

Utfall Tidsramme	Resultater og målinger fra studier	Estimert effekt i aktuell populasjon		Tiltro til estimert intervensjonseffekt (kvalitet på dokumentasjonen)	Konklusjon
		Placebo	Kolinesterasehemmer (rivastigmin)		
Frafall grunnet bivirkning 24 uker	Relativ risiko: 2.66 (CI 95% 1.53 - 4.62) Basert på data fra 710 pasienter i 1 studier Oppfølgingstid 24 uker	55 per 1000	134 per 1000	Lav grunnet alvorlig/signifikant publikasjonsskjevhet, grunnet alvorlig/signifikant upresise estimater (imprecision) ¹	Kolinesterasehemmer (rivastigmin) gir mulig et betydelig økt frafall grunnet bivirkning.
Kvalme ² 24 uker	Relativ risiko: 9.15 (CI 95% 5.02 - 16.7) Basert på data fra 707 pasienter i 1 studier Oppfølgingstid 24 uker	38 per 1000	265 per 1000	Lav grunnet alvorlig/signifikant publikasjonsskjevhet, grunnet alvorlig/signifikant upresise estimater (imprecision) ³	Kolinesterasehemmer (rivastigmin) gir mulig en betydelig forverring av kvalme.
Oppkast ⁴ 24 uker	Relativ risiko: 11.87 (CI 95% 5.64 - 24.98) Basert på data fra 707 pasienter i 1 studier Oppfølgingstid 24 uker	23 per 1000	218 per 1000	Lav grunnet alvorlig/signifikant upresise estimater (imprecision), grunnet alvorlig/signifikant publikasjonsskjevhet ⁵	Kolinesterasehemmer (rivastigmin) gir mulig en betydelig forverring av oppkast.
Kognisjon ⁶ 24 uker	Målt med: MMSE Skala: 0-30 Høyere bedre Basert på data fra 710 pasienter i 1 studier Oppfølgingstid 24 uker	poeng	poeng	Lav grunnet alvorlig/signifikant upresise estimater (imprecision), grunnet alvorlig/signifikant publikasjonsskjevhet ⁷	Kolinesterasehemmer (rivastigmin) gir mulig noe forbedring av MMSE.
Kognisjon 24 uker	Målt med: VaDAS Skala: 0-110 Lavere bedre Basert på data fra 682 pasienter i 1 studier Oppfølgingstid 24 uker	poeng	poeng	Lav grunnet alvorlig/signifikant upresise estimater (imprecision), grunnet alvorlig/signifikant publikasjonsskjevhet ⁸	Kolinesterasehemmer (rivastigmin) utgjør mulig en ubetydelig eller ingen forskjell på vadas.
ADL ⁹ 24 uker	Målt med: ADCS-ADL Skala: 0-54 Høyere bedre Basert på data fra 710 pasienter i 1 studier Oppfølgingstid 24 uker	poeng	poeng	Lav grunnet alvorlig/signifikant upresise estimater (imprecision), grunnet alvorlig/signifikant publikasjonsskjevhet ¹⁰	Kolinesterasehemmer (rivastigmin) utgjør mulig en ubetydelig eller ingen forskjell på adl.

1. **Upresise estimater (imprecision): Alvorlig.** Data fra kun en studie; **Publikasjonsskjvhet: Alvorlig.** Overvekt av industrisponsede studier;
2. Andel som har oplevd kvalme minst én gang i løpet av studieperioden
3. **Upresise estimater (imprecision): Alvorlig.** Data fra kun en studie; **Publikasjonsskjvhet: Alvorlig.** Overvekt av industrisponsede studier;
4. Andel som oppgir å ha kastet opp minst én gang i løpet av studieperioden
5. **Upresise estimater (imprecision): Alvorlig.** Data fra kun en studie; **Publikasjonsskjvhet: Alvorlig.** Overvekt av industrisponsede studier;
- 6.
7. **Upresise estimater (imprecision): Alvorlig.** Data fra kun en studie; **Publikasjonsskjvhet: Alvorlig.** Overvekt av industrisponsede studier;
8. **Upresise estimater (imprecision): Alvorlig.** Data fra kun en studie; **Publikasjonsskjvhet: Alvorlig.** Overvekt av industrisponsede studier;
- 9.
10. **Upresise estimater (imprecision): Alvorlig.** Data fra kun en studie; **Publikasjonsskjvhet: Alvorlig.** Overvekt av industrisponsede studier;