

Endpoint / parametri di efficacia	MDI- CGM Group	AHCL Group	P value	Ref.
% emoglobina glicata (HbA1c)	8,9 ± 1,1	7,2 ± 1,0	ns	Van de Heuvel et al.
Variazione media % di emoglobina glicata (HbA1c)	-0,6 ± 1,3	-1,7 ± 1,0	0,0508	Van de Heuvel et al.
% pazienti che raggiungono Time in Range (70-180 mg/dL) > 70%	46,4 ± 12,5	73,6 ± 13,7	0,0035	Van de Heuvel et al.
% pazienti che raggiungono Time in Range (70-180 mg/dL) > 70%	6,5 (35.8-55)	72,5 (67-76,2)	<0,001	Lepore et al.
% pazienti che raggiungono Time Above Range (> 180mg/dL and > 250 mg/dL) < 25% i.e. 180-250 mg/dL < 20% > 250mg/dL < 5%	>250mg/dL 21,6 ± 9,3	>250mg/dL 6,3 ± 5,2	0,0051	Van de Heuvel et al.
	>180mg/dL 50,9 ± 15,6	>180mg/dL 24,0 ± 13,5	0,0043	
% pazienti che raggiungono Time Above Range (> 180mg/dL and > 250 mg/dL) < 25% i.e. 180-250 mg/dL < 20% > 250mg/dL < 5%	181-250mg/dL 28,5 (22,8-34)	181-250mg/dL 22 (19,5-28)		Lepore et al.
	250mg/dL 20,5 (12,8-30)	250mg/dL 3,5 (2-5,3)	<0,001	
Riduzione della variabilità glicemica (in termini di CV < 36%)	n.d.	n.d.	n.d.	Van de Heuvel et al.
Riduzione della variabilità glicemica (in termini di CV < 36%)	39,8±5,6	32,4±3,7	<0,0001	Lepore et al.

Tabella 1. Parametri di efficacia