

**LOS AGONISTAS DEL RECEPTOR GLP-1 COMO TRATAMIENTO EN PACIENTES CON
DIABETES MELLITUS TIPO II Y OBESIDAD**
**GLP-1 RECEPTOR AGONISTS AS A TREATMENT FOR PATIENTS WITH TYPE II
DIABETES MELLITUS AND OBESITY.**

Autores: ¹ **Mishelle Alexandra Quinga Amán** y ² **Verónica Cristina Jurado Melo.**

¹ORCID ID: <https://orcid.org/0000-0003-3257-591X>

²ORCID ID: <https://orcid.org/0000-0002-5516-8092>

¹E-mail de contacto: mquinga0620@uta.edu.ec

²E-mail de contacto: vc.jurado@uta.edu.ec

Afiliación:^{1*2*} Universidad Técnica de Ambato, (Ecuador).

Artículo recibido: 31 de Enero del 2025

Artículo revisado: 2 de Febrero del 2025

Artículo aprobado: 4 de Abril del 2025

¹Estudiante de la Universidad Técnica de Ambato, (Ecuador).

²Médico, egresada de la Universidad Central del Ecuador, (Ecuador), con 11 años de experiencia laboral. Magister en Gestión de los Servicios Hospitalarios, egresada de la Universidad Regional Autónoma de los Andes, (Ecuador). Especialista en Medicina Interna, egresada en la Universidad Central del Ecuador, (Ecuador). Especialista en Administración y Organización de Hospitales, egresada de la Universidad Regional Autónoma de los Andes, (Ecuador).

Resumen

El presente estudio tiene como objetivo recolectar información sobre la eficacia de los agonistas del receptor GLP-1 en el control de la glucosa, la reducción del peso y la mejora de la salud cardiovascular, lo que los convierte en una opción clave en el tratamiento de estas condiciones. Se realizó una revisión exhaustiva de estudios entre 2019 y 2024, seleccionando 20 artículos relevantes tras analizar 4450 resultados en bases de datos médicas utilizando los criterios de inclusión y exclusión que permitieron el abordaje de los agonistas del receptor GLP-1 como tratamiento en pacientes con Diabetes Mellitus Tipo II y obesidad. Los agonistas del receptor GLP-1 estimulan la secreción de insulina dependiente de glucosa, reducen la liberación de glucagón y retrasan el vaciamiento gástrico, siendo utilizado en pacientes con diabetes tipo 2, especialmente aquellos con obesidad, ya que favorecen la pérdida de peso. Fármacos como liraglutida y semaglutida han mostrado eficacia en el control glucémico, y un control adecuado manejo del peso corporal en pacientes con obesidad. Los agonistas del receptor GLP-1 son fundamentales en el tratamiento de la diabetes tipo 2 y la obesidad, mejorando el control glucémico, favoreciendo la pérdida de peso y aportando beneficios adicionales, siendo útiles en pacientes que no responden a terapias convencionales.

Palabras clave: **Diabetes, Obesidad, Hipertrigliceridemia, Agonistas del receptor GLP-1, Tratamiento, Diabetes Mellitus tipo 2.**

Abstract

The present study aims to collect information on the efficacy of GLP-1 receptor agonists in controlling glucose, reducing weight and improving cardiovascular health, making them a key option in the treatment of these conditions. A comprehensive review of studies was conducted between 2019 and 2024, selecting 20 relevant articles after analysing 4450 results in medical databases using inclusion and exclusion criteria that allowed GLP-1 receptor agonists to be approached as a treatment in patients with Type II Diabetes Mellitus and obesity. GLP-1 receptor agonists stimulate glucose-dependent insulin secretion, reduce glucagon release and delay gastric emptying, and are used in patients with Type 2 diabetes, especially those with obesity, as they promote weight loss. Drugs such as liraglutide and semaglutide have shown efficacy in glycaemic control, and adequate body weight management in patients with obesity. GLP-1 receptor agonists are essential in the treatment of type 2 diabetes and obesity, improving glycaemic control, promoting weight loss and providing additional benefits, being useful in

patients who do not respond to conventional therapies.

Keywords: Diabetes, Obesity, Hypertriglyceridemia, GLP-1 receptor agonists, Treatment, Diabetes mellitus type 2.

Sumário

O presente estudo tem como objetivo coletar informações sobre a eficácia dos agonistas do receptor de GLP-1 no controle da glicose, na redução do peso e na melhoria da saúde cardiovascular, tornando-os uma opção fundamental no tratamento dessas condições. Uma revisão abrangente de estudos foi realizada entre 2019 e 2024, selecionando 20 artigos relevantes após a análise de 4.450 resultados em bancos de dados médicos usando critérios de inclusão e exclusão que permitiram que os agonistas do receptor de GLP-1 fossem abordados como tratamento em pacientes com Diabetes Mellitus Tipo II e obesidade. Os agonistas do receptor de GLP-1 estimulam a secreção de insulina dependente de glicose, reduzem a liberação de glucagon e retardam o esvaziamento gástrico, e são usados em pacientes com diabetes tipo 2, especialmente aqueles com obesidade, pois promovem a perda de peso. Medicamentos como liraglutide e semaglutide demonstraram eficácia no controle glicêmico e no controle adequado do peso corporal em pacientes com obesidade. Os agonistas do receptor de GLP-1 são essenciais no tratamento do diabetes tipo 2 e da obesidade, melhorando o controle glicêmico, promovendo a perda de peso e proporcionando benefícios adicionais, sendo úteis em pacientes que não respondem às terapias convencionais.

Palavras-chave: Diabetes, Obesidade, Hipertrigliceridemia, Agonistas do receptor de GLP-1, Tratamento, Diabetes Mellitus tipo 2.

Introducción

Los estilos de vida no saludables, como los malos hábitos alimentarios, juegan un papel crucial en el desarrollo de la obesidad, que a su vez constituye un factor de riesgo para diversas

enfermedades crónicas como la diabetes mellitus, la cual es un problema de salud global, considerada la enfermedad endocrinológica más frecuente y una de las principales causas de muerte prevenibles. Su prevalencia se estima entre un 5% y 10% de la población, predominando la diabetes mellitus tipo 2, que representa cerca del 90% de los casos diagnosticados (Rodas, J., & Llerena, E., 2022).

La diabetes mellitus tipo 2 (DM2) y la obesidad están fuertemente vinculadas y se calcula que cerca del 90% de los diabéticos son de tipo 2, de los cuales más del 80% tienen sobrepeso u obesidad. Esta relación ha llevado a algunos expertos a utilizar el término "diabesidad" para describir esta coexistencia (Vega, J., 2020). La diabetes mellitus tipo 2 afecta actualmente a alrededor de 425 millones de personas en todo el mundo, y las proyecciones indican que esta cifra podría llegar a 592 millones para el año 2035, lo que supondría un aumento del 55%. En países como Estados Unidos, México y Brasil, la prevalencia se sitúa entre el 10% y el 14%, mientras que en naciones como Perú, Colombia y Ecuador los porcentajes oscilan entre el 6% y el 7%. Este panorama no solo representa un desafío sanitario, sino también económico, debido a los altos costos que implica el tratamiento y la gestión de la enfermedad (Ortega, F., et al., 2019).

En Ecuador, la situación es particularmente preocupante. Un estudio de Zavala y Fernández de 2018 reveló que se registraron 4,895 muertes atribuibles a la diabetes tipo 2, lo que indica un notable aumento en la mortalidad. Los autores señalaron que este incremento está relacionado con varios factores de riesgo, entre ellos la dislipidemia, el sobrepeso y el sedentarismo, los cuales agravan el desarrollo de la enfermedad (Achig, H., Menéndez, V., & Cantos, Q., 2023).

Los agonistas del receptor del péptido similar al glucagón tipo 1 (GLP-1) son una clase de fármacos antidiabéticos que actúan a través del sistema incretina, con múltiples ensayos clínicos que respaldan su perfil de seguridad. Actualmente, existen seis fármacos de este tipo aprobados para el tratamiento de la diabetes mellitus tipo 2, teniendo efectos terapéuticos diversos: mejoran la secreción de insulina dependiente de la glucosa, inhiben la apoptosis de las células beta del páncreas, retrasan el vaciamiento gástrico y promueven la sensación de saciedad, lo que contribuye a la reducción del peso corporal, un factor clave en pacientes con obesidad (Rico, F., 2021). El objetivo de llevar a cabo una revisión bibliográfica sobre los agonistas del receptor GLP-1 en el tratamiento de la diabetes mellitus tipo II y la obesidad es analizar la efectividad de estos medicamentos en el manejo conjunto de estas dos condiciones, que están estrechamente relacionadas y constituyen un importante reto para la salud pública a nivel mundial (Fontalvo, R., et al., 2021).

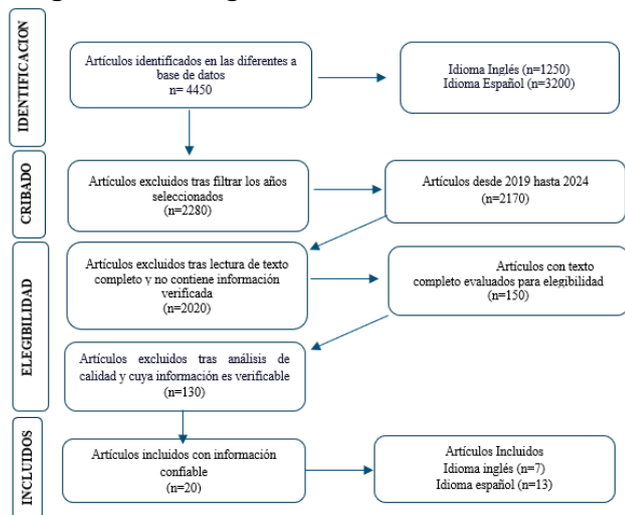
La diabetes tipo 2 afecta a un gran número de personas, y su prevalencia sigue en ascenso, al igual que el incremento en la población con obesidad. Por lo tanto, es fundamental investigar cómo los agonistas GLP-1 impactan no solo en la reducción de los niveles de glucosa y de hemoglobina glucosilada, sino también en el control del peso, así como en los beneficios que aportan a la salud cardiovascular y renal. Una revisión detallada permitirá esclarecer la contribución de estos fármacos a la mejora de los resultados clínicos y la calidad de vida de los pacientes, así como analizar su impacto económico en comparación con otras alternativas de tratamiento.

Materiales y Métodos

Para la elaboración de este artículo sobre el uso de agonistas del receptor GLP-1 en el tratamiento de pacientes con Diabetes Mellitus Tipo II (DM2) y obesidad, se llevó a cabo una revisión exhaustiva de la literatura científica disponible en el período de 2019 a 2024. La búsqueda se realizó en bases de datos médicas como PubMed, Elsevier, Ciencia Latina, Scielo, Google Académico y DeCS, seleccionando estudios que abordaran la eficacia y seguridad de estos fármacos en el control de la hiperglucemia y la reducción de peso en este grupo de pacientes.

La combinación de términos que generó mejores resultados en las bases de datos 9 mencionadas fue la siguiente: (((GLP-1 receptor agonists) AND (treatment)) AND (type 2 diabetes mellitus)) AND (obesity). Antes de la selección de los artículos se estableció los criterios tanto de inclusión como de exclusión, incluyendo estudios en inglés y español publicados dentro de los últimos 5 años, como ensayos clínicos, estudios observacionales, metaanálisis y revisiones sistemáticas sobre el uso de agonistas del receptor GLP-1 en pacientes con Diabetes Mellitus Tipo II y obesidad, excluyendo artículos de opinión, editoriales, cartas al lector, actas de conferencias, libros y aquellos cuya metodología fuera poco concluyente o no pertinente al tema. El proceso de búsqueda inicial arrojó alrededor de 4450 resultados, de los cuales se seleccionaron 20 artículos, que fueron de mayor relevancia cumpliendo con los criterios de inclusión, tras la aplicación de los filtros correspondientes permitiendo la exclusión de estudios con información incompleta o no pertinente (Diagrama 1).

Diagrama 1. Diagrama PRISMA



Fuente: Elaboración propia.

Desarrollo

Agonistas del receptor GLP-1 como tratamiento en pacientes con diabetes mellitus tipo II y obesidad

Los agonistas del receptor GLP-1 son medicamentos que estimulan la secreción de insulina en respuesta a la glucosa, inhiben la liberación de glucagón y retrasan el vaciamiento gástrico (Huamán, A., 2020). Se utilizan principalmente en pacientes con diabetes tipo 2 que no responden a tratamientos orales, ayudando también en la pérdida de peso. Fármacos como la liraglutida y la semaglutida son ejemplos de estos agonistas, administrados por inyección subcutánea, que han demostrado eficacia en el control de la glucosa y beneficios cardiovasculares (Coelho, P., 2021).

Fisiología de los agonistas del receptor GLP-1

Los agonistas del receptor de GLP-1 (arGLP-1) aumentan la respuesta insulínica tras la ingestión de glucosa mediante el efecto incretina, que se origina en la liberación de GLP-1 y GIP desde el tracto gastrointestinal, el GLP-1 se libera en respuesta a la glucosa en el intestino y se une a su receptor (GLP-1R) en las células β del páncreas, promoviendo la

secreción de insulina y la inhibición del glucagón (De Paulo, C., et al., 2021).

Además de su acción en el páncreas, el GLP-1 mejora el control glucémico y la sensibilidad a la insulina, al tiempo que favorece la pérdida de peso al afectar los centros de saciedad en el hipotálamo y disminuir el apetito, en el hígado, inhibe la gluconeogénesis y reduciendo la esteatosis, sin embargo, el GLP-1 es rápidamente degradado por la enzima DPP-4, lo que garantiza que su acción moduladora sobre la glucosa sea adecuada y prevenga hipoglucemias peligrosas (Granata, A., et al., 2022).

Medicamentos de los agonistas del receptor GLP-1

Actualmente, existen seis fármacos de este tipo aprobados para el tratamiento de la diabetes mellitus tipo 2 y la obesidad, pertenecientes a los ar GLP-1 (Tabla 1) (Giménez, S., et al., 2021).

Mecanismo de acción

Los agonistas del receptor de GLP-1 (arGLP-1) representan una clase innovadora de tratamientos para la Diabetes Mellitus Tipo 2 y la obesidad, imitando la acción del péptido similar al glucagón tipo 1 (GLP-1), promoviendo la secreción de insulina dependiente de la glucosa, reduciendo la liberación de glucagón y retrasando el vaciamiento gástrico dentro de su mecanismo de acción (Tabla N°3) (Dai, C., & Zhu, W., 2022).

Tabla 1. Fármacos de los ar-GLP1

Agente	Administración
Liraglutide	Inyectable
Exenatide	Inyectable
Semaglutide	Oral/Inyectable
Lixisenatide	Inyectable
Albiglutide	Inyectable
Dulaglutide	Inyectable

Fuente: Sergio, P., 2021.

Tabla 2. Farmacocinética y Farmacodinámica de los ar GLP-1

Farmacocinética	Farmacodinamia
<ul style="list-style-type: none"> ➤ Corta duración tiene una semivida de 2 a 4 horas y requieren dos administraciones diarias. Este grupo presenta fluctuaciones significativas en su concentración plasmática, aumentando durante el período prandial y disminuyendo en el período de ayuno. ➤ Larga duración tiene una semivida que varía entre 12 horas y 14 días, y mantienen una concentración constante en el plasma entre 24 horas y 1 semana. Este grupo muestra una menor propensión a afectar la motilidad gástrica, lo que les confiere ciertas ventajas en el manejo de los niveles glucémicos. 	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Corta duración debido a los niveles plasmáticos relativamente elevados en el momento de la ingesta, muestran un marcado retraso del vaciamiento gástrico y resultan en menores picos hiperglicémicos postprandiales en comparación con los de larga duración. ➤ Larga duración disminuye los niveles glucémicos a través de un mecanismo de acción directa en el páncreas. La mayor estabilidad de la concentración plasmática y la menor afectación de la motilidad gástrica confieren a este grupo una menor propensión a efectos adversos gastrointestinales y un mayor potencial de pérdida de peso.

Fuente: Sun, J., et al., 2024 & Guedes, C., 2023.

Tabla 3. Mecanismo de acción de los ar GLP-1

Fármacos	Mecanismos de Acción
Liraglutide Exenatide Semaglutide Lixisenatide Albiglutide Dulaglutide	<ul style="list-style-type: none"> ➤ ↑ Secreción de insulina (dependiente de glucosa) ↑ proliferación de células B ➤ ↑ Biosíntesis de insulina ➤ ↓ apoptosis de células B ➤ ↓ Secreción de glucagón (dependiente de glucosa) de células α pancreáticas ➤ ↓ Tasa de producción de glucosa endógena ➤ ↓ Vaciado gástrico ➤ ↑ Saciedad ➤ ↓ Ingesta de alimentos Promueve la pérdida de peso Mejora presión arterial ➤ ↑ Control de colesterol / dislipidemia ➤ ↑ Partículas de lipoproteínas de baja densidad oxidadas (ox-LDL) ➤ ↓ Disfunciones del endotelio arterial ➤ ↓ Factores de riesgo ateroesclerótico efectos directos tanto en el inicio / formación como en la progresión de la placa

Fuente: Gallwitz, B., 2022 & Nauck, A., et al., 2021.

Tabla 4. Efectos de los arGLP-1 en Diferentes Sistemas Orgánicos

Sistema Orgánico	Efectos Principales
Cardiovascular	Aumento de la contractilidad, mejora de la función ventricular izquierda, cardioprotección, vasodilatación, reducción de la presión arterial, disminución de la frecuencia cardíaca, reducción de la inflamación, disminución de la grasa epicárdica.
Pancreático	Aumento de la secreción de insulina, disminución de la secreción de glucagón, aumento de la proliferación de células beta, disminución de la apoptosis de células beta.
Gastrointestinal	Disminución del vaciamiento gástrico, disminución de la motilidad gastrointestinal, disminución de la secreción de lipoproteínas.
Cerebral	Disminución de la ingesta de alimentos y agua, mejora de la función cognitiva, neuroprotección, disminución de la inflamación, disminución de la conducta de gratificación, disminución de la palatabilidad.
Hepático	Disminución de la gluconeogénesis, aumento de la sensibilidad a la insulina, aumento de la captación de glucosa y formación de glucógeno, disminución de la lipogénesis de novo, disminución de la esteatosis hepática
Muscular	Aumento de la sensibilidad a la insulina, aumento de la captación de glucosa.
Tejido Adiposo	Aumento de la termogénesis en grasa marrón, aumento de la lipólisis, aumento de la sensibilidad a la insulina.
Vascular	Vasodilatación, mejora de la función endotelial, estabilización de la placa, disminución de la inflamación, disminución de la proliferación de la célula muscular lisa vascular, disminución de la agregación plaquetaria.

Fuente: Wang, et al., 2023.

Ar GLP-1 en la Diabetes tipo II

Los agonistas del receptor del péptido similar al glucagón tipo 1 (arGLP-1) juegan un papel crucial en el tratamiento de la diabetes tipo II (DM2) al potenciar el efecto incretínico, que incrementa la secreción de insulina en respuesta a la ingesta de glucosa y disminuye la secreción de glucagón, mejorando así el control

glucémico, actuando sobre múltiples órganos, estos fármacos no solo mejoran la sensibilidad a la insulina y reducen la ingesta de alimentos, favoreciendo la pérdida de peso, sino que también tienen efectos beneficiosos sobre la función cardiovascular y renal, como la reducción de la presión arterial y la mejora del perfil lipídico. Además, los arGLP-1 muestran

un bajo riesgo de hipoglucemia, lo que los hace ideales para pacientes con DM2, y han demostrado propiedades antiinflamatorias y neuroprotectoras. A través de estos mecanismos, contribuyen a la nefroprotección y a la mejora de la salud metabólica en esta población (Cases, A., 2023).

Ar GLP-1 en la Obesidad

Los agonistas del receptor GLP-1 (arGLP-1) han surgido como una opción terapéutica efectiva en el manejo de la obesidad. En la Unión Europea, existen dos arGLP-1 aprobados para el tratamiento de la obesidad: liraglutida 3 mg/kg/día y semaglutida 2,4 mg/kg/día, ambos están indicados para pacientes con un índice de masa corporal (IMC) de 30 kg/m² o más, o de 27 kg/m² con al menos una comorbilidad relacionada con el peso, como parte de un enfoque que incluye una dieta adecuada y ejercicio físico. Varios ensayos clínicos, como los programas SCALE y STEP, han demostrado la eficacia y seguridad de estos tratamientos en la reducción del peso corporal en diferentes cohortes de pacientes (Vilarrasa, E., et al., 2024) (Tabla 5).

Tabla 5. Hallazgos en dos de los fármacos de lo ar GLP-1

Fármaco	Dosis	Frecuencia	Población	Pérdida de Peso Significativa
Liraglutida	3 mg/kg/día	Diaria	Adultos con obesidad o sobrepeso, comorbilidades.	5-15% a las 56 semanas
Semaglutida	2.4 mg/kg/día	Semanal	Adultos con obesidad o sobrepeso, complicaciones.	15-17% a las 68 semanas, 10% a las 20 semanas

Fuente: Vilarrasa, E., et al., (2024).

Recomendaciones para el inicio precoz del tratamiento con arGLP-1

El abordaje integral y temprano de la hiperglucemia en la diabetes mellitus tipo 2 (DM2) ha demostrado ser eficaz en la reducción

de complicaciones vasculares y mortalidad, incluso a largo plazo. La demora en el control glucémico puede aumentar el riesgo de eventos cardiovasculares y complicaciones renales, mientras que menos del 30% de los pacientes alcanzan los objetivos de HbA1c recomendados (Beltrán, O., 2021). La inercia clínica, tanto en pacientes como en médicos, contribuye a esta situación, limitando el inicio de tratamientos inyectables como insulina o arGLP-1, los estudios indican que iniciar el tratamiento con arGLP-1 tempranamente mejora las probabilidades de alcanzar un control glucémico adecuado, mientras que retrasar su inicio puede disminuir la eficacia del tratamiento. Por lo tanto, se sugiere considerar una intensificación del tratamiento en etapas tempranas, priorizando opciones con buenos perfiles de seguridad y eficacia para mejorar el pronóstico cardiovascular y reducir las complicaciones de la DM2 y la obesidad.

Efectos adversos

Los efectos adversos más comunes asociados a los agonistas del receptor del péptido similar al glucagón tipo 1 (arGLP-1), como la semaglutida, son las molestias gastrointestinales, que incluyen síntomas de náuseas y diarrea, afectando entre el 3% y el 15% de los pacientes, especialmente al inicio del tratamiento y en dosis más altas. Además, ha habido notificaciones sobre una posible asociación entre el tratamiento con arGLP-1 y la pancreatitis, aunque la incidencia confirmada fue baja en los estudios PIONEER. La incidencia de neoplasias malignas y retinopatía también se reportó como baja y similar a la de los comparadores en los ensayos clínicos, aunque un estudio específico con semaglutida subcutánea mostró un aumento de casos de retinopatía en pacientes de alto riesgo cardiovascular (Orozco, D., & Arbañil, C., 2020).

Conclusión

Los agonistas del receptor GLP-1 se han establecido como una alternativa terapéutica crucial para abordar la diabetes mellitus tipo 2 (DM2) y la obesidad, que son problemas significativos de salud pública en todo el mundo. Estos tratamientos no solo se centran en el control de los niveles de glucosa, sino que también favorecen la reducción de peso y contribuyen a mejorar la salud cardiovascular, su mecanismo de acción incluye la estimulación de la secreción de insulina en respuesta a la glucosa, la inhibición de la liberación de glucagón y la disminución de la velocidad de vaciamiento gástrico, facilitando así un control más efectivo de la hiperglucemia. Medicamentos como la liraglutida y la semaglutida han mostrado una notable efectividad en la pérdida de peso en individuos con obesidad, apoyando un enfoque holístico que abarca modificaciones dietéticas y aumento de la actividad física.

El uso de agonistas del receptor GLP-1 es especialmente importante en aquellos pacientes que no obtienen los resultados esperados con tratamientos orales convencionales. A pesar de que los efectos secundarios, como las molestias digestivas, pueden afectar la adherencia al tratamiento, su aplicación temprana podría tener un impacto favorable en el pronóstico a largo plazo, reduciendo el riesgo de complicaciones relacionadas con la DM2. La evidencia sugiere que un enfoque integral y temprano en el manejo de la hiperglucemia y la obesidad con estos medicamentos no solo optimiza el control metabólico, sino que también mejora la calidad de vida de los pacientes. Dada la creciente prevalencia de la diabetes y la obesidad, la adopción de estas terapias se considera un elemento fundamental en la atención clínica de estas enfermedades crónicas.

Referencias Bibliográficas

- Achig, H., Menéndez, V., & Cantos, Q., (2023). Asociación entre perfil lipídico y obesidad en pacientes diabéticos tipo II de América Latina. *MQRInvestigar*, 7(1), 512–533. <https://doi.org/10.56048/mqr20225.7.1.2023.512-533>
- Beltrán, O., (2021). La oportunidad que supone disponer de un arGLP-1 oral. <https://www.diabetespractica.com/files/107/art4.pdf>
- Cases, A., (2023). Agonistas del receptor de péptido similar al glucagón tipo 1 (GLP-1) en el manejo del paciente con diabetes mellitus tipo 2. Una aproximación para el nefrólogo. *Nefrología*, 43(4), 399–412. <https://doi.org/10.1016/j.nefro.2022.07.008>
- Dai, C., & Zhu, W., (2022). Effects of GLP-1 receptor agonists on asprosin levels in normal weight or overweight/obesity patients with type 2 diabetes mellitus. *Medicine*, 101(43), e31334. <https://doi.org/10.1097/MD.00000000000031334>
- De Paulo, C., Bastos, L., Silva, F., Da Silva, C., Guimarães, Q., Moreira, S., & Guimarães, S., (2021). O uso de agonista do receptor glp-1, semaglutida, como terapia para emagrecimento em pacientes obesos. *Brazilian journal of surgery & clinical research*, 35(1). https://www.mastereditora.com.br/periodico/20210611_074512.pdf
- Fontalvo, R., Arnedo, D., Raad, M., Pájaro, N., Guerrero, C., Oviedo, V., Meneces, F., Calvo, P., Setuain, H., Garrido, Y., Hernandez, S., Martínez, L., Vargas, L., & Franco, A., (2021). Agonistas del receptor Glp-1: Desde su efecto fisiológico en el sistema incretina hasta su rol en enfermedad renal diabética. *Dialnet*. <https://dialnet.unirioja.es/servlet/articulo?codigo=7848786>
- Gallwitz, B., (2022). Clinical perspectives on the use of the GIP/GLP-1 receptor agonist tirzepatide for the treatment of type-2 diabetes and obesity. *Frontiers in*

- Endocrinology*, 13, 1004044.
<https://www.frontiersin.org/journals/endocrinology/articles/10.3389/fendo.2022.1004044/full>
- Giménez, S., Piskorz, D., Demaría, M., Nanfara, S., Lorenzatti, A., Zapata, G., & Perna, E., (2021). Toma de posición sobre los agonistas del receptor de GLP-1. *Revista de la Federación Argentina de Cardiología*, 50, 4-10.
<https://dspace.ucacue.edu.ec/server/api/core/bitstreams/bb8a80c8-6119-494c-8266-67507dc52d10/content>
- Granata, A., Maccarrone, R., Anzaldi, M., Leonardi, G., Pesce, F., Amico, F., Gesualdo, L., & Corrao, S. (2022). GLP-1 receptor agonists and renal outcomes in patients with diabetes mellitus type 2 and diabetic kidney disease: state of the art. *Clinical Kidney Journal*, 15(9), 1657–1665.
<https://doi.org/10.1093/ckj/sfac069>
- Huamán, A., (2020). Agonistas del receptor de GLP-1. *Diagnóstico*, 59(2), 65–68.
<https://doi.org/10.33734/diagnostico.v59i2.219>
- Ma, H., Lin, H., Dai, Z., Lin, S., Huang, Y., & Liu, Y., (2023). Efficacy and safety of GLP-1 receptor agonists versus SGLT-2 inhibitors in overweight/obese patients with or without diabetes mellitus: a systematic review and network meta-analysis. *BMJ open*, 13(3), e061807.
<https://bmjopen.bmj.com/content/bmjopen/13/3/e061807.full.pdf>
- Mejía, H. (2022). Efectos de los agonistas del receptor de péptido similar al glucagón tipo 1 como tratamiento en pacientes con obesidad y diabetes mellitus tipo 2. *Revista Habanera de Ciencias Médicas*, 21(3).
http://scielo.sld.cu/scielo.php?pid=S1729-519X2022000300003&script=sci_arttext
- Mellado, R., Salinas, E., Sánchez, D., Guajardo, J., Díaz, J., & Rodríguez, L., (2019). Tratamiento farmacológico de la diabetes mellitus tipo 2 dirigido a pacientes con sobrepeso y obesidad. *Medicina interna de México*, 35(4), 525-536.
<https://doi.org/10.24245/mim.v35i4.2486>
- Nauck, A., Quast, R., Wefers, J., & Meier, J., (2020). GLP-1 receptor agonists in the treatment of type 2 diabetes – state-of-the-art. *Molecular Metabolism*, 46, 101102.
<https://doi.org/10.1016/j.molmet.2020.101102>
- Ortega, F., Tenelema, C., Guadalupe, J., & Villacrés, E., (2019). Riesgo de Diabetes Mellitus tipo 2 en el personal de salud del Hospital Alfredo Noboa Montenegro. Guaranda-Ecuador. *Revista Eugenio Espejo*, 13(2), 42-52.
<https://doi.org/10.37135/ee.004.07.05>
- Rodas, J., & Llerena, E., (2022). La obesidad como factor de riesgo asociado a diabetes mellitus tipo 2. *Ciencia Latina Revista Científica Multidisciplinar*, 6(3), 296–322.
https://doi.org/10.37811/cl_rcm.v6i3.2216
- Sun, J., Xiao, Y., Xing, W., Jiang, W., Hu, X., Li, H., Liu, Z., Jin, Q., Ren, P., Zhang, H., & Lobie, E., (2024). Pharmacodynamic and pharmacokinetic profiles of a novel GLP-1 receptor biased agonist-SAL0112. *Biomedicine & Pharmacotherapy*, 177, 116965.
<https://doi.org/10.1016/j.biopha.2024.116965>
- Vega, J., (2020). Hábitos alimentarios y riesgo de diabetes mellitus tipo 2 en individuos con diagnóstico de obesidad. *Revista Cubana de Endocrinología*, 31(1).
http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1561-29532020000100003&lng=es.%20%20Epub%2001-Ago-2020
- Vilarrasa, E., Nicolau, J., De La Cueva, P., Goday, A., Gallardo, F., Martorell, A., & Carrascosa, J., (2023). Agonistas del receptor de GLP-1 para el tratamiento de la obesidad en pacientes con dermatosis inmunomediadas. *Actas Dermosifiliográficas*, 115(1), 56–65.
<https://doi.org/10.1016/j.ad.2023.06.017>
- Wang, Y., Wang, W., Yang, Y., Yang, W., Li, R., Jin, Y., & Zhang, F., (2023). GLP-1

receptor agonists for the treatment of obesity: Role as a promising approach. *Frontiers in endocrinology*, 14, 1085799. <https://doi.org/10.3389/fendo.2023.1085799>



Esta obra está bajo una licencia de Creative Commons Reconocimiento-No Comercial 4.0 Internacional. Copyright © Michelle Alexandra Quinga Amán, Verónica Cristina Jurado Melo.

