

Utfall Tidsramme	Resultater og målinger fra studier	Estimert effekt i aktuell populasjon		Tiltro til estimert intervensjonseffekt (kvalitet på dokumentasjonen)	Konklusjon
		Placebo	Kolinesterasehe mmer (donepezil 10mg)		
Antall pasienter med minst en bivirkning ¹ 24 uker	Relativ risiko: 1.95 (CI 95% 1.2 - 3.15) Basert på data fra 813 pasienter i 2 studier Oppfølgingstid 24 uker	875 per 1000 Forskjell: 57 flere per 1000 (CI 95% 82 flere - 19 flere)	932 per 1000	Lav grunnet alvorlig/signifikant upresise estimer (imprecision), grunnet alvorlig/signifikant manglende overførbarhet (indirectness) ²	Kolinesterasehemmer (donepezil) gir mulig noe økt bivirkninger.
Global fungering, antall pasienter med bedring CIBIC-plus ³ 24 uker	Relativ risiko: 1.13 (CI 95% 0.83 - 1.54) Basert på data fra 779 pasienter i 2 studier Oppfølgingstid 24 uker	275 per 1000 Forskjell: 25 flere per 1000 (CI 95% 94 flere - 36 færre)	300 per 1000	Moderat grunnet alvorlig/signifikant upresise estimer (imprecision) ⁴	Kolinesterasehemmer (donepezil) utgjør sannsynligvis ingen eller ubetydelig forskjell på global fungering.
ADAS-Cog 24 uker	Målt med: ADAS-Cog Skala: 0-70 Lavere bedre Basert på data fra 748 pasienter i 2 studier Oppfølgingstid 24 uker	poeng Forskjell: MD 2.17 lavere (CI 95% 2.97 lavere - 1.37 lavere)	poeng	Moderat grunnet alvorlig/signifikant publikasjonsskjvhet ⁵	Kolinesterasehemmer (donepezil) gir sannsynligvis noe forbedring av adas-cog.
MMSE 24 uker	Målt med: MMSE Skala: 0-30 Høyere bedre Basert på data fra 388 pasienter i 1 studier Oppfølgingstid 24 uker	poeng Forskjell: MD 1.1 høyere (CI 95% 0.5 høyere - 1.7 høyere)	poeng	Moderat grunnet alvorlig/signifikant upresise estimer (imprecision) ⁶	Kolinesterasehemmer (donepezil) gir sannsynligvis noe forbedring av mmse.
ADL 24 uker	Målt med: ADFACS-ADL Skala: 0-54 Lavere bedre Basert på data fra 743 pasienter i 2 studier Oppfølgingstid 24 UKER	Forskjell: MD 0.95 lavere (CI 95% 1.73 lavere - 0.17 lavere)		Moderat grunnet alvorlig/signifikant publikasjonsskjvhet ⁷	Kolinesterasehemmer (donepezil) utgjør sannsynligvis en liten positiv forskjell på ADL- funksjon, men med svært beskjeden klinisk verdi

1. Antall pasienter med minst en bivirkning i oppfølgingsperioden
2. **Manglende overførbarhet (indirectness): Alvorlig.** Sammensatt utfall; **Upresise estimer (imprecision): Alvorlig.** Bredt konfidensinterval;
3. Odds for bedring
4. **Upresise estimer (imprecision): Alvorlig.** Bredt konfidensinterval; **Publikasjonsskjvhet: Ingen alvorlig.** Overvekt av industrisponsede studier;
5. **Publikasjonsskjvhet: Alvorlig.** Overvekt av industrisponsede studier;
6. **Upresise estimer (imprecision): Alvorlig.** Data fra kun en studie; **Publikasjonsskjvhet: Ingen alvorlig.** Overvekt av industrisponsede studier;
7. **Publikasjonsskjvhet: Alvorlig.** Overvekt av industrisponsede studier;