

【4-7 評価シート エビデンス総体】

診療ガイドライン	乳癌診療ガイドライン
対象	乳がん術後
介入	OFS+TAM
対照	TAM

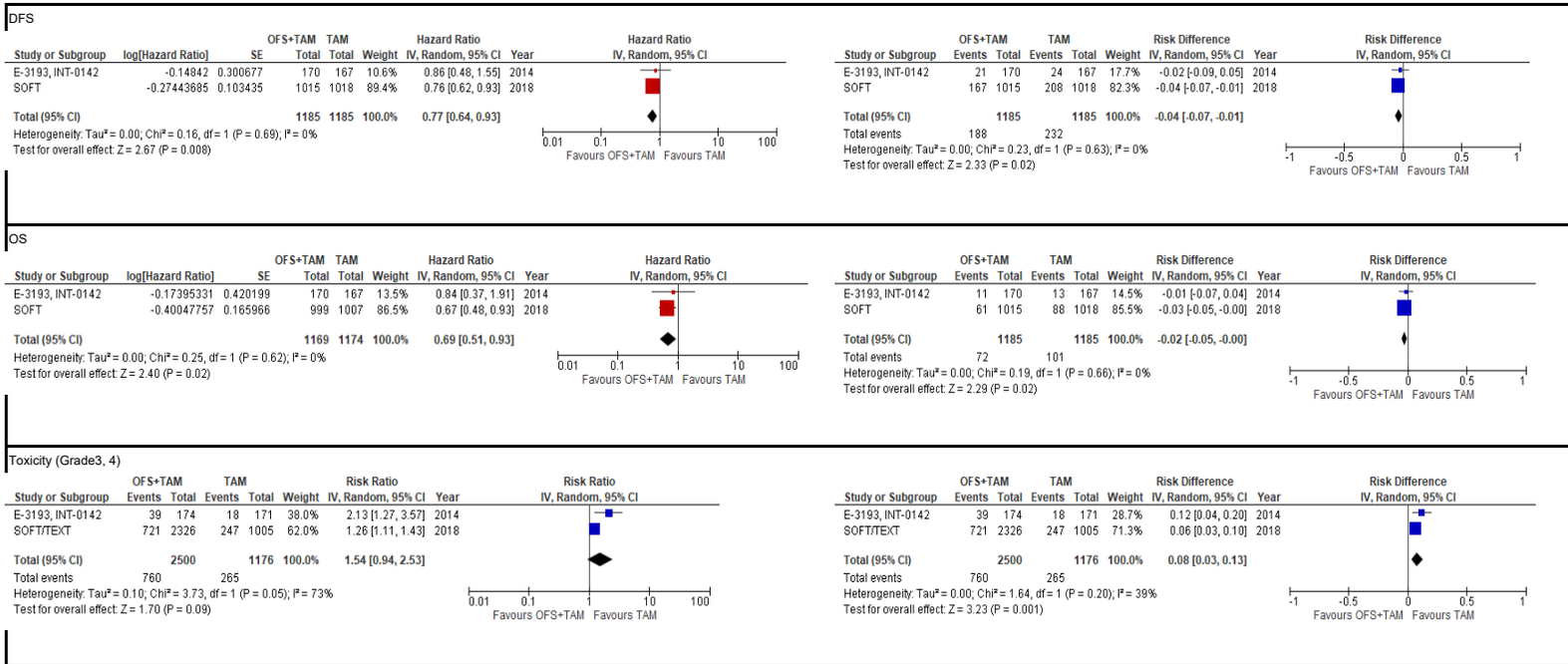
エビデンスの強さはRCTは“強(A)”からスタート、観察研究は弱(C)からスタート
 * 各ドメインは“高(-2)”、“中/疑い(-1)”、“低(0)”の3段階
 ** エビデンスの強さは“強(A)”、“中(B)”、“弱(C)”、“非常に弱(D)”の4段階
 *** 重要性はアウトカムの重要性(1~9)

アウトカム	研究デザイン 研究数	バイアス リスク*	非一 貫性*	不精 確*	非直 接性*	その他(出 版バ イス など)*	上界 要因 (観察 研究)*	リスク人数(アウトカム率)				効果 指標 (種 類)	効果 指標 統合 値	信頼区間	エビデ ンスの 強さ**	重要 性***	コメント	RD	95%CI			
								対照 群分 母	対照 群分 子	介入 群分 母	介入 群分 子											
DFS	RCT/ 2	-1	0	0	0	0	0	1185	232	0.2	1185	188	0.16	HR	0.77	0.64, 0.93	中(B)	9		RD	-0	(-0.07, -0.01)
OS	RCT/ 2	-1	0	0	0	0	0	1185	101	0.09	1185	72	0.06	HR	0.69	0.51, 0.93	中(B)	8		RD	-0	(-0.05, -0.00)
Toxicity	RCT/ 2	-1	0	0	0	0	0	1176	265	0.09	2500	760	0.3	RR	1.54	0.94, 2.53	中(B)	7		RD	0.08	(0.03, 0.13)

一行を追加する場合はこの行よりも下の行で追加してください。

コメント(該当するセルに記入)

	Open																					
	Open																					
	Open																					



【4-7 評価シート エビデンス総体】

診療ガイドライン	乳癌診療ガイドライン
対象	乳がん術後
介入	OFS+アロマターゼ阻害薬
対照	OFS+タモキシフェン

エビデンスの強さはRCTは“強(A)”からスタート、観察研究は弱(C)からスタート
 * 各ドメインは“高(-2)”、“中/疑い(-1)”、“低(0)”の3段階
 ** エビデンスの強さは“強(A)”、“中(B)”、“弱(C)”、“非常に弱(D)”の4段階
 *** 重要性はアウトカムの重要性(1~9)

アウトカム	研究デザイン/研究数	バイアスリスク*	非一貫性*	不精確*	非直接性*	その他(出版バイアスなど)*	上界要因(観察研究)*	リスク人数(アウトカム率)						効果指標(種類)	効果指標統合値	信頼区間	エビデンスの強さ**	重要性***	コメント	RD	95% CI	
								対照群母数	対照群分子数	介入群母数	介入群分子数	介入群母数	介入群分子数									介入群母数
DFS	RCT/2	-1	-1	0	0	0	0	3244	519	0.16	3249	452	0.14	HR	0.92	0.63, 1.34	中(B)	9		RD	-0	(-0.06, 0.04)
OS	RCT/2	-1	-1	0	0	0	0	3244	195	0.06	3249	211	0.06	HR	1.22	0.74, 1.99	中(B)	8		RD	0.01	(-0.01, 0.03)
Toxicity	RCT/2	-1	0	0	0	0	0	3226	2933	0.91	3220	3007	0.93	RR	1.06	0.94, 1.18	中(B)	7	Any event	RD	0.04	(-0.04, 0.13)

一行を追加する場合はこの行よりも下の行で追加してください。

コメント(該当するセルに記入)

	Open	12統計																				
	Open	12統計																				
	Open	12統計																				

