

CagriSema mostró una reducción superior de HbA_{1c} de 1.91 puntos porcentuales y una pérdida de peso de 14.2% en adultos con diabetes tipo 2 en el estudio REIMAGINE 2

- *CagriSema alcanzó una pérdida de peso superior de hasta 14.2%, donde hasta 43% de las personas logró una reducción $\geq 15\%$ de peso corporal y hasta 24% alcanzó $\geq 20\%$ de pérdida de peso.¹*
- *CagriSema logró una reducción superior de HbA_{1c} de hasta 1.91 puntos porcentuales¹ desde un valor promedio inicial de HbA_{1c} de 8.2%.*
- *La superioridad se demostró tanto en HbA_{1c} como en pérdida de peso frente a cada uno de sus componentes individuales.*
- *En el estudio, CagriSema mostró un perfil de seguridad y tolerabilidad consistente con terapias basadas en incretinas y amilina.*

Bagsværd, Dinamarca, 4 de febrero de 2026. – Novo Nordisk anunció hoy los resultados principales de REIMAGINE 2, un estudio fase 3 que forma parte del programa global de ensayos clínicos REIMAGINE. CagriSema demostró reducciones superiores tanto en HbA_{1c} como en peso corporal en la semana 68 en comparación con semaglutida, en todas las dosis evaluadas.

REIMAGINE 2 fue un estudio de 68 semanas enfocado en evaluar la eficacia y seguridad de CagriSema administrado una vez por semana por vía subcutánea (combinación en dosis fija del agonista del receptor de amilina, cagrilintida, y el agonista del receptor GLP-1, semaglutida) en dos dosis (2.4 mg/2.4 mg y 1.0 mg/1.0 mg), frente a semaglutida (2.4 mg y 1.0 mg), cagrilintida (2.4 mg) y placebo. Participaron 2,728 personas con diabetes tipo 2 con control insuficiente con metformina, con o sin un inhibidor de SGLT2. Aproximadamente 40% ya utilizaba un inhibidor de SGLT2 antes de iniciar el estudio.

Considerando los efectos del tratamiento y asumiendo adherencia completa,¹ y partiendo de un nivel promedio de HbA_{1c} de 8.2%, las personas tratadas con CagriSema 2.4 mg/2.4 mg lograron una reducción superior de 1.91 puntos porcentuales en HbA_{1c} después de 68 semanas, en comparación con 1.76 puntos porcentuales con semaglutida 2.4 mg. Desde un peso corporal promedio inicial de 101 kg, quienes recibieron CagriSema 2.4 mg/2.4 mg lograron una pérdida de peso superior de 14.2% tras 68 semanas, comparado con 10.2% con semaglutida 2.4 mg.¹ No se observó meseta en la pérdida de peso con CagriSema en la semana 68. Con CagriSema 2.4 mg/2.4 mg, 43% consiguió una pérdida de peso $\geq 15\%$ y 24% $\geq 20\%$.

Resultados según el estimando de eficacia

Semanas 0–68	Reducción de HbA_{1c}	Pérdida de peso
CagriSema 2.4 mg/2.4 mg	-1.91 puntos porcentuales ^a	-14.2% ^a
Semaglutida 2.4 mg	-1.76 puntos porcentuales	-10.2%
Placebo	+0.09 puntos porcentuales	-1.5%

^a Estadísticamente significativo en comparación con semaglutida (2.4 mg), media estimada.

Al aplicar el estimando basado en el régimen de tratamiento,² CagriSema 2.4 mg/2.4 mg mostró una reducción de HbA_{1c} de 1.80 puntos porcentuales tras 68 semanas, frente a 1.68 puntos porcentuales con semaglutida 2.4 mg. Asimismo, alcanzó una pérdida de peso de 12.9% tras 68 semanas comparado con 9.2% con semaglutida 2.4 mg.

En el estudio, CagriSema mostró un perfil de seguridad favorable y bien tolerado. Los eventos adversos más frecuentes fueron gastrointestinales, en su mayoría de intensidad leve a moderada y que disminuyeron con el tiempo, en línea con lo observado en terapias basadas en incretinas y amilina.

“Estamos muy satisfechos con el perfil clínico de CagriSema en personas con diabetes tipo 2, incluyendo la confirmación de los sólidos resultados de reducción de peso observados en los estudios de obesidad”, comentó Martin Holst Lange, vicepresidente ejecutivo, director científico y líder de Investigación y Desarrollo en Novo Nordisk. “Al combinar semaglutida y cagrilintida, estamos observando resultados superiores tanto en control glucémico como en reducción de peso, más allá de lo que se logra con cada terapia por separado. Estos hallazgos fortalecen nuestra convicción de que CagriSema podría convertirse en la primera terapia combinada basada en amilina y una opción prometedora para personas con diabetes tipo 2 que buscan mejorar su peso”.

Tras los resultados de REIMAGINE 1 y REDEFINE 3, Novo Nordisk dialogará con las autoridades regulatorias para definir la ruta de aprobación de CagriSema en diabetes tipo 2.

Los detalles completos de REIMAGINE 2 se presentarán en un congreso científico en 2026. CagriSema para manejo de peso fue presentado a la FDA en diciembre de 2025 con base en los estudios pivotaes REDEFINE 1 y REDEFINE 2.

Acerca de CagriSema

CagriSema, administrado una vez a la semana por vía subcutánea, está siendo evaluado por Novo Nordisk como tratamiento para personas adultas con sobrepeso u obesidad (programa REDEFINE) y para personas adultas con diabetes tipo 2 (programa REIMAGINE). Es una combinación en dosis fija de un agonista de receptor de amilina de acción prolongada, cagrilintida, y un agonista de receptor GLP-1 de acción prolongada, semaglutida.

Acerca del programa REIMAGINE

REIMAGINE es un programa de desarrollo clínico fase 3 que evalúa CagriSema administrado semanalmente en diabetes tipo 2, e incluye los siguientes estudios:

REIMAGINE 1 – Estudio fase 3 de 40 semanas que evalúa CagriSema 2.4 mg/2.4 mg y CagriSema 1.0 mg/1.0 mg frente a placebo en 180 adultos con diabetes tipo 2 con control insuficiente con dieta y ejercicio.

REIMAGINE 2 – Estudio fase 3 de 68 semanas comparando CagriSema 2.4 mg/2.4 mg con semaglutida 2.4 mg, cagrilintida 2.4 mg y placebo, y CagriSema 1.0 mg/1.0 mg con semaglutida 1.0 mg y placebo en 2,728 adultos con diabetes tipo 2 controlada de forma insuficiente con metformina con o sin un inhibidor de SGLT2.

REIMAGINE 3 – Estudio fase 3 de 40 semanas en 270 adultos con diabetes tipo 2 con control insuficiente con insulina basal, con o sin metformina.

REIMAGINE 4 – Estudio fase 3 de 68 semanas comparando CagriSema 2.4 mg/2.4 mg frente a tirzepatida 15 mg en 1,000 adultos con diabetes tipo 2 y control insuficiente con metformina con o sin inhibidor de SGLT2.

REIMAGINE 5 – Estudio fase 3 de 68 semanas comparando CagriSema 1.0 mg/1.0 mg frente a tirzepatida 5 mg en 1,000 adultos con diabetes tipo 2 tratados con metformina, un inhibidor de SGLT2 o ambos.

REDEFINE 3 – Estudio fase 3 orientado a eventos, de largo plazo, sobre seguridad cardiovascular con CagriSema 2.4 mg/2.4 mg frente a placebo en 7,000 adultos con enfermedad cardiovascular establecida y sobrepeso u obesidad, con o sin diabetes tipo 2.

Acerca de Novo Nordisk®

Novo Nordisk® es una compañía global líder en el cuidado de la salud, fundada en 1923 y con sede en Dinamarca. Nuestra razón de ser es impulsar el cambio para vencer las enfermedades crónicas graves, basándonos en nuestra trayectoria en diabetes. Lo hacemos mediante innovaciones científicas pioneras, ampliando el acceso a nuestros medicamentos y trabajando para prevenir y, en última instancia, curar enfermedades. Novo Nordisk emplea a aproximadamente 78,400 personas en 80 países y comercializa sus productos en alrededor de 170 países. Para más información, visita www.novonordisk.com.mx y sigue nuestros perfiles oficiales en las redes sociales [Instagram](#), [X \(Twitter\)](#), [Facebook](#), [LinkedIn](#) y [YouTube](#).

Contacto de prensa

Javier Santiago

55 5407 2659

javier.santiago@fleishman.com

Issath Martínez

55 6702 7875

issath.martinez@fleishman.com

Referencias

¹ Basado en el estimando de eficacia conforme al protocolo del estudio, independientemente de cualquier modificación de dosis.

² Estimando basado en el régimen de tratamiento: efecto del tratamiento sin considerar adherencia.