

Utfall Tidsramme	Resultater og målinger fra studier	Estimert effekt i aktuell populasjon		Tiltro til estimert intervensjonseffekt (kvalitet på dokumentasjonen)	Konklusjon
		Placebo	Antidepressiva		
Andel pasienter som trakk seg fra studiene på grunn av bivirkninger	Relativ risiko: 1.52 (CI 95% 0.67 - 3.46) Basert på data fra 333 pasienter i 7 studier Oppfølgingstid 6-12 uker	59 per 1000 Forskjell: 28 flere per 1000 (CI 95% 119 flere - 19 færre)	87 per 1000	Moderat grunnet alvorlig/signifikant publikasjonsskjevhet, grunnet alvorlig/signifikant upresise estimater (imprecision) ¹	Vi har moderat tillit til at antall pasienter som avbryter behandling på grunn av bivirkninger ikke er vesentlig høyere ved bruk av SSRI sammenlignet med placebo-medisin.
Andel pasienter med min 50% bedring i symptomer ² 6-12 uker	Relativ risiko: 2.12 (CI 95% 0.95 - 4.7) Basert på data fra 299 pasienter i 6 studier Oppfølgingstid 6-12 uker	389 per 1000 Forskjell: 185 flere per 1000 (CI 95% 361 flere - 12 færre)	574 per 1000	Lav grunnet at det primært er pasienter med mild og moderat depresjon inkludert i studiene, samt få inkluderte forsøkspersoner i hver studie. ³	Vi har moderat tillit til at SSRI har en beskjeden/ingen effekt på mild og moderat depresjon, men lav tillit til at SSRI har beskjeden/ingen effekt ved alvorlig depresjon, da få pasienter med alvorlig depresjon er inkluderte i studiene og at antall forsøkspersoner er lavt.
Andel pasienter i remisjon etter behandling 6-12 uker	Relativ risiko: 1.97 (CI 95% 0.85 - 4.55) Basert på data fra 268 pasienter i 5 studier Oppfølgingstid 6-12 uker	267 per 1000 Forskjell: 151 flere per 1000 (CI 95% 357 flere - 31 færre)	418 per 1000	Lav grunnet at det primært er pasienter med mild og moderat depresjon inkluderte i studiene, samt på grunn av få inkluderte pasienter i hver studie. ⁴	Vi har moderat tillit til at SSRI har liten/ingen effekt for pasienter med mild og moderat depresjon, men svært lav tillit til at SSRI har liten/ingen effekt ved alvorlig depresjon, da få pasienter med alvorlig depresjon er inkluderte i studiene og at antall forsøkspersoner er lavt.

- Upresise estimater (imprecision): Alvorlig.** Få pasienter (<100)/(100-300) inkludert i studiene.
- Antall pasienter med minimum 50% bedring i depressive symptomer målt med Hamilton Depression Rating Scale (HDRS) eller Montgomery Asberg Depression Rating Scale (MADRS)
- Manglende overførbarhet (indirectness): Alvorlig.** Pasienter primært med mild og moderat depresjon, få med alvorlig depresjon.;
Upresise estimater (imprecision): Alvorlig. Få pasienter (<100)/(100-300) inkludert i studiene.
- Manglende overførbarhet (indirectness): Alvorlig.** Primært pasienter med mild og moderat depresjon inkluderte i studiene.; **Upresise estimater (imprecision): Alvorlig.** Få pasienter (<100)/(100-300) inkludert i studiene.