

Octreótrido versus butilbromuro de hioscina

Resultados	N.º de participantes (estudios) Seguimiento	Calidad de la evidencia (GRADE)	Efecto relativo (IC 95%)	Efectos absolutos	
				Riesgo con control	Diferencia de riesgos con octreótrido versus butilbromuro de hioscina a las 72 horas (IC 95%)
Náuseas - día 3 Medido en una escala numérica de 4 puntos	15 (1 estudio) 3 días	MUY BAJA ^{a,d} debido a riesgo de sesgo, imprecisión	-	La media de náuseas en el grupo control fue de 1.6	La media de náuseas en los grupos de intervención fue 1,10 menor (1,45 a 0,75 menor)
Náuseas - día 3 Medido en una escala numérica de 4 puntos	7 (1 estudio) 3 días	MUY BAJA ^{a,f} debido a riesgo de sesgo, imprecisión	-	Se informó de ausencia de diferencias entre los grupos (no se proporcionó el tamaño del efecto) ^e	
	10 (1 estudio) 3 días	MUY BAJA ^{a,f} debido a riesgo de sesgo, imprecisión	-	Se informó de beneficio clínico de octreotido en personas tratadas en domicilio (p=0.05, no se proporcionó tamaño del efecto) ^e	
Vómitos - día 3 Número de episodios en 24 horas	15 (1 estudio) 3 días	MUY BAJA ^{a,d} debido a riesgo de sesgo, imprecisión	-	La media de vómitos en los grupos de control fue 1.6	La media de vómitos en los grupos de intervención fue 1,40 menor (2,08 a 0,72 menor)
Sedación - día 3 Medido en una escala numérica de 4 puntos	15 (1 estudio) 3 días	MUY BAJA ^{a,b,d} debido a riesgo de sesgo, indirección e imprecisión	-	La sedación media somnolencia en el grupos de control fue 1.6	La sedación media somnolencia en el grupo de intervención fue 0,4 más alta (0,05 menos a 0,85 más alta)
Sedación - día 3 Medido en una escala numérica de 4 puntos	17 (1 estudio) 3 días	MUY BAJA ^{a,b,f} debido a riesgo de sesgo, indirección, imprecisión	-	No diferencias clínicas informadas de forma narrativa (no se aportó tamaño del efecto) ^e	
Vómitos - 1 día antes de la muerte Número de episodios en 24 horas	53 (1 estudio) 1-61 días	MUY BAJA ^{a,c,d} debido a riesgo de sesgo, indirección, imprecisión	-	La media de vómitos en los grupos de control fue 0,59	La media de vómitos en los grupos de intervención fue 0,04 menor (0,32 menor a 0,24 mayor)
Náusea - 1 día antes de la muerte Medido en 3 puntos NRS y multiplicado por el número de horas	53 (1 estudio) 0-61 días	MUY BAJA ^{a,c,d} debido a riesgo de sesgo, indirección, imprecisión	-	La náusea media en los grupos de control fue 0,5	La media de náuseas en los grupos de intervención fue 0,11 más alta (0,25 menos a 0,47 más)
Calidad de vida	0 (0 estudios)	No se identificó evidencia	-	-	-
Acontecimiento adverso: boca seca. Medido en una escala numérica de 4 puntos	15 (1 estudio) 3 días	MUY BAJA ^{a,d} debido a riesgo de sesgo, imprecisión	-	La media de secreciones secas en los grupos de control fue 1,6	La media de vómitos en los grupos de intervención fue 0,1 más alta (0,35 menor a 0,55 mayor)
Eventos adversos – boca seca. Medido con una escala numérica	17 (1 estudio) 3 días	MUY BAJA ^{a,f} debido a riesgo de sesgo, imprecisión	-	No diferencias clínicas informadas de forma narrativa en el estudio (no se aportó tamaño del efecto) ^e	

(a) La mayoría de la evidencia incluyó una variable de resultado indirecta (se disminuyó 1 nivel) o muy indirecta (se disminuyó dos niveles).

(b) Se disminuyó 1 nivel si el intervalo de confianza cruzó 1 MID y 2 niveles si cruzó ambos MID.

(c) No fue posible extraer los efectos.

(d) Se disminuyó 1 nivel si los datos no fueron presentados con suficiente detalle.