

7.10 Evidensprofil Legemidler til behandling av smertefull diabetisk nevropati

Diabetisk fot og nevropati

TCA vs placebo for behandling av smertefull diabetisk nevropati

Utfall	Relativ effekt (KI) (deltakere, studier, oppfølging)	Absolutt forskjell med		Tiltro til estimatene
		Placebo	TCA	
Smertelindring	Basert på data fra 5 RCT-studier over gjennomsnitt 14 uker. Antall deltakere ukjent	Forskjell	SMD 0.55 lavere (KI 0.99 lavere til 0.11 lavere)	Lav Risiko for systematiske feil- og publiseringskjevhet
Smertelindring	RR 1.63 (KI 1.10, 2.43) Basert på data fra 253 deltakere i 2 RCT-studier over 6 - 9 uker	268 per 1000 Forskjell	437 per 1000 169 flere per 1000 (KI 27 flere til 383 flere)	Moderat Usikkert effektestimert
Minst en negativ hendelse/bivirkning	RR 1.54 (KI 1.37, 1.74) Basert på data fra 837 deltakere i 10 RCT-studier over 6 uker	396 per 1000 Forskjell	610 per 1000 214 flere per 1000 (KI 147 flere til 293 flere)	Lav Ukjent heterogenitet mellom studier og redusert overførbarhet