**ERIKA NAYELI ALATORRE OLVERA**

**ENSAYO CLINICO CONTROLADO**

\*Fue el objetivo del estudio definido con claridad?

=Si, Porque desde un principio queda claro que lo que se quiere comparara es el Ticagrelor frente a Clopidogrel en pacientes con síndrome coronario

\*Qué porcentaje de la población elegible rehusó participar en el estudio?

=no se proporciona esa información

\*Fueron las características de estos pacientes diferentes a las de los incluidos en el estudio?

=no se sabe

\*Cuál es la probabilidad de que esto haya producido un sesgo en los resultados?

=no se sabe

\*Fueron los tratamientos definidos con claridad?

=si, se esécificó que se utilizaría ticagrelor (dosis de carga, 180 mg; seguido de, 90 mg dos veces al día) y clopidogrel (dosis de carga de 300 a 600 mg; y posteriormente, 75 mg al día)

\*Se utilizaron controles (históricos, concurrentes)

=no

\*Fueron las características de los pacientes en el grupo control y en el grupo experimental similares, denotando que la asignación aleatoria de los tratamientos fue adecuada?

=Se puede considerar que ambos grupos eran experimental ya que los dos tenían la enfermedad coronaria y a cada grupo, elegido de manera aleatoria, se le apliacba ya fuera ticagrelor o clopidogrel. En cuanto a sus características si eran muy similares ya que entraban en los criterios de inclusión

\*Se utilizó cegamiento (ciego,doble ciego,triple ciego) o no (abierto)?

=se utilizó doble ciego

\*Fueron los resultados definidos y medidos correctamente?

=Me parece que si ya que son muy específicos en cuanto a todos los aspectos que influyeron en el estudio

\*Se evaluó si los participantes tomaron el tratamiento como se les indicó (por ejemplo, mediante conteo de pastillas)?

=si, mediante visitas ambulatorias programadas a los 3, 6, 9 y 12 meses, así como una visita de seguridad 1 mes después de terminado el tratamiento.

\*Fue el análisis hecho con intención de tratar?

=si, porque se pretendía con ambos medicamentos ver cuál era el mejor tratamiento para esta enfermedad.

\*Fue el seguimiento de los pacientes completo?

=si, aunque no se pudo con todos los pacientes porque algunos abandonaron el estudio.

\*Se excluyeron del análisis pacientes después de ser aleatorizados?

= no se excluyó a ningún paciente.

\*Fueron las características de dichos pacientes diferentes a las de los que fueron incluidos en el análisis?

=No se excluyeron.

\*Cuál es la validez externa o aplicabilidad de los resultados a otros grupos de pacientes?

= pues siempre y cuando tengan las mismas características que los pacientes en el estuio, puede tener una alta validez externa para con otros pacientes.

\*La tasa de muertes por causas vasculares: ticagrelor frente a clopidogrel

1.- RRR (IO-IE/IO) = IE🡪864/864+1014=.46 IO🡪8469/8469+8277= .50

.50-.46/.50=.8 x 100=80%

 2.- RRA (IO-IE) = 0.46-0.50=.04 =4%

3.- NNT 1/RRA=1/.04=.96

 **TICAGRELOR CLOPIDOGREL**

**MUERTES VASC**  **864 1014**

 a b

 c d

**MUERTES NO VASC 8469** **8277**