali sono gli effetti indesiderabili	attesi?						
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI					
○ Grande	Non sono ipotizzabili effetti indesiderabili derivanti dalla						
○ Moderata	valutazione della eventuale ipoglicemia durate la degenza						
○ Piccola	ospedaliera.						
• Irrilevante							
○ Varia							
○ Non so							
Qualità delle prove							
Qual è la qualità complessiva delle prove relativ	e agli effetti?						
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI					
o molto bassa	Complessivamente bassa per gli outcomes considerati.						
• Bassa							
○ Moderata							
○ Alta							
Nessuno studio incluso							
Valori							
Esiste una importante incertezza o variabilità ris	petto al valore attribuito agli esiti principali?						
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI					
Importante incertezza o variabilità	Nessuna incertezza.						
o Probabile importante incertezza o variabilità							
O Probabilmente nessuna importante							

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

incertezza o variabilità							
Nessuna incertezza o variabilità importante							
Bilancio degli effetti							
Il bilancio tra effetti desiderabili e indesiderati favorisce l'intervento o il confronto?							
GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI					
o Favorisce il confronto	La valutazione dell'eventuale presenza di ipoglicemia						
Probabilmente favorisce il confronto	durante la degenza permette di identificare i casi						
Non favorisce nè l'intervento nè il confronto	potenzialmente gravati da esiti di salute peggiori tra cui la						
Probabilmente favorisce l'intervento	mortalità ed una più lunga durata di degenza.						
Favorisce l'intervento							
○ Varia							
○ Non so							
Accettabilità							
Accettabilità							
Accettabilità L'intervento è accettabile per i principali stakeho	older?						
	older?	CONSIDERAZIONI					
L'intervento è accettabile per i principali stakeho		CONSIDERAZIONI					
L'intervento è accettabile per i principali stakeho		CONSIDERAZIONI					
L'intervento è accettabile per i principali stakeho	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI					
L'intervento è accettabile per i principali stakeho GIUDIZIO No	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI					
L'intervento è accettabile per i principali stakeho GIUDIZIO No Probabilmente no	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI					
L'intervento è accettabile per i principali stakeho GIUDIZIO No Probabilmente no Probabilmente si	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI					
L'intervento è accettabile per i principali stakeho GIUDIZIO No Probabilmente no Probabilmente si Si	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI					
L'intervento è accettabile per i principali stakeho GIUDIZIO No Probabilmente no Probabilmente si Si Varia	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI					
L'intervento è accettabile per i principali stakeho GIUDIZIO O No O Probabilmente no O Probabilmente si O Si O Varia O Non so	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI					
L'intervento è accettabile per i principali stakeho GIUDIZIO No Probabilmente no Probabilmente si Si Varia	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI					
L'intervento è accettabile per i principali stakeho GIUDIZIO O No O Probabilmente no O Probabilmente si O Si O Varia O Non so	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI					
L'intervento è accettabile per i principali stakeho GIUDIZIO	EVIDENZE	CONSIDERAZIONI					

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

o Probabilmente no	procedure ed attori coinvolti.	
o Probabilmente si		
• Si		
○ Varia		
○ Non so		

SOMMARIO DEI GIUDIZI

	GIUDIZI	O					
PROBLEMA	No	Probabilmente no	Probabilmente sì	Sì		Varia	Non so
EFFETTI DESIDERABILI	Irrilevante	Piccolo	Moderata	Grande		Varia	Non so
EFFETTI INDESIDERABILI	Grande	Moderata	Piccola	Irrilevante		Varia	Non so
QUALITÀ DELLE PROVE	molto bassa	Bassa	Moderata	Alta			Nessuno studio incluso
VALORI	Importante incertezza o variabilità	Probabile importante incertezza o variabilità	Probabilmente nessuna importante incertezza o variabilità	Nessuna incertezza o variabilità importante			
BILANCIO DEGLI EFFETTI	Favorisce il confronto	Probabilmente favorisce il confronto	Non favorisce nè l'intervento nè il confronto	Probabilmente favorisce l'intervento	Favorisce l'intervento	Varia	Non so
ACCETTABILITÀ	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non so
FATTIBILITÀ	No	Probabilmente	Probabilmente si	Si		Varia	Non so

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

GIUDIZ	ZIO			
	no			

TIPO DI RACCOMANDAZIONE

Raccomandazione forte	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione	Raccomandazione forte a
contro l'intervento	condizionata contro	condizionata di non	condizionata a favore	favore dell'intervento
	l'intervento	differenza fra l'intervento e	dell'intervento	
		il confronto		
0	0	0	•	0

CONCLUSIONI

Raccomandazione

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico si suggerisce di valutare attentamente l'eventuale presenza di ipoglicemia durante il ricovero per ridurre i rischi che ne derivano.

Giustificazione

Aumentato rischio di mortalità e maggiore durata di degenza nel caso di presenza di ipoglicemia durante la degenza, che assume pertanto un ruolo prognostico importante e giustifica un trattamento adeguato.

L'analisi economica evidenzia come soggetti affetti da diabete mellito ospedalizzati con ipoglicemia, mostrano una durata della degenza e un costo per il Servizio Sanitario maggiore rispetto a soggetti con diabete mellito ospedalizzati senza complicanze.

Considerazioni relative al sottogruppo

Non sono stati esplorati sottogruppi.

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Considerazioni per l'implementazione

I sanitari e gli amministratori devono essere resi consapevoli delle conseguenze legate alla presenza di ipoglicemia durante la degenza.

Monitoraggio e valutazione

Il monitoraggio e la valutazione dell'aderenza a questa raccomandazione della linea guida possono essere condotti valutando il numero di pazienti per cui è stata richiesta una valutazione specialistica o per cui è stata adattata la terapia in conseguenza dell'ipoglicemia. Tale monitoraggio può essere fatto mediante la consultazione di database ospedalieri.

Priorità della ricerca

Nessuna

EVIDENZE A SUPPORTO

Per i metodi con i quali è stata effettuata la ricerca delle evidenze per redigere la presente raccomandazione si rimanda alla Appendice.

GRADE table

Certainty a	ssessment								
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	Impact	Certainty	Importance
Mortalità p	er Ipoglicemia ²								
1 ² Durata dell	observational studies	not serious	not serious	not serious	not serious	none	4.368 ricoveri registrati di n°2.582 pazienti inclusi nello studio. Mortalità durante la degenza in pazienti con almeno un episodio ipoglicemico 2.96%. In pazienti che non hanno avuto episodi ipoglicemici 0.82% (p=0.0013). Mortalità a un anno dalla dimissione in pazienti con almeno un episodio ipoglicemico 27.8%. In pazienti che non hanno avuto episodi ipoglicemici 14.1% (p <0.0001).	$\Phi\Phi\bigcirc\bigcirc$	CRITICAL
1	observational studies	not serious	not serious	not serious	not serious	none	4.368 ricoveri registrati di n°2.582 pazienti inclusi nello studio. Durata della degenza: i pazienti che hanno avuto almeno un episodio ipoglicemico hanno avuto una durata della degenza di almeno 2.8 giorni in più rispetto a chi non ha avuto eventi ipoglicemici (p< 0.0001)	⊕⊕○○ Low	CRITICAL

Mortalità³

Certainty a	ssessment						Impact	Certainty	Importance
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	Impact	certainty	Importance
1	observational studies	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Mortalità Gruppo 1 (soggetti senza episodi ipoglicemici, glicemia >3.9 mmol/l n° 5726): n°298 (5.2%), Mortalità Gruppo 2 (soggetti con ipoglicemia da lieve a moderata, glicemia da 2.3-3.9 mmol/l n°500): 49 (9.8%), Mortalità Gruppo 3 (soggetti con ipoglicemia severa ≤ 2.2 mmol/l): 22 (14.9%)	⊕⊕○○ Low	CRITICAL
Durata dell	la degenza ³		I						
1	observational studies	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Degenza mediana Gruppo 1 (soggetti senza episodi ipoglicemici, glicemia >3.9 mmol/l n° 5726): 5.9 (IQR 2.1–12.9), Degenza mediana Gruppo 2 (soggetti con ipoglicemia da lieve a moderata, glicemia da 2.3-3.9 mmol/l n°500): 11.0 (IQR 4.7–21.1) , Degenza mediana Gruppo 3 (soggetti con ipoglicemia severa \leq 2.2 mmol/l): 17.0 (IQR 8.0–37.2)	⊕⊕○○ Low	CRITICAL
Mortalità ⁴	l					1			
1	observational studies	not serious	not serious	not serious	not serious	none	Mortalità in soggetti con più di tre eventi ipoglicemici Adjusted OR (95% CI)Gruppo1 n° 4286 qualsiasi ipoglicemia (glicemia ≤ 70 mg/dL): 2.23 (1.99, 2.50)Gruppo2 n° 825 severa ipoglicemia (glicemia ≤ 50 mg/dL): 2.10 (1.63, 2.70)Gruppo 3 n° 2892 Ipoglicemia non severa (glicemia> 50 a ≤ 70 mg/dL): 2.24 (1.96, 2.56)	⊕⊕○○ Low	CRITICAL

La gestione del paziente adulto con diabete o con iperglicemia ricoverato in setting clinico non critico

Certainty a	assessment								
№ of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	Impact	Certainty	Importance
Durata dell	a degenza ⁴								
1	observational studies	not serious	not serious	not serious	not serious		Durata della degenza mediana per ipoglicemia (glicemia \leq 70 mg/dl) In soggetti con eventi ipoglicemici 8.2 giorni [IQR 4.9-13.9] in soggetti senza eventi ipoglicemici 5.2 giorni [IQR 3.1-8.3] p $<$ 0.0001.		CRITICAL
							Durata della degenza mediana per ipoglicemia severa (glicemia ≤ 50 mg/dl) In soggetti ospedalizzati con almeno un evento ipoglicemico severo 9.0 giorni [IQR 5.2 - 14.8] Degenza mediana in soggetti ospedalizzati con evento non severo 7.9 giorni [IQR 4.8 - 13.2] p< 0.0001.		

EVIDENZE ECONOMICHE

La review condotta ha permesso di selezionare 8 full-text pertinenti con il quesito. Soggetti affetti da Diabete Mellito ospedalizzati con ipoglicemia mostrano una durata della degenza e un costo per il Servizio Sanitario maggiore rispetto a soggetti con diabete mellito ospedalizzati senza ipoglicemie. I risultati vengono schematizzati nella tabella seguente.

	Nazione /				
Autore / anno	valuta / anno	Interventi	Popolazione	Outcome	Conclusioniautori
	di riferimento				
Curkendall SM et	Stati Uniti / \$ /	N/A	Soggetti diabetici	Durata della	Durata della degenza
al., 2009	2006		ospedalizzati con	degenza e costi	incrementale: 3.0 giornate.
			ipoglicemia.	della degenza.	
					Costo incrementale della
					degenza: +38.9%.
Menzin J et al.,	Stati Uniti / \$ /	N/A	Soggetti	Costo della	Costo medio
2010	2007		ospedalizzati con	degenza.	dell'ospedalizzazione:
			Diabete Mellito di		- soggetti con A1c media < 7%:
			Tipo 1 e 2.		2.792 \$;
					- soggetti con A1c \geq 7% e <
					8%: 3.278 \$;
					- soggetti con A1c \geq 8% e <
					9%: 4.029 \$;
					- soggetti con A1c \geq 9% e <
					10%: 4.963 \$;
					- soggetti con A1c ≥ 10%:
					6.759 \$.
Nirantharakumar K	Regno Unito /	N/A	Soggetti diabetici	Durata della	Durata della degenza mediana
et al., 2012	N/A / N/A		ospedalizzati	degenza.	(giorni):
			(ipoglicemia al		- glucosio > 3,9 mmoN = 5,9
			ricovero o durante		(RIQ 2,1–12,9),
			la degenza).		- glucosio 2,3–3,9 mmol∕l =
					11,0 (RIQ 4,7–21,1);

					- glucosio ≤ 2,2 mmo <i>V</i> I = 17,0
					(RIQ 8–37,2).
					(KIQ 6–37,2).
					La durata della degenza
					aggiustata è incrementa di 1,51
					volte (IC 95% 1,35-1,68) nel
					gruppo con glucosio di 2,3–3,9
					mmol/le, di 2,33 volte
					(CI 95% 1,91–2,84) nel gruppo
					con glucosio ≤ 2,2 mmoИ.
Candrilli SD et al.,	Stati Uniti / \$ /	N/A	Soggetti diabetici	Costo del	Costo medio per
2015	2009, 2010,		ospedalizzati	ricovero	ospedalizzazione:
	2011				- soggetti con ipoglicemia
					6.714 \$
					- soggetti con malattia
					coronarica 25.139 \$
					- malattia cardiovascolare
					15.122 \$
					- complicanze 13.692 \$
					- insufficienza renale 10.338 \$
Borzì V et al., 2016	Italia / N/A /	N/A	Soggetti diabetici	Durata della	Una durata della degenza
	N/A		ospedalizzati	degenza	maggiore statisticamente
					significativa è osservata nei
					soggetti che sviluppano
					ipoglicemia durante il ricovero
					(12,7 giornate ± 10,9
					Vs. 9,6 giornate ± 6,5 - p <
					0,01).
Chevalier P et al.,	Belgio / / €	N/A	Soggetti diabetici	Costo della	I soggetti con ipoglicemia,
2016			ospedalizzati	degenza e durata	rispetto ai soggetti
				della degenza	ospedalizzati non per
					ipoglicemia, hanno un costo

pari a 10.258 (± 324), rispetto a 7.173 €. La durata media dell'ospedalizzazione nei soggetti con ipoglicemia è pari a 16,2 giorni (± 0,4), rispetto a 10,1 giorni. Duan X et al., 2020 Cina / Yuan / N/A Soggetti diabetici Costo della I soggetti con ipoglicemia ospedalizzati degenza e durata della degenza e durata severa presentano un costo della degenza e dia 11.412 yuan, maggiore del costo medio di ospedalizzazione per chetosi (11.023 yuan) e acidosi lattica 7.544 yuan), e minore del costo medio delle ospedalizzazioni						medio dell'ospedalizzazione
La durata media dell'ospedalizzazione nei soggetti con ipoglicemia è pari a 16,2 giorni (± 0,4), rispetto a 10,1 giorni. Duan X et al., 2020 Cina / Yuan / N/A Soggetti diabetici costo della I soggetti con ipoglicemia severa presentano un costo della degenza e durata della degenza medio per ospedalizzazione di 11.412 yuan, maggiore del costo medio di ospedalizzazione per chetosi (11.023 yuan) e acidosi lattica 7.544 yuan), e minore del costo						pari a 10.258 (± 324), rispetto a
Duan X et al., 2020 Cina / Yuan / N/A Soggetti diabetici ospedalizzati degenza e durata della degenza e durata della degenza edurata severa presentano un costo medio per ospedalizzazione di 11.412 yuan, maggiore del costo medio di ospedalizzazione per chetosi (11.023 yuan) e acidosi lattica 7.544 yuan), e minore del costo						7.173 €.
Duan X et al., 2020 Cina / Yuan / N/A Soggetti diabetici ospedalizzati degenza e durata della degenza e durata della degenza e durata severa presentano un costo medio di ospedalizzazione per chetosi (11.023 yuan) e acidosi lattica 7.544 yuan), e minore del costo						La durata media
Duan X et al., 2020 Cina / Yuan / N/A Soggetti diabetici ospedalizzati degenza e durata della degenza e durata della degenza e durata della degenza e durata severa presentano un costo medio per ospedalizzazione di 11.412 yuan, maggiore del costo medio di ospedalizzazione per chetosi (11.023 yuan) e acidosi lattica 7.544 yuan), e minore del costo						dell'ospedalizzazione nei
Duan X et al., 2020 Cina / Yuan / N/A Soggetti diabetici Costo della I soggetti con ipoglicemia severa presentano un costo della degenza e durata della degenza medio per ospedalizzazione di 11.412 yuan, maggiore del costo medio di ospedalizzazione per chetosi (11.023 yuan) e acidosi lattica 7.544 yuan), e minore del costo						soggetti con ipoglicemia è pari
Duan X et al., 2020 Cina / Yuan / 2015 Soggetti diabetici ospedalizzati Costo della I soggetti con ipoglicemia severa presentano un costo della degenza e durata della degenza medio per ospedalizzazione di 11.412 yuan, maggiore del costo medio di ospedalizzazione per chetosi (11.023 yuan) e acidosi lattica 7.544 yuan), e minore del costo						a 16,2 giorni (± 0,4), rispetto a
ospedalizzati degenza e durata severa presentano un costo della degenza medio per ospedalizzazione di 11.412 yuan, maggiore del costo medio di ospedalizzazione per chetosi (11.023 yuan) e acidosi lattica 7.544 yuan), e minore del costo						10,1 giorni.
della degenza medio per ospedalizzazione di 11.412 yuan, maggiore del costo medio di ospedalizzazione per chetosi (11.023 yuan) e acidosi lattica 7.544 yuan), e minore del costo	Duan X et al., 2020	Cina / Yuan /	N/A	Soggetti diabetici	Costo della	I soggetti con ipoglicemia
11.412 yuan, maggiore del costo medio di ospedalizzazione per chetosi (11.023 yuan) e acidosi lattica 7.544 yuan), e minore del costo		2015		ospedalizzati	degenza e durata	severa presentano un costo
costo medio di ospedalizzazione per chetosi (11.023 yuan) e acidosi lattica 7.544 yuan), e minore del costo					della degenza	medio per ospedalizzazione di
ospedalizzazione per chetosi (11.023 yuan) e acidosi lattica 7.544 yuan), e minore del costo						11.412 yuan, maggiore del
(11.023 yuan) e acidosi lattica 7.544 yuan), e minore del costo						costo medio di
7.544 yuan), e minore del costo						ospedalizzazione per chetosi
						(11.023 yuan) e acidosi lattica
medio delle ospedalizzazioni						7.544 yuan), e minore del costo
						medio delle ospedalizzazioni
per coma diabetico						per coma diabetico
iperosmolare non ketosico						iperosmolare non ketosico
(17.714 yuan).						(17.714 yuan).
La durata della degenza nei						La durata della degenza nei
soggetti con ipoglicemia severa						soggetti con ipoglicemia severa
è pari a 9,5 giorni, minore						è pari a 9,5 giorni, minore
rispetto ai soggetti con acidosi						rispetto ai soggetti con acidosi
lattica (9,8 giorni), chetosi						lattica (9,8 giorni), chetosi
(12,8 giorni) e per coma						(12,8 giorni) e per coma
diabetico iperosmolare non						diabetico iperosmolare non
ketosico (13,4 giorni).						ketosico (13,4 giorni).
Lan K et al., 2020 Cina / US\$ / N/A Soggetti diabetici Costo della Il costo medio totale della	Lan K et al., 2020	Cina / US\$ /	N/A	Soggetti diabetici	Costo della	Il costo medio totale della
2016, 2017, ospedalizzati degenza, durata degenza nei pazienti con		2016, 2017,		ospedalizzati	degenza, durata	degenza nei pazienti con
della degenza. ipoglicemia è pari a 3,021 US\$		2018			della degenza.	ipoglicemia è pari a 3,021 US\$
in modo statisticamente						in modo statisticamente

		significativo	maggiore	del
		costo	m	edio
		dell'ospedalizz	azione	dei
		soggetti senza i	poglicemia,	pari
		a 1,643 US\$.		
		In termini d	i durata d	della
		degenza, i	soggetti	con
		ipoglicemia	mostrano	una
		durata media d	i 11,88 giori	ni (±
		7,90), mentre	i soggetti s	enza
		ipoglicemia ha	anno avuto	una
		durata media d	li 8,65 giorr	ni (±
		4,87).		

Bibliografia

1Shah, Baiju R., Walji, Sakina, Kiss, Alexander, James, Jacqueline E., Lowe, Julia M., Derivation and Validation of a Risk-Prediction Tool for Hypoglycemia in Hospitalized Adults With Diabetes: The Hypoglycemia During Hospitalization (HyDHo) Score. Canadian Journal of Diabetes; 2019-06.

Turchin A, Matheny ME, Shubina M,Scanlon JV,Greenwood B,Pendergrass ML. Hypoglycemia and clinical outcomes in patients with diabetes hospitalized in the general ward. Diabetes Care; 2009.

K. Nirantharakumar, T. Marshall, A. Kennedy, P. Narendran, K. Hemming, J. J. Coleman. Hypoglycaemia is associated with increased length of stay and mortality in people with diabetes who are hospitalized. Diabet Med; 2012.

Brodovicz KG, Mehta V, Zhang Q, Zhao C, Davies MJ, Chen J, Radican L, Engel SS.. Association between hypoglycemia and inpatient mortality and length of hospital stay in hospitalized, insulin-treated patients. Curr Med Res Opin.; 2013

Borzì V, Frasson S, Gussoni G, Di Lillo M, Gerloni R, Augello G, Gulli G, Ceriello A, Solerte B, Bonizzoni E, Fontanella A; Research Department of FADOI. Risk factors for hypoglycemia in patients with type 2 diabetes, hospitalized in internal medicine wards: Findings from the FADOI-DIAMOND study. Diabetes Res Clin Pract. 2016 May; 115:24-30. doi: 10.1016/j.diabres.2016.01.020. Epub 2016 Mar 7. PMID: 27242119.

Candrilli SD, Meyers JL, Boye K, Bae JP. Health care resource utilization and costs during episodes of care for type 2 diabetes mellitus-related comorbidities. J Diabetes Complications. 2015 May-Jun;29(4):529-33. doi: 10.1016/j.jdiacomp.2014.12.009. Epub 2014 Dec 24. PMID: 25660136.

Chevalier P, Vandebrouck T, De Keyzer D, Mertens A, Lamotte M. Cost and co-morbidities associated with hypoglycemic inpatients in Belgium. J Med Econ. 2016;19(1):44-52. doi: 10.3111/13696998.2015.1086775. Epub 2015 Oct 1. PMID: 26428944.

Curkendall SM, Natoli JL, Alexander CM, Nathanson BH, Haidar T, Dubois RW. Economic and clinical impact of inpatient diabetic hypoglycemia. EndocrPract. 2009 May-Jun;15(4):302-12. doi: 10.4158/EP08343.OR. PMID: 19502209.

Duan X, Li Y, Liu Q, Liu L, Li C. Epidemiological characteristics, medical costs and healthcare resource utilization of diabetes-related complications among Chinese patients with type 2 diabetes mellitus. Expert Rev Pharmacoecon Outcomes Res. 2020 Oct;20(5):513-521. doi: 10.1080/14737167.2019.1661777. Epub 2019 Sep 3. PMID: 31456456.

Lan K, Wang J, Nicholas S, Tang Q, Chang A, Xu J. Is hypoglycemia expensive in China? Medicine (Baltimore). 2021 Feb 5;100(5):e24067. doi: 10.1097/MD.0000000000024067. PMID: 33592860; PMCID: PMC7870220.

Menzin J, Korn JR, Cohen J, Lobo F, Zhang B, Friedman M, Neumann PJ. Relationship between glycemic control and diabetes-related hospital costs in patients with type 1 or type 2 diabetes mellitus. J Manag Care Pharm. 2010 May;16(4):264-75. doi: 10.18553/jmcp.2010.16.4.264. PMID: 20433217.

Nirantharakumar K, Marshall T, Kennedy A, Narendran P, Hemming K, Coleman JJ. Hypoglycaemia is associated with increased length of stay and mortality in people with diabetes who are hospitalized. Diabet Med. 2012 Dec;29(12):e445-8. doi: 10.1111/dme.12002. PMID: 22937877.

Randomized study of basal insulin therapy in the inpatient management of patients with type 2 diabetes (Rubbit 2 Trial).

Unpierrez D et al. Diabetes Care 2007, 30: 2182 – 2186

Randomized study of basal insulin therapy in the inpatient management of patients with type 2 diabetes undergoing general surgery (Rubbit Surgery). Unpierrez D et al. Diabetes Care 2011, 34: 256-261

Hypoglycemia and clinical outcomes in patients with diabetes hospitalized in general ward. Alexander Turchin et al. Diabetes Care 2009, 32: 1153 – 1157

NICE-SUGAR Study Investigators; Hypoglycemia and risk of death in critically ill patients. New Engl J Med 2013, 367: 1108 – 18

Derivation and validation of risk-prediction tool for hypoglycemia in hospitalized adults with diabetes: the hypoglycemia during hospitalization (HyDHo) Score. Can J Diabetes 2019, 43: 278 – 282

Inpatient hypoglycemic events in comparative effectiveness trial for glycemic control in a high-risk population. Endocrine Practice 2016, 9 sept, 1041 - 1047

Appendice

Questa appendice contiene informazioni relative alle revisioni sistematiche della letteratura e metaanalisi non pubblicate altrove. Per revisioni e meta-analisi pubblicate, si rimanda alle relativepubblicazioni, citate in ciascun capitolo. Sono inoltre contenuti i metodi della strategia di ricerca delle evidenze economiche.

STRATEGIA DI RICERCA DELLA LETTERATURA RELATIVA A STUDI ECONOMICI

Quesito 1

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in un setting non critico è preferibile il controllo

intensivo o il controllo standard non intensivo della glicemia?

Stringa di ricerca:

Search:(diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalized OR hospitalization OR

hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus") AND intensive glucose control AND

(costs OR economics)

((("diabete"[All Fields] OR "diabetes mellitus"[MeSH Terms] OR ("diabetes"[All Fields] AND

"mellitus"[All Fields]) OR "diabetes mellitus"[All Fields] OR "diabetes"[All Fields] OR

"diabetes insipidus"[MeSH Terms] OR ("diabetes"[All Fields] AND "insipidus"[All Fields]) OR

"diabetes insipidus"[All Fields] OR "diabetic"[All Fields] OR "diabetics"[All Fields] OR

"diabetes"[All Fields] OR ("hyperglycaemia"[All Fields] OR "hyperglycemia"[MeSH Terms] OR

"hyperglycemia" [All Fields] OR "hyperglycaemias" [All Fields] OR "hyperglycemias" [All Fields]

OR "hyperglycemia s"[All Fields])) AND ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation"[All

Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR

"hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR

"hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR

"hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR

"hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields] OR ("hospital s" [All Fields] OR

"hospitalisation"[All Fields] OR "hospitalization"[MeSH Terms] OR "hospitalization"[All Fields]

OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR

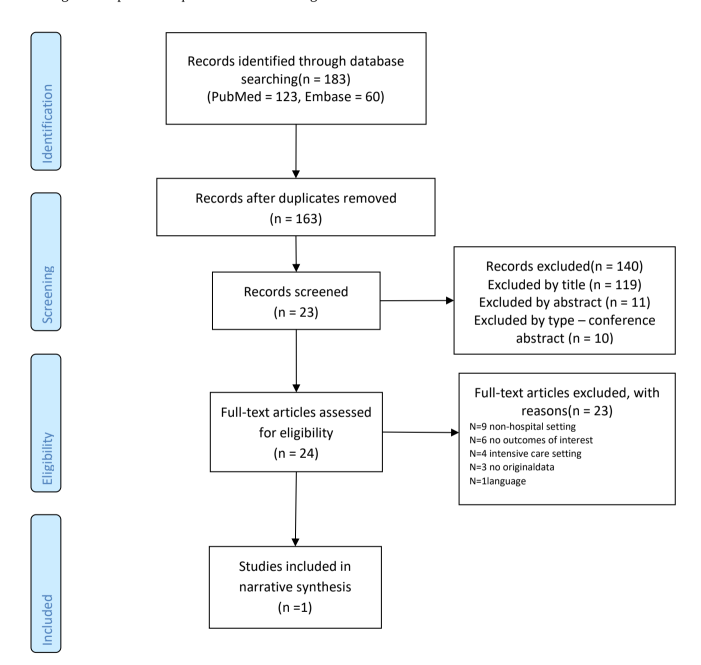
"hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR

204

"hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("hospital s" [All Fields] OR "hospitalisation"[All Fields] OR "hospitalization"[MeSH Terms] OR "hospitalization"[All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("hospital s" [All Fields] OR "hospitalisation"[All Fields] OR "hospitalization"[MeSH Terms] OR "hospitalization"[All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised" [All Fields] OR "hospitalizations" [All Fields] OR "hospitalized" [All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("inpatient s" [All Fields] OR "inpatients" [MeSH Terms] OR "inpatients" [All Fields] OR "inpatient" [All Fields]))) NOT "diabetes insipidus"[All Fields]) AND (("intensive"[All Fields] OR "intensives"[All Fields]) AND ("glucose" [MeSH Terms] OR "glucose" [All Fields] OR "glucoses" [All Fields] OR "glucose s"[All Fields]) AND ("controling"[All Fields] OR "controllability"[All Fields] "controllable" [All Fields] OR "controllably" [All Fields] OR "controller" [All Fields] OR "controller s"[All Fields] OR "controllers"[All Fields] OR "controlling"[All Fields] OR "controls"[All Fields] OR "prevention and control"[MeSH Subheading] OR ("prevention"[All Fields] AND "control"[All Fields]) OR "prevention and control"[All Fields] OR "control"[All Fields] OR "control groups" [MeSH Terms] OR ("control" [All Fields] AND "groups" [All Fields]) OR "control groups" [All Fields])) AND ("costed" [All Fields] OR "costing" [All Fields] OR "costings" [All Fields] OR "costs and cost analysis" [MeSH Terms] OR ("costs" [All Fields] AND "cost"[All Fields] AND "analysis"[All Fields]) OR "costs and cost analysis"[All Fields] OR "costs"[All Fields] OR ("economical"[All Fields] OR "economics"[MeSH Terms] OR "economics"[All Fields] OR "economic"[All Fields] OR "economically"[All Fields] OR

"economics" [MeSH Subheading] OR "economization" [All Fields] OR "economize" [All Fields] OR "economized" [All Fields] OR "economizes" [All Fields] OR "economizing" [All Fields]))

Di seguito si riporta la sequenza di selezione degli studi.



Ouesito 2

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico è preferibile il monitoraggio in continuo/intermittente del glucosio sottocute o il monitoraggio tradizionale della glicemia capillare?

Stringa di ricerca:

(diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalised OR hospitalization OR hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus") AND ((continuous OR flash) AND glucose AND monitoring) OR (CGM OR FGM) AND (costs OR economics) ((((("diabete"[All Fields] OR "diabetes mellitus"[MeSH Terms] OR ("diabetes"[All Fields] AND "mellitus"[All Fields]) OR "diabetes mellitus"[All Fields] OR "diabetes"[All Fields] OR "diabetes insipidus" [MeSH Terms] OR ("diabetes" [All Fields] AND "insipidus" [All Fields]) OR "diabetes insipidus"[All Fields] OR "diabetic"[All Fields] OR "diabetics"[All Fields] OR "diabets"[All Fields] OR ("hyperglycaemia"[All Fields] OR "hyperglycemia"[MeSH Terms] OR "hyperglycemia" [All Fields] OR "hyperglycaemias" [All Fields] OR "hyperglycemias" [All Fields] OR "hyperglycemia s"[All Fields])) AND ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation"[All Fields] OR "hospitalization"[MeSH Terms] OR "hospitalization"[All OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields] OR ("hospital s" [All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR

"hospitals"[All Fields] OR "hospital"[All Fields]) OR ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("hospital s" [All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("inpatient s" [All Fields] OR "inpatients" [MeSH Terms] OR "inpatients" [All Fields] OR "inpatient" [All Fields]))) NOT "diabetes insipidus"[All Fields]) AND (("continual"[All Fields] OR "continually"[All Fields] OR "continuance" [All Fields] OR "continuation" [All Fields] OR "continuations" [All Fields] OR "continue" [All Fields] OR "continued" [All Fields] OR "continuer"[All Fields] "continuers" [All Fields] OR "continues" [All Fields] OR "continuing" [All Fields] "continuities"[All Fields] OR "continuity"[All Fields] OR "continuous"[All Fields] OR "continuously"[All Fields] OR ("flash"[All Fields] OR "flash s"[All Fields] OR "flashed"[All Fields] OR "flashes"[All Fields] OR "flashing"[All Fields] OR "flashings"[All Fields])) AND ("glucose" [MeSH Terms] OR "glucose" [All Fields] OR "glucoses" [All Fields] OR "glucose s"[All Fields]) AND ("monitor s"[All Fields] OR "monitorable"[All Fields] OR "monitored"[All Fields OR "monitoring" [All Fields OR "monitoring s" [All Fields OR "monitoring, physiologic"[MeSH Terms] OR ("monitoring"[All Fields] AND "physiologic"[All Fields]) OR "physiologic monitoring" [All Fields] OR "monitor" [All Fields] OR "monitorings" [All Fields] OR "monitorization"[All Fields] OR "monitorize"[All Fields] OR "monitorized"[All Fields] OR "monitors"[All Fields]))) OR ("CGM"[All Fields] OR "FGM"[All Fields])) AND ("costed"[All Fields] OR "costing" [All Fields] OR "costings" [All Fields] OR "costs and cost analysis" [MeSH Terms] OR ("costs" [All Fields] AND "cost" [All Fields] AND "analysis" [All Fields]) OR "costs and cost analysis" [All Fields] OR "costs" [All Fields] OR ("economical" [All Fields]] OR "economics" [MeSH Terms] OR "economics" [All Fields]] OR "economics" [All Fields]] OR "economically" [All Fields]] OR "economics" [MeSH Subheading]] OR "economization" [All Fields]] OR "economize" [All Fields]] OR "economizes" [All Fields]] OR "economizes" [All Fields]]

Translations

diabetes: "diabete" [All Fields] OR "diabetes mellitus" [MeSH Terms] OR ("diabetes" [All Fields] AND "mellitus" [All Fields]) OR "diabetes mellitus" [All Fields] OR "diabetes" [All Fields] OR "diabetes insipidus" [MeSH Terms] OR ("diabetes" [All Fields] AND "insipidus" [All Fields]) OR "diabetes insipidus" [All Fields] OR "diabetic" [All Fields] OR "diabetics" [All Fields] OR "diabetics" [All Fields]

hyperglycemia: "hyperglycaemia" [All Fields] OR "hyperglycemia" [MeSH Terms] OR "hyperglycemia" [All Fields] OR "hyperglycemias" [All Fields] OR "hyperglycemia's" [All Fields] OR "hyperglycemia's" [All Fields]

hospitalized: "hospital's"[All Fields] OR "hospitalisation"[All Fields] OR "hospitalization"[MeSH Terms] OR "hospitalization"[All Fields] OR "hospitalising"[All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[All Fields] OR "hospitals"[All Fields] OR "hospitals"[All Fields] OR "hospitals"[All Fields]

hospitalised: "hospital's"[All Fields] OR "hospitalisation"[All Fields] OR "hospitalization"[MeSH Terms] OR "hospitalization"[All Fields] OR "hospitalising"[All Fields] OR "hospitalisations"[All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospita

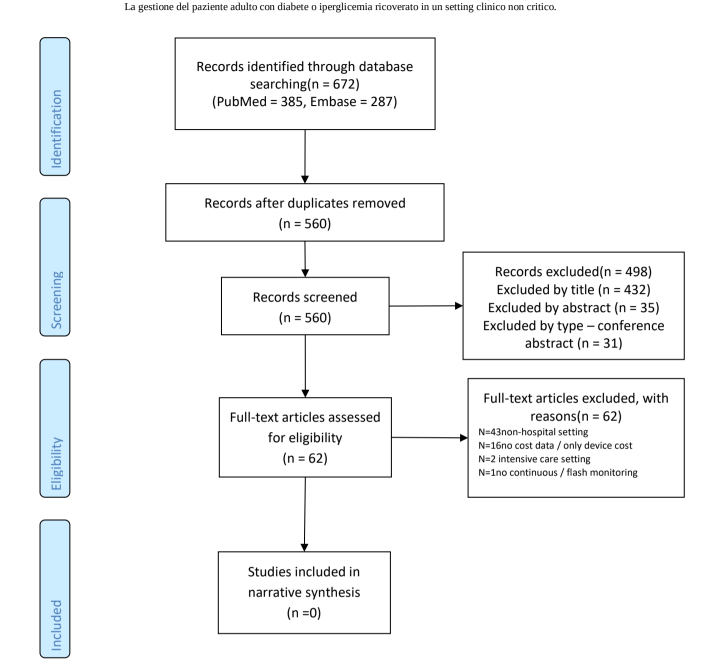
Fields] OR "hospitalized" [All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields] hospitalization: "hospital's"[All OR OR Fields] "hospitalisation"[All Fields1 "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised" [All Fields] OR "hospitalizations" [All Fields] OR "hospitalized" [All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital"[All Fields] hospitalised: "hospital's"[All Fields] OR "hospitalisation"[All Fields] OR "hospitalization"[MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised" [All Fields] OR "hospitalizations" [All Fields] OR "hospitalized" [All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields] inpatient: "inpatient's" [All Fields] OR "inpatients" [MeSH Terms] OR "inpatients" [All Fields] OR "inpatient"[All Fields] continuous: "continual" [All Fields] OR "continually" [All Fields] OR "continuance" [All Fields] OR "continuation" [All Fields] OR "continuations" [All Fields] OR "continue" [All Fields] OR "continued"[All Fields] OR "continuer"[All Fields] OR "continuers"[All Fields] OR "continues"[All Fields] OR "continuing"[All Fields] OR "continuities"[All Fields] OR "continuity"[All Fields] OR "continuous"[All Fields] OR "continuously"[All Fields] flash: "flash" [All Fields] OR "flash's" [All Fields] OR "flashed" [All Fields] OR "flashes" [All Fields] OR "flashing" [All Fields] OR "flashings" [All Fields] glucose: "glucose" [MeSH Terms] OR "glucose" [All Fields] OR "glucoses" [All Fields] OR "glucose's"[All Fields] monitoring: "monitor's"[All Fields] OR "monitorable"[All Fields] OR "monitored"[All Fields]

OR "monitoring" [All Fields] OR "monitoring's" [All Fields] OR "monitoring, physiologic" [MeSH

Terms] OR ("monitoring"[All Fields] AND "physiologic"[All Fields]) OR "physiologic monitoring"[All Fields] OR "monitoring"[All Fields] OR "monitorings"[All Fields] OR "monitorization"[All Fields] OR "monitorized"[All Fields] OR "monitorized"[All Fields] OR "monitorized"[All Fields] OR "monitors"[All Fields] OR "costings"[All Fields] OR "costs and cost analysis"[MeSH Terms] OR ("costs"[All Fields] AND "cost"[All Fields] AND "analysis"[All Fields]) OR "costs and cost analysis"[All Fields] OR "costs and cost analysis"[All Fields] OR "costs"[All Fields]

economics: "economical"[All Fields] OR "economics"[MeSH Terms] OR "economics"[All Fields] OR "economized"[All Fields]

Di seguito si riporta la sequenza di selezione degli studi.



Quesito 3

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico e precedentemente non trattati con insulina è opportuno iniziare il trattamento con insulina?

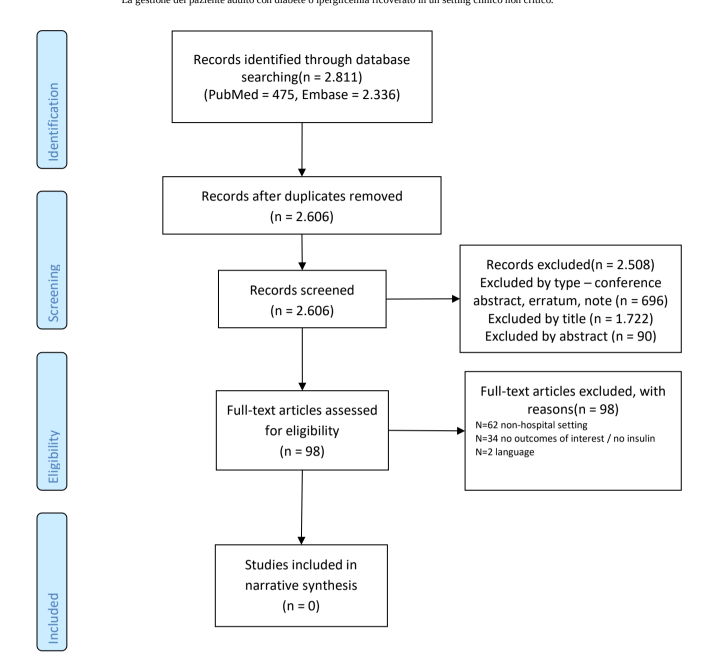
Stringa di ricerca:

Search: ((((("insulin, isophane" OR ("insulin" AND "isophane") OR "isophane insulin" OR "insulin isophane" OR "insulin, regular, human" OR ("insulin" AND "regular" AND "human") OR "human regular insulin" OR "humulin" OR "insulin regular human" OR "isophane insulin human" OR ("isophane" AND "insulin" AND "human") OR "human isophane insulin" OR ("insulin" AND "human" AND "isophane") OR "insulin human isophane" OR ("nph" AND "insulin" AND "human") OR "nph insulin human") OR ("insulin degludec" OR "insulin degludec" OR "tresiba" OR "abasaglar" OR ("insulin glargine" OR ("insulin" AND "glargine") OR "insulin glargine" OR "toujeo") OR ("glargin" OR "insulin glargine" OR ("insulin" AND "glargine") OR "insulin glargine" OR "glargine") OR ("insulin degludec"OR "insulin degludec" OR "degludec") OR ("insulin glargine" OR ("insulin" AND "glargine") OR "insulin glargine" OR "lantus") OR ("insulin detemir" OR ("insulin" AND "detemir") OR "insulin detemir" OR "levemir") OR (("insulin lispro" OR ("insulin" AND "lispro") OR "insulin lispro" OR "humalog") AND ("basal" OR "basale" OR "basally" OR "basals")) OR ("insulin detemir" OR ("insulin" AND "detemir") OR "insulin detemir" OR "detemir"))) OR ("fiasp" OR ("insulin aspart" OR ("insulin" AND "Aspart") OR "insulin aspart" OR "novorapid") OR ("insulin lispro" OR ("insulin" AND "lispro") OR "insulin lispro" OR "lispro") OR "Aspart" OR "Glulisine" OR ("insulin lispro" OR ("insulin" AND "lispro") OR "insulin lispro" OR "humalog") OR ("insulin glulisine" OR "insulin glulisine" OR "apidra") OR "Actrapid" OR ("Insuman" AND ("rapid" OR "rapidities" OR "rapidity" OR "rapidness")))) OR (basal bolus)) OR (basal plus)) OR (sliding inhibitors)) OR (acarbose)) OR (glibenclamide)) OR (Glipizide)) OR (Gliquidone)) OR (Gliclazide)) OR (Glimepiride)) OR (Pioglitazone)) OR (Sitagliptin))) OR (Vildagliptin)) OR (Saxagliptin)) OR (Alogliptin)) OR (Linagliptin)) OR (Gemigliptin)) OR (Dulaglutide)) OR (Liraglutide)) OR (lixisenatide)) OR (Exenatide)) OR (Semaglutide)) OR (Canagliflozin)) OR (Empagliflozin)) OR (dapagliflozin)) OR (Ertugliflozin)) OR (glp-1 receptor agonists)) OR (glp-1 RA)) OR (glp1 agonists)) OR (dpp4 inhibitors)) OR (dpp4i)) OR (gliptin)) OR (sulfonylureas)) OR (Sglt2i)) OR (gliflozin)) OR (sglt2 inhibitors)) OR (Sodium-glucose co-transporter 2 inhibitors)) OR (thiazolidinedione) AND (costs OR economics) ((("insulin isophane"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "isophane"[All Fields]) OR "isophane insulin"[All Fields] OR "insulin isophane"[All Fields] OR "insulin regular human"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "regular"[All Fields] AND "human"[All Fields]) OR "human regular insulin" [All Fields] OR "humulin" [All Fields] OR "insulin regular human" [All Fields] OR "isophane insulin human" [All Fields] OR ("isophane" [All Fields] AND "insulin" [All Fields] AND "human"[All Fields]) OR "human isophane insulin"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "human" [All Fields] AND "isophane" [All Fields]) OR "insulin human isophane"[All Fields] OR ("nph"[All Fields] AND "insulin"[All Fields] AND "human"[All Fields]) OR "nph insulin human"[All Fields] OR ("insulin degludec"[All Fields] OR "insulin degludec"[All Fields] OR "tresiba"[All Fields] OR "abasaglar"[All Fields] OR ("insulin glargine"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "glargine"[All Fields]) OR "insulin glargine"[All Fields] OR "toujeo"[All Fields]) OR ("glargin"[All Fields] OR "insulin glargine"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "glargine"[All Fields]) OR "insulin glargine"[All Fields] OR "glargine"[All Fields]) OR ("insulin degludec"[All Fields] OR "insulin degludec"[All Fields] OR "degludec"[All Fields]) OR ("insulin glargine"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "glargine"[All Fields]) OR "insulin glargine"[All Fields] OR "lantus" [All Fields]) OR ("insulin detemir" [All Fields] OR ("insulin" [All Fields] AND

"detemir"[All Fields]) OR "insulin detemir"[All Fields] OR "levemir"[All Fields]) OR (("insulin lispro"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "lispro"[All Fields]) OR "insulin lispro"[All Fields] OR "humalog"[All Fields]) AND ("basal"[All Fields] OR "basale"[All Fields] OR "basally"[All Fields] OR "basals"[All Fields])) OR ("insulin detemir"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "detemir"[All Fields]) OR "insulin detemir"[All Fields] OR "detemir"[All Fields])) OR ("fiasp"[All Fields] OR ("insulin aspart"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "Aspart"[All Fields]) OR "insulin aspart"[All Fields] OR "novorapid"[All Fields]) OR ("insulin lispro"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "lispro"[All Fields]) OR "insulin lispro"[All Fields] OR "lispro"[All Fields]) OR "Aspart"[All Fields] OR "Glulisine"[All Fields] OR ("insulin lispro"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "lispro"[All Fields]) OR "insulin lispro"[All Fields] OR "humalog"[All Fields]) OR ("insulin glulisine"[All Fields] OR "insulin glulisine"[All Fields] OR "apidra"[All Fields]) OR "Actrapid"[All Fields] OR ("Insuman"[All Fields] AND ("rapid"[All Fields] OR "rapidities"[All Fields] OR "rapidity"[All Fields] OR "rapidness"[All Fields]))) OR (("basal"[All Fields] OR "basale"[All Fields] OR "basally"[All Fields] OR "basals" [All Fields]) AND "bolus" [All Fields]) OR (("basal" [All Fields] OR "basale"[All Fields] OR "basally"[All Fields] OR "basals"[All Fields]) AND "plus"[All Fields]) OR (("slide" [All Fields] OR "slides" [All Fields] OR "sliding" [All Fields] OR "slidings" [All Fields]) AND ("scale s"[All Fields] OR "scaled"[All Fields] OR "scaling"[All Fields] OR "scalings"[All Fields] OR "weights and measures"[MeSH Terms] OR ("weights"[All Fields] AND "measures" [All Fields]) OR "weights and measures" [All Fields] OR "scale" [All Fields] OR "scales"[All Fields]))) AND ("biguanid"[All Fields] OR "biguanides"[MeSH Terms] OR "biguanides"[All Fields] OR "biguanide"[All Fields] OR "biguanids"[All Fields] OR ("metformin" [MeSH Terms] OR "metformin" [All Fields] OR "metformine" [All Fields] OR "metformin s"[All Fields] OR "metformins"[All Fields]) OR ("alfa"[All Fields] AND ("glucosidases" [MeSH Terms] OR "glucosidases" [All Fields] OR "glucosidase" [All Fields]) AND ("antagonists and inhibitors" [MeSH Subheading] OR ("antagonists" [All Fields] AND

"inhibitors"[All Fields]) OR "antagonists and inhibitors"[All Fields] OR "inhibitors"[All Fields] OR "inhibitor" [All Fields] OR "inhibitor s" [All Fields])) OR ("acarbose" [MeSH Terms] OR "acarbose"[All Fields]) OR ("glibenclamid"[All Fields] OR "glyburide"[MeSH Terms] OR "glyburide"[All Fields] OR "glibenclamide"[All Fields] OR "glyburide s"[All Fields]) OR ("glipizide"[MeSH Terms] OR "glipizide"[All Fields]) OR ("gliquidone"[Supplementary Concept] OR "gliquidone" [All Fields]) OR ("gliclazide" [MeSH Terms] OR "gliclazide" [All Fields]) OR ("glimepiride"[Supplementary Concept] OR "glimepiride"[All Fields]) OR ("pioglitazone"[MeSH Terms] OR "pioglitazone"[All Fields] OR "pioglitazone s"[All Fields] OR "pioglitazones" [All Fields]) OR ("sitagliptin phosphate" [MeSH Terms] OR ("sitagliptin" [All Fields] AND "phosphate" [All Fields]) OR "sitagliptin phosphate" [All Fields] OR "sitagliptin" [All Fields] OR "sitagliptine"[All Fields]) OR ("vildagliptin"[MeSH Terms] OR "vildagliptin"[All Fields]) OR ("saxagliptin"[Supplementary Concept] OR "saxagliptin"[All Fields]) OR ("alogliptin" [Supplementary Concept] OR "alogliptin" [All Fields]) OR ("linagliptin" [MeSH Terms] OR "linagliptin"[All Fields]) OR ("lc15 0444"[Supplementary Concept] OR "lc15 0444"[All Fields] OR "gemigliptin"[All Fields]) OR ("dulaglutide"[Supplementary Concept] OR "dulaglutide"[All Fields]) OR ("liraglutid"[All Fields] OR "liraglutide"[MeSH Terms] OR "liraglutide" [All Fields] OR "liraglutide s" [All Fields]) OR ("lixisenatide" [Supplementary Concept] OR "lixisenatide" [All Fields]) OR ("exenatide" [MeSH Terms] OR "exenatide" [All Fields] OR "exenatide s"[All Fields]) OR ("semaglutide"[Supplementary Concept] OR "semaglutide"[All Fields]) OR ("canagliflozin"[MeSH Terms] OR "canagliflozin"[All Fields]) ("empagliflozin"[Supplementary Concept] OR OR "empagliflozin"[All Fields]) OR ("dapagliflozin" [Supplementary Concept] OR "dapagliflozin" [All Fields] OR "dapagliflozin s"[All Fields]) OR ("ertugliflozin"[Supplementary Concept] OR "ertugliflozin"[All Fields]) OR (("glucagon like peptide 1 receptor"[MeSH Terms] OR ("glucagon like"[All Fields] AND "peptide 1"[All Fields] AND "receptor"[All Fields]) OR "glucagon like peptide 1 receptor"[All Fields] OR "glp 1 receptor" [All Fields]) AND ("agonist" [All Fields] OR "agonist s" [All Fields] OR "agonistic" [All Fields] OR "agonistically" [All Fields] OR "agonistics" [All Fields] OR "agonists" [MeSH Subheading] OR "agonists" [All Fields])) OR (("glucagon like peptide 1"[MeSH Terms] OR "glucagon like peptide 1"[All Fields] OR "glp 1"[All Fields]) AND "RA"[All Fields]) OR ("glp1"[All Fields] AND ("agonist"[All Fields] OR "agonist s"[All Fields] OR "agonistic" [All Fields] OR "agonistically" [All Fields] OR "agonistics" [All Fields] OR "agonists" [MeSH Subheading] OR "agonists" [All Fields])) OR ("dipeptidyl peptidase iv inhibitors"[Pharmacological Action] OR "dipeptidyl peptidase iv inhibitors"[MeSH Terms] OR ("dipeptidyl peptidase" [All Fields] AND "iv" [All Fields] AND "inhibitors" [All Fields]) OR "dipeptidyl peptidase iv inhibitors" [All Fields] OR ("dpp4" [All Fields] AND "inhibitors" [All Fields]) OR "dpp4 inhibitors"[All Fields]) OR ("dpp4i"[All Fields] OR "dpp4is"[All Fields]) OR ("dipeptidyl peptidase iv inhibitors"[Pharmacological Action] OR "dipeptidyl peptidase iv inhibitors"[MeSH Terms] OR ("dipeptidyl peptidase"[All Fields] AND "iv"[All Fields] AND "inhibitors"[All Fields]) OR "dipeptidyl peptidase iv inhibitors"[All Fields] OR "gliptin"[All Fields] OR "gliptins"[All Fields]) OR ("sulfonylurea compounds"[MeSH Terms] OR ("sulfonylurea" [All Fields] AND "compounds" [All Fields]) OR "sulfonylurea compounds" [All Fields] OR "sulfonylurea" [All Fields] OR "sulfonylureas" [All Fields] OR "sulphonylurea" [All Fields] OR "sulphonylureas"[All Fields]) OR ("sglt2i"[All Fields] OR "sglt2is"[All Fields]) OR ("sodium glucose transporter 2 inhibitors"[Pharmacological Action] OR "sodium glucose transporter 2 inhibitors" [MeSH Terms] OR "sodium glucose transporter 2 inhibitors" [All Fields] OR "gliflozin" [All Fields] OR "gliflozins" [All Fields]) OR ("sodium glucose transporter 2 inhibitors"[Pharmacological Action] OR "sodium glucose transporter 2 inhibitors"[MeSH Terms] OR "sodium glucose transporter 2 inhibitors" [All Fields] OR ("sglt2" [All Fields] AND "inhibitors"[All Fields]) OR "sglt2 inhibitors"[All Fields]) OR ("Sodium-glucose"[All Fields] AND ("symporters" [MeSH Terms] OR "symporters" [All Fields] OR ("co" [All Fields] AND "transporter"[All Fields]) OR "co transporter"[All Fields]) AND "2"[All Fields] AND ("antagonists and inhibitors" [MeSH Subheading] OR ("antagonists" [All Fields] AND

"inhibitors"[All Fields]) OR "antagonists and inhibitors"[All Fields] OR "inhibitors"[All Fields] OR "inhibitor"[All OR "inhibitor OR Fields] s"[All Fields])))) ("2)4 thiazolidinedione" [Supplementary Concept] OR "2 4 thiazolidinedione" [All Fields] OR "thiazolidinedione"[All Fields] OR "thiazolidinediones" [MeSH Terms] OR "thiazolidinediones"[All Fields])) AND ("costed"[All Fields] OR "costing"[All Fields] OR "costings" [All Fields] OR "costs and cost analysis" [MeSH Terms] OR ("costs" [All Fields] AND "cost"[All Fields] AND "analysis"[All Fields]) OR "costs and cost analysis"[All Fields] OR "costs"[All Fields] OR ("economical"[All Fields] OR "economics"[MeSH Terms] OR "economics" [All Fields] OR "economic" [All Fields] OR "economically" [All Fields] OR "economics" [MeSH Subheading] OR "economization" [All Fields] OR "economize" [All Fields] OR "economized" [All Fields] OR "economizes" [All Fields] OR "economizing" [All Fields]))



Ouesito 4

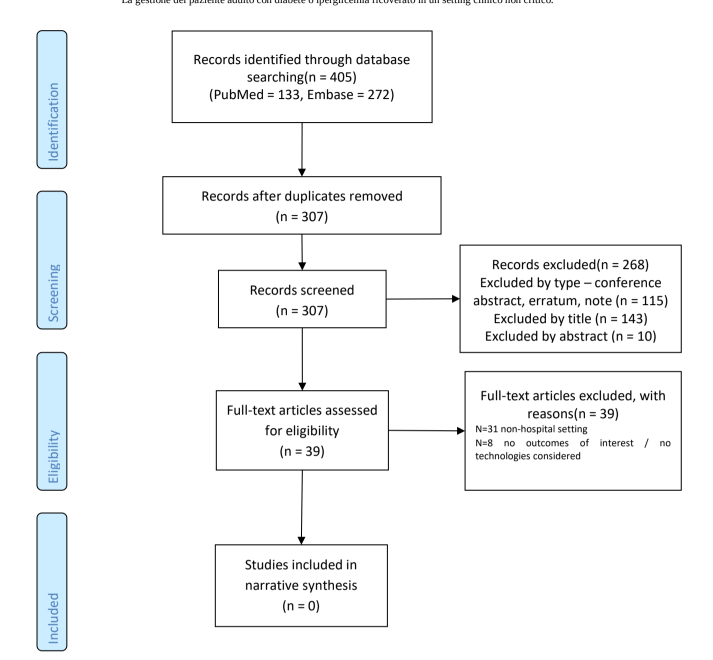
In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico che richiedono un trattamento insulinico è preferibile avviare una terapia insulinica basale o una terapia insulinica multiiniettiva?

Search: (diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalised OR hospitalization OR

Stringa di ricerca:

hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus") AND "insulin degludec"OR "insulin degludec" OR "tresiba" OR "abasaglar" OR ("insulin glargine" OR ("insulin" AND "glargine") OR "insulin glargine" OR "toujeo") OR ("glargin" OR "insulin glargine" OR ("insulin" AND "glargine") OR "insulin glargine" OR "glargine") OR ("insulin degludec" OR "insulin degludec" OR "degludec") OR ("insulin glargine" OR ("insulin" AND "glargine") OR "insulin glargine" OR "lantus") OR ("insulin detemir" OR ("insulin" AND "detemir") OR "insulin detemir" OR "levemir") OR (("basal" OR "basale" OR "basally" OR "basals")) OR ("insulin detemir" OR ("insulin" AND "detemir") OR "insulin detemir" OR "detemir") AND ("sliding scale" OR "basal bolus" OR "basal plus") AND (cost OR economics) ((((("diabete"[All Fields] OR "diabetes mellitus"[MeSH Terms] OR ("diabetes"[All Fields] AND "mellitus"[All Fields]) OR "diabetes mellitus"[All Fields] OR "diabetes"[All Fields] OR "diabetes insipidus"[MeSH Terms] OR ("diabetes"[All Fields] AND "insipidus"[All Fields]) OR "diabetes insipidus" [All Fields] OR "diabetic" [All Fields] OR "diabetics" [All Fields] OR "diabets"[All Fields] OR ("hyperglycaemia"[All Fields] OR "hyperglycemia"[MeSH Terms] OR "hyperglycemia" [All Fields] OR "hyperglycaemias" [All Fields] OR "hyperglycemias" [All Fields] OR "hyperglycemia s"[All Fields])) AND ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation"[All Fields] OR "hospitalization"[MeSH Terms] OR "hospitalization"[All Fields] OR

"hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals"[All Fields] OR "hospital"[All Fields] OR ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("hospital s" [All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals"[All Fields] OR "hospital"[All Fields]) OR ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("inpatient s" [All Fields] OR "inpatients" [MeSH Terms] OR "inpatients" [All Fields] OR "inpatient" [All Fields]))) NOT "diabetes insipidus"[All Fields]) AND "insulin degludec"[All Fields]) OR "insulin degludec"[All Fields] OR "tresiba" [All Fields] OR "abasaglar" [All Fields] OR ("insulin glargine" [All Fields] OR ("insulin" [All Fields] AND "glargine" [All Fields]) OR "insulin glargine" [All Fields] OR "toujeo"[All Fields]) OR ("glargin"[All Fields] OR "insulin glargine"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "glargine"[All Fields]) OR "insulin glargine"[All Fields] OR "glargine"[All Fields]) OR ("insulin degludec"[All Fields] OR "insulin degludec"[All Fields] OR "degludec" [All Fields]) OR ("insulin glargine" [All Fields] OR ("insulin" [All Fields] AND "glargine" [All Fields]) OR "insulin glargine" [All Fields] OR "lantus" [All Fields]) OR ("insulin detemir" [All Fields]) OR ("insulin" [All Fields]) OR "levemir" [All Fields] AND "detemir" [All Fields]) OR "insulin detemir" [All Fields] OR "levemir" [All Fields]) OR ("basal" [All Fields]) OR "basale" [All Fields]] OR "basale" [All Fields]] OR ("insulin detemir" [All Fields]] OR ("insulin" [All Fields]] OR "detemir" [All Fields]] OR "insulin detemir" [All Fields]] OR "detemir" [All Fields]] OR "basal bolus" [All Fields]] OR "basal plus" [All Fields]] OR "conomics" [MeSH Subheading]] OR "economics" [All Fields]] OR "cost" [All Fields]] OR "economics" [All Fields]]



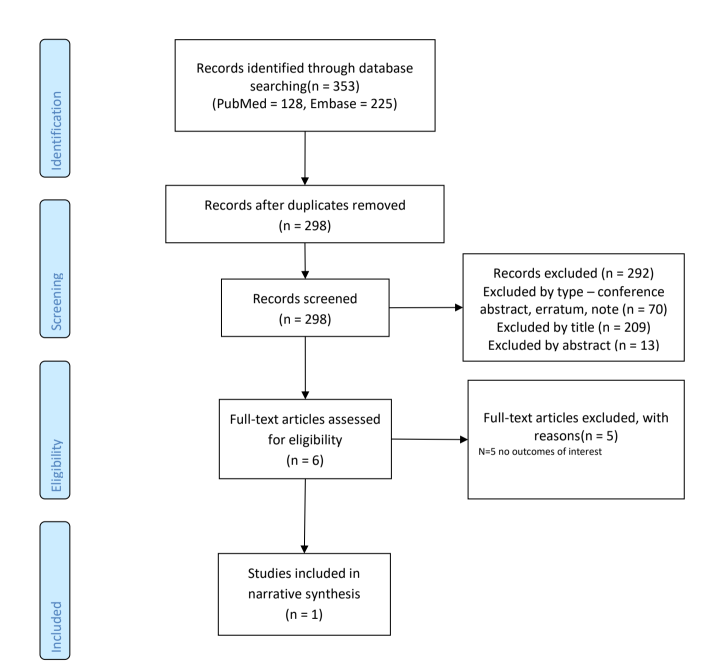
Ouesito 5

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico con necessità di terapia insulinica è preferibile il trattamento insulinico strutturato oppure il trattamento "sliding scale"?

Stringa di ricerca:

Search: (((Diabetes) OR (((insulin* AND depend*) OR insulin AND depend*))) NOT (("Diabetes Insipidus") OR ((diabet* AND "insipidus")))) AND ((correct* AND insulin*) OR ("sliding" AND (scale*))) AND (costs OR economics) (("diabete" [All Fields] OR "diabetes mellitus" [MeSH Terms] OR ("diabetes" [All Fields] AND "mellitus"[All Fields]) OR "diabetes mellitus"[All Fields] OR "diabetes"[All Fields] OR "Diabetes Insipidus" [MeSH Terms] OR ("diabetes" [All Fields] AND "insipidus" [All Fields]) OR "Diabetes Insipidus" [All Fields] OR "diabetic" [All Fields] OR "diabetics" [All Fields] OR "diabets"[All Fields] OR ((("insulin*"[All Fields] AND "depend*"[All Fields]) OR ("insulin" [MeSH Terms] OR "insulin" [All Fields] OR "insulin s" [All Fields] OR "insuline" [All Fields] OR "insulinic" [All Fields] OR "insulinization" [All Fields] OR "insulinized" [All Fields] OR "insulins" [MeSH Terms] OR "insulins" [All Fields])) AND "depend*" [All Fields])) NOT ("Diabetes Insipidus"[All Fields] OR ("diabet*"[All Fields] AND "insipidus"[All Fields]))) AND (("correct*"[All Fields] AND "insulin*"[All Fields]) OR ("sliding"[All Fields] AND "scale*"[All Fields])) AND ("costed"[All Fields] OR "costing"[All Fields] OR "costings"[All Fields] OR "costs and cost analysis" [MeSH Terms] OR ("costs" [All Fields] AND "cost" [All Fields] AND "analysis"[All Fields]) OR "costs and cost analysis"[All Fields] OR "costs"[All Fields] OR ("economical"[All Fields] OR "economics"[MeSH Terms] OR "economics"[All Fields] OR "economic" [All Fields] OR "economically" [All Fields] OR "economics" [MeSH Subheading] OR

"economization"[All Fields] OR "economize"[All Fields] OR "economized"[All Fields] OR "economizes"[All Fields] OR "economizing"[All Fields]))



Ouesito 6

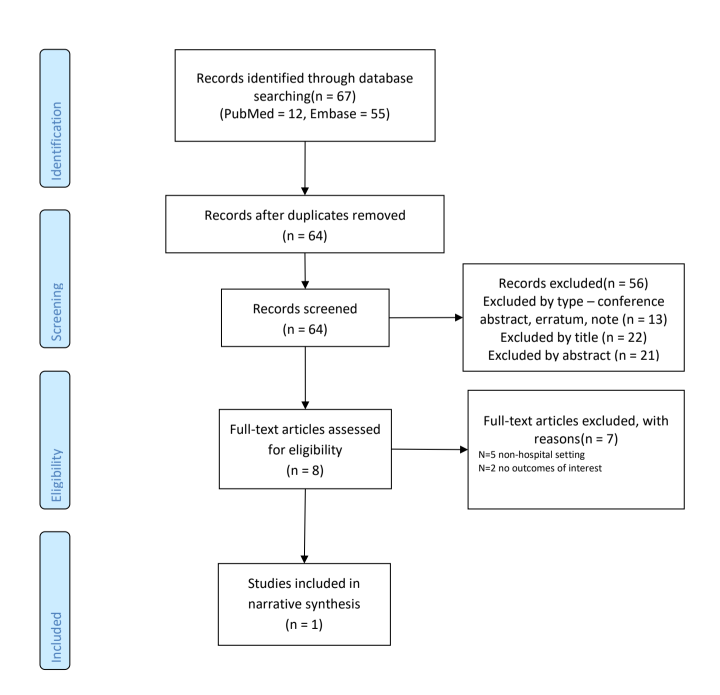
In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico è preferibile come insulina prandiale, l'utilizzo di analoghi rapidi dell'insulina o di insulina regolare?

Stringa di ricerca:

Search: ((diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalized OR hospitalization OR hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")) AND (("insulin, isophane" OR ("insulin" AND "isophane") OR "isophane insulin" OR "insulin isophane" OR "insulin, regular, human" OR ("insulin" AND "regular" AND "human") OR "human regular insulin" OR "humulin" OR "insulin regular human" OR "isophane insulin, human" OR ("isophane" AND "insulin" AND "human") OR "human isophane insulin" OR ("insulin" AND "human" AND "isophane") OR "insulin human isophane" OR ("nph" AND "insulin" AND "human") OR "nph insulin human")) AND ("fiasp" OR ("insulin aspart" OR ("insulin" AND "Aspart") OR "insulin aspart" OR "novorapid") OR ("insulin lispro" OR ("insulin" AND "lispro") OR "insulin lispro" OR "lispro") OR "Aspart" OR "Glulisine" OR ("insulin lispro" OR ("insulin" AND "lispro") OR "insulin lispro" OR "humalog") OR ("insulin glulisine" OR "insulin glulisine" OR "apidra") OR "Actrapid" OR ("Insuman" AND ("rapid" OR "rapidities" OR "rapidity" OR "rapidness"))) AND (mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR costs OR "cost analysis" OR LOS OR "length of staying") AND (costs OR economics) ((("diabete"[All Fields] OR "diabetes mellitus"[MeSH Terms] OR ("diabetes"[All Fields] AND "mellitus"[All Fields]) OR "diabetes mellitus"[All Fields] OR "diabetes"[All Fields] OR "diabetes insipidus"[MeSH Terms] OR ("diabetes"[All Fields] AND "insipidus"[All Fields]) OR "diabetes insipidus"[All Fields] OR "diabetic"[All Fields] OR "diabetics"[All Fields] OR

"diabets" [All Fields] OR ("hyperglycaemia" [All Fields] OR "hyperglycemia" [MeSH Terms] OR

"hyperglycemia" [All Fields] OR "hyperglycaemias" [All Fields] OR "hyperglycemias" [All Fields] OR "hyperglycemia s"[All Fields])) AND ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation"[All "hospitalization"[MeSH Terms] OR "hospitalization"[All Fields1 OR Fields1 "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised" [All Fields] OR "hospitalizations" [All Fields] OR "hospitalized" [All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields] OR ("hospital s" [All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals"[All Fields] OR "hospital"[All Fields]) OR ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("hospital s" [All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals"[All Fields] OR "hospital"[All Fields]) OR ("inpatient s"[All Fields] OR "inpatients" [MeSH Terms] OR "inpatients" [All Fields] OR "inpatient" [All Fields]))) NOT "diabetes insipidus"[All Fields]) AND ("insulin isophane"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "isophane" [All Fields]) OR "isophane insulin" [All Fields] OR "insulin isophane" [All Fields] OR "insulin regular human" [All Fields] OR ("insulin" [All Fields] AND "regular" [All Fields] AND "human"[All Fields]) OR "human regular insulin"[All Fields] OR "humulin"[All Fields] OR "insulin regular human" [All Fields] OR "isophane insulin human" [All Fields] OR ("isophane"[All Fields] AND "insulin"[All Fields] AND "human"[All Fields]) OR "human isophane insulin"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "human"[All Fields] AND "isophane"[All Fields]) OR "insulin human isophane"[All Fields] OR ("nph"[All Fields] AND "insulin"[All Fields] AND "human"[All Fields]) OR "nph insulin human"[All Fields]) AND ("fiasp"[All Fields] OR ("insulin aspart"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "Aspart"[All Fields]) OR "insulin aspart"[All Fields] OR "novorapid"[All Fields]) OR ("insulin lispro"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "lispro"[All Fields]) OR "insulin lispro"[All Fields] OR "lispro"[All Fields]) OR "Aspart"[All Fields] OR "Glulisine"[All Fields] OR ("insulin lispro"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "lispro"[All Fields]) OR "insulin lispro"[All Fields] OR "humalog"[All Fields]) OR ("insulin glulisine"[All Fields] OR "insulin glulisine"[All Fields] OR "apidra"[All Fields]) OR "Actrapid"[All Fields] OR ("Insuman"[All Fields] AND ("rapid"[All Fields] OR "rapidities" [All Fields] OR "rapidity" [All Fields] OR "rapidness" [All Fields]))) AND ("mortality"[MeSH Terms] OR "mortality"[All Fields] OR "mortalities"[All Fields] OR "mortality" [MeSH Subheading] OR ("death" [MeSH Terms] OR "death" [All Fields] OR "deaths"[All Fields]) OR ("hypoglycaemia"[All Fields] OR "hypoglycemia"[MeSH Terms] OR "hypoglycemia" [All Fields] OR "hypoglycaemias" [All Fields] OR "hypoglycemias" [All Fields]) OR ("complicances" [All Fields] OR "complicate" [All Fields] OR "complicated" [All Fields] OR "complicates" [All Fields] OR "complicating" [All Fields] OR "complication" [All Fields] OR "complication s"[All Fields] OR "complications"[MeSH Subheading] OR "complications"[All Fields]) OR ("costed"[All Fields] OR "costing"[All Fields] OR "costings"[All Fields] OR "costs and cost analysis" [MeSH Terms] OR ("costs" [All Fields] AND "cost" [All Fields] AND "analysis"[All Fields]) OR "costs and cost analysis"[All Fields] OR "costs"[All Fields]) OR "cost analysis"[All Fields] OR "LOS"[All Fields] OR "length of staying"[All Fields]) AND ("costed"[All Fields] OR "costing"[All Fields] OR "costings"[All Fields] OR "costs and cost analysis"[MeSH Terms] OR ("costs"[All Fields] AND "cost"[All Fields] AND "analysis"[All Fields]) OR "costs and cost analysis"[All Fields] OR "costs"[All Fields] OR ("economical"[All Fields]] OR "economics"[MeSH Terms]] OR "economics"[All Fields]] OR "economics"[All Fields]] OR "economically"[All Fields]] OR "economics"[MeSH Subheading]] OR "economization"[All Fields]] OR "economize"[All Fields]] OR "economizes"[All Fields]] OR "economizes"[All Fields]]



Ouesito 7

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico è preferibile come insulina basale l'utilizzo di insulina intermedia o di analoghi lenti dell'insulina?

Stringa di ricerca:

Search: ((diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalized OR hospitalization OR hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")) AND (("insulin, isophane" OR ("insulin" AND "isophane") OR "isophane insulin" OR "insulin isophane" OR "insulin, regular, human" OR ("insulin" AND "regular" AND "human") OR "human regular insulin" OR "humulin" OR "insulin regular human" OR "isophane insulin, human" OR ("isophane" AND "insulin" AND "human") OR "human isophane insulin" OR ("insulin" AND "human" AND "isophane") OR "insulin human isophane" OR ("nph" AND "insulin" AND "human") OR "nph insulin human")) AND (("insulin degludec" OR "insulin degludec" OR "tresiba") OR "abasaglar" OR ("insulin glargine" OR ("insulin" AND "glargine") OR "insulin glargine" OR "toujeo") OR ("glargin" OR "insulin glargine" OR ("insulin" AND "glargine") OR "insulin glargine" OR "glargine") OR ("insulin degludec" OR "insulin degludec" OR "degludec") OR ("insulin glargine" OR ("insulin" AND "glargine") OR "insulin glargine" OR "lantus") OR ("insulin detemir" OR ("insulin" AND "detemir") OR "insulin detemir" OR "levemir") OR (("insulin lispro" OR ("insulin" AND "lispro") OR "insulin lispro" OR "humalog") AND ("basal" OR "basale" OR "basally" OR "basals")) OR ("insulin detemir" OR ("insulin" AND "detemir") OR "insulin detemir" OR "detemir")) AND (mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR costs OR "cost analysis" OR LOS OR "length of staying") AND (costs OR economics)

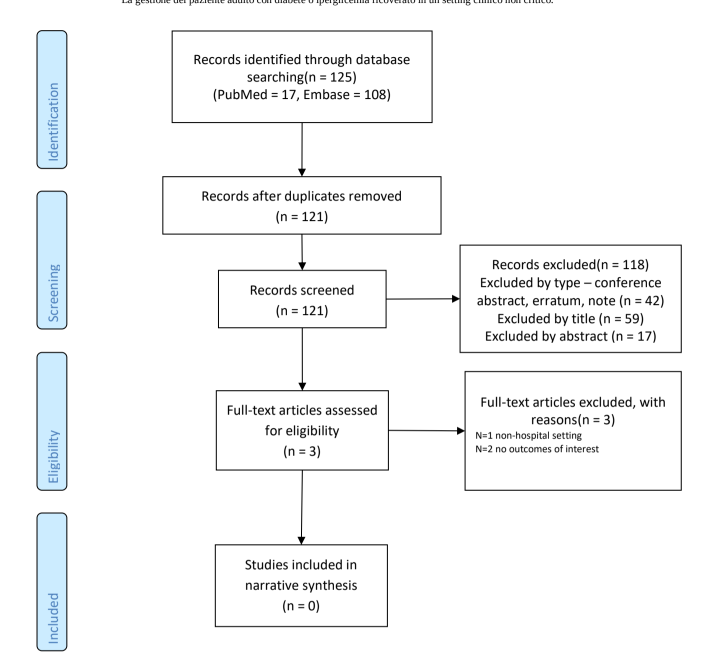
((("diabete"[All Fields] OR "diabetes mellitus"[MeSH Terms] OR ("diabetes"[All Fields] AND

"mellitus"[All Fields]) OR "diabetes mellitus"[All Fields] OR "diabetes"[All Fields] OR

"diabetes insipidus"[MeSH Terms] OR ("diabetes"[All Fields] AND "insipidus"[All Fields]) OR "diabetes insipidus" [All Fields] OR "diabetic" [All Fields] OR "diabetics" [All Fields] OR "diabets"[All Fields] OR ("hyperglycaemia"[All Fields] OR "hyperglycemia"[MeSH Terms] OR "hyperglycemia" [All Fields] OR "hyperglycaemias" [All Fields] OR "hyperglycemias" [All Fields] OR "hyperglycemia s"[All Fields])) AND ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation"[All OR Fields] OR "hospitalization"[MeSH Terms] "hospitalization"[All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields] OR ("hospital s" [All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals"[All Fields] OR "hospital"[All Fields]) OR ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals"[All Fields] OR "hospital"[All Fields]) OR ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("inpatient s" [All Fields] OR "inpatients" [MeSH Terms] OR "inpatients" [All Fields] OR "inpatient" [All Fields]))) NOT

"diabetes insipidus"[All Fields]) AND ("insulin isophane"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "isophane" [All Fields]) OR "isophane insulin" [All Fields] OR "insulin isophane" [All Fields] OR "insulin regular human" [All Fields] OR ("insulin" [All Fields] AND "regular" [All Fields] AND "human"[All Fields]) OR "human regular insulin"[All Fields] OR "humulin"[All Fields] OR "insulin regular human" [All Fields] OR "isophane insulin human" [All Fields] OR ("isophane"[All Fields] AND "insulin"[All Fields] AND "human"[All Fields]) OR "human isophane insulin"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "human"[All Fields] AND "isophane"[All Fields]) OR "insulin human isophane"[All Fields] OR ("nph"[All Fields] AND "insulin"[All Fields] AND "human"[All Fields]) OR "nph insulin human"[All Fields]) AND ("insulin degludec"[All Fields] OR "insulin degludec"[All Fields] OR "tresiba"[All Fields] OR "abasaglar"[All Fields] OR ("insulin glargine"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "glargine"[All Fields]) OR "insulin glargine"[All Fields] OR "toujeo"[All Fields]) OR ("glargin"[All Fields] OR "insulin glargine"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "glargine"[All Fields]) OR "insulin glargine"[All Fields] OR "glargine"[All Fields]) OR ("insulin degludec"[All Fields] OR "insulin degludec"[All Fields] OR "degludec"[All Fields]) OR ("insulin glargine"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "glargine"[All Fields]) OR "insulin glargine"[All Fields] OR "lantus"[All Fields]) OR ("insulin detemir"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "detemir"[All Fields]) OR "insulin detemir"[All Fields] OR "levemir"[All Fields]) OR (("insulin lispro"[All Fields] OR ("insulin"[All Fields] AND "lispro"[All Fields]) OR "insulin lispro"[All Fields] OR "humalog"[All Fields]) AND ("basal"[All Fields] OR "basale"[All Fields] OR "basally"[All Fields] OR "basals"[All Fields])) OR ("insulin detemir" [All Fields] OR ("insulin" [All Fields] AND "detemir" [All Fields]) OR "insulin detemir"[All Fields] OR "detemir"[All Fields])) AND ("mortality"[MeSH Terms] OR "mortality" [All Fields] OR "mortalities" [All Fields] OR "mortality" [MeSH Subheading] OR ("death"[MeSH Terms] OR "death"[All Fields] OR "deaths"[All Fields]) OR ("hypoglycaemia" [All Fields] OR "hypoglycemia" [MeSH Terms] OR "hypoglycemia" [All

Fields] OR "hypoglycaemias"[All Fields1 OR "hypoglycemias"[All OR Fields1) ("complicances" [All Fields] OR "complicate" [All Fields] OR "complicated" [All Fields] OR "complicates" [All Fields] OR "complicating" [All Fields] OR "complication" [All Fields] OR "complication s"[All Fields] OR "complications"[MeSH Subheading] OR "complications"[All Fields]) OR ("costed"[All Fields] OR "costing"[All Fields] OR "costings"[All Fields] OR "costs and cost analysis" [MeSH Terms] OR ("costs" [All Fields] AND "cost" [All Fields] AND "analysis" [All Fields]) OR "costs and cost analysis" [All Fields] OR "costs" [All Fields]) OR "cost analysis"[All Fields] OR "LOS"[All Fields] OR "length of staying"[All Fields]) AND ("costed"[All Fields] OR "costing"[All Fields] OR "costings"[All Fields] OR "costs and cost analysis"[MeSH Terms] OR ("costs"[All Fields] AND "cost"[All Fields] AND "analysis"[All Fields]) OR "costs and cost analysis"[All Fields] OR "costs"[All Fields] OR ("economical"[All Fields] OR "economics" [MeSH Terms] OR "economics" [All Fields] OR "economic" [All Fields] OR "economically" [All Fields] OR "economics" [MeSH Subheading] OR "economization" [All Fields] OR "economize" [All Fields] OR "economized" [All Fields] OR "economizes" [All Fields] OR "economizing" [All Fields]))



Ouesito 8

In soggetti con diabete/iperglicemiaospedalizzati in setting non critico in terapia insulinica è preferibile l'utilizzo di penne o di siringhe per insulina?

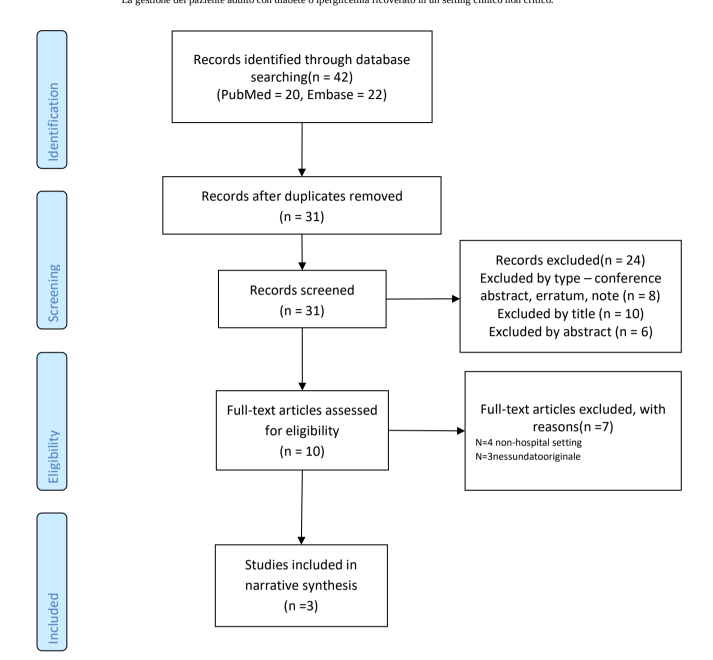
Stringa di ricerca:

Search: ((diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalised OR hospitalization OR hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")) AND (insulin pen) AND (Insulin syringe) AND (mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR costs OR "cost analysis" OR LOS OR "length of staying") AND (costs OR economics)

((("diabete"[All Fields] OR "diabetes mellitus"[MeSH Terms] OR ("diabetes"[All Fields] AND "mellitus"[All Fields]) OR "diabetes mellitus"[All Fields] OR "diabetes"[All Fields] OR "diabetes insipidus" [MeSH Terms] OR ("diabetes" [All Fields] AND "insipidus" [All Fields]) OR "diabetes insipidus"[All Fields] OR "diabetic"[All Fields] OR "diabetics"[All Fields] OR "diabets"[All Fields] OR ("hyperglycaemia"[All Fields] OR "hyperglycemia"[MeSH Terms] OR "hyperglycemia" [All Fields] OR "hyperglycaemias" [All Fields] OR "hyperglycemias" [All Fields] OR "hyperglycemia s"[All Fields])) AND ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation"[All "hospitalization"[MeSH Terms1 OR Fields] OR "hospitalization"[All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields] OR ("hospital s" [All Fields] OR "hospitalisation"[All Fields] OR "hospitalization"[MeSH Terms] OR "hospitalization"[All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR

"hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals"[All Fields] OR "hospital"[All Fields]) OR ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("hospital s" [All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("inpatient s" [All Fields] OR "inpatients" [MeSH Terms] OR "inpatients" [All Fields] OR "inpatient" [All Fields]))) NOT "diabetes insipidus"[All Fields]) AND (("insulin"[MeSH Terms] OR "insulin"[All Fields] OR "insulin s"[All Fields] OR "insuline"[All Fields] OR "insulinic"[All Fields] "insulinization" [All Fields] OR "insulinized" [All Fields] OR "insulins" [MeSH Terms] OR "insulins"[All Fields]) AND "pen"[All Fields]) AND (("insulin"[MeSH Terms] OR "insulin"[All Fields] OR "insulin s"[All Fields] OR "insuline"[All Fields] OR "insulinic"[All Fields] OR "insulinization" [All Fields] OR "insulinized" [All Fields] OR "insulins" [MeSH Terms] OR "insulins"[All Fields]) AND ("syringe s"[All Fields] OR "syringed"[All Fields] OR "syringes"[MeSH Terms] OR "syringes"[All Fields] OR "syringe"[All Fields])) AND ("mortality" [MeSH Terms] OR "mortality" [All Fields] OR "mortalities" [All Fields] OR "mortality" [MeSH Subheading] OR ("death" [MeSH Terms] OR "death" [All Fields] OR "deaths"[All Fields]) OR ("hypoglycaemia"[All Fields] OR "hypoglycemia"[MeSH Terms] OR "hypoglycemia" [All Fields] OR "hypoglycaemias" [All Fields] OR "hypoglycemias" [All Fields])

OR ("complicances" [All Fields] OR "complicate" [All Fields] OR "complicated" [All Fields] OR "complicates" [All Fields] OR "complicating" [All Fields] OR "complication" [All Fields] OR "complication s" [All Fields] OR "complications" [MeSH Subheading] OR "complications" [All Fields]) OR ("costed" [All Fields] OR "costing" [All Fields] OR "costings" [All Fields] OR "costs and cost analysis" [MeSH Terms] OR ("costs" [All Fields] AND "cost" [All Fields] AND "analysis" [All Fields]) OR "cost analysis" [All Fields]) OR "cost analysis" [All Fields] OR "LOS" [All Fields] OR "length of staying" [All Fields]) AND ("costed" [All Fields]) OR "costings" [All Fields]) OR "costs and cost analysis" [MeSH Terms] OR ("costs" [All Fields]) AND "cost" [All Fields] OR "cost analysis" [All Fields]) OR "costs and cost analysis" [All Fields]) OR "costs and cost analysis" [All Fields]) OR "cost and cost analysis" [All Fields]) OR "cost and cost analysis" [All Fields] OR "cost and cost analysis" [All Fields]) OR "cost and cost analysis" [All Fields]] OR "cost and cost analysis" [All Fields]] OR "conomical" [All Fields]] OR "conomically" [All Fields]])



Ouesito 9

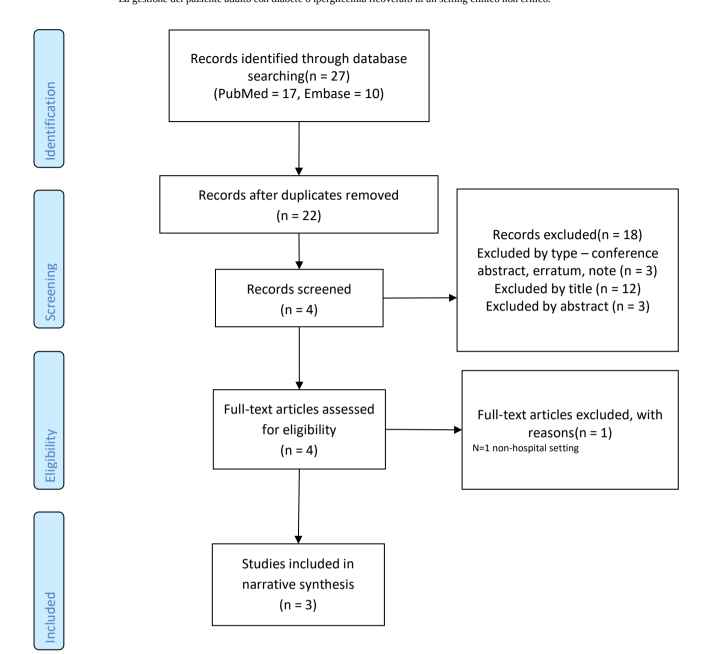
In soggetti con diabete ospedalizzati in setting non critico un modello organizzativo che includa l'intervento di personale con competenza diabetologica è più efficace e costo-efficace rispetto ad uno che non lo include?

Stringa di ricerca:

Search: ((diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalised OR hospitalization OR hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")) AND ("consultant model" OR "Diabetes team" OR "System-Wide model") AND (mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR costs OR "cost analysis" OR LOS OR "length of staying") AND (costs OR economics)

((("diabete"[All Fields] OR "diabetes mellitus"[MeSH Terms] OR ("diabetes"[All Fields] AND "mellitus"[All Fields]) OR "diabetes mellitus"[All Fields] OR "diabetes"[All Fields] OR "diabetes insipidus" [MeSH Terms] OR ("diabetes" [All Fields] AND "insipidus" [All Fields]) OR "diabetes insipidus" [All Fields] OR "diabetic" [All Fields] OR "diabetics" [All Fields] OR "diabets"[All Fields] OR ("hyperglycaemia"[All Fields] OR "hyperglycemia"[MeSH Terms] OR "hyperglycemia" [All Fields] OR "hyperglycaemias" [All Fields] OR "hyperglycemias" [All Fields] OR "hyperglycemia s"[All Fields])) AND ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation"[All Fields] OR "hospitalization"[MeSH Terms] OR "hospitalization"[All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields] OR ("hospital s" [All Fields] OR

"hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("hospital s" [All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("hospital s" [All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals"[All Fields] OR "hospital"[All Fields]) OR ("inpatient s"[All Fields] OR "inpatients" [MeSH Terms] OR "inpatients" [All Fields] OR "inpatient" [All Fields]))) NOT "diabetes insipidus"[All Fields]) AND ("consultant model"[All Fields] OR "Diabetes team"[All Fields] OR "System-Wide model"[All Fields]) AND ("mortality"[MeSH Terms] OR "mortality" [All Fields] OR "mortalities" [All Fields] OR "mortality" [MeSH Subheading] OR ("death"[MeSH Terms] OR "death"[All Fields] OR "deaths"[All Fields]) OR ("hypoglycaemia" [All Fields] OR "hypoglycemia" [MeSH Terms] OR "hypoglycemia" [All Fields] OR "hypoglycaemias"[All Fields1 OR "hypoglycemias"[All Fields1) OR ("complicances" [All Fields] OR "complicate" [All Fields] OR "complicated" [All Fields] OR "complicates" [All Fields] OR "complicating" [All Fields] OR "complication" [All Fields] OR "complication s"[All Fields] OR "complications"[MeSH Subheading] OR "complications"[All Fields]) OR ("costed"[All Fields] OR "costing"[All Fields] OR "costings"[All Fields] OR "costs and cost analysis" [MeSH Terms] OR ("costs" [All Fields] AND "cost" [All Fields] AND "analysis" [All Fields]) OR "costs and cost analysis" [All Fields] OR "costs" [All Fields]) OR "cost analysis" [All Fields] OR "LOS" [All Fields] OR "length of staying" [All Fields]) AND ("costed" [All Fields] OR "costing" [All Fields] OR "costs and cost analysis" [MeSH Terms] OR ("costs" [All Fields] AND "cost" [All Fields] AND "analysis" [All Fields]) OR "costs and cost analysis" [All Fields]) OR "costs and cost analysis" [All Fields] OR "costs" [All Fields] OR ("economical" [All Fields]) OR "economics" [MeSH Terms] OR "economics" [All Fields] OR "economic" [All Fields]] OR "economically" [All Fields]])



Ouesito 10

In soggetti con diabete ospedalizzati in setting non critico un piano strutturato di dimissione è più efficace e costo-efficace rispetto a una modalità di dimissione che non preveda un piano strutturato?

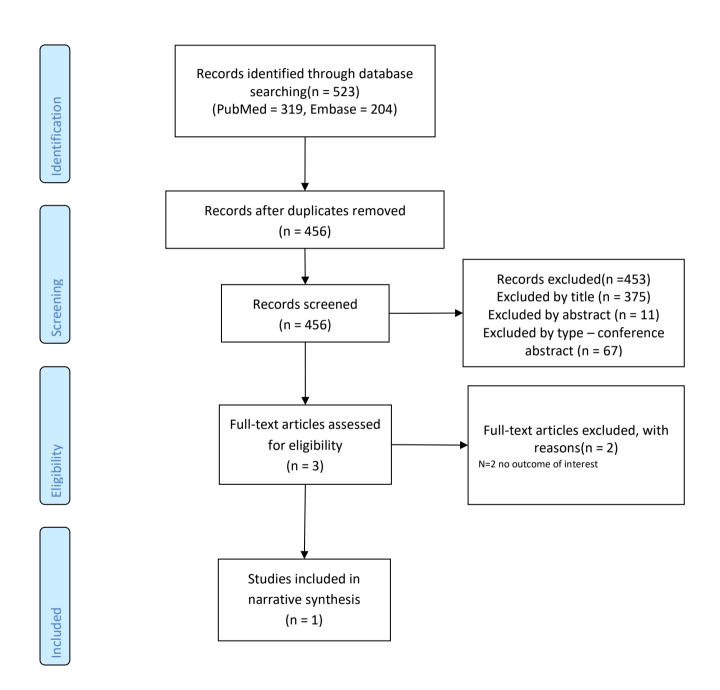
Stringa di ricerca:

Search: ((diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalized OR hospitalization OR hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")) AND (Discharge AND (plan OR planning OR program OR strategy OR strategy OR policy)) AND (mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR costs OR "cost analysis" OR LOS OR "length of staying" ((diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalised OR hospitalization OR hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")) AND ((diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalised OR hospitalization OR hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")) AND (Discharge AND (plan OR planning OR program OR strategy OR strategy OR policy)) AND ((mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR costs OR "cost analysis" OR LOS OR "length of staying"))) AND (costs OR economics) ((("diabete"[All Fields] OR "diabetes mellitus"[MeSH Terms] OR ("diabetes"[All Fields] AND "mellitus"[All Fields]) OR "diabetes mellitus"[All Fields] OR "diabetes"[All Fields] OR "diabetes insipidus" [MeSH Terms] OR ("diabetes" [All Fields] AND "insipidus" [All Fields]) OR "diabetes insipidus"[All Fields] OR "diabetic"[All Fields] OR "diabetics"[All Fields] OR "diabets"[All Fields] OR ("hyperglycaemia"[All Fields] OR "hyperglycemia"[MeSH Terms] OR "hyperglycemia" [All Fields] OR "hyperglycaemias" [All Fields] OR "hyperglycemias" [All Fields] OR "hyperglycemia s"[All Fields])) AND ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation"[All Fields1 OR "hospitalization"[MeSH Terms] OR "hospitalization"[All Fields] OR

"hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals"[All Fields] OR "hospital"[All Fields] OR ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised" [All Fields] OR "hospitalizations" [All Fields] OR "hospitalized" [All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("hospital s" [All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals"[All Fields] OR "hospital"[All Fields]) OR ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("inpatient s" [All Fields] OR "inpatients" [MeSH Terms] OR "inpatients" [All Fields] OR "inpatient" [All Fields]))) NOT "diabetes insipidus"[All Fields]) AND (("discharges"[All Fields] OR "discharging"[All Fields] OR "patient discharge" [MeSH Terms] OR ("patient" [All Fields] AND "discharge" [All Fields]) OR "patient discharge" [All Fields] OR "discharge" [All Fields] OR "discharged" [All Fields]) AND ("plan"[All Fields] OR ("plan s"[All Fields] OR "planned"[All Fields] OR "planning"[All Fields] OR "plannings" [All Fields] OR "plans" [All Fields]) OR ("program" [All Fields] OR "program s"[All Fields] OR "programe"[All Fields] OR "programed"[All Fields] OR

"programes"[All Fields] OR "programing"[All Fields] OR "programmability"[All Fields] OR "programmable" [All Fields] OR "programmably" [All Fields] OR "programme" [All Fields] OR "programme s"[All Fields] OR "programmed"[All Fields] OR "programmer"[All Fields] OR "programmer s"[All Fields] OR "programmers"[All Fields] OR "programmes"[All Fields] OR "programming" [All Fields] OR "programmings" [All Fields] OR "programs" [All Fields]) OR ("strategie" [All Fields] OR "strategies" [All Fields] OR "strategy" [All Fields] OR "strategy s" [All Fields]) OR ("strategie"[All Fields] OR "strategies"[All Fields] OR "strategy"[All Fields] OR "strategy s"[All Fields]) OR ("policy"[MeSH Terms] OR "policy"[All Fields] OR "policies"[All Fields] OR "policy s"[All Fields]))) AND (("mortality"[MeSH Terms] OR "mortality"[All Fields] OR "mortalities" [All Fields] OR "mortality" [MeSH Subheading] OR ("death" [MeSH Terms] OR "death"[All Fields] OR "deaths"[All Fields]) OR ("hypoglycaemia"[All Fields] OR "hypoglycemia" [MeSH Terms] OR "hypoglycemia" [All Fields] OR "hypoglycaemias" [All Fields] OR "hypoglycemias" [All Fields]) OR ("complicances" [All Fields] OR "complicate" [All Fields] OR "complicated" [All Fields] OR "complicates" [All Fields] OR "complicating" [All Fields1 OR "complication"[All Fields OR "complication s"[All Fields1 "complications" [MeSH Subheading] OR "complications" [All Fields]) OR ("costed" [All Fields] OR "costing" [All Fields] OR "costings" [All Fields] OR "costs and cost analysis" [MeSH Terms] OR ("costs"[All Fields] AND "cost"[All Fields] AND "analysis"[All Fields]) OR "costs and cost analysis"[All Fields] OR "costs"[All Fields]) OR "cost analysis"[All Fields] OR "LOS"[All Fields] OR "length of staying" [All Fields]) AND ((("diabete" [All Fields] OR "diabetes mellitus"[MeSH Terms] OR ("diabetes"[All Fields] AND "mellitus"[All Fields]) OR "diabetes mellitus"[All Fields] OR "diabetes"[All Fields] OR "diabetes insipidus"[MeSH Terms] OR ("diabetes"[All Fields] AND "insipidus"[All Fields]) OR "diabetes insipidus"[All Fields] OR "diabetic"[All "diabetics"[All Fields1 OR Fields] OR "diabets"[All Fields1 OR ("hyperglycaemia" [All Fields] OR "hyperglycemia" [MeSH Terms] OR "hyperglycemia" [All Fields] OR "hyperglycaemias" [All Fields] OR "hyperglycemias" [All Fields] OR "hyperglycemia s"[All Fields])) AND ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation"[All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised" [All Fields] OR "hospitalizations" [All Fields] OR "hospitalized" [All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields] OR ("hospital s" [All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised" [All Fields] OR "hospitalizations" [All Fields] OR "hospitalized" [All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised" [All Fields] OR "hospitalizations" [All Fields] OR "hospitalized" [All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals"[All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised" [All Fields] OR "hospitalizations" [All Fields] OR "hospitalized" [All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("inpatient s"[All Fields] OR "inpatients" [MeSH Terms] OR "inpatients"[All Fields] OR "inpatient"[All Fields]))) NOT "diabetes insipidus"[All Fields]) AND ((("diabete"[All Fields] OR "diabetes mellitus"[MeSH Terms] OR ("diabetes"[All Fields] AND "mellitus"[All Fields]) OR "diabetes mellitus"[All Fields] OR "diabetes"[All Fields] OR "diabetes insipidus"[MeSH Terms] OR ("diabetes"[All Fields] AND "insipidus"[All Fields]) OR "diabetes insipidus"[All Fields] OR "diabetic"[All Fields] OR "diabetics"[All Fields] OR

"diabets"[All Fields] OR ("hyperglycaemia"[All Fields] OR "hyperglycemia"[MeSH Terms] OR "hyperglycemia" [All Fields] OR "hyperglycaemias" [All Fields] OR "hyperglycemias" [All Fields] OR "hyperglycemia s"[All Fields])) AND ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation"[All "hospitalization"[MeSH Terms] OR "hospitalization"[All Fields1 Fields1 "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals"[All Fields] OR "hospital"[All Fields] OR ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("hospital s" [All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("hospital s" [All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("inpatient s" [All Fields] OR "inpatients" [MeSH Terms] OR "inpatients" [All Fields] OR "inpatient" [All Fields]))) NOT "diabetes insipidus"[All Fields]) AND (("discharges"[All Fields] OR "discharging"[All Fields] OR "patient discharge" [MeSH Terms] OR ("patient" [All Fields] AND "discharge" [All Fields]) OR "patient discharge" [All Fields] OR "discharge" [All Fields] OR "discharged" [All Fields]) AND ("plan" [All Fields] OR ("plan s" [All Fields] OR "planned" [All Fields] OR "planning" [All Fields] OR "plannings"[All Fields] OR "plans"[All Fields]) OR ("program"[All Fields] OR "program s"[All Fields] OR "programe"[All Fields] OR "programed"[All Fields] OR "programes" [All Fields] OR "programing" [All Fields] OR "programmability" [All Fields] OR "programmable"[All Fields] OR "programmably"[All Fields] OR "programme"[All Fields] OR "programme s"[All Fields] OR "programmed"[All Fields] OR "programmer"[All Fields] OR "programmer s"[All Fields] OR "programmers"[All Fields] OR "programmes"[All Fields] OR "programming" [All Fields] OR "programmings" [All Fields] OR "programs" [All Fields]) OR ("strategie" [All Fields] OR "strategies" [All Fields] OR "strategy" [All Fields] OR "strategy s" [All Fields]) OR ("strategie"[All Fields] OR "strategies"[All Fields] OR "strategy"[All Fields] OR "strategy s"[All Fields]) OR ("policy"[MeSH Terms] OR "policy"[All Fields] OR "policies"[All Fields] OR "policy s"[All Fields]))) AND ("mortality"[MeSH Terms] OR "mortality"[All Fields] OR "mortalities" [All Fields] OR "mortality" [MeSH Subheading] OR ("death" [MeSH Terms] OR "death"[All Fields] OR "deaths"[All Fields]) OR ("hypoglycaemia"[All Fields] OR "hypoglycemia" [MeSH Terms] OR "hypoglycemia" [All Fields] OR "hypoglycaemias" [All Fields] OR "hypoglycemias" [All Fields]) OR ("complicances" [All Fields] OR "complicate" [All Fields] OR "complicated" [All Fields] OR "complicates" [All Fields] OR "complicating" [All Fields] OR "complication"[All Fields] OR "complication s"[All OR Fields] "complications" [MeSH Subheading] OR "complications" [All Fields]) OR ("costed" [All Fields] OR "costing" [All Fields] OR "costings" [All Fields] OR "costs and cost analysis" [MeSH Terms] OR ("costs"[All Fields] AND "cost"[All Fields] AND "analysis"[All Fields]) OR "costs and cost analysis"[All Fields] OR "costs"[All Fields]) OR "cost analysis"[All Fields] OR "LOS"[All Fields] OR "length of staying" [All Fields])) AND ("costed" [All Fields] OR "costing" [All Fields] OR "costings" [All Fields] OR "costs and cost analysis" [MeSH Terms] OR ("costs" [All Fields] AND "cost" [All Fields] AND "analysis" [All Fields]) OR "costs and cost analysis" [All Fields] OR "costs"[All Fields] OR ("economical"[All Fields] OR "economics"[MeSH Terms] OR "economics"[All Fields] OR "economics"[All Fields] OR "economics"[MeSH Subheading] OR "economization"[All Fields] OR "economize"[All Fields] OR "economized"[All Fields] OR "economized"[All Fields] OR "economized"[All Fields]))



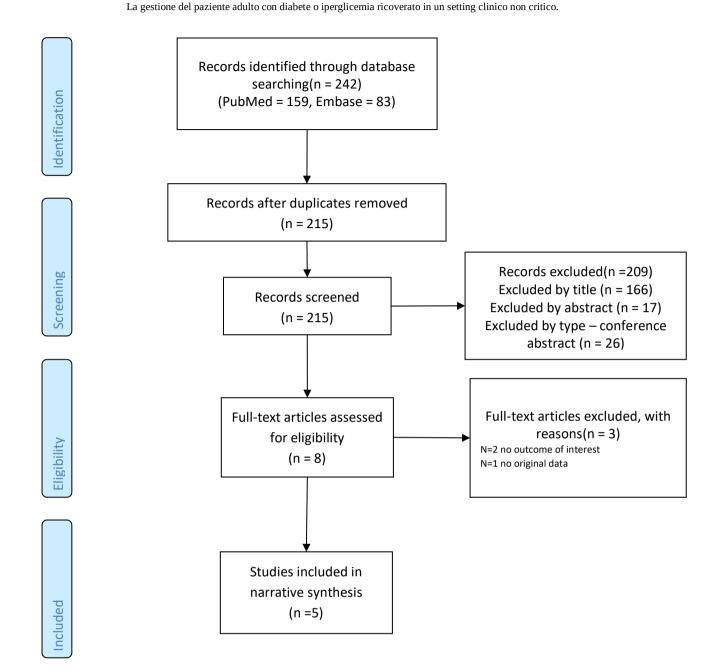
Ouesito 11

Qual è il significato prognostico dell'iperglicemia all'ammissione?

Stringa di ricerca:

Search: ((diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalized OR hospitalization OR hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")) AND ((hyperglycemia) OR (blood sugar) AND admission) AND (mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR costs OR "cost analysis" OR LOS OR "length of staying") AND (costs OR economics) ((("diabete"[All Fields] OR "diabetes mellitus"[MeSH Terms] OR ("diabetes"[All Fields] AND "mellitus"[All Fields]) OR "diabetes mellitus"[All Fields] OR "diabetes"[All Fields] OR "diabetes insipidus" [MeSH Terms] OR ("diabetes" [All Fields] AND "insipidus" [All Fields]) OR "diabetes insipidus" [All Fields] OR "diabetic" [All Fields] OR "diabetics" [All Fields] OR "diabets"[All Fields] OR ("hyperglycaemia"[All Fields] OR "hyperglycemia"[MeSH Terms] OR "hyperglycemia" [All Fields] OR "hyperglycaemias" [All Fields] OR "hyperglycemias" [All Fields] OR "hyperglycemia s"[All Fields])) AND ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation"[All "hospitalization"[MeSH Terms] OR "hospitalization"[All Fields] OR Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals"[All Fields] OR "hospital"[All Fields] OR ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation"[All Fields] OR "hospitalization"[MeSH Terms] OR "hospitalization"[All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR

"hospitals"[All Fields] OR "hospital"[All Fields]) OR ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("hospital s" [All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("inpatient s" [All Fields] OR "inpatients" [MeSH Terms] OR "inpatients" [All Fields] OR "inpatient" [All Fields]))) NOT "diabetes insipidus"[All Fields]) **AND** (("hyperglycaemia"[All Fields1 OR "hyperglycemia" [MeSH Terms] OR "hyperglycemia" [All Fields] OR "hyperglycaemias" [All Fields] OR "hyperglycemias" [All Fields] OR "hyperglycemia s" [All Fields] OR ("blood glucose" [MeSH Terms] OR ("blood" [All Fields] AND "glucose" [All Fields]) OR "blood glucose"[All Fields] OR ("blood"[All Fields] AND "sugar"[All Fields]) OR "blood sugar"[All Fields])) AND ("admission"[All Fields] OR "admissions"[All Fields])) AND ("mortality"[MeSH Terms] OR "mortality" [All Fields] OR "mortalities" [All Fields] OR "mortality" [MeSH Subheading OR ("death" [MeSH Terms OR "death" [All Fields OR "deaths" [All Fields]) OR ("hypoglycaemia" [All Fields] OR "hypoglycemia" [MeSH Terms] OR "hypoglycemia" [All Fields] OR "hypoglycaemias"[All Fields] "hypoglycemias"[All OR Fields1) OR ("complicances" [All Fields] OR "complicate" [All Fields] OR "complicated" [All Fields] OR "complicates" [All Fields] OR "complicating" [All Fields] OR "complication" [All Fields] OR "complication s"[All Fields] OR "complications"[MeSH Subheading] OR "complications"[All Fields]) OR ("costed"[All Fields] OR "costing"[All Fields] OR "costings"[All Fields] OR "costs and cost analysis" [MeSH Terms] OR ("costs" [All Fields] AND "cost" [All Fields] AND "analysis" [All Fields]) OR "costs and cost analysis" [All Fields] OR "costs" [All Fields]) OR "cost analysis" [All Fields] OR "LOS" [All Fields] OR "length of staying" [All Fields]) AND ("costed" [All Fields] OR "costing" [All Fields] OR "costs and cost analysis" [MeSH Terms] OR ("costs" [All Fields] AND "cost" [All Fields] AND "analysis" [All Fields]) OR "costs and cost analysis" [All Fields]) OR "costs and cost analysis" [All Fields] OR "costs" [All Fields] OR ("economical" [All Fields]) OR "economics" [MeSH Terms] OR "economics" [All Fields] OR "economic" [All Fields]] OR "economically" [All Fields]]



Quesito 12

In soggetti con diabete ospedalizzati in setting non critico quali sono gli esiti della ipoglicemia?

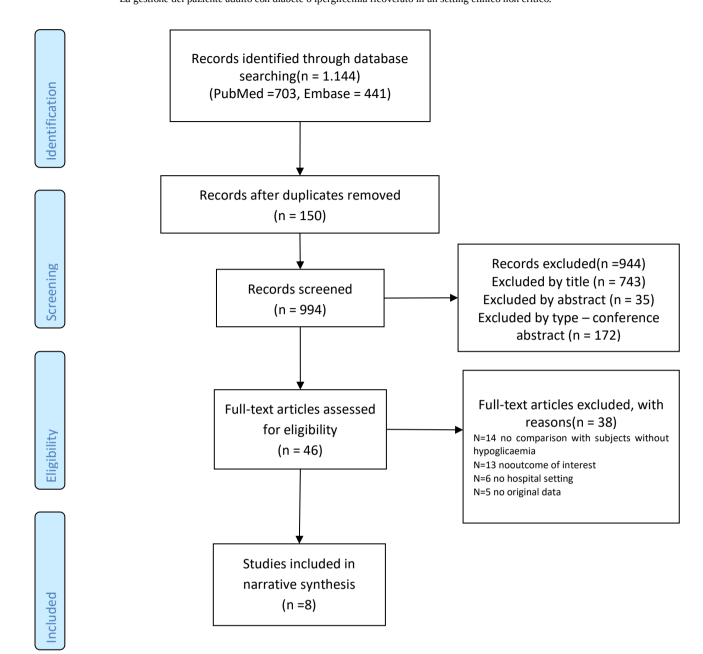
Search: ((diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalized OR hospitalization

Stringa di ricerca:

OR hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")) AND (hypoglycemia) AND (mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR costs OR "cost analysis" OR LOS OR "length of staying") AND (costs OR economics) ((("diabete"[All Fields] OR "diabetes mellitus"[MeSH Terms] OR ("diabetes"[All Fields] AND "mellitus"[All Fields]) OR "diabetes mellitus"[All Fields] OR "diabetes"[All Fields] OR "diabetes insipidus" [MeSH Terms] OR ("diabetes" [All Fields] AND "insipidus" [All Fields]) OR "diabetes insipidus"[All Fields] OR "diabetic"[All Fields] OR "diabetics"[All Fields] OR "diabets"[All Fields] OR ("hyperglycaemia"[All Fields] OR "hyperglycemia"[MeSH Terms] OR "hyperglycemia" [All Fields] OR "hyperglycaemias" [All Fields] OR "hyperglycemias" [All Fields] OR "hyperglycemia s"[All Fields])) AND ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation"[All Fields] OR "hospitalization"[MeSH Terms] OR "hospitalization"[All "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals"[All Fields] OR "hospital"[All Fields] OR ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields]

OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize"[All Fields] OR "hospitalizing"[All Fields] OR "hospitals"[MeSH Terms] OR "hospitals"[All Fields] OR "hospital"[All Fields]) OR ("hospital s"[All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals" [All Fields] OR "hospital" [All Fields]) OR ("hospital s" [All Fields] OR "hospitalisation" [All Fields] OR "hospitalization" [MeSH Terms] OR "hospitalization" [All Fields] OR "hospitalising" [All Fields] OR "hospitality" [All Fields] OR "hospitalisations" [All Fields] OR "hospitalised"[All Fields] OR "hospitalizations"[All Fields] OR "hospitalized"[All Fields] OR "hospitalize" [All Fields] OR "hospitalizing" [All Fields] OR "hospitals" [MeSH Terms] OR "hospitals"[All Fields] OR "hospital"[All Fields]) OR ("inpatient s"[All Fields] OR "inpatients" [MeSH Terms] OR "inpatients" [All Fields] OR "inpatient" [All Fields]))) NOT "diabetes insipidus"[All Fields]) AND ("hypoglycaemia"[All Fields] OR "hypoglycemia"[MeSH Terms] OR "hypoglycemia"[All Fields] OR "hypoglycaemias"[All Fields] OR "hypoglycemias"[All Fields]) AND ("mortality"[MeSH Terms] OR "mortality"[All Fields] OR "mortalities" [All Fields] OR "mortality" [MeSH Subheading] OR ("death" [MeSH Terms] OR "death"[All Fields] OR "deaths"[All Fields]) OR ("hypoglycaemia"[All Fields] OR "hypoglycemia" [MeSH Terms] OR "hypoglycemia" [All Fields] OR "hypoglycaemias" [All Fields] OR "hypoglycemias" [All Fields]) OR ("complicances" [All Fields] OR "complicate" [All Fields] OR "complicated" [All Fields] OR "complicates" [All Fields] OR "complicating" [All OR Fields] OR "complication"[All Fields] "complication s"[All Fields] OR "complications" [MeSH Subheading] OR "complications" [All Fields]) OR ("costed" [All Fields] OR "costing" [All Fields] OR "costings" [All Fields] OR "costs and cost analysis" [MeSH Terms]

OR ("costs" [All Fields] AND "cost" [All Fields] AND "analysis" [All Fields]) OR "costs and cost analysis" [All Fields] OR "costs" [All Fields]) OR "cost analysis" [All Fields] OR "LOS" [All Fields] OR "length of staying" [All Fields]) AND ("costed" [All Fields]) OR "costings" [All Fields] OR "costs and cost analysis" [MeSH Terms] OR ("costs" [All Fields]) AND "cost" [All Fields] AND "analysis" [All Fields]) OR "costs and cost analysis" [All Fields] OR "costs" [All Fields] OR "costs" [All Fields] OR "economics" [MeSH Terms] OR "economics" [All Fields] OR "economics" [All Fields] OR "economically" [All Fields] OR "economics" [All Fields] O



La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

STRATEGIA DI RICERCA DELLA LETTERATURA RELATIVA A STUDI CLINICI

Analisi preliminare

I quesiti clinici sono stati precedentemente formulati dal panel e sviluppati utilizzando

l'impostazione PICO (Population, Intervention, Comparison, Outcome).

E' stata eseguita un'analisi preliminare dell'informazione scientifica disponibile

sull'argomento, utilizzando la P e la O del modello PICO al fine di individuare l'universo

informativo relativo e le revisioni sistematiche presenti in letteratura.

- search string:

[Patient :] (diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalised OR

hospitalization OR hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")

AND

[Outcome :] mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR costs OR "cost

analysis" OR LOS OR "length of staying"

- risultati:

Sono state individuate 90 Cochrane Reviews e 7562 Trials Controllati di cui 4127 dal

database Embase, 2920 dal database Pubmed e 9 da CINAHL; 1121 protocolli di studio da

CT.gov, 811 protocolli di studio da NICTRP.

258

La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

La ricerca è stata eseguita in data 09/01/2022 ore 22.30

Una prima analisi delle Cochrane Reviews ha portato alla selezione per pertinenza di una

revisione sistematica dal titolo:

"Sliding scale insulin for non-critically ill hospitalised adults with diabetes mellitus" che

appare rispondere al relativo quesito n° 5 (allegato RS 5).

Successivamente a quest'analisi preliminare, sono stati cercati i principali database di linee

guida internazionali e repository di società scientifiche:

ADA (American Diabetes Association): nessuna linea guida pertinente.

AACE (American Association of Clinical Endocrinology): nessuna linea guida pertinente.

NICE (The National Institute for Health and Care Excellence): nessuna linea guida

pertinente.

SIGN (Scottish Intercollegiate Guidelines Network): nessuna linea guida pertinente.

Anche se non sono state trovate linee guida pertinenti che fosse possibile aggiornare, è stata

effettuata un'hand-searching che, tuttavia, non ha identificato revisioni sistematiche tra gli

articoli citati nella bibliografia delle linee guida inerenti.

Tale analisi è stata completata in data 20/05/2022

259

La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

Nel mese di Agosto 2022 è stata effettuata una nuova ricerca per l'aggiornamento delle fonti

bibliografiche ed è stata trovata una nuova revisione sistematica a supporto delle linee guida

internazionali intersocietarie di endocrinologia sulla gestione dell'iperglicemia nel paziente

ospedalizzato in setting non critico o candidato a trattamento chirurgico elettivo. Tale

revisione sistematica è stata utilizzata per individuare ulteriori eventuali voci bibliografiche

utili alla redazione della presente linea guida.

Di seguito il riferimento bibliografico della revisione sistematica.

Seisa MO, Saadi S, Nayfeh T, Muthusamy K, Shah SH, Firwana M, Hasan B, Jawaid T, Abd-Rabu R,

Korytkowski MT, Muniyappa R, Antinori-Lent K, Donihi AC, Drincic AT, Luger A, Torres Roldan VD, Urtecho

M, Wang Z, Murad MH.A Systematic Review Supporting the Endocrine Society Clinical Practice Guideline for

the Management of Hyperglycemia in Adults Hospitalized for Noncritical Illness or Undergoing Elective

Surgical Procedures. J Clin Endocrinol Metab. 2022 Jul 14;107(8):2139-2147. doi: 10.1210/clinem/dgac277.

PMID: 35690929

Quesito 1

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in un setting non critico è preferibile il controllo intensivo o il controllo standard non intensivo della glicemia? PICO proposto P: Persone con diabete/iperglicemia ospedalizzati, area non critica I: Controllo intensivo della glicemia C: Controllo standard della glicemia O: Mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazioni, ipoglicemia, iperglicemia. PICO search string

I: intensive glucose control

C:/

Linea Guida della Associazione dei Medici Diabetologi (AM), della Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti (FADOI), della Società Italiana di Diabetologia (SID), della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria (SIGG), della Società Italiana di Medicina Interna (SIMI), dell'Associazione Nazionale Infermieri di Medicina (ANIMO).

La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

O: mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR costs OR "cost analysis" OR

LOS OR "length of staying"

La ricerca è stata eseguita in data 09/03/2022 ore 22.47

La stringa di ricerca prodotta ha permesso l'individuazione di 10 Cochrane Reviews e 494

Trials (trial quesito 1) di cui 252 dai database Embase e 201 dai database Pubmed.

Le 10 Cochrane Reviews sono state escluse dopo l'analisi dei full text, perché non pertinenti.

Sono stati quindi esaminati gli abstract dei Trials.

Dopo esclusione dei duplicati, i titoli e gli abstract sono stati valutati in maniera indipendente

dal seguente Evidence Review Team: Corrao S., Agugliaro F., Giaccari A., Succurro E.,

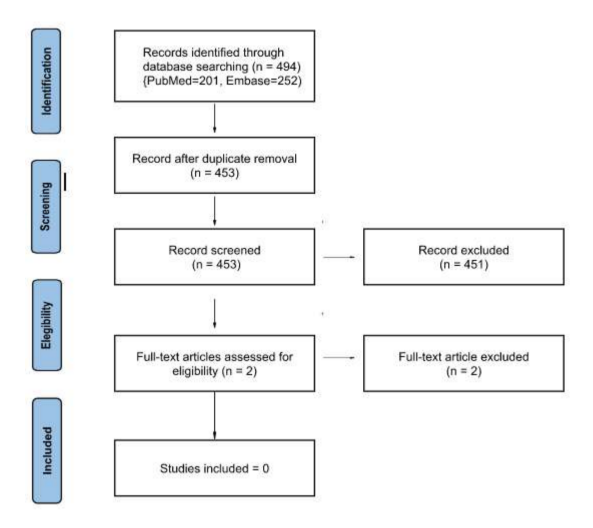
Napoli R.

La Q1-Figura 1 mostra la sequenza di selezione degli studi in accordo con lo standard

PRISMA.

Q1-Figura 1. Flow Diagram of the study selection process

262



Evidence Review Team: Corrao S., Agugliaro F., Giaccari A., Succurro E., Napoli R.

Dall'analisi dei full-text non sono stati riscontrati articoli pertinenti. Attraverso l'hand search è stata individuata una revisione sistematica che include studi con setting differenti da quello indicato dal panel. Di seguito i riferimenti bibliografici della revisione individuata:

- Intensive Insulin Therapy in Hospitalized Patients: A Systematic Review. Devan Kansagara, MD, MCR; Rongwei Fu, PhD; Michele Freeman, MPH; Fawn Wolf, MD; and Mark Helfand, MD, MPH (2016)

Sono stati analizzati tutti gli articoli della revisione sistematica relativi ai ricoverati non-ICU anche se non direttamente pertinenti al quesito. Gli altri articoli riferiti ai ricoverati in ICU sono stati esclusi. Gli articoli analizzati dalla revisione sistematica individuata sono stati sottoposti ad un'analisi qualitativa per lo studio del rischio di distorsione attraverso il tool di Cochrane "Risk of Bias 2 (RoB 2) tool".

1. Walters MR, 2006

Bias arising from the randomisation process	HIGH
Bias due to deviations from intended interventions	HIGH
Bias due to missing outcome data	HIGH
Bias in measurement of the outcome	HIGH
Bias in selection of the reported result	HIGH
Overall risk of bias	HIGH

2. Malmberg K, 1995 Jul

	
Bias arising from the randomisation process	HIGH
Bias due to deviations from intended interventions	HIGH
Bias due to missing outcome data	HIGH
Bias in measurement of the outcome	HIGH
Bias in selection of the reported result	HIGH
Overall risk of bias	HIGH

3. Van der Horst IC, 2003

Bias arising from the randomisation process	HIGH
Bias due to deviations from intended interventions	HIGH

Bias due to missing outcome data	HIGH
Bias in measurement of the outcome	HIGH
Bias in selection of the reported result	HIGH
Overall risk of bias	HIGH

4. Cheung NW, 2006

Bias arising from the randomisation process	HIGH
Bias due to deviations from intended interventions	HIGH
Bias due to missing outcome data	HIGH
Bias in measurement of the outcome	HIGH
Bias in selection of the reported result	HIGH

Overall risk of bias	HIGH

5. Azevedo JR, 2007

Bias arising from the randomisation process	HIGH
Bias due to deviations from intended interventions	HIGH
Bias due to missing outcome data	HIGH
Bias in measurement of the outcome	HIGH
Bias in selection of the reported result	HIGH
Overall risk of bias	HIGH

6. Yang M, 2009

Bias arising from the randomisation process	HIGH
Bias due to deviations from intended interventions	HIGH
Bias due to missing outcome data	HIGH
Bias in measurement of the outcome	HIGH
Bias in selection of the reported result	HIGH
Overall risk of bias	HIGH

7. Butterworth J, 2005

Bias arising from the randomisation process	LOW
Bias due to deviations from intended interventions	LOW

Bias due to missing outcome data	HIGH
Bias in measurement of the outcome	HIGH
Bias in selection of the reported result	HIGH
Overall risk of bias	SOME CONCERNS

8. Li JY, 2006

Bias arising from the randomisation process	SOME CONCERN
Bias due to deviations from intended interventions	HIGH
Bias due to missing outcome data	HIGH
Bias in measurement of the outcome	HIGH
Bias in selection of the reported result	HIGH

Overall risk of bias	HIGH

9. Oksanen T, 2007

Bias arising from the randomisation process	HIGH
Bias due to deviations from intended interventions	HIGH
Bias due to missing outcome data	HIGH
Bias in measurement of the outcome	HIGH
Bias in selection of the reported result	HIGH
Overall risk of bias	HIGH

Il materiale metodologico relativo ai singoli studi è stato incluso in tabelle riepilogative.

Authors	Type of	Time of	N	Population	Age	Women (%)	Setting	Inclusion	Exclusion	Baseline	l
	study	follow-up	intervention		(Avarage)			criteria	criteria	medications	l
		(days)	group / n								Ì
			comparator								l
			group								
											l

Walters et	Randomised	28	13/12	na	75 ± 17	60	Acute Stroke	admitted	na	na
al, 2006	Controlled						Unit	within 24 h		
	Pilot Study							of onset of		
								CT-confi		
								rmed		
								ischaemic		
								stroke,		
								venous blood		
								glucose		
								greater than 8		
								mmol/l and		
								Glasgow		
								Coma Scale		
								greater than 8		

				-						
Malmberg	Randomised	28	306/314	na	67.5 ± 9	38%	coronary care	suspected	inability to	na
et al, 1995	Controlled						units	acute	participate	
	trial							myocardial	for reasons of	
								infarction	health,	
								within the	refusal to	
								preceding 24	participate,	
								h combined	residence	
								with	outside the	
								previously	hospital	
								known	catchment	
								diabetes	area,	
								mellitus and	enrollment in	
								a blood	other studies	
								glucose level	and previous	
								> 11	participation	
								mmol/liter or	in DIGAMI	
								a blood		
								glucose level		
								>11		
						273		retool/liter		
						213		even without		
								known		

Van der	Randomised	30	476/464	na	60 ±12	24%	coronary care	symptoms	pre-treatment	
Horst et	Controlled						units	consistent	with	
al, 2003	trial							with acute	trombolysis	
								MI of 30 min	or an illness	
								duration,	associated	
								presenting	with a	
								within	marked	
								24 h after the	restrincted	
								onset of	life	
								symptoms	expectancy	
								and with an	was present.	
								ST-segment		
								elevation of		
								more than 1		
								mm (0.1 mV)		
								in two or		
								more		
								contiguous		
								leads on the		
						274		electrocardio		
						2/4		gram, or new		
								onset left		

Cheung et	Randomised	28	126/114	na	63± 11	21%	coronary care	evidence of	pregnancy,	na
al, 2006	Controlled						units	AMI within	diabetic	
	trial							the last 24,	ketoacidosis,	
								known	blood	
								diabetes or	glucose level	
								not diabetic	at the	
								with	admission >=	
								admission	20 mmol/L	
								blood		
								glucose level		
								>= 7.8		
								mmol/L (140		
								mg/dL)		

Azevedo	Prospective	na	31/17	na	57.1± 15.4	58%	intensive	at least two	pregnancy	na
et al, 2007	controlled						care unit	out of three		
	trial							glycemic		
								level		
								measurement		
								s in the first		
								12 h of ICU		
								admission		
								>150 mg/dL		
Yang et al,	Randomised	28	121/119	na	46±11	66%	Neurological	severe brain	who were	na
2009	Controlled						intensive	trauma	participating	
	trial						care		in other	
									trials,	
									moribund or	
									whom there	
									were do-not-	
									resuscitate	
									orders	

Butterwort				english-	history of	
h et al,				speaking	diabetes	
2005				adults	mellitus	
				between 35-	treated by	1
				80 years	diet, oral	1
				undergoing	hypoglycemi	1
				to CABG	c agents or	1
				with CBP	insulin, with	
					history of	
					neurodegener	
					ative disease,	
					major	
					depressive	
					disorder or	
					psuchosis in	1
					the past 5	1
					year	
						1

Li et al,	Randomised	28	42/51	na	63.5	62%	Cardiac ICU	Patients with	na	Insulin (8%)
2006	Controlled							diabetes		Oral
	trial							mellitus		hypoglycemi
								undergoing		c agents
								CABG for		(82.7%)
								the 1st time.		

Oksanen	Randomised	30	39/51	na	64	23%	Intensive	VF of	persistent	na
et al, 2007	Controlled						care unit	presumably	hypotension	
	trial							cardiac	(mean	
								origin,	arterial	
								witnessed	pressure < 65	
								arrest, age	mmHg for	
								\geq 18 years,	> 30 min)	
								basic life	despite	
								support	therapy,	
								(BLS) delay	pregnancy,	
								of less than	terminal	
								15 min,	illness,	
								return of	pre-arrest	
								spontaneous	illness	
								circulation	limiting	
								(ROSC) in	follow-up	
								less	(e.g.,	
								than 35 min	dementia) or	
									a do-not-	
						279			attempt-	
						417			resuscitation	
									order.	

Authors	Intervention	Comparator	Primary Endpoint

Walters et	Infusion of insulin	standard	Relative risk (95 % CI) of short-term mortality
al, 2006	with dosage	management of	
	adjustment	their blood	
	according to a	glucose,	
	sliding scale and	continuation of	
	rigorous	any preexisting	
	glycaemic control	oral	
	(RC) with desired	hypoglycaemic	
	glycemia range of	therapy in those	
	90-142 mg/dl (5-	able to swallow,	
	7.9 mmol/L)	and blood glucose	
		monitoring with	
		the same	
		frequency as the	
		insulin group	
	glycemia range of 90-142 mg/dl (5-	therapy in those able to swallow, and blood glucose monitoring with the same frequency as the	

Malmberg	insulin-glucose	standard coronary	Relative risk (95 % CI) of short-term mortality
et al, 1995	infusion according	care unit practice	
	to a predefined	and did not	
	protocol for 24 h,	receive insulin	
	then subcutaneous	unless it was	
	insulin four times	deemed clinically	
	daily for ->3	indicated	
	months with		
	desired glycemia		
	range of 126-196		
	mg/dL (7-10		
	mmol/L)		

Non GIK infusion	Relative risk (95 % CI) of short-term mortality
conventional	Relative risk (95 % CI) of short-term mortality
herapy	

Azevedo	Intensive Insulin	standard care unit	Relative risk (95 % CI) of short-term mortality
et al, 2007	therapy	practice and did	
	(continuous	not receive insulin	
	intravenous	unless it was	
	infusion) with	deemed clinically	
	desired glycemia	indicated	
	range 80-120		
	mg/dl		
Yang et al,	Intensive insulin	Conventional	Relative risk (95 % CI) of short-term mortality
2009	therapy with	insulin therapy	
	desired glycemia	and did not	
	range 80–110	receive insulin	
	mg/dL (4.4–6.1	unless it was	
	mmol/L)	deemed clinically	
		indicated	

Butterwort	Intensive	Standard glycemic	Relative risk (95 % CI) of short-term mortality
h et al,	glycemic control	control	
2005	with a target >100		
	mg/dl		
Li et al,	Glucometer-	continuous Insulin	Relative risk (95 % CI) of short-term mortality
2006	guided insulin	Infusion (CII)	
	(GGI):	with desired	
	subcoutaneous	glycemic range of	
	insulin injections	150-200 mg/dL	
	every 2 h with		
	desired glycemic		
	range of 150-200		
	mg/dL		

Oksanen	Strict glucose	Moderate glucose	Relative risk (95 % CI) of short-term mortality
et al, 2007	level with desired	level with desired	
	glycemic range of	glycemic range of	
	72-108 mg/dL (4-	108-144 mg/dL	
	6 mmol/L)	(6-8 mmol/L)	

Primary Endpoint	Primary Endpoint Comparator
Intervention n/N	n/N
1/13	0/12
28/306	35/314
23/476	27/464
6/126	4/114
8/31	6/17
35/121	34/119
	1/13 28/306 23/476 6/126

Butterwort	6/188	5/193
h et al,		
2005		
Li et al,	2/51	1/42
2006		
Oksanen	13/39	18/51
et al, 2007		

Quesito 2

Il monitoraggio continuo o flash della glicemia migliora gli esiti clinici nei soggetti ospedalizzati in setting non critico con diabete/iperglicemia?

PICO proposto

P: Persone con diabete/iperglicemia ospedalizzati, area non critica

I: Controllo frequente della glicemia

C: Controllo standard della glicemia

O: Mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazioni, ipoglicemia, iperglicemia.

PICO search string

P: (diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalised OR hospitalization OR hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")

I: ((continuous OR flash) AND glucose AND monitoring) OR (CGM OR FGM)

C: /

O: mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR costs OR "cost analysis" OR LOS OR "length of staying"

Linea Guida della Associazione dei Medici Diabetologi (AM), della Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti (FADOI), della Società Italiana di Diabetologia (SID), della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria (SIGG), della Società Italiana di Medicina Interna (SIMI), dell'Associazione Nazionale Infermieri di Medicina (ANIMO).

La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

La stringa di ricerca prodotta ha permesso l'individuazione di 7 Cochrane Reviews e 262

Trials (trial quesito 2) di cui 176 dai database Embase e 86 dai database Pubmed.

La ricerca è stata eseguita in data 09/03/2021 ore 07:30

Le 7 Cochrane Reviews sono state escluse dopo l'analisi dei full text, perché non pertinenti.

Sono stati quindi esaminati gli abstract dei Trials.

Dopo esclusione dei duplicati, i titoli e gli abstract sono stati valutati in maniera indipendente

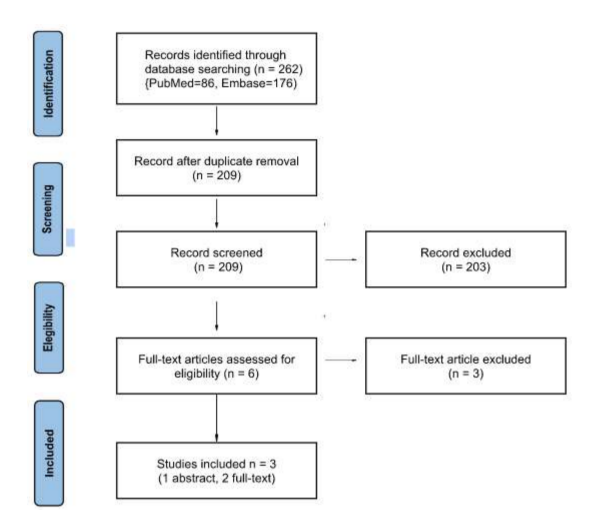
dal seguente Evidence Review Team: Corrao S., Agugliaro F., Giaccari A., Succurro E.,

Napoli R.

La Q2-Figura 1 mostra la sequenza di selezione degli studi in accordo con lo standard

PRISMA.

Q2-Figura 1. Flow Diagram of the study selection process



Evidence Review Team: Corrao S., Agugliaro F., Giaccari A., Succurro E., Napoli R.

Linea Guida della Associazione dei Medici Diabetologi (AM), della Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti (FADOI), della Società Italiana di Diabetologia (SID), della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria (SIGG), della Società Italiana di Medicina Interna (SIMI), dell'Associazione Nazionale Infermieri di Medicina (ANIMO).

La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

Di seguito i riferimenti bibliografici corrispondenti agli studi selezionati per l'analisi del full

text:

1. Reducing Inpatient Hypoglycemia in the General Wards Using Real-time Continuous Glucose

Monitoring: The Glucose Telemetry System, a Randomized Clinical Trial. Singh LG, Satyarengga M,

Marcano I, Scott WH, Pinault LF, Feng Z, Sorkin JD, Umpierrez GE, Spanakis EK. Diabetes Care. 2020

Nov;43(11):2736-2743. doi: 10.2337/dc20-0840. Epub 2020 Aug 5. PMID: 32759361; PMCID:

PMC7576426.

2. Glucose as the Fifth Vital Sign: A Randomized Controlled Trial of Continuous Glucose Monitoring in

a Non-ICU Hospital Setting. Fortmann AL, Spierling Bagsic SR, Talavera L, Garcia IM, Sandoval H,

Hottinger A, Philis-Tsimikas A. Diabetes Care. 2020 Nov;43(11):2873-2877. doi: 10.2337/dc20-1016.

Epub 2020 Aug 27. PMID: 32855160; PMCID: PMC7576427.

3. Equivalent Efficacy of Intensive Self-Monitoring of Blood Glucose to Real-Time Continuous Glucose

Monitoring in Adults with Type 2 Diabetes CLINICAL DIABETES/THERAPEUTICS| JULY 01 2018.

YUYA TAKANO; YULIA NAMIKI; HIROKO HIIRAGI; TAKU YAMADA; HIROTO SASAKI; YUKO

MUROHASHI; HIKARU TAKAMINE; KOJI INAZUMI; YASUO TERAUCHI; URU N. OSADA.

Diabetes 2018;67(Supplement_1):913-P. https://doi.org/10.2337/db18-913-P.

L' analisi dei full text ha permesso la selezione di 3 articoli pertinenti. Tali articoli sono stati pertanto sottoposti ad un'analisi qualitativa per lo studio del rischio di distorsione attraverso il tool di Cochrane "Risk of Bias 2 (RoB 2) tool".

1. Lakshmi G. Singh, 2020

Bias arising from the randomisation process	HIGH
Bias due to deviations from intended interventions	HIGH
Bias due to missing outcome data	LOW
Bias in measurement of the outcome	LOW
Bias in selection of the reported result	LOW
Overall risk of bias	SOME CONCERNS

2. Fortmann L., 2020

Bias arising from the randomisation process	LOW
Bias due to deviations from intended interventions	LOW
Bias due to missing outcome data	LOW

Bias in measurement of the outcome	LOW
Bias in selection of the reported result	LOW
Overall risk of bias	LOW

3. Takano, 2018 (Abstract)

Bias arising from the randomisation process	LOW
Bias due to deviations from intended interventions	LOW
Bias due to missing outcome data	HIGH
Bias in measurement of the outcome	LOW
Bias in selection of the reported result	LOW
Overall risk of bias	LOW

Il materiale metodologico relativo ai singoli studi è stato incluso in tabelle riepilogative.

Authors	Туре	of	Time	of	N	Population	Age	Women (%)	Setting	Inclusion	Exclusion	Baseline
	study		Follow	up	intervention		(Avarage)			criteria	criteria	medications
			(days)		group / n							
					comparator							
					group							

Lakshmi	Randomized	na	36/36	36 %	68 ± 10	7%	general	TDM2,	Not TDM2,	Basal only
G. Singh	clinical trial		26,20	Caucasian,	00 = 10	. , ,	medicine	insulin	Not on	15.3%,
	ciiiicai triai									
et al				64% african			service	therapy,	insulin in	Basal + oral
(2020)				american			at the	hospitalized	their	or GLP1-RA
							Baltimore	not ICU	outpatient	20.8 %
							Veterans		diabetes	Basal +Rapid
							Affairs (VA)		regimen,signi	43%, Basal +
							Medical		ficant hy-	rapid+
							Center		perglycemia	oral/GLP1-
									or diabetic	RA 20.8
									ketoacidosis	
									re-	
									quiring	
									continuous	
									intravenous	
									insulin	
									infusion or	
									intensive	
									care unit	
						296			(ICU)	
									admission,	
									pregnant	

Addie L.	Randomized	na	57/53	73%	61.9± 13	45%	admitted in	Adults > 18	Pregnancy,	na
Fortman et	clinical trial			Hispanic			non	y, TDM2 and	intravenous	
al (2020)							intensive-	three POC or	insulin,	
							care unit	serum	adhesive	
								values > 200	allergy,	
								mg/dL in the	anticipated	
								last 24 h, non	computed	
								ICU admitted	tomogra-	
									phy/MRI/diat	
									hermy	
									procedures in	
									next 24 h	

Y. Takano	Randomized	90	16/11/30	na	65.8±10.8	38.6%	admitted in	na	Patients of	na
et al	clinical trial						non		age over 85	
(ABSTRA							intensive-		years,	
CT 2017)							care unit		pregnant,	
									admission	
									less	
									than 1 week,	
									or emergency	
									hospitalizatio	
									n	

Authors	intervention	Comparator	Primary Endpoint	Secondary Endpoint

Lakshmi	RT-CGM/	point-of-care	N. of hypoglicemic events <70 mg/dL	N. of severe hypoglicemic events <54 mg/dL
G. Singh	GTS 1	(POC) blood		
et al		glucose testing.		
(2020)				
Addie L.	RT-CGM	point-of-care	Mean capillary glucose (mg/dL)	Number of hyperglicemic events < 70 mg/dL (IQR) and <54
Fortman et		(POC) blood		mg/dL (IQR)
al (2020)		glucose testing		
Y. Takano	SMBG with RT-	SMBG with	Glycemic control with HbA1c and mean glucose levels at	Percentage of hypoglicemic events
et al	CGM using the	retrospective CGM	discharge	
(ABSTRA	Medtronic	using Medtronic		
CT 2017)	MiniMed	iPro2®, or		
	620G,.	SMBG alone		

RT-CGM: Use of real-time continuous glucose monitoring

GTS: glucose telemetry system

FGM: Flash Glucose Monitoring System

SMBG Self-Monitoring Blood Glucose

Authors	Primary Endpoint	Primary Endpoint Comparator	Secondary	Secondary	Efficacy according to authors
	Intervention n/N or % or mg/dL	n/N or % or mg/dL	Endpoint	Endpoint	
			Intervention	Comparator	
			n/N or IQR	n/N or IQR	
Lakshmi	24/36	61/36	2.88/36	27/36	RT-CGM/GTS combined
G. Singh					with a simplified hypoglycemia preven-
et al					tion protocol can decrease hypoglyce-
(2020)					mia among insulin-treated patients with type 2 diabetes.

Addie L.	191.50 mg/dL (38.89)	212.40 mg/dL (45.91)	Hypoglicem	Hypoglicem	RT-CGM can be used safely and successfully in community-based
Fortman et			ic events	ic events	hospital settings to improve glucose management.
al (2020)			<70 mg/dL	<70 mg/dL	
			1.00 (1.00-	2.00 (1.00-	
			1.50)	4.00)	
			Hypoglicem	Hypoglicem	
			ic events <	ic events <	
			54 mg/dL	54 mg/dL	
			1.00 (1.00-	3.50 (2.75–	
			2.25)	4.25)	

Y. Takano	- Change in HbA1c:	-Change in HbA1c: -1.9 ± 1.4	Hypoglicem	Hypoglicem	Among adults with type 2 diabetes, intensive SMBG may
et al	-2.1 ± 2.4 (RT-CGM group)	(SMBG group)	ia events:	ia events:	have the equivalent effect to RT-CGM and retrospective CGM.
(ABSTRA	-3.9± 3	-Mean glucose levels	0.04 ± 0.09	0.04 ± 0.13	
CT 2017)	(Retrospective CGM group)	139 ± 22	(RT-CGM	(SMBG	
	-Mean glucose levels	(SMBG group)	group)	group)	
	$132 \pm 13 \text{ mg/dL (RT-CGM)}$		0.01±0.03		
	group)		(Retrospecti		
	128 ± 16 mg/dL(Retrospective		ve CGM		
	CGM group)		group)		

Q2-Figura 2: Forrest plot degli studi individuati.

Outcome: ipoglicemie < 70 mg/dL

Intervento: RT-CGM

Controllo: point-of-care (POC) blood glucose testing.

	lr	ntervent	ion		Contro	ol			Mean diff.	Weight
Study	Ν	Mean	SD	N	Mean	SD			with 95% CI	(%)
Lakshmi G., 2020	36	.67	2.51	36	1.69	2.5	_		-1.02 [-2.18, 0.14]	84.65
Fortman A., 2020	57	1	4.75	53	2	9.24	<i>117</i>		-1.00 [-3.72, 1.72]	15.35
Overall									-1.02 [-2.08, 0.05]	
Heterogeneity: $I^2 = 0.00\%$,	$H^2 = 1.0$	00								
Test of $\theta_i = \theta_j$: Q(1) = 0.00, p = 0.99										
Test of $\theta = 0$: $z = -1.87$, $p =$	0.06									
						-	4 -2	Ó	2	

Fixed-effects model

Q2-Figura 3: Forrest plot degli studi individuati.

Outcome: ipoglicemie < 50 mg/dL

Intervento: RT-CGM

Controllo: point-of-care (POC) blood glucose testing.

	lr	ntervent	ion		Contro	ol						Mean diff.	Weight
Study	Ν	Mean	SD	Ν	Mean	SD						with 95% CI	(%)
Lakshmi G., 2020	36	.08	.44	36	.75	2.4			-		-0	0.67 [-1.47, 0.13]	95.67
Fortman A., 2020	57	1	6.25	53	3.5	12.9 —			-			2.50 [-6.25, 1.25]	4.33
Overall									4		-0	0.75 [-1.53, 0.03]	
Heterogeneity: $I^2 = 0.00\%$,	$H^2 = 1.0$	00											
Test of $\theta_i = \theta_j$: Q(1) = 0.88,	p = 0.3	5											
Test of $\theta = 0$: $z = -1.88$, $p =$	0.06												
						-6	-	4	-2	Ó	2		

Fixed-effects model

Quesito 3

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico e precedentemente
non trattati con insulina è opportuno iniziare il trattamento con insulina?
PICO proposto
P: Persone con diabete/iperglicemia ospedalizzati, area non critica
I: Trattamento insulinico
C: Trattamento con farmaci ipoglicemizzanti non insulinici
O: Mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazioni, ipoglicemia, iperglicemia.
O. Wortania, daram dena degenza, re ospedanizzazioni, ipogneemia, iporgneemia.
PICO search string
P: (diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalised OR hospitalization OR
hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")
i reconstruction of the second

I: ((((("insulin, isophane" OR ("insulin" AND "isophane") OR "isophane insulin" OR "insulin isophane" OR "insulin, regular, human" OR ("insulin" AND "regular" AND "human") OR "human regular insulin" OR "humulin" OR "insulin regular human" OR "isophane insulin human" OR ("isophane" AND "insulin" AND "human") OR "human isophane insulin" OR ("insulin" AND "human" AND "isophane") OR "insulin human isophane" OR ("nph" AND "insulin" AND "human") OR "nph insulin human") OR ("insulin degludec" OR "insulin degludec" OR "tresiba" OR "abasaglar" OR ("insulin glargine" OR ("insulin" AND "glargine") OR "insulin glargine" OR "toujeo") OR ("glargin" OR "insulin glargine" OR ("insulin" AND "glargine") OR "insulin glargine" OR "glargine") OR ("insulin degludec"OR "insulin degludec" OR "degludec") OR ("insulin glargine" OR ("insulin" AND "glargine") OR "insulin glargine" OR "lantus") OR ("insulin detemir" OR ("insulin" AND "detemir") OR "insulin detemir" OR "levemir") OR (("insulin lispro" OR ("insulin" AND "lispro") OR "insulin lispro" OR "humalog") AND ("basal" OR "basale" OR "basally" OR "basals")) OR ("insulin detemir" OR ("insulin" AND "detemir") OR "insulin detemir" OR "detemir"))) OR ("fiasp" OR ("insulin aspart" OR ("insulin" AND "Aspart") OR "insulin aspart" OR "novorapid") OR ("insulin lispro" OR ("insulin" AND "lispro") OR "insulin lispro" OR "lispro") OR "Aspart" OR "Glulisine" OR ("insulin lispro" OR ("insulin" AND "lispro") OR "insulin lispro" OR "humalog") OR ("insulin glulisine" OR "insulin glulisine" OR "apidra") OR "Actrapid" OR ("Insuman" AND ("rapid" OR "rapidities" OR "rapidity" OR "rapidness")))) OR (basal bolus)) OR (basal plus)) OR (sliding scale)

 La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

(Gliclazide)) OR (Glimepiride)) OR (Pioglitazone)) OR (Sitagliptin))) OR (Vildagliptin)) OR

(Saxagliptin)) OR (Alogliptin)) OR (Linagliptin)) OR (Gemigliptin)) OR (Dulaglutide)) OR

(Liraglutide)) OR (lixisenatide)) OR (Exenatide)) OR (Semaglutide)) OR (Canagliflozin))

OR (Empagliflozin)) OR (dapagliflozin)) OR (Ertugliflozin)) OR (glp-1 receptor agonists))

OR (glp-1 RA)) OR (glp1 agonists)) OR (dpp4 inhibitors)) OR (dpp4i)) OR (gliptin)) OR

(sulfonylureas)) OR (Sglt2i)) OR (gliflozin)) OR (sglt2 inhibitors)) OR (Sodium-glucose co-

transporter 2 inhibitors)) OR (thiazolidinedione) AND mortality OR death OR hypoglycemia

OR complications OR costs OR "cost analysis" OR LOS OR "length of staying"

O: mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR costs OR "cost analysis" OR

LOS OR "length of staying"

La stringa di ricerca prodotta ha permesso l'individuazione di 3 Cochrane Reviews e 688

Trials (trial quesito 3) di cui 242 dai database Embase e 499 dai database Pubmed, 1 dal

database CINAHL.

La ricerca è stata eseguita in data 29/03/2022 ore 11.35

Le 3 Cochrane Reviews sono state escluse dopo l'analisi dei full text, perché non pertinenti.

Sono stati quindi esaminati gli abstract dei Trial.

Dopo esclusione dei duplicati, i titoli e gli abstract sono stati valutati in maniera indipendente

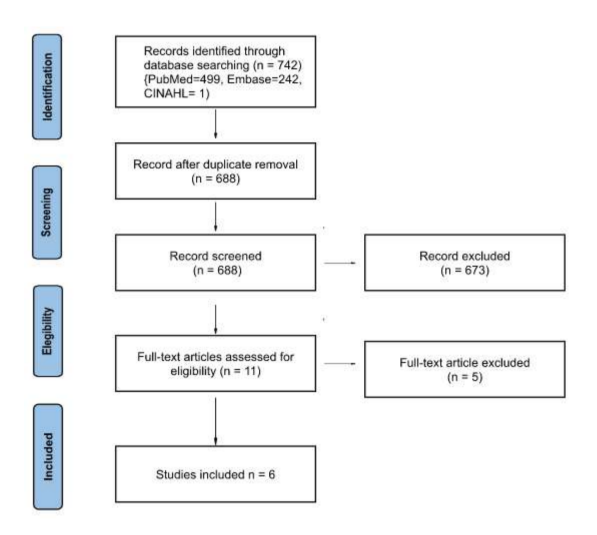
dal seguente Evidence Review Team: Corrao S., Falcone F., Porta M, Rizzo M.R.,

Maffettone A.

308

La Q3-Figura 1 mostra la sequenza di selezione degli studi in accordo con lo standard PRISMA.

Q3-Figura 1. Flow Diagram of the study selection process



Evidence Review Team: Corrao S., Falcone F., Porta M, Rizzo M.R., Maffettone A.

Di seguito i riferimenti bibliografici corrispondenti agli studi selezionati per l'analisi del full text:

- Fushimi N, Shibuya T, Yoshida Y, Ito S, Hachiya H, Mori A. Dulaglutide-combined basal plus correction insulin therapy contributes to ideal glycemic control in non-critical hospitalized patients. J Diabetes Investig. 2020 Jan;11(1):125-131. doi: 10.1111/jdi.13093. Epub 2019 Jun 28. PMID: 31168938; PMCID: PMC6944833.
- Garg R, Schuman B, Hurwitz S, Metzger C, Bhandari S. Safety and efficacy of saxagliptin for glycemic control in non-critically ill hospitalized patients. BMJ Open Diabetes Res Care. 2017 Mar 29;5(1):e000394. doi: 10.1136/bmjdrc-2017-000394. PMID: 28405346; PMCID: PMC5372055
- 3. Umpierrez GE, Gianchandani R, Smiley D, Jacobs S, Wesorick DH, Newton C, Farrokhi F, Peng L, Reyes D, Lathkar-Pradhan S, Pasquel F. Safety and efficacy of sitagliptin therapy for the inpatient management of general medicine and surgery patients with type 2 diabetes: a pilot, randomized, controlled study. Diabetes Care. 2013 Nov;36(11):3430-5. doi: 10.2337/dc13-0277. Epub 2013 Jul 22. PMID: 23877988; PMCID: PMC3816910.
- 4. Fayfman M, Galindo RJ, Rubin DJ, Mize DL, Anzola I, Urrutia MA, Ramos C, Pasquel FJ, Haw JS, Vellanki P, Wang H, Albury BS, Weaver R, Cardona S, Umpierrez GE. A Randomized Controlled Trial on the Safety and Efficacy of Exenatide Therapy for the Inpatient Management of General Medicine and Surgery Patients With Type 2 Diabetes. Diabetes Care. 2019 Mar;42(3):450-456. doi: 10.2337/dc18-1760. Epub 2019 Jan 24. PMID: 30679302; PMCID: PMC6905476.
- 5. Vellanki P, Alexanian S, Baldwin D, Rasouli N, Anzola IA, Ramos C, Urrutia MA, Jones J, Modzelewski K, Ensminger E, Bakhtiari HF, Pasquel F, Fayfman M, Haw S, Peng L, Umpierrez GE. Efficacy and safety of linagliptin in general surgical patients with type 2 diabetes: linagliptin surgery trial Diabetes, 2017, 66, A336- | added to CENTRAL: 31 March 2019 | 2019 Issue 3.
- 6. Pasquel FJ, Gianchandani R, Rubin DJ, Dungan KM, Anzola I, Gomez PC, Peng L, Hodish I, Bodnar T, Wesorick D, Balakrishnan V, Osei K, Umpierrez GE. Efficacy of sitagliptin for the hospital management of general medicine and surgery patients with type 2 diabetes (Sita-Hospital): a

multicentre, prospective, open-label, non-inferiority randomised trial. Lancet Diabetes Endocrinol. 2017 Feb;5(2):125-133. doi: 10.1016/S2213-8587(16)30402-8. Epub 2016 Dec 8. Erratum in: Lancet Diabetes Endocrinol. 2017 Feb;5(2):e1. Erratum in: Lancet Diabetes Endocrinol. 2017 May;5(5):e3. PMID: 27964837.

L' analisi dei full text ha permesso la selezione di 6 articoli pertinenti. Tali articoli sono stati pertanto sottoposti ad un'analisi qualitativa per lo studio del rischio di distorsione attraverso il tool di Cochrane "Risk of Bias 2 (RoB 2) tool".

1. Vellanki P, 2019.

Bias arising from	LOW
the randomization	
process	
Bias due to	LOW
deviations from	
intended	
interventions	

Bias due to	LOW
missing outcome	
data	
Bias in	SOME CONCERNS (Mean daily blood glucose comparison between
measurement of	intervention and comparator group. Not easy to describe results and to
the outcome	compare results with other trials because of differences between modality
	of collecting data e.g numbers and timing of daily blood glucose
	measurements, numbers of supplemental insulin doses needed).
Bias in selection	LOW
of the reported	
result	
Overall risk of	LOW
bias	

2. Fayfman M, 2019

Bias arising from	LOW
the randomization	
process	
Bias due to	LOW
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	LOW
missing outcome	
data	
Bias in	SOME CONCERNS (Mean daily blood glucose comparison between
measurement of	intervention and comparator group. Not easy to describe results and to
the outcome	compare results with other trials because of differences between modality
	of collecting data e.g numbers and timing of daily blood glucose
	measurements, numbers of supplemental insulin doses needed).
Bias in selection	LOW
of the reported	
result	
Overall risk of	LOW
bias	

3. Garg R, 2017

Bias arising from	LOW
the randomization	
process	
Bias due to	LOW
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	LOW
missing outcome	
data	
Bias in	SOME CONCERNS (Mean daily blood glucose comparison between
measurement of	intervention and comparator group. Not easy to describe results and to
the outcome	compare results with other trials because of differences between modality
	of collecting data e.g numbers and timing of daily blood glucose
	measurements, numbers of supplemental insulin doses needed).
Bias in selection	LOW
of the reported	
result	
Overall risk of	LOW
bias	

4. Umpierrez GE, 2013

Bias arising from	SOME CONCERNS (not clear randomization process1:1:1 ratio)
the randomization	
process	
Bias due to	LOW
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	LOW
missing outcome	
data	
Bias in	SOME CONCERNS (Mean daily blood glucose comparison between
measurement of	intervention and comparator group. Not easy to describe results and to
the outcome	compare results with other trials because of differences between modality
	of collecting data e.g numbers and timing of daily blood glucose
	measurements, numbers of supplemental insulin doses needed).
Bias in selection	LOW
of the reported	
result	

Overall	risk	of	HIGH
bias			

5. Pasquel FJ, 2017

Bias arising from	SOME CONCERNS (not blinded)
the randomization	
process	
Bias due to	LOW
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	LOW
missing outcome	
data	
Bias in	SOME CONCERNS (Mean daily blood glucose comparison between
measurement of	intervention and comparator group. Not easy to describe results and to
the outcome	compare results with other trials because of differences between modality
	of collecting data e.g numbers and timing of daily blood glucose
	measurements, numbers of supplemental insulin doses needed).

Bias in selection	LOW
of the reported	
result	
Overall risk of	HIGH
bias	

6. Fushimi N, 2020.

Bias arising from	LOW
the randomization	
process	
Bias due to	LOW
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	LOW
missing outcome	
data	

Bias in	SOME CONCERNS (Primary outcome defined by the percentage of BG
measurement of	measurements within the hIGR (ideal glucose range 100-180 mg/dL,
the outcome	arbitrarily defined by authors) among all BG measurements
Bias in selection	LOW
of the reported	
result	
Overall risk of	LOW
bias	

Il materiale metodologico relativo ai singoli studi è stato incluso in tabelle riepilogative.

Authors	Type of	N intervention	Populati	Age	Women (%)	Setting	Time to	Inclusion	Exclusion	Baseline
	study	group / n	on	(Average)			follow up	criteria	criteria	medications
		comparator								
		group								

1	_		•	1	ı	1	ı	1	1	1
Vellanki	Randomized	linagliptin +	White	58 +/- 11	49.6%	Hospital, not	Maximum 10	Subjects with	Admission to	No
P. et al.	Controlled	lispro 128	36,5%			critical,	days	T2D who	ICU	medications
	Trial		Black			surgical ward		were	T1DM	15/9
			47%			(not cardiac		admitted to	No known	Oral
		Basal Bolus 122	Other			surgery)		the hospital	prior	antidiabetic
			17%					for a non-	diagnosis of	only: 89/81
								cardiac	diabetes	Insulin only
								surgical	Outpatient	11/14
								procedure	treatment	Oral and
								stay as	with a DPP-4	insulin:
								inpatient >	or GLP-1	13/18
								24 hours	clinically	
								18–80 years	relevant	
								blood	gallbladder	
								glucose (BG)	disease	
								between 7.8–	History of	
								22.2 mmol/L	pancreatitis	
								without	Clinically	
								laboratory	significant	
					320			evidence of	hepatic or	
					320			diabetic	renal (GFR <	
								ketoacidosis	30	

Fayfman	Randomized	Exenatide +	n.a.	55	25	Hospital, not	10 days	age 18–80	DMT1	Diet alone
M et al	Controlled	lispro/aspart 47				critical		known	history of	13/16/13%
	Trial							history of	diabetic	Oral agents
		Exenatide +						T2D treated	ketoacidosis	24/26/20%
		Basal Insulin 51						with diet,	or	Insulin
								oral agents,	hyperosmolar	15/22/23%
		Basal Bolus 52						and/or low-	hypergly-	Oral and
								dose insulin	cemic state	insulin
								at a total	treated with	21/12/25%
								daily dose	GLP1-	
								(TDD) of	RAs during	
								,0.5 units/kg;	the 3 months	
								Admission or	prior to	
								randomizatio	admission	
								n BG >140	Had	
								and <400	recurrent	
								mg/dL,	severe	
								and BMI >25	hypoglycemi	
								and <50	a or clinically	
					321			kg/m2	relevant liver	
					321				disease or	
									estimated	

Garg R et	Randomized	Saxagliptin +	White	68 +/- 10	60/48%	Hospital, not	5 days	>18 years	Insulin	none 24/15%
al.	Controlled	aspart 33	19/91%			critical		with T2DM	treatment	metformin
	Trial		Other					HbA1C	before	67/55%
		Basal bolus 33	21/9%					≤7.5% on a	admission to	Sulfanilurea
								≤1 non-	hospital	6/30%
								insulin	Admission	other 3/0%
										ottlet 5/0%
								hypoglycemi	(ICU)	
								С	History of	
								agent	diabetic	
								HbA1C	ketoacidosis	
								≤7.0% on ≤2	or	
								non-insulin	hyperosmolar	
								hypoglycemi	state,	
								c	Unable to	
								agents	take oral	
								Admission to	food or	
								the hospital	medications	
								for a non-	systemic	
								critical	steroid use,	
					322			illness.	pregnancy or	
					322				breast-	
									feeding, a	
	1			1			1	1		

Umpierrez	Randomized	Sitagliptin +	n.a.	57.83	27/55/21%	Hospital,	>2 day	(BG) prior to	BG between	Diet alone
GE et al	Controlled	lispro 27				not critical		randomizatio	admission	19/7/10%
	Trial					(medical and		n of between	and	Oral agents
		Sitagliptin +				surgical		140 and 400	randomizatio	58/56/52%
		basal insulin 29				ward)		mg/dL	n of >400	Insulin + oral
								known	mg/dL or	8/7/17%
		Basal bolus 26						history of	with a prior	
								T2D for >3	history of	
								months,	hyperglycemi	
								18 to 80	c crises;	
								years of age	Patients with	
								Treated at	hyperglycemi	
								home with	a but without	
								diet alone,	a known	
								any	history of	
								combination	diabetes;	
								of	Patients	
								oral	admitted to	
								antidiabetic	or expected	
					323			agents, or	to require	
					323			low-dose	ICU	
								insulin	admission or	
I					1		1	l	1	

Pasquel FJ	Randomized	Sitagliptin +	white	56.9 +/- 10.9	40%	Hospital, not	10 days	Patients with	patients with	diet alone
et al.	Controlled	basal insulin 138	38%			critical.		type 2	a blood	12%
	Trial		Black			Medical and		diabetes	glucose	oral drugs
		Basal bolus 139	57%			Surgical		admitted to	concentration	42%
			other			ward		general	greater than	insulin alone
			9%					medicine and	22.22	24%
								surgery	mmol/L	insulin + oral
								services in	with current	drugs 22%
								the	or previous	
								participating	history of	
								hospitals.	diabetic	
								Patients with	ketoacidosis,	
								a known	type 1	
								history of	diabetes,	
								type 2	hyperglycae	
								diabetes,	mia without a	
								aged between	known	
								18 and 80	history of	
								years, and	diabetes	
								treated at	recent	
					324			home with	treatment	
								diet, any	with a DPP-4	

Fushimi	Randomized	Dulaglutide +	n.a.	70.1 +/- 13	40%	Hospital, not	>7	aged >18	Admission to	diet alone
N. et al.	Controlled	basal plus 27				critical		years	the intensive	8.5%
	Trial							with type 2	care unit	oral agents
		Basal plus 27						diabetes and	(ICU), a	15%
								a known	history of	insulin + oral
								history of >3	diabetic	agents 4%
								months with	ketoacidosis	
								type 2	or	
								diabetes, and	hyperosmolar	
								who were	state, blood	
								treated at	glucose (BG)	
								home with	>400 mg/dL	
								either	before	
									admission to	
								diet alone,	the hospital,	
								any	systemic	
								combination	steroid use,	
								of oral	pregnancy, a	
								antidiabetic	history of	
					325			agents or	pancreatitis	
					323			low-	or	
								dose insulin	active	

Authors	Intervention	Comparator	Primary Endpoint	Secondary Endpoint
Vellanki	Linagliptin +	Basal bolus	To show that mean daily BG between the groups was non-	Number of hypoglycaemic episodes (BG < 3.9
P. et al.	lispro		inferior.	mmol/L and BG < 2.2 mmol/L)
				Number of hyperglycaemic episodes (BG > 16.7 mmol/L),
				Total daily insulin dose
				Length of stay
				Treatment failures
				Hospital readmission
				Composite of hospital complications.

Fayfman	Exenatide +	Basal Bolus	The primary outcome was to determine differences among	Number of hypoglycemic events <70 mg/dL
M et al.	lispro/aspart		groups in glycemic	Clinically significant hypoglycemia <54 mg/dL
			control as measured by mean daily BG concentration during	Severe hypoglycemia <40 mg/dL;
	Exenatide + Basal		the hospital stay.	Number of hyperglycemic episodes >240
	insulin (glargine)			mg/dL after the 1st day of treatment;
				TDD of insulin
				LOS;
				Composite of hospital complications
				Death
Garg R et	Saxagliptin +	Basal Bolus	Mean daily BG level obtained by point of care testing during	Proportion of BG readings in 70–140 mg/dL range
al.	aspart		study days 2–5.	Average dose and number of insulin injections
				Incidence of hypoglycemia (BG <70 mg/dL)
				Incidence of severe hypoglycemia (BG <50 mg/dL)
				Incidence of hyperglycemia (BG >200 mg/dL)
				Treatment failure with DPP-4 inhibitor
				Length of hospital stay.

Umpierrez	Sitagliptin+ lispro	Basal bolus	The primary outcome of the study was to determine	Differences between treatment groups in any of the
GE et al.			differences in glycemic control as measured by mean daily	following measures: number of BG values within range,
			BG concentration among treatment groups.	number of hypoglycemic events (BG <70 and <40 mg/dL),
	Sitagliptin + basal			number of episodes of hyperglycemia (BG <200 mg/dL)
	insulin (glargine)			after the first day of treatment, TTD of insulin, length of
				hospital stay, hospital complications, and differences in
				glycemic control between medicine and surgery patients.

Pasquel FJ	Sitagliptin + Basal	Basal bolus	Non-inferiority for differences between treatment groups on	differences between groups in any of the following
et al.	insulin glargine		glycaemic control determined by mean daily blood glucose concentrations. Endpoints related to glycaemic control were assessed during the first 10 days of therapy. A total of 140 patients were required for both the sitagliptin— basal and the basal— bolus group to ensure 80% power to reject the non- inferiority hypothesis.	measures: the number of hypoglycemic events (blood glucose <3·9 mmol/L; severe hypoglycaemia was defined as blood glucose <2·2 mmol/L), the number of episodes of hyperglycaemia (blood glucose >13·3 mmol/L after the first day of treatment) and number of blood glucose values within 3·9–7·8 mmol/L and 3·9–10·0 mmol/L, number of treatment failures as defined above, hospital length of stay, total daily dose of basal and prandial insulin, number of insulin injections per day, transfer to an intensive-care unit, and hospital complications and mortality.
Fushimi N. et al.	basal plus + dulaglutide	basal plus	The percentage of BG measurements within the hIGR (100–180 mg/dL) among all BG measurements (%hIGR: number of BG measurements within hIGR / all BG measurements x 100).	Individual mean BG, GV (standard deviation and coefficient of variation), BG at evaluation time in each group, frequency of hypoglycemia, insulin dose and frequency of gastrointestinal symptoms.

Authors	Primary Endpoint Intervention	Primary Endpoint Comparator	Efficacy according to authors
	n/N	n/N	
Vellanki	Mean daily BG 9.5 +/- 2.6	Mean daily BG 8.8 +/- 2.3	This is the first randomized controlled study to evaluate the efficacy
P. et al.	mmol/L (171 +/- 46)	mmol/L (158 +/-41)	and safety of an oral antidiabetic agent in non-cardiac surgical
		p-value=0.03	patients with T2D.
			The study showed that treatment with linagliptin, an oral DPP4-
	Hypoglycemia event: 2 (1.6%)	Hypoglycemia event: 14 (11%)	inhibitor was inferior and resulted in higher mean daily BGs
			compared to the basal-bolus group. However, two-thirds of patients
			had a BG < 11.1 mmol/L prior to randomization. In these patients,
			treatment with linagliptin resulted in clinically similar glycaemic
			control as the basal-bolus insulin regimen.

Fayfman	Exenatide 177.1+/- 41 (DS) P:	Basal Bolus 166,1 +/-40 P: 0.03	The study demonstrates that the inpatient use of exenatide alone or
M et al.	0.03 0	Hypoglycemic event: 6 (12%)	in combination with basal insulin is effective for the management of
	Hypoglycemic event: (0%)		general medicine and surgery patients with T2D.
	Exenatide + basal insulin 154		
	+/- 39 (DS) P: 0.03		
	Hypoglycemic event: 3(6%)		
	Multiple comparisons:		
	Exenatide + Basal vs Exenatide		
	P:0.02		
	Exenatide vs Basal Bolus not		
	significant		
	Exenatide + Basal vs Basal		
	Bolus not significant		

1			
Garg R et	Saxagliptin + aspart 149,8 +/-	Basal Bolus 146.9 +/- 30.5 P:	This study shows that saxagliptin is non-inferior to basal-bolus
al.	22 P: 0.59	0.59	insulin for glycemic control in non-critically ill hospitalized patients
			with well-controlled diabetes before admission.
	Hypoglycemic event: 1 (0,4%)	Hypoglycemic event: 1 (0,3%)	
	The primary outcome was not		
	different between the two		
	groups, and the non-inferiority		
	criteria for saxagliptin were		
	satisfied. With an observed		
	group difference of 2.9 mg/dL		
	and an a priori non-inferiority		
	margin of 20 mg/dL, the null		
	hypothesis of inferiority was		
	rejected in favor of the		
	alternative hypothesis of non-		
	inferiority (p=0.007). Further,		
	the upper limit of a one-sided		
	95% CI around the difference		
	between group means was 14.2		332
	mg/dL, well within the non-		
	inferiority margin.		

Umpierrez	Sitagliptin + lispro 168.4 +/- 35	Basal Bolus 158,3+/- 31 P: 0.23	Similar improvements in glycemic control in all treatment groups
GE et al.	P: 0.23	Hypoglycemic event: 2 (8%)	with no differences in the mean daily BG, number of BG readings
	Hypoglycemic event: 1 (4%)		within target, number of treatment failures, hospital LOS, or
			number of hypoglycemic events. The result of this preliminary
			study suggests that treatment with sitagliptin alone or in
	Sitagliptin + Basal insulin 154,2		combination with basal insulin is safe and effective for the
	+/- 29 P: 0.23		management of general medicine and surgery patients with T2D.
	Hypoglycemic event: 2 (7%)		

Pasquel FJ	Mean daily BG: 171 +/- 49 (9.5	Mean daily BG: 169 +/- 49	The trial met the non-inferiority threshold for the primary
et al.	mmol/L) [SD: 2.7] p: 0.79	(9.4 mmol/L) [SD: 2.7]	endpoint of differences between the sitagliptin-basal and
	total blood glucose test given:	total blood glucose test given:	basal-bolus groups for mean daily blood glucose concentrations.
	1947	1900	
	Hypoglycemic event: 13(19%)	Hypoglycemic event: 17 (12%)	
Fushimi	BG 100-180 (%hIGR) 546	BG 100-180 (%hIGR) 399	The present study, confirmed the superiority of BG control
N. et al.	(56%) P: <0.001	(44%)	with BP + DU therapy compared with BP therapy, suggesting
			there is an indication for the prescription of GLP-1RA to con-
	Mean daily BG:	Mean daily BG:	trol BG in hospitalized patients.
	162 +/- 30	183 +/- 29	
	Hypoglycemic event: 3 (11%)	Hypoglycemic event: 9 (33%)	

Q3-Figura 2: Forrest plot degli studi individuati, suddivisi in sottogruppi in base al trattamento del gruppo intervento

Outcome: glicemia (media)

Intervento: ipoglicemizzanti non insulinici

Controllo: trattamento insulinico basal bolus

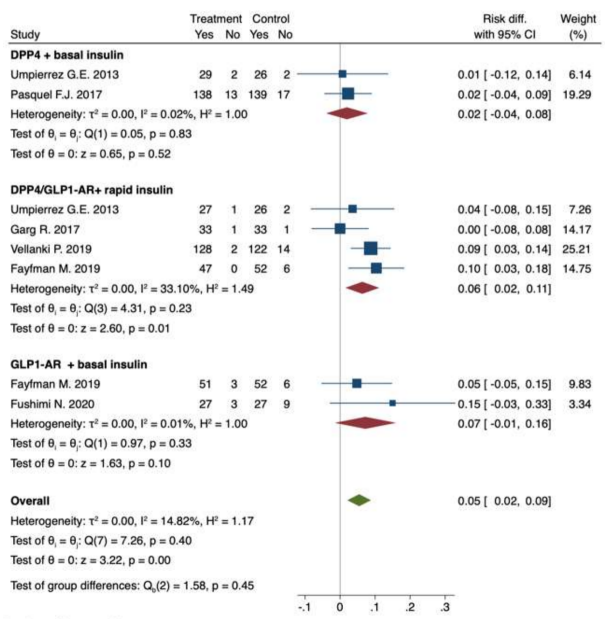
	1	reatmer	nt		Contro	l.				N	lean diff		Weigh
Study	N	Mean	SD	N	Mean	SD				wit	h 95% (CI	(%)
DPP4 + basal insulin													
Pasquel F.J. 2017	138	171	49	139	169	49				2.00[-9.54,	13.54]	14.55
Umpierrez G.E. 2013	29	154.2	29	26	158.3	31	-			-4.10 [-19.96,	11.76]	11.51
Heterogeneity: $\tau^2 = 0.00$, $I^2 =$	= 0.00%, H ²	= 1.00						-		-0.11 [-9.44,	9.22]	
Test of $\theta_i = \theta_j$: Q(1) = 0.37, p	0 = 0.54												
Test of $\theta = 0$: $z = -0.02$, $p = 0$	0.98												
DPP4/GLP1-AR+ rapid ins	ulin												
Vellanki P. 2019	128	171	46	122	158	41			-	13.00 [2.18,	23.82]	15.10
Fayfman M. 2019	47	177	41	52	166.1	40			_	10.90[-5.07,	26.87]	11.44
Garg R. 2017	33	149.8	22	33	146.9	30.5			-0	2.90 [-9.93,	15.73]	13.60
Umpierrez G.E. 2013	27	168.4	35	26	158.3	31		-	_	10.10[-7.73,	27.93]	10.30
Heterogeneity: $\tau^2 = 0.00$, $I^2 =$	= 0.00%, H ²	= 1.00						-		9.37 [2.58,	16.16]	
Test of $\theta_i = \theta_j$: Q(3) = 1.45, p	0 = 0.69												
Test of $\theta = 0$: $z = 2.70$, $p = 0$.01												
GLP1-AR + basal insulin													
Fushimi N. 2020	27	162	30	27	183	29				-21.00 [-36.74,	-5.26]	11.59
Fayfman M. 2019	51	154.1	39	52	166.1	40	_		3	-12.00 [-27.26,	3.26]	11.90
Heterogeneity: $\tau^2 = 0.00$, $I^2 =$	= 0.00%, H ²	= 1.00							-	-16.36 [-27.32,	-5.41]	
Test of $\theta_i = \theta_j$: Q(1) = 0.65, p	0 = 0.42												
Test of $\theta = 0$: $z = -2.93$, $p = 0$	0.00												
Overall								-		0.60 [-7.47,	8.67]	
Heterogeneity: $\tau^2 = 81.80$, I^2	= 61.56%,	$H^2 = 2.6$	0										
Test of $\theta_i = \theta_i$: Q(7) = 17.95,	p = 0.01												
Test of $\theta = 0$: $z = 0.15$, $p = 0$.88												
Test of group differences: Q	(2) = 15.48	p = 0.0	0						_				
						-40	-20	0	20				
Random-effects model													

Q3 - Figura 3: Forrest plot degli studi individuati, suddivisi in sottogruppi in base al trattamento del gruppo intervento

Outcome: ipoglicemie (numero)

Intervento: ipoglicemizzanti non insulinici

Controllo: trattamento insulinico



Random-effects model

Linea Guida della Associazione dei Medici Diabetologi (AM), della Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti (FADOI), della Società Italiana di Diabetologia (SID), della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria (SIGG), della Società Italiana di Medicina Interna (SIMI), dell'Associazione Nazionale Infermieri di Medicina (ANIMO).

La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

Quesito 4

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico che richiedono un

trattamento insulinico è preferibile avviare una terapia insulinica basale o una terapia

insulinica multiniettiva?

PICO proposto

P: Persone con diabete/iperglicemia ospedalizzati, area non critica

I: Insulina basale

C: terapia insulinica multi iniettiva

O: mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazione, iperglicemia, ipoglicemia

PICO search string

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico che richiedono un

trattamento insulinico è preferibile avviare una terapia insulina basale o una terapia insulinica

multiiniettiva?

337

Linea Guida della Associazione dei Medici Diabetologi (AM), della Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti (FADOI), della Società Italiana di Diabetologia (SID), della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria (SIGG), della Società Italiana di Medicina Interna (SIMI), dell'Associazione Nazionale Infermieri di Medicina (ANIMO).

La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

P: (diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalised OR hospitalization OR

hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")

I: "insulin degludec" OR "insulin degludec" OR "tresiba" OR "abasaglar" OR ("insulin

glargine" OR ("insulin" AND "glargine") OR "insulin glargine" OR "toujeo") OR ("glargin"

OR "insulin glargine" OR ("insulin" AND "glargine") OR "insulin glargine" OR "glargine")

OR ("insulin degludec" OR "insulin degludec" OR "degludec") OR ("insulin glargine" OR

("insulin" AND "glargine") OR "insulin glargine" OR "lantus") OR ("insulin detemir" OR

("insulin" AND "detemir") OR "insulin detemir" OR "levemir") OR (("basal" OR "basale"

OR "basally" OR "basals")) OR ("insulin detemir" OR ("insulin" AND "detemir") OR

"insulin detemir" OR "detemir")

C: ("sliding scale" OR "basal bolus" OR "basal plus")

O: mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR costs OR "cost analysis" OR

LOS OR "length of staying"

La stringa di ricerca prodotta ha permesso l'individuazione di 1 Cochrane Review (Non

pertinenti: 1) e 165 Trials (trial quesito 4) di cui 98 dai database Embase e 48 dai database

Pubmed.

La ricerca è stata eseguita in data 09/03/2022 ore 23.22

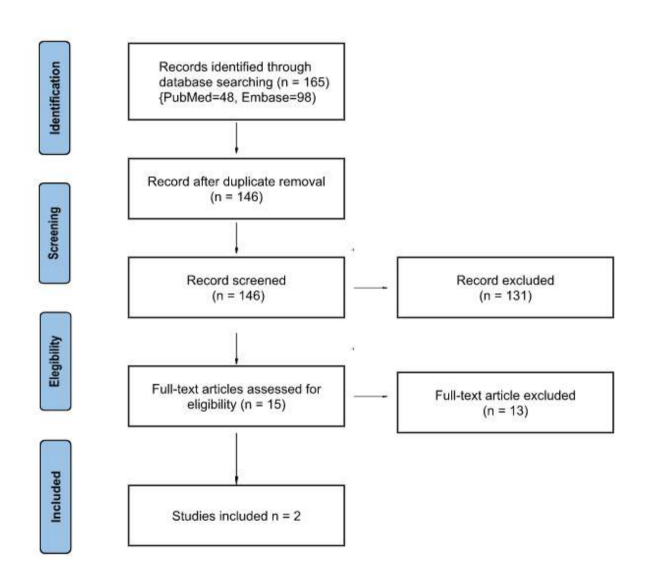
La Cochrane Review è stata esclusa dopo l'analisi del full text, perché non pertinente.

Sono stati quindi esaminati gli abstract dei Trial.

338

Non erano presenti duplicati. I titoli e gli abstract sono stati valutati in maniera indipendente dal seguente Evidence Review Team: Corrao S., Falcone F., Porta M, Rizzo M.R., Maffettone A. La Q4-Figura 1 mostra la sequenza di selezione degli studi in accordo con lo standard PRISMA.

Q4-Figura 1. Flow Diagram of the study selection process



Evidence Review Team: Corrao S., Falcone F., Porta M, Rizzo M.R., Maffettone A.

Di seguito i riferimenti bibliografici corrispondenti agli studi selezionati per l'analisi del full text:

- Comparison of once-daily glargine insulin with twice-daily NPH/regular insulin for control of hyperglycemia in inpatients after cardiovascular surgery. Renuka R, Yeldandi RR, Lurie A, Baldwin D. Diabetes Technol Ther. 2006 Dec;8(6):609-16. doi: 10.1089/dia.2006.8.609. PMID: 17109592.
- Mitra A, Ray S, Jayan S. Effect of basal insulin therapy with glargine U300 versus basal bolus insulin therapy in hospitalized patients with type 2 diabetes. Real-world study from India. Clin Diabetol. 2021;10(2):180-187. doi:10.5603/DK.a2021.0011

L' analisi dei full text ha permesso la selezione di 2 articoli pertinenti. Tali articoli sono stati pertanto sottoposti ad un'analisi qualitativa per lo studio del rischio di distorsione attraverso il tool di Cochrane "Risk of Bias 2 (RoB 2) tool".

1. Mitra A, 2021.

Bias arising from	SOME CONCERNS (not clear randomization process)
the randomization	
process	

Bias due to	HIGH
deviations from	Primary endpoint not clearly defined. List of objectives:
intended	- Change in mean daily capillary blood glucose concentration from
interventions	day one to day seven.
	- Number of capillary blood glucose readings between 140 to 180
	mg/dL in both the groups for all 4 readings.
	- Number of capillary blood glucose readings between 110 to 140
	mg/dL in both the groups for all 4 readings.
	- Number of hypoglycemia: capillary blood glucose level less than
	70 mg/dL (level 1) in both the groups.
	- Number of clinically significant hypoglycemia capillary blood
	glucose level less than 54 mg/dL (level 2) in both the groups.
	- Daily insulin requirements at beginning and end of the study in
	both the groups.
	- Assessment of glycemic variability in both the groups.
Bias due to	HIGH (not all results related to outcomes are shown)
missing outcome	
data	
Bias in	SOME CONCERNS
measurement of	(concerns on collecting data as mean spot glycemic values, need to
the outcome	elaborate data for clear reading)

Bias in selection	SOME CONCERNS (data on glycemic variability was expressed only by
of the reported	graphic measures)
result	
Overall risk of	HIGH
bias	

1. Renuka R, 2006

Bias arising from	HIGH
the randomization	Not clear randomization technique
process	
Bias due to	LOW
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	LOW
missing outcome	
data	

Bias in	LOW
measurement of	
the outcome	
Bias in selection	LOW
of the reported	
result	
Overall risk of	SOME CONCERNS
bias	

Il materiale metodologico relativo ai singoli studi è stato incluso in tabelle riepilogative.

Author	Type of	N	Population	Age	Women (%)	Setting	Time follow	Inclusion	Exclusion	Baseline
s	study	intervention		(Average)			up	criteria	criteria	medications
		group / n								
		comparator								
		group								

Mitra	Randomized	30/30	n.a.	61.015	n.a.	Not critical	n.a.	T2DM	T2DM.	n.a.
A. et	Controlled					(general		admitted in	Gestational	
al.	Trial (Single					medical and		general	DM.	
	centred,					surgical		medicine	Requiring	
	prospective					ward)		ward or for	emergency	
	parallel							elective	surgery. Past	
	group							surgery in	hystory of	
	randomized							surgery ward.	DKA or	
	study)							30 to 65	HHS.Admitt	
								years old.	ed to critical	
									care units.	
									Patient	
									requiring	
									nothing p.o.	
									for > 12h.	
									Patients	
									requiring	
									total	
									parenteral	
					346				nutrition.	
									CKD stage	
									>4 or under	
1	ĺ	l					Ĭ l			

Renuk	Randomized	46/48	61.5	65.3	30%	not critical	5 days	Patients	None	Sulfonylurea
a R. et	Controlled		caucasian,			(surgical		requiring >		16%, Insulin
al.	Trial?		20,5%			ward)		1unit/h of iv		11,5%,
			african					insulin in		metformin
			american,					previous ICU		1%,
			11%							Thiazolidine
			hispanic, 5%							dione 8.5%
			asian, 2%							
			other							(previous
										hystory of
										DMT2: 32%)

Authors	Intervention	Comparator	Primary Endpoint	Secondary Endpoint

Mitra A.	basal bolus	basal insulin	Primary endpoint not clearly defined.	Secondary endpoint not clearly defined.
et al.	regimen	regimen (BIT) -		
	(BBIT) glargine	glargine 300U	List of objectives:	
	100 - actrapid		Change in mean daily capillary blood glucose	
			concentration from day one to day seven.	
			Number of capillary blood glucose readings	
			between 140 to 180 mg/dL in both the groups for	
			all 4 readings.	
			3. Number of capillary blood glucose readings	
			between 110 to 140 mg/dL in both the groups for	
			all 4 readings.	
			4. Number of hypoglycemia: capillary blood glucose	
			level less than 70 mg/dL (level 1) in both the	
			groups.	
			5. Number of clinically significant hypoglycemia	
			capillary blood glucose level less than 54 mg/dL	
			(level 2) in both the groups.	
			6. Daily insulin requirements at beginning and end of	
			the study in both the groups.	
			7. Assessment of glycemic yariability in both the	
			groups.	

Renuka	NPH/Regular	Glargine	Primary endpoint not clearly defined.	Secondary endpoint not clearly defined.
R. et al.			Hypothesis: once-daily insulin glargine may be equivalent or	
			better to twice-daily NPH/regular in maintaining	
			normoglycemia among postoperative CV patients.	
			Data analysis in results:	
			1. Glycemic control	
			2. Percentage of blood glucose values between 80 and	
			140 mg/dL	
			3. Percentage of blood glucose values above 200	
			mg/dL	
			4. Frequency of hypoglycemia	
			5. Mean daily dose of insulin	

Authors	Primary Endpoint Intervention	Primary Endpoint Comparator	Efficacy according to authors
	n/N	n/N	

Mitra Statstical analysis made on Statstical analysis made on A. Not found any study comparing basal insulin therapy (BIT) with patients capillary blood glucose patients capillary blood glucose basal-bolus insulin therapy (BBIT), even after extensive search of et al. (CBG), assessed 4 times daily (CBG), assessed 4 times daily literature. (pre-meal and at bedtime) (pre-meal and at bedtime) assessed in both the groups from assessed in both the groups from There was significant difference in attaining glycemic target (140day 1 to day 7 day 1 to day 7 180 mg/dL) between two groups of therapy with better glycemic control with BIT group receiving glargine U 300 as monotherapy and required less insulin. Nevertheless they found less intraday and interday glycemic variability (GV) in patients in BIT group. 1. There There was was statistically significant statistically significant reduction in the daily reduction in the daily mean capillary blood mean capillary blood glucose in all four time glucose in all four time points from day 1 to points from day 1 to day 7 within the groups day 7 within the groups and between and between the groups. (p value < groups. (p value < 0.05) 0.05) samples in 194/840 samples in 299/840 351 BBIT group achieved BIT group achieved target glycemia (CBG target glycemia (CBG 140-180 140-180 between between

Renuka R.	1.	Glycemic control: (P-	1.	Glycemic control: (P-	The study found that NPH/regular insulin administered twice daily
et al.		value: 0.065)		value: 0.065)	and glargine insulin administered once daily resulted in similar
		Mean blood glucose:		Mean blood glucose:	glycemic control in hyperglycemic patients without a history of
		124 (SE 2.5, DS 4.9;		131 (SE 2.9, DS 5.68;	diabetes, however in patients with previous history of diabetes
		range 96–173) mg/dL		range 97–180) mg/dL	(32%) the glycemic control was better after NPH/regular insulin
	0.	Percentage of blood	0.	Percentage of blood	given twice daily.
	glucose	glucose values between 80 and		values between 80 and	
	140 mg/dL		140 mg/dL		The incidence of hypoglycemia in patients treated with glargine
		62.7% of blood glucose		59.8% of blood	insulin alone was 25% of that seen with NPH/ regular insulin.
		values (total n. of		glucose values (total n.	
		values not available)		of values not available)	
	0.	Percentage of blood	0.	Percentage of blood	
	glucose values above 200 mg/dL		glucose values above 200 mg/dL		
		4.5% of blood glucose		5.3% of blood glucose	
		values (total n. of		values (total n. of	
		values not available)		values not available)	
	0.	Frequency of	0.	Frequency of	
	hypoglycemia (P 0.036)		hypoglycemia (P 0.036)		
		2% of blood glucose		0.5% of blood glucose	
		values		values	352
	0.	Mean daily dose of	0.	Mean daily dose of	
	insulin at hospital discharge 22U		insulin at hospital discharge 28		

Quesito 5

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico con necessità di terapia insulinica è preferibile il trattamento insulinico strutturato oppure il trattamento "sliding scale"?

PICO proposto

- P: Persone con diabete/iperglicemia ospedalizzati, area non critica
- I: Trattamento insulinico strutturato
- C: Trattamento "sliding scale"

O: mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazione, iperglicemia, ipoglicemia

Una prima analisi delle Cochrane Reviews ha portato alla selezione per pertinenza di una revisione sistematica dal titolo:

"Sliding scale insulin for non-critically ill hospitalised adults with diabetes mellitus"

pertanto, è stata eseguita la stringa di ricerca della revisione sistematica proponendo un aggiornamento della letteratura

PICO search string

E' stata utilizzata la seguente stringa di ricerca in data 22 Dicembre 2017:

Cochrane Central Register of Controlled Trials (CENTRAL) (Cochrane Library)

- 1. [mh "Diabetes Mellitus"]
- 2. diabet*:ti,ab,kw
- 3. ("IDDM" or "NIDDM" or "MODY" or T1D* or T2D*):ti,ab,kw
- 4. ((("non insulin*" or noninsulin*) next depend*) or "non insulindepend*" or noninsulindepend*):ti,ab,kw
- 5. ((insulin* next depend*) or insulindepend*):ti,ab,kw
- 6. [mh "Diabetes Insipidus"]
- 7. (diabet* next "insipidus"):ti,ab,kw
- 8. {or #1-#5}
- 9. #6 or #7
- 10. #8 not #9
- 11. (correct* near/4 insulin*):ti,ab,kw
- 12. ("sliding" near/4 scale*):ti,ab,kw
- 13. #11 or #12
- 14. #10 and #13

Linea Guida della Associazione dei Medici Diabetologi (AM), della Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti (FADOI), della Società Italiana di Diabetologia (SID), della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria (SIGG), della Società Italiana di Medicina Interna (SIMI), dell'Associazione Nazionale Infermieri di Medicina (ANIMO).

La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

(((Diabetes) OR (((insulin* AND depend*) OR insulin AND depend*))) NOT (("Diabetes

Insipidus") OR ((diabet* AND "insipidus")))) AND ((correct* AND insulin*) OR ("sliding"

AND (scale*)))

La stringa di ricerca prodotta ha permesso l'individuazione di 11 Cochrane Review (non

pertinenti: 10) e 1333 Trials (trial quesito 5) di cui 764 dai database Embase e 569 dai

database Pubmed.

La ricerca è stata eseguita in data 09/03/2022 ore 10.30

Sono esaminati gli abstract dei Trial. Non erano presenti duplicati. I titoli e gli abstract sono

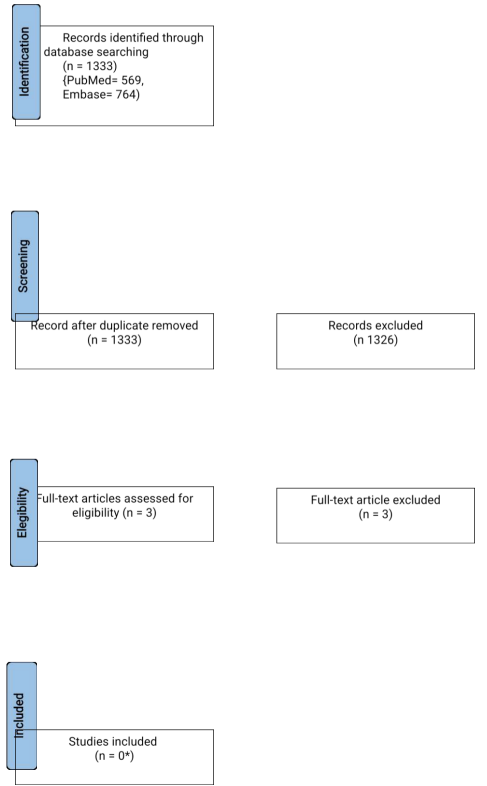
stati valutati in maniera indipendente dal seguente Evidence Review Team: Corrao S., Manno

F., Scuteri A., Monzani F., Forte E.

La Q5-Figura 1 mostra la sequenza di selezione degli studi in accordo con lo standard

PRISMA

Q5-Figura 1. Flow Diagram of the study selection process



*Non sono stati individuati studi pertinenti all'aggiornamento della metanalisi; sono pertanto

stati inclusi tutti gli studi presenti nella metanalisi individuata.

Evidence Review Team: Corrao S., Manno F., Scuteri A., Monzani F., Forte E.

Revisione sistematica:

Colunga-Lozano LE, Gonzalez Torres FJ, Delgado-Figueroa N, Gonzalez-Padilla DA, Hernandez AV, Roman Y, Cuello-García CA. Sliding scale insulin for non-critically ill hospitalised adults with diabetes mellitus. Cochrane Database Syst Rev. 2018 Nov 29;11(11):CD011296. doi: 10.1002/14651858.CD011296.pub2. PMID: 30488948; PMCID: PMC6517001.

Di seguito i riferimenti bibliografici corrispondenti agli studi selezionati per l'analisi del full text:

 Alfonso A, Koops MK, Mong DP, Vigersky RA. Glycemic control with regular versus lispro insulin sliding scales in hospitalized Type 2 diabetics. J Diabetes Complications. 2006 May-Jun;20(3):153-7. doi: 10.1016/j.jdiacomp.2005.06.009. PMID: 16632234.

- Dickerson LM, Ye X, Sack JL, Hueston WJ. Glycemic control in medical inpatients with type 2 diabetes mellitus receiving sliding scale insulin regimens versus routine diabetes medications: a multicenter randomized controlled trial. Ann Fam Med. 2003 May-Jun;1(1):29-35. doi: 10.1370/afm.2. PMID: 15043177; PMCID: PMC1466558.
- Korytkowski MT, Salata RJ, Koerbel GL, Selzer F, Karslioglu E, Idriss AM, Lee KK, Moser AJ, Toledo FG. Insulin therapy and glycemic control in hospitalized patients with diabetes during enteral nutrition therapy: a randomized controlled clinical trial. Diabetes Care. 2009 Apr;32(4):594-6. doi: 10.2337/dc08-1436. PMID: 19336639; PMCID: PMC2660455.

L' analisi dei full text ha permesso la selezione di 3 articoli pertinenti (già inclusi nella metanalisi). Tali articoli sono stati sottoposti ad un'analisi qualitativa per lo studio del rischio di distorsione attraverso il tool di Cochrane "Risk of Bias 2 (RoB 2) tool".

1. Alfonso A, 2006

Bias arising from	HIGH
the randomisation	
process	
Bias due to	HIGH
deviations from	
intended	
interventions	

Bias due to	HIGH
missing outcome	
data	
Bias in	SOME CONCERNS
measurement of	
the outcome	
Bias in selection	SOME CONCERNS
of the reported	
result	
Overall risk of	HIGH
bias	

2. Dickerson LM, 2003

Bias arising from	HIGH
the randomisation	
process	

Bias due to	HIGH
Bias due to	mon
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	SOME CONCERNS
missing outcome	
data	
Bias in	SOME CONCERNS
measurement of	
the outcome	
Bias in selection	SOME CONCERNS
of the reported	
result	
Overall risk of	SOME CONCERNS
bias	
bias	

3. Korytkowski MT, 2009

Bias arising from	HIGH
the randomisation	
process	

Bias due to	HIGH
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	SOME CONCERNS
missing outcome	
data	
Bias in	HIGH
measurement of	
the outcome	
Bias in selection	SOME CONCERNS
of the reported	
result	
Overall risk of	HIGH
bias	

Il materiale metodologico relativo ai singoli studi è stato incluso in tabelle riepilogative.

Authors	Type of	Follow up	N	Population	Age	Women (%)	Setting	Inclusion	Exclusion	Baseline
	study		intervention		(Average)			criteria	criteria	medications
			group / n							
			comparator							
			group							

1		1		T	1		1		1	
	Randomized		21/22	n.a.	65	41.5%	Not critical	Patients with	Type 1	Sulfonurea
Alfonso	Controlled						(internal	Type 2	diabetes	10 (46) 12
A, Koops	Trial						medicine	diabetes	mellitus,	(63)
MK,	(prospectiver						service)	mellitus	were	Metformin
Mong DP	andomized,								receiving any	20 (91) 13
	open-labeled								type of	(68)
	study)								insulin prior	Thiazolidine
									to	diones 5 (23)
									admission, or	3 (16)
									if they had a	
									history of	
									hypoglycemi	
									a	
									unawareness.	
									Patients were	
									also excluded	
									if they	
									required	
									corticosteroid	
						363			s during their	
						303			hospitalizatio	
									n or if they	
				1						

Dickerson	Multicenter	75/78	White, not of	64,2	65%	not critical	patients were	Patients were	Oral
		13/16	·	07,2	0.5 /0				
LM, Ye	Randomized		Hispanic			(family	enrolled from	excluded	sulfonylurea
X, Sack	Controlled		Origin 83			medicine	the inpatient	from	Biguanide
JL,	Trial					inpatient	services of	enrollment in	Thiazolidine
			Black, not of			services)	10 family	the presence	dione Short-
			Hispanic				medicine	of diabetic	acting insulin
			Origin 56				residency	ketoacido-	Intermediate
							programs	sis (DKA),	acting insulin
			American				across the	hyperosmolar	Combination
			Indian/Alask				United	nonketotic	therapy
			a Native 4				States.	state or hypo-	Diet
							A	glycemia on	controlled
			Hispanic 10				convenience	admission,15	
							sample of	pregnancy;	
							adults	acute	
							admitted to	myocardial	
							the inpatient	infarction13;	
							services with	hemodynami	
							a comorbid	c instability	
					364		illness and a	attributable	
					304		concurrent	to	
							diagnosis of	hypovolemia,	
1									

Korytkow	open-label,	25/25	n.a.	65	40%	not critical	Fifty	not well	not well
ski MT,	randomized						inpatients	defined	defined
Salata RJ,	clinical trial						meeting		
Koerbel							criteria for		
GL,							inpatient		
							diagnosis of		
							diabetes with		
							two or more		
							blood		
							glucose		
							measures 7.2		
							mmol/l		

Authors	Intervention	Comparator	Primary Endpoint	Secondary Endpoint

Alfonso	regular insulin	lispro insulin	Compare glycemic control with either regular or lispro	Secondary endpoint not clearly defined.
A, Koops			insulin sliding scales in hospitalized Type 2	
MK,			diabetics who were not using insulin as outpatients.	
Mong DP				
Dickerson	sliding scale	routine diabetes	The purpose of this study was to compare the effects of the	Secondary endpoint not clearly defined.
LM, Ye X,	insulin regimen	medications	sliding scale insulin regimen with those of routine diabetes	
Sack JL,			medications on hyperglycemia, hypoglycemia and length of	
			hospitalization in diabetic patients hospitalized for other	
			conditions.	
Korytkows	sliding-scale	sliding-scale	To compare two subcutaneous insulin strategies for	Secondary endpoint not clearly defined.
ki MT,	regular insulin	regular insulin	glycemic management of	
Salata RJ,	(SSRI) in	(SSRI) alone	hyperglycemia in non-critically ill hospitalized patients with	
Koerbel	combination with		diabetes during enteral nutrition therapy (ENT).	
GL,	insulin glargine			

Quesito 6

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico è preferibile come
insulina prandiale l'utilizzo di analoghi rapidi dell'insulina o di insulina regolare?
DICO
PICO proposto
P: Persone con diabete/iperglicemia ospedalizzati, area non critica
I: Analoghi rapidi dell'insulina
C: Insulina regolare
O: mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazione, iperglicemia, ipoglicemia
PICO search string
P: (diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalised OR hospitalization OR
hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")

Linea Guida della Associazione dei Medici Diabetologi (AM), della Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti (FADOI), della Società Italiana di Diabetologia (SID), della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria (SIGG), della Società Italiana di Medicina Interna (SIMI), dell'Associazione Nazionale Infermieri di Medicina (ANIMO).

La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

I: ("insulin, isophane" OR ("insulin" AND "isophane") OR "isophane insulin" OR "insulin

isophane" OR "insulin, regular, human" OR ("insulin" AND "regular" AND "human") OR

"human regular insulin" OR "humulin" OR "insulin regular human" OR "isophane insulin,

human" OR ("isophane" AND "insulin" AND "human") OR "human isophane insulin" OR

("insulin" AND "human" AND "isophane") OR "insulin human isophane" OR ("nph" AND

"insulin" AND "human") OR "nph insulin human")

C: "fiasp" OR ("insulin aspart" OR ("insulin" AND "Aspart") OR "insulin aspart" OR

"novorapid") OR ("insulin lispro" OR ("insulin" AND "lispro") OR "insulin lispro" OR

"lispro") OR "Aspart" OR "Glulisine" OR ("insulin lispro" OR ("insulin" AND "lispro") OR

"insulin lispro" OR "humalog") OR ("insulin glulisine" OR "insulin glulisine" OR "apidra")

OR "Actrapid" OR ("Insuman" AND ("rapid" OR "rapidities" OR "rapidity" OR

"rapidness"))

O: mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR costs OR "cost analysis" OR

LOS OR "length of staying"

La stringa di ricerca prodotta ha permesso l'individuazione di 1 Cochrane Reviews (non

pertinenti:1) e 71 Trials (trial quesito 6) di cui 36 dai database Embase e 35 dai database

Pubmed.

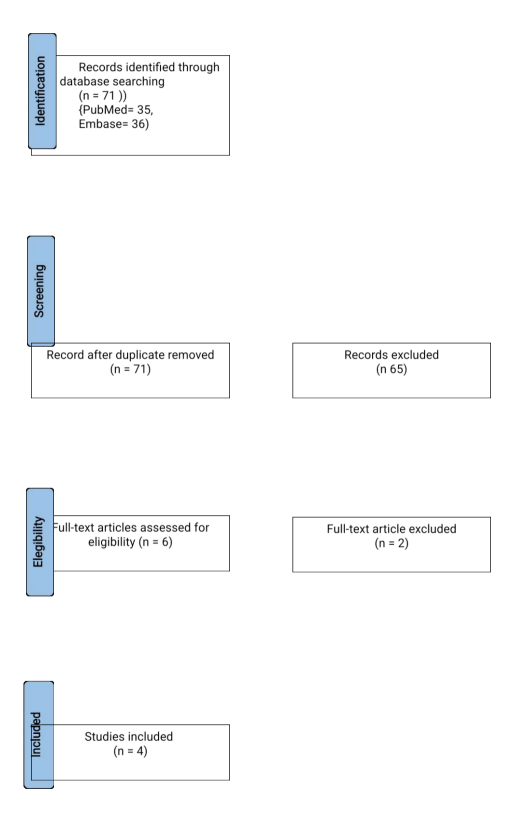
368

La ricerca è stata eseguita in data 09/03/2022 ore 23.32

Sono esaminati gli abstract dei Trial. Non erano presenti duplicati. I titoli e gli abstract sono stati valutati in maniera indipendente dal seguente Evidence Review Team: Corrao S., Manno F., Scuteri A., Monzani F., Forte E.

La Q6-Figura 1 mostra la sequenza di selezione degli studi in accordo con lo standard PRISMA

Q6-Figura 1. Flow Diagram of the study selection process



La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

Evidence Review Team: Corrao S., Manno F., Scuteri A., Monzani F., Forte E.

Di seguito i riferimenti bibliografici corrispondenti agli studi selezionati per l'analisi del full

text:

1. Alfonso A, Koops MK, Mong DP, Vigersky RA. Glycemic control with regular versus lispro insulin

sliding scales in hospitalized Type 2 diabetics. J Diabetes Complications. 2006 May-Jun;20(3):153-7.

doi: 10.1016/j.jdiacomp.2005.06.009. PMID: 16632234

2. Guerra YS, Lacuesta EA, Yrastorza R, Miernik J, Shakya N, Fogelfeld L. Insulin injections in relation

to meals in the hospital medicine ward: comparison of 2 protocols. Endocr Pract. 2011 Sep-

Oct;17(5):737-46. doi: 10.4158/EP10358.OR. PMID: 21454236.

3. Meyer C, Boron A, Plummer E, Voltchenok M, Vedda R. Glulisine versus human regular insulin in

combination with glargine in noncritically ill hospitalized patients with type 2 diabetes: a randomized

double-blind study. Diabetes Care. 2010 Dec;33(12):2496-501. doi: 10.2337/dc10-0957. Epub 2010

Aug 30. PMID: 20805258; PMCID: PMC2992177.

4. Bueno E, Benitez A, Rufinelli JV, Figueredo R, Alsina S, Ojeda A, Samudio S, Cáceres M, Argüello R,

Romero F, Echagüe G, Pasquel F, Umpierrez GE. BASAL-BOLUS REGIMEN WITH INSULIN

ANALOGUES VERSUS HUMAN INSULIN IN MEDICAL PATIENTS WITH TYPE 2 DIABETES:

A RANDOMIZED CONTROLLED TRIAL IN LATIN AMERICA. Endocr Pract. 2015 Jul;21(7):807-

13. doi: 10.4158/EP15675.OR. Epub 2015 Jun 29. PMID: 26121460.

371

L' analisi dei full text ha permesso la selezione di 4 articoli pertinenti. Tali articoli sono stati pertanto sottoposti ad un'analisi qualitativa per lo studio del rischio di distorsione attraverso il tool di Cochrane "Risk of Bias 2 (RoB 2) tool".

1. Alfonso A, 2006

Bias arising from	HIGH
the randomisation	
process	
Bias due to	HIGH
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	HIGH
missing outcome	
data	
Bias in	SOME CONCERNS
measurement of	
the outcome	

Bias in selection	SOME CONCERNS
of the reported	
result	
Overall risk of	HIGH
bias	

2. Guerra YS, 2011

Bias arising from	LOW
the randomisation	
process	
Bias due to	HIGH
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	SOME CONCERNS
missing outcome	
data	
Bias in	SOME CONCERNS
measurement of	
the outcome	

Bias in selection	LOW
of the reported	
result	
Overall risk of	SOME CONCERNS
bias	

3. Meyer C, 2010

Bias arising from	HIGH
the randomisation	
process	
Bias due to	HIGH
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	SOME CONCERNS
missing outcome	
data	
Bias in	LOW
measurement of	
the outcome	

Bias in selection	SOME CONCERNS
of the reported	
result	
Overall risk of	HIGH
bias	

4. Bueno E, 2015

Bias arising from	HIGH
the randomisation	
process	
Bias due to	HIGH
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	SOME CONCERNS
missing outcome	
data	
Bias in	SOME CONCERNS
measurement of	
the outcome	

Bias in selection	HIGH
of the reported	
result	
Overall risk of	HIGH
bias	

Il materiale metodologico relativo ai singoli studi è stato incluso in tabelle riepilogative.

Authors	Type	of	N	Population	Age	Women (%)	Setting	Inclusion	Exclusion	Baseline
	study		intervention		(Average)			criteria	criteria	medications
			group / n							
			comparator							
			group							

Alfonso	Randomized	21/22	n.a.	65	41.5%	Not critical	Patients with	Type 1	Sulfonurea
A, Koops	Controlled					(internal	Type 2	diabetes	10 (46) 12
MK,	Trial					medicine	diabetes	mellitus,	(63)
Mong DP	(prospective,					service)	mellitus	were	Metformin
	randomized,							receiving any	20 (91) 13
	open-labeled							type of	(68)
	study)							insulin prior	Thiazolidine
								to	diones 5 (23)
								admission, or	3 (16)
								if they had a	
								history of	
								hypoglycemi	
								a	
								unawareness.	
								Patients were	
								also excluded	
								if they	
								required	
								corticosteroid	
						378		s during their	
						370		hospitalizatio	
								n or if they	

Guerra	Open-label	27/33	n.a.	47	50%	Not critical	Patients were	Patients with	not defined
YS,	randomized					(general	enrolled in	type 1	
Lacuesta	controlled					wards)	the study if	diabetes	
EA,	trial						they had a	mellitus, end-	
Yrastorza							ran-	stage renal	
R,							dom blood	disease,	
							glucose	chronic liver	
							measurement	disease,	
							of 200 mg/dL	and/or a	
							or greater or	history	
							a preprandial	of	
							blood	hypoglycemi	
							glucose	a	
							measurement	unawareness	
							of 180 mg/	were	
							dL or greater	excluded.	
							on 2		
							occasions		
							within 24		
						379	hours.		
							Patients had		
							to have been		

Meyer C,	Randomized	88/92	White 75%	65	1%	Noncritical	Type 2	Exclusion	Diabetes
Boron A,	double-blind		Black 12,5%			care medical	diabetes with	criteria	treatment
Plummer	study		Hispanic			or surgical	expected to	included se-	before
E,			12,5%			unit	stay	vere	hospitalizatio
							hospitalized	hypoglycemi	n
							> 3 days	a within the	
								past 6	No
								months or	pharmacologi
								hypoglycemi	cal agents
								a	Oral agent
								unawareness	monotherapy
								because of	Multiple oral
								the known	agents
								risk	Insulin plus
								reduction of	oral agents
								hypoglycemi	Insulin only
								a using rapid-	
								acting insulin	
								analogs	
						380		(9,10),	
						500		prolonged	
								nothing by	

Bueno E,	Prospective,	66/68	n.a.	59,5	50%	Non critical	134	Exclusion	No treatmen
Benitez A,	open-label					(general	nonsurgical	criteria	- Oral agents
Rufinelli	randomized					medicine	patients over	included	- Insulin
JV,	trial					services)	18 years of	subjects	alone
							age admitted	without a	- Insulin +
							to general	known	oral agents
							medicine	history of	
							services with	dia-	
							a blood	betes,	
							glucose (BG)	subjects	
							level	expected to	
							between 140	undergo	
							and 400	surgery	
							mg/dL.	during the	
							Further	hos-	
							inclusion	pitalization	
							criteria	course,	
							included a	patients with	
							known	clinically	
						381	history of	relevant	
						301	T2D >1	hepatic	
							month,	disease or	
	I	I	ĺ						Ī

	Authors	Intervention	Comparator	Primary Endpoint	Secondary Endpoint
-	Alfonso	regular insulin	lispro insulin	Compare glycemic control with either regular or lispro	Secondary endpoint not clearly defined.
	Alloliso	regular ilisumi	nspro msum	Compare gryceniic control with either regular of hispro	Secondary enuponit not clearly defined.
	A, Koops			insulin sliding scales in hospitalized Type 2	
	MK,			diabetics who were not using insulin as outpatients.	
	Mong DP			Glucosion excursion (difference between the highest and	
				lowest FSBG during hospitalization).	

	T	Г				
Guerra	Insulin lispro with	Regular	The primary endpoint was rate of targeted timing of insulin	The secondary endpoints were defined as follows.		
YS,	meals and basal	insulin before	to meals (target time).	Hyperglycemic patient-days were those with any blood		
Lacuesta	insulin glargine	meals and basal	In the intervention group, target time was defined as insulin	glucose value above 180 mg/dL. Severe hyperglycemic		
EA,		neutral protamine	administered from 15 minutes before to 15 minutes after the	patient-days were those with any blood glucose value		
Yrastorza		Hagedorn	patient started a meal (16). For the control group, target time	above 300 mg/dL.		
R,		insulin twice daily	was defined as insulin administered from 30 minutes before			
			to 30 minutes after the patient started a meal. The longer	Hypoglycemic patient days were those with any blood		
			premeal period for the control group was in place to account	glucose value less than 70 mg/ dL, while severe		
			for the pharmacokinetic profile of regular insulin (17). The	hypoglycemic patient-days were those		
			longer postmeal period for the control group was in place to	with any blood glucose concentration less than 50 mg/dL.		
			avoid disadvantaging regular insulin, which has been a	The hypoglycemia data were also analyzed per patient and		
			criticism of previous studies comparing short-acting insulin	per independent events. The distribution of independent		
			analogues and regular insulin. Also obtained the rates of	events throughout the day was also analyzed.		
			manufacturer-defined correct timing, using the same range			
			for the intervention group and from 0 to 30 minutes before	The individual patient length of stay included the time		
			the meal for the control group (to maintain time parity with	of hospital stay in the general ward from enrollment in the		
			that of analogue insulin).	study until hospital discharge.		

Meyer C,	Glulisine	Regular insulin	The primary endpoint were glycemic control, measured by	Length of stay was the secondary end point.
Boron A,	In combination	In combination	the mean daily blood glucose concentration, and the	
Plummer E,	with insulin	with insulin	incidence of hypoglycemia.	
	glargine at	glargine at		
	bedtime	bedtime		
Bueno E,	Insulin analogues	Human insulin	The primary outcome of the study was to determine dif-	Secondary outcomes included differences between treat-
Benitez A,	glargine/glulisine	(NPH/regular)	ferences in glycemic control between groups, as measured	ment groups in any of the following measures: number of
Rufinelli			by mean daily BG concentration during the hospital stay.	hypoglycemic events (BG <70 mg/dL and <40 mg/dL),
JV,				total daily dose of insulin, length of hospital stay, hospital
				complications, and mortality.

Authors	Primary Endpoint Intervention n/N	Primary Endpoint Comparator n/N	Efficacy according to authors
Alfonso A, Koops MK, Mong DP	Glucose excursion mean 110,13 mg/dl SD 25.86 (regular) 15 participants	Glucose excursion mean 106.77 mg/dl SD 52.65 (lispro) 13 participants	No significant difference in glycemic control was found in hospitalized Type 2 diabetic patients who received either regular or lispro insulin sliding scales. Both insulin sliding scales used in this study are inadequate to achieve current recommended glycemic targets in this patient population, when used as the only inpatient treatment for diabetes.
Guerra YS, Lacuesta EA, Yrastorza R,	Rate of compliance with target time N=27 All meals 78,1% Breakfast 81% Lunch 90% Evening meal 94,7%	Rate of compliance with target time N=33 All meals 70,1% Breakfast 73.6% Lunch 66.7% Evening meal 70.1%	This trial showed that in comparison with the use of regular insulin in the inpatient setting, the use of analogue insulin improves the target time of insulin administration related to meals. This may have led to better hypoglycemic outcomes.

Meyer C,	Mean blood glucose	Mean blood glucose	In hospitalized type 2 diabetic patients, glulisine may provide better
Boron A,	concentrations 152,6 mg/dl +/-	concentrations 160,4 mg/dl +/-	glycemic control than regular insulin, especially in those who have
Plummer E,	66,6 (after 4 days of therapy)	70,8 (after 4 days of therapy)	a prolonged length of stay.
			The mean daily incidence of hypoglycemia was slightly but not significantly lower in the glulisine than the regular insulin group (0.10 0.02 vs. 0.14 0.03 episode/day; P 0.35).
Bueno E,	Mean daily BG 157 +/- 37	Mean daily BG 158+/-44 mg/dl	The basal-bolus regimen with insulin
Benitez A,	mg/dl		analogues resulted in equivalent glycemic control and
Rufinelli			frequency of hypoglycemia compared to treatment with
JV,			human insulin in hospitalized patients with diabetes.

Quesito 7

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico è preferibile come
insulina basale l'utilizzo di insulina intermedia o di analoghi lenti dell'insulina?
PICO proposto
P: Persone con diabete/iperglicemia ospedalizzati, area non critica
Tressone con almosts, spergineering ospedanizzani, area non entited
I. Insulina intermadia
I: Insulina intermedia
C: analoghi lenti dell'insulina
O: mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazione, iperglicemia, ipoglicemia
PICO search string
P: (diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalised OR hospitalization OR
hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")
mospitalised of imputions, 1001 (diabotes insipidus)

I: ("insulin, isophane" OR ("insulin" AND "isophane") OR "isophane insulin" OR "insulin isophane" OR "insulin, regular, human" OR ("insulin" AND "regular" AND "human") OR "human regular insulin" OR "humulin" OR "insulin regular human" OR "isophane insulin, human" OR ("isophane" AND "insulin" AND "human") OR "human isophane insulin" OR ("insulin" AND "human" AND "isophane") OR "insulin human isophane" OR ("nph" AND "insulin" AND "human") OR "nph insulin human")

C: ("insulin degludec" OR "insulin degludec" OR "tresiba") OR "abasaglar" OR ("insulin glargine" OR ("insulin" AND "glargine") OR "insulin glargine" OR "toujeo") OR ("glargin" OR "insulin glargine" OR ("insulin" AND "glargine") OR "insulin glargine" OR "glargine") OR ("insulin degludec" OR "insulin degludec") OR ("insulin glargine" OR ("insulin degludec") OR ("insulin glargine") OR ("insulin detemir" OR ("insulin" AND "glargine") OR "insulin glargine" OR "lantus") OR ("insulin detemir" OR ("insulin" AND "detemir") OR "insulin detemir" OR "levemir") OR (("insulin lispro" OR ("insulin" AND "lispro") OR "insulin lispro" OR "humalog") AND ("basal" OR "basale" OR "basally" OR "basals")) OR ("insulin detemir" OR ("insulin" AND "detemir") OR "insulin detemir" OR ("detemir") OR "insulin detemir" OR "detemir")

O: mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR costs OR "cost analysis" OR LOS OR "length of staying"

La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

La stringa di ricerca prodotta ha permesso l'individuazione di 0 Cochrane Reviews e 68

Trials (Trial quesito 7) di cui 39 dai database Embase e 28 dai database Pubmed.1 dal

database CINAHL.

La ricerca è stata eseguita in data 09/03/2022 ore 09.00

Sono esaminati gli abstract dei Trial. Non erano presenti duplicati. I titoli e gli abstract sono

stati valutati in maniera indipendente dal seguente Evidence Review Team: Evidence Review

Team: Corrao S., Manno F., Scuteri A., Monzani F., Forte E.

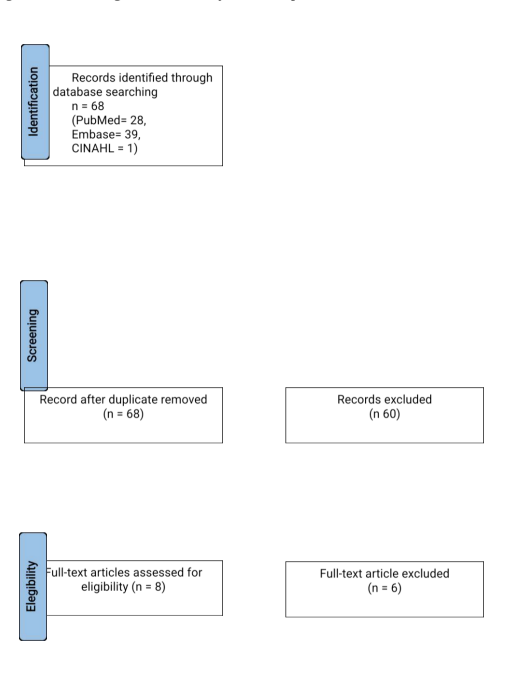
Attraverso l'hand search è stata individuata una metanalisi pertinente al quesito, della quale è

stato analizzato il full text.

La Q7-Figura 1 mostra la sequenza di selezione degli studi in accordo con lo standard

PRISMA

Q7-Figura 1. Flow Diagram of the study selection process



Studies included (n = 2)*

Linea Guida della Associazione dei Medici Diabetologi (AM), della Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti (FADOI), della Società Italiana di Diabetologia (SID), della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria (SIGG), della Società Italiana di Medicina Interna (SIMI), dell'Associazione Nazionale Infermieri di Medicina (ANIMO).

La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

* Gli studi selezionati erano già inclusi nella metanalisi, che non conteneva altri articoli pertinenti.

Evidence Review Team: Corrao S., Manno F., Scuteri A., Monzani F., Forte E.

Di seguito il riferimento bibliografico che corrisponde alla metanalisi individuata.

1. Singh K, Ansari MT, Patel RV, Bedard M, Keely E, Tierney M, Moher D. Comparative efficacy and

safety of insulin analogs in hospitalized adults. Am J Health Syst Pharm. 2015 Apr 1;72(7):525-35.

doi: 10.2146/ajhp140161. PMID: 25788506.

Di seguito i riferimenti bibliografici corrispondenti agli studi selezionati per l'analisi del full

text:

1. Guerra YS, Lacuesta EA, Yrastorza R, Miernik J, Shakya N, Fogelfeld L. Insulin injections in relation

to meals in the hospital medicine ward: comparison of 2 protocols. Endocr Pract. 2011 Sep-

Oct;17(5):737-46. doi: 10.4158/EP10358.OR. PMID: 21454236.

2. Umpierrez G, Hor T, Smiley D et al. Comparison of inpatient insulin regimens with detemir plus aspart

versus neutral protamine Hagedorn plus regular in medical patients with type 2 diabetes. J Clin

Endocrinol Metab. 2009; 94:564-9.

391

L' analisi dei full text ha consentito la selezione di 2 articoli pertinenti (già inclusi nella metanalisi). Tali articoli sono stati sottoposti ad un'analisi qualitativa per lo studio del rischio di distorsione attraverso il tool di Cochrane "Risk of Bias 2 (RoB 2) tool". Gli altri articoli inclusi nella metanalisi sono stati esclusi perché non pertinenti al quesito.

1. Umpierrez G, 2009

Bias arising from	SOME CONCERN
the randomisation	
process	
Bias due to	SOME CONCERNS
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	SOME CONCERNS
missing outcome	
data	
Bias in	SOME CONCERNS
measurement of	
the outcome	

Bias in selection	SOME CONCERNS
of the reported	
result	
Overall risk of	SOME CONCERNS
bias	

2. Guerra YS, 2011

Bias arising from	LOW
the randomisation	
process	
Bias due to	HIGH
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	SOME CONCERNS
missing outcome	
data	
Bias in	SOME CONCERNS
measurement of	
the outcome	

Bias in selection	LOW
of the reported	
result	
Overall risk of	SOME CONCERNS
bias	

Il materiale metodologico relativo ai singoli studi è stato incluso in tabelle riepilogative.

Authors	Type of	N	Population	Age	Women (%)	Setting	Inclusion	Exclusion	Baseline
	study	intervention		(Average)			criteria	criteria	medications
		group / n							
		comparator							
		group							

Guerra	Open-label	27/33	n.a.	47	50%	Not critical	Patients were	Patients with	not defined
YS,	randomized					(general	enrolled in	type 1	
Lacuesta	controlled					wards)	the study if	diabetes	
EA,	trial						they had a	mellitus, end-	
Yrastorza							ran-	stage renal	
R,							dom blood	disease,	
							glucose	chronic liver	
							measurement	disease,	
							of 200 mg/dL	and/or a	
							or greater or	history	
							a preprandial	of	
							blood	hypoglycemi	
							glucose	a,	
							measurement	unawareness	
							of 180 mg/	were	
							dL or greater	excluded.	
							on 2		
							occasions		
							within 24		
						396	hours.		
							Patients had		
							to have been		

Umpierrez	Randomized	63/67	Diabetic	Età media	50%	General	Patients with	Diabetic	Any
, Hor,	controlled		inpatients	58.5 ± 10		medicine	known	ketoacidosis,	combination
2009	trial					ward	history of	ICU patients,	of oral
							type 2	surgical	antidiabetic
							diabetes	patients,	agents and/or
							longer than 3	haepatic	insuline
							months. Any	disease,	
							combination	impaired	
							of oral	renal failure	
							antidiabetic	(serum	
							agents and/or	creatinine	
							insuline	>3mg/dl)	
								pregnancy,	
								mental	
								disorders.	

Authors	Interventi	Comparator	Primary Endpoint	Secondary Endpoint

1	T	T		
Guerra	insulin lispro with	regular	Rate of targeted timing of insulin to meals (target time).	The secondary endpoints were defined as follows.
YS,	meals and basal	insulin before	In the intervention group, target time was defined as insulin	Hyperglycemic patient-days were those with any blood
Lacuesta	insulin glargine	meals and basal	administered from 15 minutes before to 15 minutes after the	glucose value above 180 mg/dL. Severe hyperglycemic
EA,		neutral protamine	patient started a meal (16). For the control group, target time	patient-days were those with any blood glucose value
Yrastorza		Hagedorn	was defined as insulin administered from 30 minutes before	above 300 mg/dL.
R,		insulin twice daily	to 30 minutes after the patient started a meal. The longer	
			premeal period for the control group was in place to account	Hypoglycemic patient days
			for the pharmacokinetic profile of regular insulin (17). The	were those with any blood glucose value less than 70 mg/
			longer postmeal period for the control group was in place to	dL, while severe hypoglycemic patient-days were those
			avoid disadvantageous regular insulin, which has been a	with any blood glucose concentration less than 50 mg/dL.
			criticism of previous studies comparing short-acting insulin	The hypoglycemia data were also analyzed per patient and
			analogues and regular insulin. We also obtained the rates of	per independent events. The distribution of independent
			manufacturer-defined correct timing, using the same range	events throughout the day was also analyzed.
			for the intervention group and from 0 to 30 minutes before	
			the meal for the control group (to maintain time parity with	The individual patient length of stay included the time
			that of analogue insulin).	of hospital stay in the general ward from enrollment in the
				study until hospital discharge.

Umpierrez	Intermediate	(Detemir) + aspart	Patients included in the study n $^{\circ}$ 130.	n.a.
, Hor	insulin group		Intermediate insulin group (NPH) + regular n $^{\circ}$ 63. Slow	
	(NPH) + regular		analogue group (Detemir) + aspart n $^{\circ}$ 67.	
			Average length of stay Intermediate insulin group (NPH) +	
			regular 7.1 (SD \pm 7) Average length of stay Slow analog	
			group (Detemir) + aspart 6.5 (SD ± 7)	

Authors	Primary Endpoint Intervention	Primary Endpoint Comparator	Efficacy according to authors
	n/N	n/N	
Umpierrez , Hor	Lenght of stay 63/130	Lenght of stay 67/130	n.a
Guerra	rate of compliance with target	rate of compliance with target	This trial showed that in comparison with the use of
YS,	time N=27	time N=33	regular insulin in the inpatient setting, the use of analogue
Lacuesta	All meals 78,1%	All meals 70,1%	insulin improves the target time of insulin administration
EA,	Breakfast 81%	Breakfast 73.6%	related to meals. This may have led to better hypoglycemic
Yrastorza	Lunch 90%	Lunch 66.7%	outcomes.
R,	Evening meal 94,7%	Evening meal 70.1%	

Q7-Figura 2: Forrest plot degli studi individuati

Outcome: durata della degenza (LOS)

Trattamento: insulina intermedia

Controllo: analoghi lenti dell'insulina

	10.	Treatme	ent		Contro	ol				Mean diff.	Weight
Study	Ν	Mean	SD	Ν	Mean	SD				with 95% CI	(%)
Umpierrez G, 2009	63	7.1	7	67	6.5	7				0.60 [-1.81, 3.01]	31.45
Guerra Y, 2011	33	4.12	3.66	27	4	2.54				0.12 [-1.51, 1.75]	68.55
Overall										0.27 [-1.08, 1.62]	
Heterogeneity: I ² = 0.00%, H	$l^2 = 1.0$	0									
Test of $\theta_i = \theta_j$: Q(1) = 0.10, p	= 0.75	i									
Test of $\theta = 0$: $z = 0.39$, $p = 0$.69										
						_	2	0 2	39	4	

Fixed-effects model

Quesito 8

In soggetti con diabete/iperglicemia ospedalizzati in setting non critico in terapia insulinica è
preferibile l'utilizzo di penne o di siringhe per insulina?
PICO proposto
P: Persone con diabete/iperglicemia ospedalizzati, area non critica
I: Penne per insulina
C: Siringhe per insulina
O: mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazione, iperglicemia, ipoglicemia
PICO search string
P: (diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalised OR hospitalization OR hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")
I: (insulin pen)
C: (Insulin syringe)

O: mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR costs OR "cost analysis" OR LOS OR "length of staying"

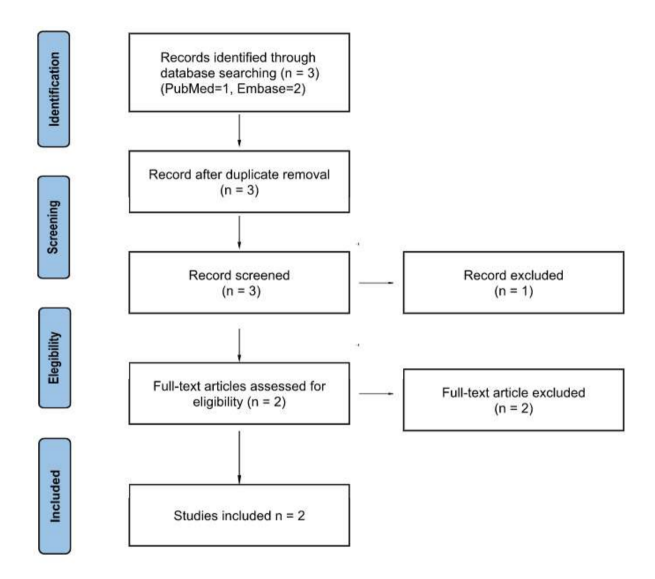
La stringa di ricerca prodotta ha permesso l'individuazione di 0 Cochrane Reviews e 3 Trials (trial quesito 8) di cui 2 dai database Embase e 1 dai database Pubmed.

La ricerca è stata eseguita in data 09/03/2022 ore 23.38

Sono esaminati gli abstract dei Trial. Non erano presenti duplicati. I titoli e gli abstract sono stati valutati in maniera indipendente dal seguente Evidence Review Team: Corrao S., Falcone F., Porta M, Rizzo M.R., Maffettone A.

La Q8-Figura 1 mostra la sequenza di selezione degli studi in accordo con lo standard PRISMA.

Q8-Figura 1 Flow Diagram of the study selection process



Evidence Review Team: Corrao S., Falcone F., Porta M, Rizzo M.R., Maffettone A.

Linea Guida della Associazione dei Medici Diabetologi (AM), della Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti (FADOI), della Società Italiana di Diabetologia (SID), della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria (SIGG), della Società Italiana di Medicina Interna (SIMI), dell'Associazione Nazionale Infermieri di Medicina (ANIMO). La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico. Di seguito i riferimenti bibliografici corrispondenti agli studi selezionati per l'analisi del full text: 1. Davis EM, Christensen CM, Nystrom KK, Foral PA, Destache C. Patient satisfaction and costs associated with insulin administered by pen device or syringe during hospitalization. Am J Health Syst Pharm. 2008 Jul 15;65(14):1347-57. doi: 10.2146/ajhp070636. PMID: 18593681. Bossi AC, Veronesi G, Poerio CS, Braus A, Madaschi S, Destro M, Ferraro B, Gilberti L, Sganzerla P, Davis EM. A Prospective Study for Introducing Insulin Pens and Safety Needles in a Hospital Setting. The **SANITHY** Study. Curr Diabetes Rev. 2016;12(4):460-467. doi: 10.2174/1573399811666150806150210. PMID: 26245310; PMCID: PMC5112762.

L' analisi dei full text ha permesso la selezione di 2 articoli pertinenti. Tali articoli sono stati pertanto sottoposti ad un'analisi qualitativa per lo studio del rischio di distorsione attraverso il tool di Cochrane "Risk of Bias 2 (RoB 2) tool".

1. Bossi AC, 2016

Bias arising from	SOME CONCERNS (consecutive enrollment)
the randomization	
process	
Bias due to	LOW
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	LOW
missing outcome	
data	
Bias in	HIGH Primary endpoint not clearly defined. Outcome Measures:
measurement of	Economic Outcomes, Patient Safety, Patient Satisfaction.
the outcome	
Bias in selection	LOW
of the reported	
result	
Overall risk of	HIGH
bias	

2. Davis EM, 2008

Bias arising from	HIGHER (not clear randomization process, adapted to the institution
the randomization	needs and devices availability)
process	
Bias due to	LOWER
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	LOWER
missing outcome	
data	
Bias in	HIGHER Primary endpoint not clearly defined. Outcome Measures:
measurement of	patient satisfaction, glycaemic control, economic effect, and post-
the outcome	discharge insulin administration method
Bias in selection	LOWER
of the reported	
result	
Overall risk of	HIGHER
bias	

Il materiale metodologico relativo ai singoli studi è stato incluso in tabelle riepilogative.

Authors	Туре	of	N	Population	Age	Women (%)	Setting	Inclusion	Exclusion	Baseline
	study		intervention		(Average)			criteria	criteria	medications
			group / n							
			comparator							
			group							

Bossi AC.	Randomized		n.a.	75,6 (DS	(55,0%)	hospital, not	Muliple daily	n.a.	Diet alone
et al.	controlled	Pen 111		11,8)		critical	injections		(10,9%),
	trial						according to		Oral
		Safety					Basal Bolus		Antidiabeic
		syringe 129					or Basal Plus		Drugs
		Syringe 125					regimen		(29,5%),
		Traditional							Insulin
		syringe 120							syringe
		Syringe 120							(3.3%),
									Insulin pen
									(56.3%)

Davis EM	Randomized	Insulin pen	84 %	57.5	48%	hospital, not	T2DM,	On insulin	Syringe only
et al.	controlled	35	Caucasian,			critical	T1DM,	analogue that	(48%),
	trial, non		16% african				requied	could not be	Insulin pen
	inferiority	Traditional	american,				subcutaneous	substituted	only (9%),
		syringe 40	other 8%				insulin,	with innolet	Never treated
							above 19 y.o.	or flexpen	with
									injectable
									insulin
									(29%),
									Current using
									oral
									antidiabetic
									medication
									(6%)

Authors	Intervention	Comparator	Primary Endpoint	Secondary Endpoint
Bossi AC. et al.	Insulin pen	Traditional Syringe, Safety Syringe	Primary endpoint not clearly defined. Outcome Measures: • Economic Outcomes (direct and indirect costs) • Patient Safety (mistakes in insulin administration, frequency of hypoglycemic- glucose <70 mg/dL, and hyperglycemic events - glucose > 300 mg/dL) • Patient Satisfaction (DTSQ - Diabetes Treatment Satisfaction Questionnaire)	Secondary endpoint not clearly defined.
Davis EM. et al.	Insulin pen	Traditional syringe	Primary endpoint not clearly defined. The goals of the current study were to evaluate patient satisfaction, glycemic control, economic effect, and postdischarge insulin administration method by comparing the use of insulin administered through a pen device with the administration of insulin from vials using a syringe in hospitalized patients.	Secondary endpoint not clearly defined.

Authors	Primary Endpoint	Primary Endpoint Comparator	Efficacy according to authors
	Irven n/N	n/N	

Bossi AC. Outcomes Economic Economic Outcomes Findings suggest that a selective use of insulin pens for diabetic indirect indirect patients who are likely to continue insulin treatment at home may et al. (direct and (direct and lead to a reduction of in-hospital costs. The use of insulin pens with costs) costs) -Direct insulin costs -Direct insulin costs: dual-ended safety needles was found to be safe for both nurses and €20.1 /patient p-values Traditional patients. In-hospital use of vial/syringes with safety needles in syringe: <.0001) €6.5/patient; Safety diabetic patients who are likely to discontinue treatment at home €5.1/patient; should be preferred, as it does not involve wastage during syringe: both p-values < .0001 hospitalization. These represented about 25% of hospitalized -Indirect costs at -Indirect patients in the investigated hospital units. For the remaining costs discharge €0.8/patient discharge: traditional patients, the use of insulin pens may reduce total hospital costs. in the insulin pen group Finally, the use of insulin pens at discharge for all insulin-treated €50.9/patient, safety (both p-€50.9/patient (both ppatients involves considerable savings, increases compliance and values<0.0001). values<0.0001) [Of satisfaction, enhancing adherence to treatment. the estimated note, -Total costs (direct + costs of insulin wasting indirect) for 10-days of cover about 50% of the in-hospital treatment: supply in the syringe (€45.8/patient groups]. p=0.02/p=0.08) -Total costs (direct + indirect) for 10-days of 414 in-hospital treatment: -Injury costs (median (traditional syringes saving for 10-days pen

Davis EM.	• Patient Satisfaction:	• Patient Satisfaction:	This document is intended to provide an educational checklist for
et al.	-Satisfaction with the	-Satisfaction with the	various health care professionals to document a patient's readiness
	treatment received:	treatment received:	to learn about multiple aspects of diabetes, including an
	94% 33/35 p>0.05 not	98% 39/40 p>0.05	understanding of the disease, signs and symptoms and treatments
	reached significativity	not reached	for hyperglycemia and hypoglycemia, blood glucose monitoring,
	-Dialed at least one	significativity	oral antidiabetic medications and injectable insulins, the effects of
	dose of insulin: (77.1%	-Dialed at least one	stress and exercise on diabetes, preventive care, and nutrition
	27/35) (p = 0.002)	dose of insulin: 5%	therapy. In addition, health care professionals may ask patients to
	-Used the pen to self-	$2/40 \ (p = 0.002)$	demonstrate certain skills to assess the patient's selfcare technique.
	inject at least one dose		
	(77.1% 27/35) (p =	-Used the pen to self-	
	0.001)	inject at least one dose	
	-Responded positively	(12.5%, 5/40) (p =	
	that they would like to	0.001)	
	continue administering	-Responded positively	
	insulin at home by the	that they would like to	
	method used during the	continue administering	
	hospital stay (74%,	insulin at home by the	
	33/35), (p < 0.05)	method used during the	
	-Would recommend the	hospital stay (45%,	415
	insulin administration	18/40), (p < 0.05)	
	method used (94%)	-Would recommend the	

Quesito 9

In soggetti con diabete ospedalizzati in setting non critico un modello organizzativo che includa l'intervento di personale con competenza diabetologica è più efficace e costo-efficace rispetto ad uno che non lo include?

PICO proposto

P: Persone con diabete/iperglicemia ospedalizzati, area non critica

I: Modello organizzativo che includa l'intervento di personale con competenza diabetologica

C: Modello organizzativo che non includa l'intervento del personale con competenza diabetologica

O: mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazione, iperglicemia, ipoglicemia

PICO search string

P: (diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalised OR hospitalization OR hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")

I: "consultant model" OR "Diabetes team" OR "System-Wide model"

Linea Guida della Associazione dei Medici Diabetologi (AM), della Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti (FADOI), della Società Italiana di Diabetologia (SID), della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria (SIGG), della Società Italiana di Medicina Interna (SIMI), dell'Associazione Nazionale Infermieri di Medicina (ANIMO).

La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

C: /

O: mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR costs OR "cost analysis" OR

LOS OR "length of staying"

La stringa di ricerca prodotta ha permesso l'individuazione di 0 Cochrane Reviews e 9 Trials

(trial quesito 9) di cui 6 dai database Embase e 3 dai database Pubmed.

La ricerca è stata eseguita in data 09/03/2022 ore 10.35

Sono stati esaminati gli abstract dei Trials.

Dopo esclusione dei duplicati, i titoli e gli abstract sono stati valutati in maniera indipendente

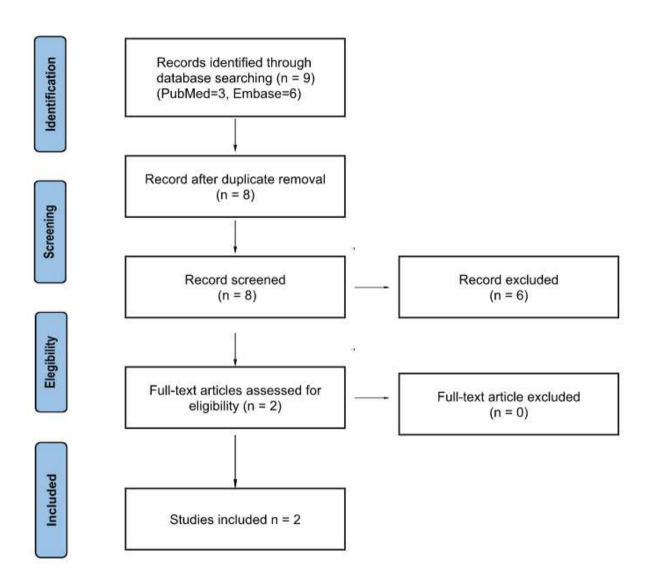
dal seguente Evidence Review Team: Corrao S., Agugliaro F., Giaccari A., Succurro E.,

Napoli R.

La Q9-Figura 1 mostra la sequenza di selezione degli studi in accordo con lo standard

PRISMA.

Q9-Figura 1. Flow Diagram of the study selection process



Evidence Review Team: Corrao S., Agugliaro F., Giaccari A., Succurro E., Napoli R.

Di seguito i riferimenti bibliografici corrispondenti agli studi selezionati per l'analisi del full test:

1. Effects of an intervention by a diabetes team in hospitalized patients with diabetes. Koproski J, Pretto

Z, Poretsky L. Diabetes Care. 1997 Oct;20(10):1553-5. doi: 10.2337/diacare.20.10.1553. PMID: 9314634.

2. Feasibility of using a transition diabetes team to commence injectable therapies postdischarge from a

tertiary hospital: a pilot, randomised controlled trial. Pyrlis F, Ogrin R, Arthur S, Zhai C, Churilov L, Baqar

S, Zajac JD, Ekinci EI. BMJ Open. 2019 Sep 20;9(9):e023583. doi: 10.1136/bmjopen-2018-023583. PMID:

31542730; PMCID: PMC6756454.

L' analisi dei full text ha permesso la selezione di 2 articoli pertinenti. Tali articoli sono stati pertanto sottoposti ad un'analisi qualitativa per lo studio del rischio di distorsione attraverso il tool di Cochrane "Risk of Bias 2 (RoB 2) tool".

1. Koproski J, 1997

Bias arising from	LOW
the randomisation	
process	
Bias due to	LOW
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	LOW
missing outcome	
data	
Bias in	LOW
measurement of	
the outcome	

Bias in selection	LOW
of the reported	
result	
Overall risk of	LOW
bias	

2. Pyrlis F, 2019

Bias arising from	HIGH
the randomisation	
process	
Bias due to	HIGH
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	LOW
missing outcome	
data	

Bias in	LOW
measurement of	
the outcome	
Bias in selection	LOW
of the reported	
result	
Overall risk of	SOME CONCERNS
bias	

Il materiale metodologico relativo ai singoli studi è stato incluso in tabelle riepilogative.

Authors	Type of	Time of	N	Population	Age	Women (%)	Setting	Inclusion	Exclusion	Baseline
	study	follow-up	intervention		(Avarage)			criteria	criteria	medications
		(months)	group / n							
			comparator							
			group							
Jill	Controlled	3	85 (26	/	62.5 ± 22.2	50%	Hospitalized	T2DM	Patients	NA
Koproski	prospective		primary				in medical	(primary and	inability or	
et al	randomized		diagnosis, 59				department,	secondary	who refused	
(1997)	study		secondary)				not critical	diagnosis)	to give the	
			/94 (14						consent, an	
			primary						eraly	
			diagnosis, 80						discharge	
			secondary)						(<72H)	

Felicity	Randomised	3	55/48	/	61.18 ± 13.6	67.9%	tertiary	the ability to	NA	NA
Pyrlis et al	controlled						referral	provide		
(2018)	trial.						hospital and	informed		
							a community	consent, the		
							healthcare	presence of		
							provider.	TDM2,		
								age>18		
								years,		
								requirement		
								to commence		
								or change		
								injectable		
								therapies;		
								medically		
								stable and		
								awaiting		
								diabetes		
								education,		
								reside within		
						424		a 30min		
								travel radius		
								of the		

Authors	Intervention	Comparator	Primary Endpoint	Secondary Endpoint
Jill	Usual care	Usual care	Hospital Lenght of Stay (Median)	Percentage of readmission after 3 months discharge (%)
Koproski	supplemented	without a diabetes		
et al	with a diabetes	team intervention		
(1997)	team intervention			

Felicity	The transition	Standard care with	Hospital Lenght of Stay (Median)	Percentage of readmission after 3 months discharge (%)
Pyrlis et al	team group	diabetes education		
(2018)	participants	regarding		
	received in-home	injectable		
	education to start	therapies in this		
	injectable therapy	institution		
	within 24–48	complies		
	hours of	with the		
	discharge.	guidelines of the		
		Australian		
		Diabetes		
		Educators		
		Association.		

DTSQc: Diabetes Treatment Satisfaction Questionnaire change version

Authors	Primary Endpoint Intervention n/N Median (IQR)	Primary Endpoint Comparator Median	Secondary Endpoint Intervention n/N (%)	Secondary Endpoint Comparator n/N (%)	Efficacy according to authors
Jill Koproski et al (1997)	Primary diagnosis 5.5 (4-8) Secondary diagnosis 10.0 (8-13)	Primary diagnosis 7.5 (5-11) Secondary diagnosis 10.5 (8-13)	13/85 (15%)	30/94 (32%)	The length-of-stay differences between the groups did not reach statistical significance. Power calculations using survival analysis sample size with 90% power indicated that to demonstrate a statistically significant 1- to 2-day reduction in the length of stay.
Felicity Pyrlis et al (2018)	7 (3–12)	8 (5.5–11.5)	1/48 (2%)	1/55 (2%)	The most important finding in this trial was that a transition team to initiate injectable diabetes therapies following discharge is a feasible model of care. These data suggest that a transition team is safe and acceptable with a trend towards reduced length of hospital stay.

Quesito 10

In soggetti con diabete ospedalizzati in setting non critico un piano strutturato di dimissione è più efficace e costo-efficace rispetto a una modalità di dimissione che non preveda un piano strutturato? PICO proposto P: Persone con diabete/iperglicemia ospedalizzati, area non critica I: Piano post-dimissione C: Nessun piano post-dimissione O: mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazione, iperglicemia, ipoglicemia PICO search string P: (diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalised OR hospitalization OR hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")

I: Discharge AND (plan OR planning OR program OR strategy OR strategy OR policy)

La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

C: /

O: mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR costs OR "cost analysis" OR

LOS OR "length of staying"

((diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalised OR hospitalization OR

hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")) AND ((diabetes OR hyperglycemia)

AND (hospitalized OR hospitalised OR hospitalization OR hospitalised OR inpatient) NOT

("diabetes insipidus")) AND (Discharge AND (plan OR planning OR program OR strategy

OR strategy OR policy)) AND ((mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR

costs OR "cost analysis" OR LOS OR "length of staying"))

La stringa di ricerca prodotta ha permesso l'individuazione di 6 Cochrane Reviews e 148

Trials (trial quesito 10) di cui 93 dai database Embase e 55 dai database Pubmed.

La ricerca è stata eseguita in data 09/03/2022 ore 23.47

Le 6 Cochrane Reviews sono state escluse dopo l'analisi dei full text, perché non pertinenti.

Sono stati quindi esaminati gli abstract dei Trials.

Dopo esclusione dei duplicati, i titoli e gli abstract sono stati valutati in maniera indipendente

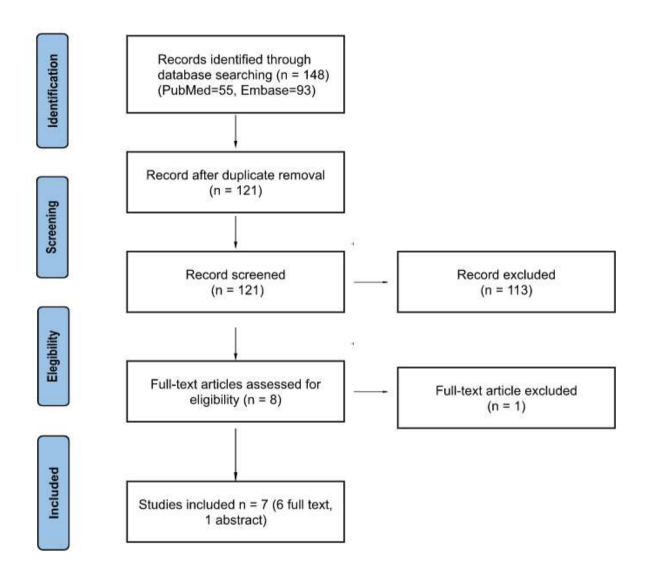
dal seguente Evidence Review Team: Corrao S., Agugliaro F., Giaccari A., Succurro E.,

Napoli R. La Q10-Figura 1 mostra la sequenza di selezione degli studi in accordo con lo

standard PRISMA.

429

Q10-Figura 1. Flow Diagram of the study selection process



Evidence Review Team: Corrao S., Agugliaro F., Giaccari A., Succurro E., Napoli R.

La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

Di seguito i riferimenti bibliografici corrispondenti agli studi selezionati per l'analisi del full

test:

1. Effects of an Intensive Discharge Intervention on Medication Adherence, Glycemic Control, and

Readmission Rates in Patients With Type 2 Diabetes. Magny-Normilus C, Nolido NV, Borges JC, Brady

M, Labonville S, Williams D, Soukup J, Lipsitz S, Hudson M, Schnipper JL. J Patient Saf. 2021 Mar

1;17(2):73-80. doi: 10.1097/PTS.00000000000000001. PMID: 31009408; PMCID: PMC7647006.

2. Green Line Hospital-Territory Study: A Single-Blind Randomized Clinical Trial for Evaluation of

Technological Challenges of Continuous Wireless Monitoring in Internal Medicine, Preliminary Results.

Pietrantonio F, Vinci A, Rosiello F, Alessi E, Pascucci M, Rainone M, Delli Castelli M, Ciamei A,

Montagnese F, D'Amico R, Valerio A, Manfellotto D. Int J Environ Res Public Health. 2021 Sep

30;18(19):10328. doi:10.3390/ijerph181910328. PMID: 34639631; PMCID: PMC8507826.

3. Rubin DJ, Gogineni P, Deak A, Vaz C, Watts S, Recco D, Dillard F, Wu J, Karunakaran A, Kondamuri

N, Zhao H, Naylor MD, Golden SH, Allen S. The Diabetes Transition of Hospital Care (DiaTOHC) Pilot

Study: A Randomized Controlled Trial of an Intervention Designed to Reduce Readmission Risk of Adults

with Diabetes. J Clin Med. 2022 Mar 8;11(6):1471. doi: 10.3390/jcm11061471. PMID: 35329797; PMCID:

PMC8949063.

4. A Pilot Randomized Controlled Trial to Reduce Hospital Readmission Risk of Patients with Diabetes:

90-Day Outcomes DANIEL J. RUBIN; SAMANTHA WATTS; ANDREW DEAK; CHERIE LISA VAZ;

SAMUEL TANNER; DOMINIC RECCO; MADELINE TIVON; FELICIA R. DILLARD; EMILY

BRZANA; KATHERINE E. JOYCE; ABHIJANA KARUNAKARAN; AMY IWAMAYE; ELI MILLER;

CHRISTINE MATHAI; NEIL KONDAMURI; BONNIE S. ALBURY; SHANEISHA ALLEN; MARY D.

NAYLOR; SHERITA GOLDEN; JINGWEI WU Diabetes 2020;69(Supplement_1):151-LB.

https://doi.org/10.2337/db20-151-LB

431

Linea Guida della Associazione dei Medici Diabetologi (AM), della Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti (FADOI), della Società Italiana di Diabetologia (SID), della Società Italiana di Gerontologia e Geriatria (SIGG), della Società Italiana di Medicina Interna (SIMI), dell'Associazione Nazionale Infermieri di Medicina (ANIMO).

La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

5.Garg R, Hurwitz S, Rein R, Schuman B, Underwood P, Bhandari S. Effect of follow-up by a hospital

diabetes care team on diabetes control at one year after discharge from the hospital. Diabetes Res Clin

Pract. 2017 Nov;133:78-84. doi: 10.1016/j.diabres.2017.08.014. Epub 2017 Aug 24. PMID: 28898714.

6. Effects of a nurse led web-based transitional care program on the glycemic control and quality of life

post hospital discharge in patients with type 2 diabetes: A randomized controlled trial. Lyu QY, Huang JW,

Li YX, Chen QL, Yu XX, Wang JL, Yang QH. Int J Nurs Stud. 2021 Jul;119:103929. doi:

10.1016/j.ijnurstu.2021.103929. Epub 2021 Mar 26. PMID: 33901941.

7. THE SYNERGY TO ENABLE GLYCEMIC CONTROL FOLLOWING EMERGENCY

DEPARTMENT DISCHARGE PROGRAM FOR ADULTS WITH TYPE 2 DIABETES: STEP-

DIABETES. Magee MF, Nassar CM, Mete M, White K, Youssef GA, Dubin JS. Endocr Pract. 2015

Nov;21(11):1227-39. doi: 10.4158/EP15655.OR. Epub 2015 Jul 27. PMID: 26214111.

L' analisi dei full text ha permesso la selezione di 6 articoli pertinenti (di cui 5 full text ed un Abstract). Tali articoli sono stati pertanto sottoposti ad un'analisi qualitativa per lo studio del rischio di distorsione attraverso il tool di Cochrane "Risk of Bias 2 (RoB 2) tool".

1. Magny-Normilus C, 2021

Bias arising from	LOWER
the randomisation	
process	
Bias due to	LOWER
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	LOWER
missing outcome	
data	
Bias in	LOWER
measurement of	
the outcome	
Bias in selection	LOWER
of the reported	
result	
Overall risk of	LOWER
bias	

2. Pietrantonio F, 2021

Bias arising from	LOWER
the randomisation	
process	
Bias due to	LOWER
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	HIGH
missing outcome	
data	
Bias in	HIGH
measurement of	
the outcome	
Bias in selection	HIGH
of the reported	
result	
Overall risk of	SOME CONCERNS
bias	

3. Rubin D, 2020

Bias arising from	LOWER
the randomisation	
process	
Bias due to	LOWER
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	LOWER
missing outcome	
data	
Bias in	LOWER
measurement of	
the outcome	
Bias in selection	LOWER
of the reported	
result	
Overall risk of	LOWER
bias	

4. Rubin D, 2022

Bias arising from	LOWER
the randomisation	
process	
Bias due to	LOWER
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	LOWER
missing outcome	
data	
Bias in	LOWER
measurement of	
the outcome	
Bias in selection	LOWER
of the reported	
result	
Overall risk of	LOWER
bias	

5. Garg R, 2017

Bias arising from	LOWER
the randomisation	
process	
Bias due to	HIGHER
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	LOWER
missing outcome	
data	
Bias in	LOWER
measurement of	
the outcome	
Bias in selection	LOWER
of the reported	
result	
Overall risk of	LOWER
bias	

6. Qi-yuan Lyua, 2020

Bias arising from	HIGH
the randomisation	
process	
Bias due to	LOWER
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	LOWER
missing outcome	
data	
Bias in	HIGH
measurement of	
the outcome	
Bias in selection	LOWER
of the reported	
result	
Overall risk of	SOME CONCERNS
bias	

7. Magee MF, 2015

Bias arising from	LOWER
the randomisation	
process	
Bias due to	LOWER
deviations from	
intended	
interventions	
Bias due to	LOWER
missing outcome	
data	
Bias in	LOWER
measurement of	
the outcome	
Bias in selection	LOWER
of the reported	
result	
Overall risk of	LOWER
bias	

Il materiale metodologico relativo ai singoli studi è stato incluso in tabelle riepilogative.

Authors	Туре	of	Time	of	N	Population	Age	Women (%)	Setting	Inclusion	Exclusion	Baseline
	study		follow u	ıp	intervention		(Avarage)			criteria	criteria	medications
			(days)		group / n							
					comparator							
					group							

Cherlie	Randomized	na	88/92	Black 29.4%,	64 ±11.4	65.5%	Hospitalized	Adult	Discharge to	na
Magny-	controlled			Hispanic			on medicine	inpatients	a location	
Normilu et	trial			35.5%,			or cardiology	with type 2	other than	
Al. (2021)				White 33.9			units.	diabetes on	home or	
				%				medicine or	rehabilitation	
								cardiology	inability to	
								units; active	administer	
								cardiovascula	his/her own	
								r disease;	medications	
								likely to be	and absence	
								discharged	of a caregiver	
								home; and	who lived	
								either	with	
								prescribed	the patient	
								insulin	and	
								before	administered	
								admission or	all	
								likely to be	medications;	
								prescribed	no telephone	
						441		insulin at	or homeless;	
								discharge.	previous	
									enrollment in	

Filomena	A Single	30	56/54	na	76.2	49	Patient	Patient > 18	Patient with	na
et Al.	Blind						hospitalized	years old,	COVID-19	
(2021)	Randomized						in the	Patient	diagnosis,	
	Clinical Trial						Internal	hospitalized	OR	
							Medicine	in the	Patient	
							Unit in stable	Internal	living in low-	
							clinical	Medicine	intensity	
							condition	Unit in stable	facilities	
								clinical	Patient with	
								condition,	unstable	
								Patient	conditions	
								presumed	(terminal	
								dischargeable	cancer,	
								on the	severe	
								seventh day	cognitive	
								of admission,	impairment	
								Patient	or not	
								agreed to	dischargeable	
								participate in	on the	
						442		the study	seventh day),	
						44 2		before	Patient did	
								discharge,	not	

Daniel J.	Randomized	30	45/46	65% black,	58.7± 12.7	51.6%	Hospital		
Rubin et	controlled			25% withe, 1			admission to		
al (2022)	trial			% other			a non-critical		
							care unit		

Daniel J.	Randomized	90	45/46	65 % black,	58.7 ± 12.7	51.6	Hospital	Established	Pregnancy,	na
Rubin et	controlled			25 % white,			admission to	diagnosis of	drug or	
al (2020-	trial			1% other			a non-critical	diabetes,	alcool abuse	
ABSTRA							care unit	defined by	within 3	
CT)								preadmission	months	
								use of a	before	
								diabetes-	admission,	
								specific	receiving	
								medication	palliative	
								and/or	care during	
								documentatio	the	
								n of the	hospitalizatio	
								diagnosis in	n,participatio	
								the medical	n in another	
								record, age	readmission	
								≥18 years,	risk	
								high	reduction	
								predicted risk	program,	
								of 30-day	planned or	
						444		readmission	actual	
								(≥27%)	transfer to	
								based on the	another	

Rajesh	Randomized	360	93/91	na	64 ± 10	??	Hospitalized	na	Patients	na
Garg et al	controlled						and		undergoing	
(2017)	trial						undergoing		bariatric	
							an elective		surgery or	
							surgery		surgery for a	
									condition	
									that may	
									limit their	
									life	
									expectancy,	
									e.g. advanced	
									cancer or	
									organ	
									transplant.	

Qi-yuan	Randomized	na	54/52	na	60.85 ±	55%	Admitted to	Patients who	Patients with	
Lyua	controlled				21.05		the	met the	serious	
(2020)	trial						Department	World Health	complication	
							of	Organization	s; patients	
							Endocrinolog	1999	with severe	
							у	diagnostic	physical	
								criteria for	disabilities	
								diabetes (i.e.,	preventing	
								fasting blood	them from	
								glucose ≥7.0	taking care of	
								mmol/L or 2-	themselves in	
								h	daily life; pa-	
								postprandial	tients with	
								blood	malignant	
								glucose	tumors; and	
								≥11.0	patients with	
								mmol/L)	gestational	
								and had been		
								diagnosed		
						116		with type 2		
						446		diabetes;		
								clear		

Michelle	Randomized	na	51/50	96% black	50	54%	Urban	any primary	type 1 DM,	na
F. Magee	controlled						tertiary care	diagnosis	pregnancy or	
(2015)	trial						teaching	plus a new or	anticipated	
							hospital	existing	conception in	
								diagnosis of	≤3 months,	
								type 2 DM,	treatment	
								BG ≥200	with a	
								mg/d, age	glucocorticoi	
								≥18 years,	d or a history	
								able to check	of	
								BG and	diabetic	
								self-inject	ketoacidosis.	
								insulin if		
								required, and		
								otherwise		
								stable for		
1								discharge		
								home.		

DERRI: Diabetes Early Readmission Risk Indicator

Authors	intervention	Comparator	Primary Endpoint	Secondary
				Endpoint
Cherlie	A multimodal program with Inpatient protocol for adjusting	Usual Care (Inpatient insulin protocols	Percentage of	-Mean
Magny-	the discharge diabetes regimen, Visiting nurse intervention	Postdischarge plan at discretion of physicians	adherence to	Hypoglycemia per
Normilu	"discharge advocate" (DA), Follow-up in a postdischarge	Pharmacists less involved, Visiting nurses at discretion of	diabetes	monitored patient-
(2021)	clinic with the DA and pharmacist, Standardized visiting	team, intervention not standardized	medications for 90	day
	nurse (VNA) intervention with open lines of communication,	Phone calls not standard	days after	-Percentage of
	Telemonitoring of point-of-care glucose levels	No postdischarge diabetes clinic	discharge	readmission
		No or rare telemonitoring)		within 30 days
				post-discharge

Filomena	Wireless vital parameter continuous monitoring (WVPCM)	Regular monitoring after discharge	Number of major	Number of
et Al.	after discharge		complications	rehospitalizations
(2021)			within 30 days	
			after discharge	
Daniel J.	Intervention designed	Usual care	Number of	na
Rubin et	to reduce readmission risk (the Diabetes Transition of		readmission 30	
al (2022)	Hospital Care [DiaTOHC] program)		days after	
			discharge (%)	
Daniel J.	Intervention designed	Usual care	Number of	na
Rubin et	to reduce readmission risk (the Diabetes Transition of		readmission 90	
al (2020	Hospital Care [DiaTOHC] program)		days after	
Abstract)			discharge (%)	
Rajesh	Hospital diabetes team	Usual Care	Mean HbA1c at 1-	Percentage of
Garg et Al			year after	readmission
(2017)			discharge	within 1 month

Qi-yuan	Web-based transitional care program, it consists of five	Usual care	Mean HbA1c after	Effects on quality
Lyua et al	modules: disease self-management (diet, exercise, medicine		3 month of	of life
(2020)	man-agement, and blood glucose self-monitoring), health		program	
	education, group interaction, remote counseling, and data			
	collection.			
Michelle	A multidisciplinary team of physicians and nurses,	Usual care	Mean glicemia	na
F. Magee	endocrinologists, and certified diabetes educators (CDE), the		after after 4 weeks	
et al	intervention incorporated a guideline-based algorithm for			
(2015)	DM medication management and survival skills			

Authors	Primary Endpoint	Primary Endpoint Comparator	Secondary	Secondary	Efficacy according to authors
	Intervention N/n or % or SD	N/n or % or SD	Endpoint	Endpoint	
			Intervention	Comparator	
			M (SD) or %	M (SD) or %	
Cherlie	84.5%(22.6)	76.4% (25.1)	-Mean	-Mean	Use of a multipronged transitions intervention in patients
Magny-	p value 0.06		Hypoglicemi	Hypoglicemi	discharged on insulin was associated with a greater
Normilu et			a (SD): 0.14	a (SD): 0.10	reduction in A1c levels from preadmission to 60 to 120 days
al (2021)			(0.2)	(0.18)	after discharge compared with usual care. This effect was
			-Readmission	p value 0.2	ssociated with a nonsignificant trend toward greater
			%: 20.5%	-Readmission	adherence with insulin in the intervention arm.
				%: 14.1%	
Filomena	12/56 (22%)	27/54 (48%)	na	na	Integrating hospital and community is a new challenge for
et Al.					telemedicine that allows for improving patient management
(2021)					both during hospitalization and after discharge.
Daniel J.	14/45 (31.1)	15/46 (32.6)	na	na	The DiaTOHC intervention may modestly reduce
Rubin					readmission risk and cut costs by half within 30
(2022)					days after discharge

Daniel J. Rubin; (2020 Abstract)	21/45 (46.7%)	23/46 (50%)	na	na	The DiaTOHC intervention may modestly reduce readmission risk and cut costs by half within 90 days after discharge
Rajesh Garg (2017)	HbA1c after 1 y 8.2 ± 1.4	HbA1c after 1 y 8.5 ± 1.5 p value 0.96	25%	15% p value 0.17	Strategy including intensive preoperative diabetes treatment, optimal inpatient diabetes treatment and individualized discharge instructions is associated with improved long-term glycemic control.
Qi-yuan Lyua et al (2020)	HbA1c 7.33 ± 1.42	HbA1c 7.69 ± 1.62 p value <0.01	Quality of life 660.86 ± 46.5	Quality of life 606.20 ± 64.38	This report presents positive findings from a study of a 3-month web-based transitional care program aimed at improving glycemic control and quality of life among people with type 2 diabetes post hospital discharge.
Michelle F. Magee et al (2015)	192 ± 93 mg/dl	259±124 mg/dl p value 0.01	na	na	The dual intervention improved medication adherence and short-term glycemic outcomes without increasing the risk of hypoglycemia

Q10 - Figura 2: Forrest plot degli studi individuati

Outcome: HbA1c% (media)

Intervento: team multidisciplinare

Controllo: usual care

	li	ntervent	ion		Contro	ol					Mean diff. Weigh
Study	Ν	Mean	SD	Ν	Mean	SD					with 95% CI (%)
Garg R., 2017	93	7.7	3.2	91	7.9	3.6		_			-0.20 [-1.18, 0.78] 25.75
Lyua Q., 2020	54	7.33	1.42	52	7.69	1.62	-				-0.36 [-0.94, 0.22] 74.25
Overall											-0.32 [-0.82, 0.18]
Heterogeneity: $I^2 = 0$.	00%, H	$^{2} = 1.00$									
Test of $\theta_i = \theta_j$: Q(1) =	0.08, p	= 0.78									
Test of $\theta = 0$: $z = -1.2$	5, p = 0).21									
							-1	5	0	.5	1

Fixed-effects model

Quesito 11

In soggetti con diabete ospedalizzati in setting non critico, qual è il significato prognostico dell'iperglicemia all'ammissione?
PICO proposto
P: Persone con diabete/iperglicemia ospedalizzati, area non critica
E: Iperglicemia all'ammissione
C: Normoglicemia all'ammissione
O: mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazione, iperglicemia, ipoglicemia
PICO search string
P: (diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalised OR hospitalization OR
hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")
E: ((hyperglycemia) OR (blood sugar) AND admission)

La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

O: mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR costs OR "cost analysis" OR

LOS OR "length of staying"

La stringa di ricerca prodotta ha permesso l'individuazione di 12 Cochrane Reviews (Non

pertinenti: 12) e 1005 Trials (trial quesito 11) di cui 555 dai database Embase e 401 dai

database Pubmed. Sono state individuate 180 citazioni dal database CT.gov, 91 dal database

89 ICTRP, 1 dal database CINAHL.

La ricerca è stata eseguita in data 09/03/2022 ore 23.45

Sono stati esaminati gli abstract dei Trials. Dopo esclusione dei duplicati, i titoli e gli abstract

sono stati valutati in maniera indipendente maniera indipendente dal seguente Evidence

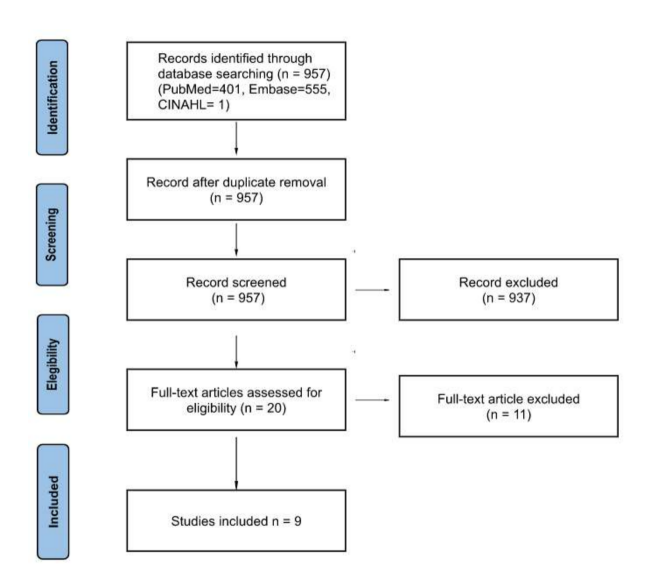
Review Team: Corrao S., Priola L., Purrello F., Nizzoli M., Aglialoro A., Pastorelli R.

La Q11-Figura 1 mostra la sequenza di selezione degli studi in accordo con lo standard

PRISMA.

455

Q11-Figura 1. Flow Diagram of the study selection process



Evidence Review Team: Corrao S., Priola L., Purrello F., Nizzoli M., Aglialoro A., Pastorelli R.

La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

Di seguito i riferimenti bibliografici corrispondenti agli studi selezionati per l'analisi del full

text:

1. Evans NR, Dhatariya KK. Assessing the relationship between admission glucose levels, subsequent

length of hospital stay, readmission and mortality. Clin Med (Lond). 2012 Apr;12(2):137-9. doi:

10.7861/clinmedicine.12-2-137. PMID: 22586788; PMCID: PMC4954098.

2. Castellanos MR, Szerszen A, Saifan C, Zigelboym I, Khoueiry G, Abi Rafeh N, Wetz RV, Kleiner M,

Aoun N, Weiserbs KF, Maniatis T, Rothman J. Fasting hyperglycemia upon hospital admission is

associated with higher pneumonia complication rates among the elderly. Int Arch Med. 2010 Aug

2;3:16. doi: 10.1186/1755-7682-3-16. PMID: 20678212; PMCID: PMC2923124.

3. Islam EA, Limsuwat C, Nantsupawat T, Berdine GG, Nugent KM. The association between glucose

levels and hospital outcomes in patients with acute exacerbations of chronic obstructive pulmonary

disease. Ann Thorac Med. 2015 Apr-Jun;10(2):94-9. doi: 10.4103/1817-1737.151439. PMID:

25829959; PMCID: PMC4375748.

4. Di Luzio R, Dusi R, Barbanti FA, Calogero P, Marchesini G, Bianchi G. Prognostic Value of Stress

Hyperglycemia in Patients Admitted to Medical/Geriatric Departments for Acute Medical Illness.

Diabetes Ther. 2022 Jan;13(1):145-159. doi: 10.1007/s13300-021-01183-y. Epub 2021 Dec 2. PMID:

34859364; PMCID: PMC8638797.

5. Yao T, Zhan Y, Shen J, Xu L, Peng B, Cui Q, Liu Z. Association between fasting blood glucose and

outcomes and mortality in acute ischaemic stroke patients with diabetes mellitus: a retrospective

observational study in Wuhan, China. BMJ Open. 2020 Jun 23;10(6):e037291. doi: 10.1136/bmjopen-

2020-037291. PMID: 32580989; PMCID: PMC7312333.

6. Corrao S, Nobili A, Natoli G, Mannucci PM, Perticone F, Pietrangelo A, Argano C; REPOSI

Investigators. Hyperglycemia at admission, comorbidities, and in-hospital mortality in elderly patients

hospitalized in internal medicine wards: data from the RePoSI Registry. Acta Diabetol. 2021 Sep;58(9):1225-1236. doi: 10.1007/s00592-021-01716-8. Epub 2021 Apr 22. Erratum in: Acta Diabetol. 2021 Jun 17;: PMID: 33890176; PMCID: PMC8316168.

- Shen Y, Xu X, Meng S, Qin M, Li H, Chu D, Zheng C. Association of Admission Blood Glucose Level with All-Cause Mortality According to Age in Patients with Community Acquired Pneumonia. Int J Gen Med. 2021 Nov 6;14:7775-7781. doi: 10.2147/IJGM.S331082. PMID: 34785935; PMCID: PMC8579829.
- Aragón-Sánchez J, Lázaro-Martínez JL. Impact of perioperative glycaemia and glycated haemoglobin on the outcomes of the surgical treatment of diabetic foot osteomyelitis. Diabetes Res Clin Pract. 2011 Dec;94(3):e83-5. doi: 10.1016/j.diabres.2011.09.009. Epub 2011 Sep 28. PMID: 21955961.
- Zhang Y, Zhang Y, Xu Y, Huang Y. The associations between fasting blood glucose levels and mortality of SFTS in patients. BMC Infect Dis. 2021 Aug 5;21(1):761. doi: 10.1186/s12879-021-06463-3. PMID: 34353296; PMCID: PMC8343909.

L' analisi dei full text ha permesso la selezione di 9 articoli pertinenti. Tali articoli sono stati pertanto sottoposti ad un'analisi qualitativa per lo studio del rischio di distorsione attraverso l'Ottawa score.

(Uno studio può ricevere un massimo di una stella per ogni items. È possibile assegnare un massimo di due stelle per la comparabilità.)

1. Evans NR, 2012

Selection	*
Comparability	*
Exposure	*
Outcome	*

2. Castellanos MR, 2010

Selection	*

Comparability	*
Exposure	*
Outcome	*

3. Islam EA, 2015

Selection	*
Comparability	*
Exposure	*
Outcome	*

4. Di Luzio R, 2022

Selection	*
Comparability	**
Comparationity	
Exposure	*

Outcome	*

5. Yao T, 2020

Selection	*
Comparability	**
Exposure	*
Outcome	*

6. Corrao S, 2021

Selection	*
Comparability	*
Exposure	*
Outcome	*

7. Aragón-Sánchez J, 2011

Selection	*
Comparability	*
Exposure	*
Outcome	*

8. Shen Y, 2021

.

Selection	*
Comparability	*
Exposure	*
Outcome	*

9. Zhang Y, 2021

Selection	*
Comparability	*
Exposure	*
Outcome	*

Il materiale metodologico relativo ai singoli studi è stato incluso in tabelle riepilogative.

Auth	hors	Туре	of	Time o	f N	Population	Age	Women (%)	Setting	Inclusion	Exclusion	Baseline
		study		follow-up			(Average)			criteria	criteria	medications
				(days)								

NR Evans	Retrospective	28	1502 divided	na	Group 1:	na	Acute	Hyperglicemia	na	na
and KK	study		in to 6		69.6 ± 18.8		medical unit	on admission		
Dhatariya			groups by		y,			with or		
(2012)			the blood		Group 2:			without		
			glucose		72.7± 15.5 y			diagnosis of		
			level:		Group 3:			diabetes		
			- n Group 1		$76.5 \pm 13.9 \text{ y}$					
			HbA1c		Group 4:					
			mmol/L		74.9±13.7 y					
			<6.5: 455		Group 5:					
			-n Group 2		68.4±17.3 y					
			HbA1c 6.5-7		Group 6:					
			mmol/L: 116		60.6±2.26 y					
			-n Group 3							
			hbA1c 7.1-9							
			mmol/L: 155							
			-n Group 4							
			HbA1c							
			mmol/L 9.1-							
			11: 64			465				
			-n Group 5			700				
			HbA1c							

Authors	Type of	Time of	N	Population	Age	Women (%)	Setting	Inclusion	Exclusion	Baseline
	study	follow-up			(Average)			criteria	criteria	medications
		(days)								

Mario R	Retrospective	n.a.	2000	n.a.	65	46.4%	This study	Age 18 years	Patients	n.a.
Castellano	review						was	or older,	were	
s, et Al.							conducted at	placement on	excluded if	
							a large	a general	they were	
							teaching	medical floor	being	
							hospital.	on admis-	treated for a	
							The hospital	sion,		
							serves a	pneumonia	hospital-	
							mixed	diagnosed by	acquired	
							urban/suburb	the finding of	pneumonia,	
							an population	a new	defined as	
							of nearly half	infiltrate on	either	
							a million in a	chest x-ray as	develop-	
							borough of	documented	ing a new	
							New York	by a radiology	pneumonia	
							City	report with	48 hours or	
								clinical	more afte or	
								symptoms	within 2	
								suggestive of a	weeks after	
						467		pulmonary	discharge	
						407		infection; and	from a	
								having an	hospital.	

Ebtesam	Retrospective	30 days	350	The	70-67-64 in	80-53-52%	University	Adults	Patients	n.a.
A. Islam,	study			information	each group	in each group	Medical	patients with a	younger	
et al.				was collected			Center	discharge	than 18	
				during three			in Lubbock,	diagnosis of	years and	
				separate			TX, using	COPD	those	
				projects in the			charts from	exacerbation	admitted to	
				same			July 1, 2008	identified by	an ICU	
				hospital. The			through June	the coders in		
				first cohort			30, 2009.	the		
				included			These charts	Department of		
				COPD			were	Internal		
				patients			identified by	Medicine		
				admitted for			the billing			
				an acute			office in			
				exacerbation			the			
				to a non-ICU			Department			
				bed to			of Internal			
				determine if			Medicine			
				there was a						
				relationship		468				
				between		100				
				corticosteroid						
			ĺ]				I	I

Raffaella	Prospective	n.a.	400	The study	78.3 ± 12.4	53.4%	The patients	Patients with	Presence of	n.a.
Di Luzio .	study			was			admitted to a	hyper-	an active	
et al.				prospectively			medical/geria	glycemia at	cancer	
				carried out in			tric	entry (C 126	disease, the	
				two			department	mg/dl) (206	recent use	
				medical/geriat				without known	of steroids	
				ric units of				diabetes) were	(orally or by	
				the				included, with	injection),	
				Sant'Orsola-				a wide	the use of	
				Mal-				range of	par-	
				pighi				underlying	enteral	
				Hospital, a				diseases	nutrition	
				university				requiring	and recent	
				hospital with				hospital	hemorrhage	
				nearly 1000				admission and	or blood	
				beds, and in a				independent of	transfusion	
				peripheral				the presence	(within the	
				hospital of				of	last 3	
				the Local				diabetes.	months).	
				Health Unit,		469				
				Bologna,						
				Italy, from						
		1			ĺ	ĺ			ĺ	

Tao Yao,	Retrospective	90 days	568	n.a.	65	35%	Patients who	n.a.	n.a.	n.a.
et al.	observational						had AIS with			
	study						DM, who			
							were			
							consecutively			
							admitted			
							within 24			
							hours of			
							onset from			
							January 2018			
							to June 2019.			

Salvatore	Prospective	4714	Active	79.3 (78.5—	45.2%		
Corrao et	study		register of	80.0)			
al.			102 internal				
			medicine and				
			geriatric				
			wards in Italy				
			(RePoSi				
			project)				

Javier	Prospective	n.a.	81	n.a.	65	31%	From 1	n.a.	n.a.	n.a.
Aragón-	study						November			
Sanchez et							2007 to 30			
al.							May 2010,			
							we enrolled a			
							prospective			
							cohort of			
							patients with			
							diabetes who			
							underwent			
							surgical			
							treatment for			
							osteomyelitis			

Yejing	Retrospective	n.a.	1656	From January	67.8±9.8	44%	Inpatients (≥	(1)	(1)	n.a.
Shen1 et	study			1, 2018, to			45 years)	Community	Acquisition	
al.				December 31,			with	onset;	of	
				2020, patients			a confirmed	(2) Presence	pneumonia	
				with CAP			diagnosis of	of new	after	
				(≥45 years)			CAP at the	infiltrate on	hospital	
				were			Yangpu	chest X-ray or	admission	
				retrospectivel			Hospital	computed	or patients	
				y enrolled in			Affiliated to	tomography	re-admitted	
				this			Tongji	scan together	after	
				observational			University	with at least	hospital	
				study. They			from Jan. 1,	one of the	discharge of	
				were			2018, to	following:	<28 days;	
				stratified by			Dec. 31,	(i) New or	(2) Presence	
				age (45–64			2020.	increased	of severe	
				or ≥65 years)				cough	immunosup	
				and blood				(productive,	pression	
				glucose level				nonproductive	associated	
				(≥11.1 or				or with a	with a	
				<11.1		473		change in	relevant risk	
				mmol/l). The		175		sputum	of	
				effect of				characteristics	opportunisti	

Yin Zhang	Retrospective	n.a.	77	Eighty-one	63 (55–69)	27%	Between	n.a.	n.a.	n.a.
et al.	study			patients			April 1 and			
				(suffering			December 1,			
				from SFTS)			2020, the list			
				were admitted			of			
				into the			hospitalized			
				hospital in			patients			
				which 4			affected with			
				patients were			SFTS			
				ruled out for			infection was			
				the			provided by			
				underlined			the Infectious			
				rea-			Disease			
				sons: (1) no			Department			
				FBG data			at First			
				available at			Affiliated			
				admission (2)			Hospital of			
				having			Anhui			
				previously			Medical			
				diagnosed		474	University,			
				diabetes. All			followed by			
				patients were			the collection			

Linea Guida della Associazione dei Medici Diabetologi (AM), della Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti (FADOI), della Società Italiana di Diabetologia (SID), della Società Italiana d
Gerontologia e Geriatria (SIGG), della Società Italiana di Medicina Interna (SIMI), dell'Associazione Nazionale Infermieri di Medicina (ANIMO).
La gestione del paziente adulto con diabete o iperglicemia ricoverato in un setting clinico non critico.

Autho	ors I	Prognostic measure	Primary Endpoint	Secondary
				Endpoint

NR Evans	Disglycemia on admission	Mean length of stay (days)	Number of
and KK	measures [mean(median)]		readmission
Dhatariya	Blood glucose (mmol/L) <6.5 n 455	Blood glucose (mmol/L) <6.5: 8.8 (4)	within days
(2012)	Blood glucose (mmol/L) 6.5-7 n 116	Blood glucose (mmol/L) 6.5-7 11.3 (7)	Number of short-
	Blood glucose (mmol/L) 7.1-9 n 155	Blood glucose (mmol/L) 7.1-9 n 10.2 (5)	term mortality (28
	Blood glucose (mmol/L) 9.1-11 n 64 Blood glucose	Blood glucose (mmol/L) 9.1-11 n 10.6 (5)	days) based on
	(mmol/L)11.1-20 n 70	Blood glucose (mmol/L)11.1-20 n 12 (5.5)	disglycemi at
	Blood glucose (mmol/L) >20 n 33	Blood glucose (mmol/L) >20 n 9.1 (5)	admission
			Blood glucose
			(mmol/L) <6.5 n
			22 (4.8)
			Blood glucose
			(mmol/L) 6.5-7 n
			7 (6)
			Blood glucose
			(mmol/L) 7.1-9 n
			9 (5.8)
			Blood glucose
		476	(mmol/L) 9.1-11 n
		770	11 (17.2)
			Blood glucose

Death in natients hospitalized for pneumonia and	Death in group 1 with Normal <100 mg/dl	n.a.
		11.4.
hyperglycemia	N = 56, (%) 3.6 (2), Group 2 with medium glycemia (101-	
	126 mg/dL) n 51, (%) 2 (1), OR 0.54, [95%CI] 0.48-0.62 P	
	0.61, group 3 with severe hyperglycemia (>126 mg/dL) n 44,	
	(%) 6.8 (3), OR 1.98 [95%CI] 0.32-12.37, p 0.46	
Mortality, length of stay, Re-admission	Mortality (%) coort 1: NR, coort 2: 12, coort 3: 4	n.a.
	LOS (days) coort 1: NR, coort 2: 9, coort 3: 5	
	Re-admission (%) coort 1: NR, coort 2: NR, coort 3:13	
Importance of stress-	In hospital death in each group:	n.a.
related hyperglycemia for the development of poor outcomes	no diabetes 30 /(14,6) n= 206	
in individuals admitted to internal/geriatric units for acute		
events or exacerbation of pre-existing diseases	diabetes by history 13 (8.4) n= 154	
crosses of exacerbation of pre existing discuses.	amoves of motory 15 (0,1) ii— 154	
	newly diagnosis diabetes 33(-) n=18	
	Importance of stress-related hyperglycemia for the development of poor outcomes	hyperglycemia N = 56, (%) 3.6 (2), Group 2 with medium glycemia (101- 126 mg/dL) n 51, (%) 2 (1), OR 0.54, [95%CI] 0.48-0.62 P 0.61, group 3 with severe hyperglycemia (>126 mg/dL) n 44, (%) 6.8 (3), OR 1.98 [95%CI] 0.32-12.37, p 0.46 Mortality, length of stay, Re-admission Mortality (%) coort 1: NR, coort 2: 12, coort 3: 4 LOS (days) coort 1: NR, coort 2: 9, coort 3: 5 Re-admission (%) coort 1: NR, coort 2: NR, coort 3:13 Importance of stress- related hyperglycemia for the development of poor outcomes in individuals admitted to internal/geriatric units for acute

Tao Yao et al.	Fasting blood glucose and outcomes and mortality in acute ischaemic stroke patients with diabetes mellitus (not defined data)	Correlation between blood glucose levels and functional outcomes in DM patients (not defined data)	n.a.
Salvatore Corrao et al.	Association between hyperglycemia at hospital admission and relevant short- and long-term outcomes in elderly population. We assessed the effects on mortality of hyperglycemia, disability, and multimorbidity at admission in internal medicine ward in patients aged≥65 years.	Lenght of stay: In Inpatient with fasting glu- cose≥250 mg/dL: 11.4 (10.4—12.3) Lenght of stay: In Inpatient with fasting glucose <250 mg/dL 11.8 (11.4—12.3) 0.7463	n.a.
		In-hospital mortality: Gruppo 1 fasting glucose ≥250 mg/dl): 9.2%; Gruppo 2 fasting glucose <250 mg/dl): 5.1% p 0.0010.	

Javier Aragon-	The association between hyperglycaemia and the increased risk of complications (amputation) and mortality in patients	Mortality and lenght of stay	n.a.
Sanchez et	with diabetes	Mortality n (%) Group A n 20:2 (10)	
al.		Group B n 61:3(4.9)	
		Lenght of stay median (Q1, Q3)	
		Group A n 20: 44.5 (27.5, 58.5)	
		Group B n 61:28 (13, 40)	
Yejing	Association of	Death in diabetic patients with CAP:	n.a.
Shen1 et al.	admission blood glucose and mortality in diabetic patients	Hazard ratio-95% CI-P value: 2.08 1.38–3.49 < 0.01	
	with		
	CAP		

Yin Zhang	Mortality	Group A Mortality (n %) 5.3% n 19, Group B 22.2% n 18,	n.a.
et al.		Group C 27.5% n 40	

Quesito 12

In soggetti con diabete ospedalizzati in setting non critico, quali sono gli esiti dell'ipoglicemia?
PICO proposto
P: Persone con diabete/iperglicemia ospedalizzati, area non critica
I: ipoglicemia
C: non ipoglicemia
O: mortalità, durata della degenza, re-ospedalizzazione, iperglicemia, ipoglicemia
PICO search string

P: (diabetes OR hyperglycemia) AND (hospitalized OR hospitalization OR hospitalised OR inpatient) NOT ("diabetes insipidus")

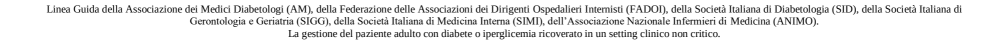
E: (hypoglycemia)

O: mortality OR death OR hypoglycemia OR complications OR costs OR "cost analysis" OR LOS OR "length of staying"

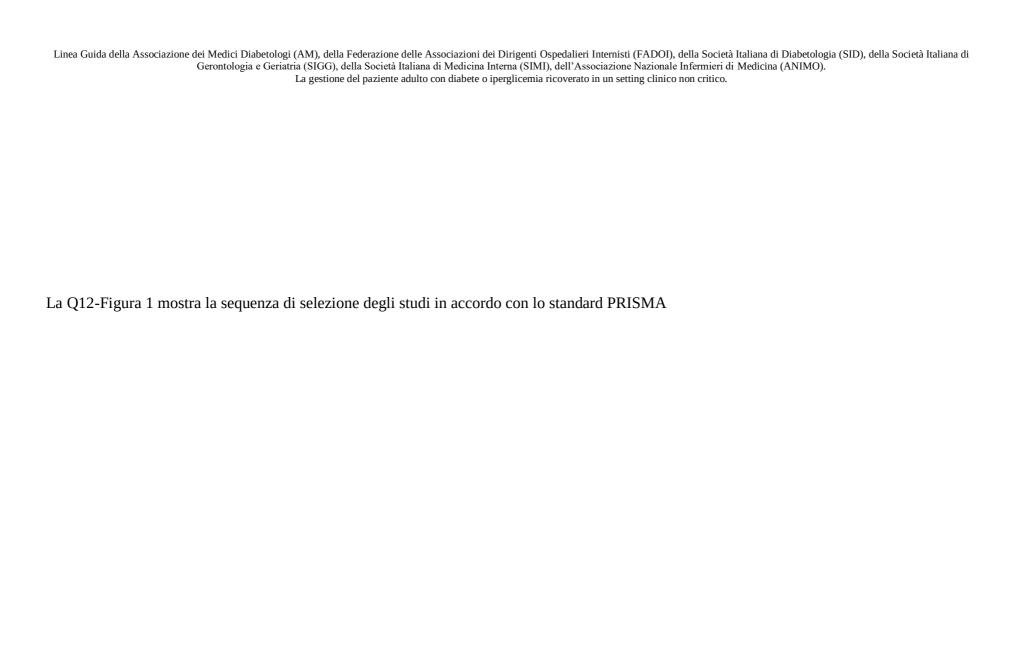
La stringa di ricerca prodotta ha permesso l'individuazione di 6 Cochrane Reviews (Non pertinenti: 6) e 1226 Trials (trial quesito 13) di cui 759 dai database Embase e 465 dai database Pubmed, 2 CINHAL.

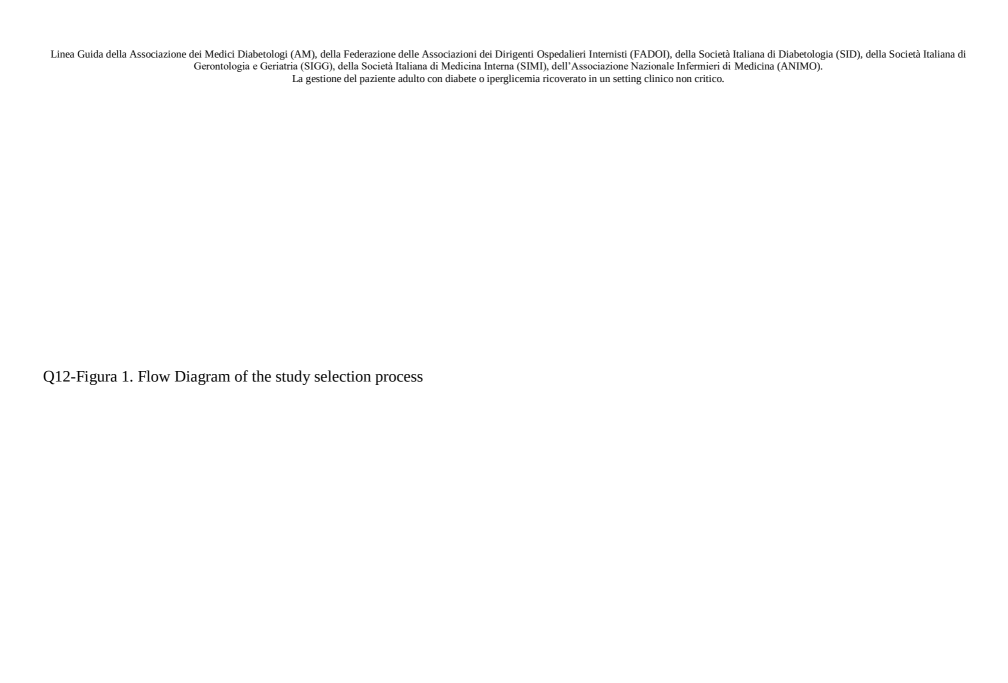
La ricerca è stata eseguita in data 09/03/2022 ore 11.00

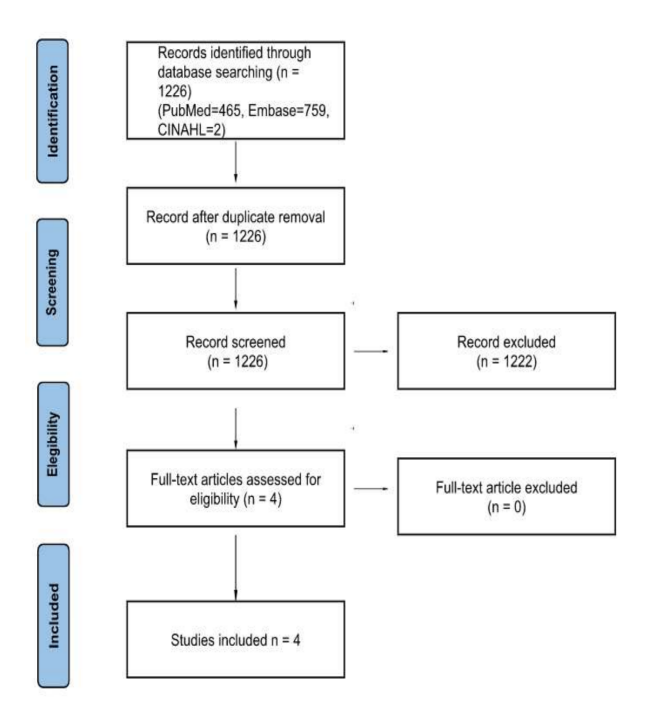
Sono stati esaminati gli abstract dei Trials. Dopo esclusione dei duplicati, i titoli e gli abstract sono stati valutati in maniera indipendente dal seguente Evidence Review Team: Corrao S., Priola L., Purrello F., Nizzoli M., Aglialoro A., Pastorelli R.



Questa analisi ha portato alla selezione di 2 Trial Randomizzati Controllati.







Evidence Review Team: Corrao S., Priola L., Purrello F., Nizzoli M., Aglialoro A., Pastorelli R.

Di seguito i riferimenti bibliografici corrispondenti agli studi selezionati per l'analisi del full text:

- 1. Shah BR, Walji S, Kiss A, James JE, Lowe JM. Derivation and Validation of a Risk-Prediction Tool for Hypoglycemia in Hospitalized Adults With Diabetes: The Hypoglycemia During Hospitalization (HyDHo) Score. Can J Diabetes. 2019 Jun;43(4):278-282.e1. doi: 10.1016/j.jcjd.2018.08.061. Epub 2018 Aug 10. PMID: 30322794.
- 2. Turchin A, Matheny ME, Shubina M, Scanlon JV, Greenwood B, Pendergrass ML. Hypoglycemia and clinical outcomes in patients with diabetes hospitalized in the general ward. Diabetes Care. 2009 Jul;32(7):1153-7. doi: 10.2337/dc08-2127. PMID: 19564471; PMCID: PMC2699723.
- 3. Brodovicz KG, Mehta V, Zhang Q, Zhao C, Davies MJ, Chen J, Radican L, Engel SS. Association between hypoglycemia and inpatient mortality and length of hospital stay in hospitalized, insulin-treated patients. Curr Med Res Opin. 2013 Feb;29(2):101-7. doi: 10.1185/03007995.2012.754744. Epub 2012 Dec 14. PMID: 23198978.

L' analisi dei full text ha permesso la selezione di 4 articoli pertinenti. Tali articoli sono stati pertanto sottoposti ad un'analisi qualitativa per lo studio del rischio di distorsione attraverso l' Ottawa score.

(Uno studio può ricevere un massimo di una stella per ogni items. È possibile assegnare un massimo di due stelle per la comparabilità)

1. Shah BR, 2019

Selection	*
Comparability	
Exposure	*
Outcome	*

2. Turchin A, 2009

Selection	*

Comparability	**
Exposure	*
Outcome	*

3. Nirantharakumar K, 2013

Selection	*
Comparability	**
Exposure	*
Outcome	*

4. Brodovicz KG, 2013

Selection	*
Comparability	**
Exposure	*
Outcome	*

l materiale metodologico relativo ai singoli studi è stato incluso in tabelle riepilogative.

Ī	Authors	Type of	Time of	N	Population	Age	Women (%)	Setting	Inclusion	Exclusion
		study	follow-up			(Average)			criteria	criteria
			(days)							

							Diabetic	Insulin,
						inpatient unit	patients (not	Sulfonylurea,
							specified	Metformin,
							type of	SGLT2,
							diabetes as	DPP4,
							an inclusion	GLP1RA
							criteria)	
etrospective	1 year	4368	Diabetic	63.6	51%	General ward	Diabetic	n.a.
hort study			patients				patients	
			hospitalised					
			in the general					
			ward of a					
			teaching					
			hospital					
			between					
			january 2003					
			and august					
			2004					
				patients hospitalised in the general ward of a teaching hospital between january 2003 and august	patients hospitalised in the general ward of a teaching hospital between january 2003 and august	patients hospitalised in the general ward of a teaching hospital between january 2003 and august	patients hospitalised in the general ward of a teaching hospital between january 2003 and august	type of diabetes as an inclusion criteria) Tospective 1 year 4368 Diabetic 63.6 51% General ward Diabetic patients hospitalised in the general ward of a teaching hospital between january 2003 and august

Niranthara	Retrospective	n.a.	6347	Patients were	Group 1: 66	42.3%-	Non critical	n.a.	n.a.
kumar K.,	analysis with			catego	(54–76),	44.4%-42.6%	care setting		
2013	a record			rized into a	Group 2: 68		at University		
				group	(55–76),		Hospital		
				without	Group 3: 72		Birmingham,		
				hypoglycaem	(58–79)		UK.		
				ia (> 3.9					
				ттоИ), а					
				group with					
				mild to					
				moderate					
				hypoglycaem					
				ia (2.3–3.9					
				ттоИ)					
				and a group					
				with severe					
				hypoglycaem					
				ic (£ 2.2					
				mmoИ).					
				Length of		494			
				stay and					
				inpatient					

Brodovicz	Retrospective	n.a.	107312	Patients	67.7 13.8	(47.2) 3612	General ward	n.a.	n.a.
KG, 2013	coort			hospitalized		(47.9) 6559			
	analysis with			between	67.6 14.0	(46.8) 41,447			
	a record			January 2005		(48.3)			
				and	67.7 13.8				
				December					
				2007 from 70	66.5 14.0				
				academic					
				and					
				community					
				hospitals					
				across the					
				United					
				States.					

Authors	Prognostic measure	Primary Endpoint	Secondary Endpoint
Shah BR, 2019	A prediction model that uses five key	Over 3,000 inpatients receiving insulin	n.a.
	clinical variables to predict, at the	who had hypoglycemia. Models to	
	time of admission to a general medical	predict the risk of	
	unit, the risk for a patient with diabetes	glucose <3.9 mmol/L and <3.3 mmol/L	
	to have hypoglycemia	were derived	
	during hospitalization.		
		These models were not validated.	

Turchin A, 2009	Mortality 43 means (1.0), lenght of stay (patients who had at least one episode of hypoglycemia stayed in the hospital 2.8 days longer than who did not have) and mortality after 1 year after discharge 388 mean (17.9)	Finding if hypoglycemic episodes are associated with higher mortality in diabetic patients hospitalized in the general ward	n.a.
Nirantharakumar K., 2013	Inpatients mortality and lenght of stay	Inpatient death in each group n (%) Group 1: 298 (5.2), Group 2: 49 (9.8), Group 3: 22 (14.9) Length-of-stay median (interquartile range) days in each gruop Group 1: 5.9 (2.1–12.9) Group 2: 11.0 (4.7–21.1) Group 3: 17.0 (8.0–37.2)	n.a.

Brodovicz KG, 2013	Inpatients mortality	Mortality	n.a.
		Adjusted OR (95% CI)	
		Group 1 (Any hypoglycemia (blood	
		glucose 70 mg/dL): n 4286 2.23 (1.99,	
		2.50)	
		Group 2 (Severe hypoglycemia (blood	
		glucose 50 mg/dL): n 825 2.10 (1.63,	
		2.70)	
		Group 3 (Non-severe hypoglycemia	
		(blood glucose450 to 70 mg/dL): n 2892	
		2.24 (1.96, 2.56)	

QUESITO 1

RoB 2: A revised Cochrane risk-of-bias tool for randomized trials

	R	D	Mi	Me	S	0
Malmberg (1995)	0	0	0	0	0	
Van der Horst (2003)	0	0	0			
Butterworth (2005)		0				
Walters (2006)	0					
Cheung (2006)						
Li (2006)	0					
Azevedo (2007)	0	0	0	0	0	0
Oksanen (2007)	0					
Yang (2009)	0					

- R Bias arising from the randomization process
- D Bias due to deviations from intended interventions
- Mi Bias due to missing outcome data
- Me Bias in measurement of the outcome
- S Bias in selection of the reported result
- O Overall risk of bias
- +low risk of bias
- -Fegh risk of bias
- ?Some concern

QUESITO 2

RoB 2: A revised Cochrane risk-of-bias tool for randomized trials

	R	D	Mi	Me	S	0
Takano (2017)						
Singh (2020)	0	0				
Fortman (2020)						

- R Bias arising from the randomization process
- D Bias due to deviations from intended interventions
- Mi Bias due to missing outcome data
- Me Bias in measurement of the outcome
- S Bias in selection of the reported result
- O Overall risk of bias
- +Low risk of bias
- -Figh risk of bias
- ?50me concern

QUESITO 3

RoB 2: A revised Cochrane risk-of-bias tool for randomized trials

	R	D	Mi	Me	S	0
Umpierrez (2013)	0	0	0	0	0	
Pasquel (2016)		0	0	0	0	
Garg (2017)	0		0	0	0	
Vellanki (2018)						
Fayfman (2019)					0	
Fushimi (2019)						

- R Bias arising from the randomization process
- D Bias due to deviations from intended interventions
- Mi Bias due to missing outcome data
- Me Bias in measurement of the outcome
- S Bias in selection of the reported result
- O Overall risk of bias
- +low risk of bias
- -Figh risk of bias
- ?Some concern

QUESITO 4

RoB 2: A revised Cochrane risk-of-bias tool for randomized trials

	R	D	Mi	Me	S	0
Renuka (2006)						
Mitra (2021)	0		0		0	

- R Bias arising from the randomization process
- D Bias due to deviations from intended interventions
- Mi Bias due to missing outcome data
- Me Bias in measurement of the outcome
- S Bias in selection of the reported result
- O Overall risk of bias
- +low risk of bias
- -Fĕgh risk of bias
- ?Some concern

QUESITO 5

RoB 2: A revised Cochrane risk-of-bias tool for randomized trials

	R	D	Mi	Me	S	0
Dickerson (2003)	0	0				
Alfonso (2006)						
Korytkowski (2009)	0	0	0	0	0	

- R Bias arising from the randomization process
- D Bias due to deviations from intended interventions
- Mi Bias due to missing outcome data
- Me Bias in measurement of the outcome
- S Bias in selection of the reported result
- O Overall risk of bias
- +low risk of bias
- -Fĕgh risk of bias
- ?Some concern

QUESITO 6

RoB 2: A revised Cochrane risk-of-bias tool for randomized trials

	R	D	Mi	Me	S	0
Alfonso (2006)		0	0			
Meyer (2010)	0	0				0
Guerra (2011)		0	0	0		0
Bueno (2015)						

- R Bias arising from the randomization process
- D Bias due to deviations from intended interventions
- Mi Bias due to missing outcome data
- Me Bias in measurement of the outcome
- S Bias in selection of the reported result
- O Overall risk of bias
- +low risk of bias
- -Figh risk of bias
- ?Some concern

QUESITO 7

RoB 2: A revised Cochrane risk-of-bias tool for randomized trials

	R	D	Mi	Me	S	0
Umpierrez (2009)						
Guerra (2011)					0	

Legend

- R Bias arising from the randomization process
- D Bias due to deviations from intended interventions
- Mi Bias due to missing outcome data
- Me Bias in measurement of the outcome
- S Bias in selection of the reported result
- O Overall risk of bias
- +Dow risk of bias
- -Fĕgh risk of bias

?Some concern

QUESITO 8

RoB 2: A revised Cochrane risk-of-bias tool for randomized trials

	R	D	Mi	Me	S	0
Davis (2008)	0					
Bossi (2016)	0					

Legend

- R Bias arising from the randomization process
- D Bias due to deviations from intended interventions
- Mi Bias due to missing outcome data
- Me Bias in measurement of the outcome
- S Bias in selection of the reported result
- O Overall risk of bias
- +low risk of bias
- -Fĕgh risk of bias

?Some concern

QUESITO 9

RoB 2: A revised Cochrane risk-of-bias tool for randomized trials

	R	D	Mi	Me	S	0
Koproski (1997)		0		0		
Pyrlis (2019)		0		0		

Legend

- R Bias arising from the randomization process
- D Bias due to deviations from intended interventions
- Mi Bias due to missing outcome data
- Me Bias in measurement of the outcome
- S Bias in selection of the reported result
- O Overall risk of bias
- +low risk of bias
- -Fĕgh risk of bias

?Some concern

QUESITO 10

RoB 2: A revised Cochrane risk-of-bias tool for randomized trials

	R	D	Mi	Me	S	0
Magee (2015)			0			
Garg (2017)	0	0	0	0	0	
Rubin (2020)		0	0	0	0	
Qi-yuan Lyua (2020)	0			0		
Magny-Normilus (2021)			0	0	0	
Pietrantonio (2021)			0	0	0	
Rubin (2022)						

- R Bias arising from the randomization process
- D Bias due to deviations from intended interventions
- Mi Bias due to missing outcome data
- Me Bias in measurement of the outcome
- S Bias in selection of the reported result
- O Overall risk of bias
- +low risk of bias
- -Figh risk of bias
- ?Some concern