



Σοβαρές ΑΕ μεταξύ βιολογικών & tsDMARDs



Πρόκειται για
συστηματική
ανασκόπηση της
 βιβλιογραφίας και
 μετανάλυση των
 δεδομένων από
 συνολικά 117 κλινικές
 μελέτες με 47.615
 ασθενείς :

Σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες φάνηκαν πιο συχνά με

- certolizumab σε σχέση με
 - abatacept (rate ratio = 1.58, 95% CI: 1.18, 2.14)
 - adalimumab (1.36, 95% CI: 1.02, 1.81)
 - etanercept (1.60, 95% CI: 1.18, 2.17)
 - golimumab (1.45, 95% CI: 1.00, 2.08)
 - rituximab (1.63, 95% CI: 1.16, 2.30)
 - tofacitinib (1.44, 95% CI: 1.03, 2.02)
 - control (1.45, 95% CI: 1.13, 1.87)
- tocilizumab σε σχέση με
 - abatacept (1.30, 95% CI: 1.03, 1.65)
 - etanercept (1.31, 95% CI: 1.04, 1.67)
 - rituximab (1.34, 95% CI: 1.01, 1.78)

Τα ευρήματα επιβεβαιώνονται για διάστημα παρακολούθησης μέχρι 6 μηνών και όχι για άλλα διαστήματα πχ 6-24 m

*Risk of serious adverse effects of biological and targeted drugs in patients with rheumatoid arthritis: a systematic review meta-analysis. Simon Tarp Daniel Eric Furst Maarten Boers George Luta Henning Bliddal Ulrik Tarp Karsten Heller Asmussen Birgitte Brock Anna Dossing Tanja Schjødt Jørgensen, et al. Rheumatology (Oxford) (2017) 56 (3): 417-425. DOI: <https://doi.org/10.1093/rheumatology/kew442> , Published: **23 December 2016***

Το κείμενο αποτελεί ελεύθερη μετάφραση της περίληψης της δημοσιευμένης μελέτης και δεν περιέχει στοιχεία από το πλήρες άρθρο. Αποτελεί επίσης εύρημα μιας μόνο εργασίας και όχι υποχρεωτικά θέμα κατασταλαγμένης γνώσης. Αποτελεί τέλος βιβλιογραφική ενημέρωση και όχι απαραίτητα σύσταση για την καθημέρα κλινική πράξη.