

Opipramol

Pregunta: Opipramol comparado con placebo para adultos con TAG

Certainty assessment							Nº de pacientes		Efecto		Certainty	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	tríciclicos	placebo	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		

Ansiedad (seguimiento: 28 días ; evaluado con : diferencia de medias en la escala HAMA)

1 ¹	ensayos aleatorios	serio ^a	no es serio	no es serio	muy serio ^b	ninguno	101	107	-	SMD 0,14 más alto. (0,14 menor a 0,41 más alto.)	⊕○○○ MUY BAJA	
----------------	--------------------	--------------------	-------------	-------------	------------------------	---------	-----	-----	---	--	------------------	--

Eventos adversos (seguimiento: 28 días)

1 ¹	ensayos aleatorios	serio ^a	no es serio	no es serio	muy serio ^b	ninguno	37/101 (36,6%)	33/107 (30,8%)	RR 1,19 (0,81 a 1,74)	59 más por 1000 (de 59 menos a 228 más)	⊕○○○ MUY BAJA	
----------------	--------------------	--------------------	-------------	-------------	------------------------	---------	----------------	----------------	-----------------------	--	------------------	--

Abandonos debido a efectos adversos (seguimiento: 28 días)

1 ¹	ensayos aleatorios	serio ^a	no es serio	no es serio	muy serio ^b	ninguno	2/101 (2,0%)	7/107 (6,5%)	RR 0,30 (0,06 a 1,42)	46 menos por 1000 (de 61 menos a 27 más)	⊕○○○ MUY BAJA	
----------------	--------------------	--------------------	-------------	-------------	------------------------	---------	--------------	--------------	-----------------------	---	------------------	--

CI: Intervalo de confianza ; SMD: Diferencia media estandarizada; RR: Razón de riesgo

Explicaciones

a. No hay información suficiente para permitir una evaluación del riesgo de sesgo de selección, desgaste y notificación.

b. El número de pacientes incluido en los análisis no alcanza el TOI y el IC95% cruza el umbral de decisión (Ansiedad: Para detectar una diferencia de 6 puntos en ansiedad, se requieren 348 participantes en cada grupo; Eventos adversos: Para detectar un cambio de 12 puntos porcentuales en la tasa de eventos adversos, se requieren 263 participantes en cada grupo)

Referencias

1. Möller HJ, Volz HP, Reimann IW, Stoll KD. Opipramol for the treatment of generalized anxiety disorder: A placebo-controlled trial including an alprazolam-treated group. J Clin Psychopharmacol; 2001.