

Sustain-6

Marso, N Eng J Med, 2016 - <https://doi.org/10.1056/nejmoa1607141>

Essai Randomisée en double aveugle contre placebo multicentrique. Le patient ont été randomisée en 1 : 1 : 1 : 1 pour recevoir soit 0,5 mg soit 1 mg sous-cutané de sémaglutide par semaine ou zéro 5 mg ou 1 mg de placebo sous-cutané par semaine. Durée d'observation 109 semaines.

Population n=x patients, Les critères d'inclusion étaient des patients porteurs d'un diabète de type 2 avec une hémoglobine glyquée > 7 %, > 50 ans, en prévention secondaire (AVC, infarctus, artériopathie périphérique)., Insuffisance cardiaque YHA 2 ou 3, insuffisance rénale grade III ou plus. description de la population. Randomisation 1:1:1:1

Molécule nom posologie v. placebo

Critère de jugement principal MACE (description) et éventuelle critique.

Résultat principal -20% du critère de jugement principal à 48 mois. } }

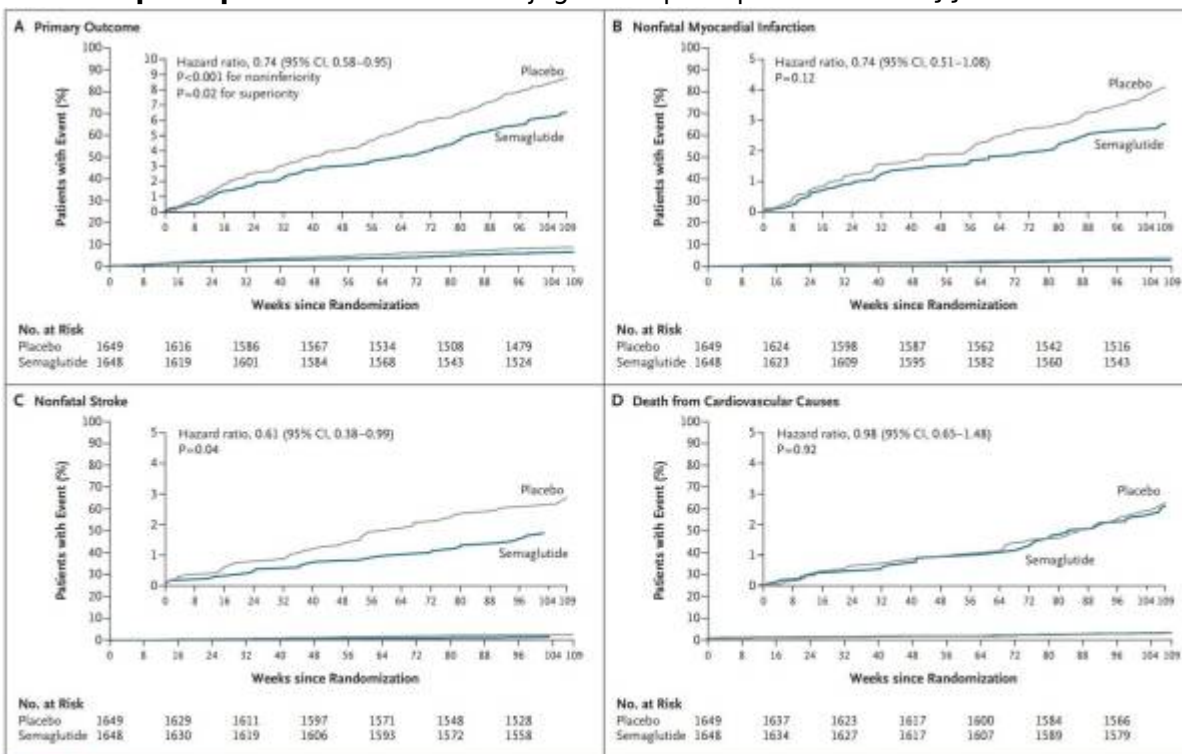


Figure 1. Cardiovascular Outcomes.

Shown are Kaplan–Meier plots of the primary outcome (a composite of cardiovascular deaths, nonfatal myocardial infarction, or nonfatal stroke) (Panel A), nonfatal myocardial infarction (Panel B), nonfatal stroke (Panel C), and death from cardiovascular causes (Panel D). The trial included a planned observation period of 109 weeks for all patients (a 104-week treatment period with a 5-week follow-up period). In Panel C, there were no events in the semaglutide group after week 104. Insets show the same data on an expanded y axis.

From: <https://clementbecle.fr/> - **cb_cardio**

Permanent link: <https://clementbecle.fr/doku.php?id=sustain-6&rev=1762244276>

Last update: 2025/11/04 09:17



