

Utfall Tidsramme	Resultater og målinger fra studier	Estimert effekt i aktuell populasjon		Tiltro til estimert intervensjonseffekt (kvalitet på dokumentasjonen)	Konklusjon
		Ingen legemiddel- gjennomgang	Legemiddel- gjennomgang		
Mortalitet (alle årsaker) - 12 md.	Relativ risiko: 1.02 (CI 95% 0.87 - 1.19) 1	156 per 1000 Forskjell: 3 flere per 1000 (CI 95% 20 færre - 30 flere)	159 per 1000	Lav grunnet alvorlig/signifikant heterogenitet (inconsistency), grunnet alvorlig/signifikant risk of bias, grunnet alvorlig/signifikant manglende overførbarhet (indirectness) ²	Legemiddelgjennomgang utgjør mulig en ubetydelig eller ingen forskjell på mortalitet (alle årsaker).

1. Systematisk oversikt av Christensen & Lundh (2016) med inkluderte studier: Gillespie 2009, Lisby 2010, Lisby 2015, Scullin 2007, Bladh 2011, Bonnerup 2014, Dalleur 2014, Farris 2014, Gallagher 2011. **Utgangsrisiko/komparator:** Kontrollarm i referanse brukt for intervensjonen.
2. **Heterogenitet (inconsistency): Alvorlig.** Subgruppeanalyse som sammenlignet "høy-" og "lavrisiko" populasjoner viste en liten trend til økt mortalitet i lavrisikogruppen sammenlignet med høyrisikogruppen (p-verdi=0.08).; **Manglende overførbarhet (indirectness): Alvorlig.** Oppfølgingstid varierte fra 3 til 12 måneder for mortalitet. Kort oppfølgingstid kan redusere sannsynlighet for å oppdage effekter av endringer i profylaktisk medisinerer.