

Utfall Tidsramme	Resultater og målinger fra studier	Estimert effekt i aktuell populasjon		Tiltro til estimert intervensjonseffekt (kvalitet på dokumentasjonen)	Konklusjon
		Placebo	Memantin		
Frafall av pasienter i oppfølgingsperioden 6 måneder	Relativ risiko: 0.66 (CI 95% 0.49 - 0.88) Basert på data fra 1006 pasienter i 3 studier ¹	279 per 1000 Forskjell: 76 færre per 1000 (CI 95% 119 færre - 24 færre)	203 per 1000	Moderat Risiko for skjevheter ²	Memantin gir sannsynligvis noe nedsatt frafall.
Antall pasienter som opplever minst én bivirkning 6 måneder	Relativ risiko: 1.13 (CI 95% 0.84 - 1.52) Basert på data fra 1005 pasienter i 3 studier ³	760 per 1000 Forskjell: 22 flere per 1000 (CI 95% 33 færre - 68 flere)	781 per 1000	Moderat Risiko for skjevheter ⁴	Memantin utgjør sannsynligvis ingen eller ubetydelig forskjell på antall pasienter som opplever minst én bivirkning.
Global impression 24-28 uker	Målt med: Clinician's Interview-Based Impression of Change scale Skala: 1-7 Lavere bedre Basert på data fra 964 pasienter i 3 studier	poeng Forskjell: MD 0.28 færre (CI 95% 0.15 færre - 0.41 færre)	poeng	Moderat Risiko for skjevheter ⁶	Memantin gir sannsynligvis noe forbedring av global impression.
Kognisjon 24-28 uker	Målt med: Severe Impairment Battery Skala: 0-100 Høyere bedre Basert på data fra 976 pasienter i 3 studier	poeng Forskjell: MD 2.97 høyere (CI 95% 1.68 høyere - 4.26 høyere)	poeng	Lav RoB, inkonsistens ⁸	Memantin gir mulig noe forbedring av kognisjon.
ADL-funksjon 24-28 uker	Målt med: ADCS- ADLsev19 Skala: 0-54 Høyere bedre Basert på data fra 978 pasienter i 3 studier	poeng Forskjell: MD 1.27 høyere (CI 95% 0.44 høyere - 2.09 høyere)	poeng	Lav RoB, inkonsistens ⁹	Memantin gir mulig noe forbedring av ADL- funksjon.

- Systematisk oversikt McShane et al., 2006. **Utgangsrisiko/komparator:** McShane et al., 2006.
- Risiko for systematisk skjevhet (Risk of Bias): Alvorlig.** Alle studier sponset av industri, uklar fordelingsprosedyre i 1 av 3 studier; **Heterogenitet (inconsistency): Ingen alvorlig.** Alle studier sponset av industri, uklar fordelingsprosedyre i 1 av 3 studier;
- Systematisk oversikt [62]. **Utgangsrisiko/komparator:** Systematisk oversikt [62].
- Risiko for systematisk skjevhet (Risk of Bias): Alvorlig.** Sponset av industri, uklar fordelingsprosedyre i 1 av 3 studier; **Heterogenitet (inconsistency): Ingen alvorlig.** Sponset av industri, uklar fordelingsprosedyre i 1 av 3 studier;
- Clinician's Interview-Based Impression of Change scale: skala fra 1 (markert bedring) til 7 (markert forverring)
- Risiko for systematisk skjevhet (Risk of Bias): Alvorlig.** Industrisponsete studier, uklar fordelingsprosedyre i 1 av 3 studier;

7. Severe impairment battery: skala fra 0 til 100 (0 er mest impaired)
8. **Risiko for systematisk skjevhet (Risk of Bias): Alvorlig.** Sponset av industri, uklar fordelingssekvens 1 av 3 studier; **Heterogenitet (inconsistency): Alvorlig.** Inkosistente resultater ($I^2=74\%$);
9. **Risiko for systematisk skjevhet (Risk of Bias): Alvorlig.** Sponset av industri, uklar fordelingssekvens 1 av 3 studier; **Heterogenitet (inconsistency): Alvorlig.** Inkosistente resultater ($I^2=74\%$);