Actividad integradora 2

Katherin Rodríguez Pérez

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Tipo De Estudio | Criterios De Validez O Medidas De Asociación | Sesgos Más Comunes | Escala En El Nivel De Evidencia |
| Estudios De Pruebas Diagnosticas Dicotómicos(Descriptivo Transversal) | sensibilidad: a /a +cespecificidad: d/b +dexactitud: a+ d/a +b +c +dprevalencia: a +c/a+ b+ c+ dvalor predictivo positivo: a /a +bvalor predictivo negativo: d/c +d | De selecciónDe informaciónDe medición | 1234 |
| Estudios De Pruebas Diagnosticas Cuantitativos (Descriptivo Transversal) | Razón de verosimilitud: sensibilidad / (1-especificidad)Odds preprueba: probabilidad / (1-probabilidad)Odds Postprueba (ppop): (RV) (Odds preprueba)% de odds ppop: (Odds ppop / 1+odds ppop) X (100) | De selecciónDe informaciónDe medición | 1234 |
| Estudios De Cohorte(Analítico Observacional) | Riesgo relativo: (a/ a +b)/c/ c +dRiesgo atribuible: (a/ a +b) – (c/ c+ d)%riesgo atribuible: RA / (a/ a+ b) | De sensibilidadDe sobrevivenciaDe migraciónDe información | 2b |
| Estudios De Casos Y Controles (Analítico Observacional) | Razón de momios: a x d/ b x c | De prevalenciaDe selecciónDe información | 3 |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Tipo De Estudio | Criterios De Validez O Medidas De Asociación | Sesgos Más Comunes | Escala En El Nivel De Evidencia |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Ensayos clínicos (Analítico, experimental, longitudinales)  |  Relación Riesgo Relativo: RRR = PC – PT/ PC Relación Riesgo Absoluto: RRA = PC – PT Número Necesario para tratar: NNT = 1/RRA Análisis de Intención a Tratar Aleatorización Cegamiento | De muestraPor criterios de inclusión y exclusiónDe cegamiento | IB y IIA |
| Meta análisis( Revisión sistemática de varios ensayos clínicos) | Pruebas de Homogeneidad: Efectos Fijos/Efectos al Azar Meta regresión |  De Publicación De Selección De Extracción de Datos | IB |
| Tamizaje(Analítico, Experimental) |  | De Adelanto De Longitud y Tiempo | IB |