

Utfall Tidsramme	Resultater og målinger fra studier	Estimert effekt i aktuell populasjon Placebo Ramelteon (Rozerem) 8 mg pr dag	Tiltro til estimert intervensjonseffekt (kvalitet på dokumentasjonen)	Konklusjon
Effekter og bivirkninger i løpet av 8 uker	Basert på data fra 66 pasienter i 1 studier Oppfølgingstid 8 uker	Informasjonen er basert på rapport fra sponsor, ingen kjente publikasjoner av studien (utført i 2007). Det var ingen statistisk signifikant forskjell mellom behandlings- og placebogruppe i det primære utfallsmålet, total nattesøvn etter en uke målt med aktigrafi (MD 18.2 min, 95% KI -7.8-44.3) eller etter åtte uker (etter endt behandling). Det var en tendens til at pasienter som fikk ramelteon være mere døsig på dagtid. Det var ingen signifikante forskjeller mellom behandlings- og placebogruppe i forekomst av rapporterte bivirkninger. (27 % i placebogruppe, 29 % i behandlingsgruppe).	Veldig lav grunnet veldig alvorlig risk of bias, grunnet veldig alvorlig upresise estimater (imprecision) ¹	Vi er svært usikre på effekten og bivirkningsprofil av ramelteon hos pasienter med Alzheimers sykdom og søvnvansker.

1. **Risiko for systematisk skjevhet (Risk of Bias): Svært alvorlig.** Usikkerhet om randomisering, allokering og blinding (ufullstendig rapportert). Studien kun publisert på sponsors webside, ikke i tidsskrift.; **Upresise estimater (imprecision): Svært alvorlig.** Data fra kun en studie, Få pasienter (<100)/(100-300) inkludert i studiene, Bredt konfidensintervall.