

**Tabelle riassuntive di alcuni tra i principali studi clinici cardiologici,
con riferimento oltre che alla significatività statistica anche ai parametri di *effect size*: RR, ARR, NNT.**

Legenda

- **Condition**: criteri di inclusione
- **pts**: numero di individui coinvolti nello studio
- **Treat**: gruppo di trattamento in studio
- **Contr**: gruppo di controllo
- **Endpoint**: endpoint primario
- **Follow up**: durata media del tempo di follow up in cui è stato valutato l'endpoint primario
- **RR**: Rischio Relativo
- **RRR**: Riduzione percentuale del rischio relativo
- **p**: significatività statistica della differenza riscontrata fra i due gruppi
- **ARR**: riduzione assoluta del rischio espressa in percentuale
- **NNT**: numero di individui da trattare per ottenere un beneficio (reciproco di ARR *100)

Per ogni studio sono riportati l'anno, la rivista di pubblicazione ed i principali parametri sopra elencati, che riassumono le evidenze emerse.

Da notare, nel caso di una differenza significativa fra i due gruppi di trattamento e controllo, l'entità della riduzione assoluta del rischio e il valore di NNT.

La maggior parte di questi studi ha modificato le procedure di trattamento precedentemente utilizzate nella pratica clinica.

STEMI											
Trial	condition	pts	treat	contr	endpoint	follow up	RR	RRR	p	ARR	NNT
GISSI Lancet feb 1986	STEMI	11.712	SK	std	death	21 days	0,81	19%	0,0002	2,2	45
ISIS-2 Lancet aug 1988	STEMI suspect	17.187	SK ASA	placebo	death	5 weeks	0,58	42%	<0,0001	5,3	19
GISSI-2 Lancet jul 1990	STEMI	12.490	tPA	SK	composite	in H	1,04	-4%	ns	0,6	167
GUSTO NEJM sep 1993	STEMI	41.021	tPA	SK	death	30 days	0,86	14%	0,001	1,0	100
Keeley Lancet Jan 4, 2003 <i>quantitative review of 23 trials</i>	STEMI	7.739	pPCI	fibrinolytic	death	4-6 weks	0,73	27%	0,000	2,0	50

Statins											
Trial	condition	pts	treat	contr	endpoint	follow up	RR	RRR	p	ARR	NNT
4S Lancet Nov 19, 1994	CAD	4.444	simva	placebo	death	5.4 y	0,70	30%	0.0003	4,0	25
Woscops NEJM Nov 16, 1995	dislip no CAD	6.595 men	prava	placebo	death	4.9 y	0,69	31%	<0,001	2,4	42
HPS Lancet jul 2002	CAD, oad, diabetes	20.536	simva	placebo	death	5 y	0,87	13%	0,0003	1,8	56
					any vasc		0,76	24%		5,4	19
PROVE-IT NEJM apr 2004	ACS	4.162	atorva	prava	composite	2 y	0,84	16%	0,005	3,9	26
Jupiter NEJM nov 2008	app. healthy	17.802	rosuva	placebo	composite	1,9 y	0,57	43%	<0,0001	1,2	83

P2Y12 inhibitors											
Trial	condition	pts	treat	contr	endpoint	follow up	HR	RRR	p	ARR	NNT
Triton-TIMI 38 NEJM Nov 2007	ACS-PCI	13.608	prasugrel	clopidogrel	cv death, MI, stroke	14.5 m	0,81	19%	0,001	2,2	45
Triton-STEMI Lancet Feb 2009	STEMI	3.534	prasugrel	clopidogrel	cv death, MI, stroke	15 months	0,79	21%	0,02	2,4	42
PLATO NEJM Sep 2009	ACS	18.624	ticagrelor	clopidogrel	cv death, MI, stroke	12 months	0,84	16%	< 0,001	1,9	53
PLATO CKD Circ Sep 2010	ACS CKD CrCl < 60	3.237	ticagrelor	clopidogrel	cv death, MI, stroke	12 months	0,77	23%		4,7	21
PLATO PCI Lancet Jan 2010	ACS-PCI	13.408	ticagrelor	clopidogrel	cv death, MI, stroke	12 months	0,84	16%	0,002	1,7	59
PLATO noPCI BMJ Jun 2011	ACS noPCI	5.216	ticagrelor	clopidogrel	cv death, MI, stroke	12 months	0,85	15%	0,04	2,3	43
Trilogy NEJM Aug 2012	NSTE noPCI	7.243	prasugrel	clopidogrel	cv death, MI, stroke	17 months	0,91	9%	0,21	2,1	48
Champion Phoenix NEJM Mar 2013	PCI	11.145	cangrelor iv bolus	clopidogrel os load	composite	48 h	0,78	22%	0,005	1,2	83

Oral anticoagulants											
Trial	condition	pts	treat	contr	endpoint	follow up	RR	RRR	p	ARR	NNT
RE-LY NEJM aug 2009	atrial fib	18.113	dabigatran 150 mg	warfarin	stroke/ embolism	2 y	0,66	34%	0,001 for sup	0,6	172
Rocket AF NEJM sep 2011	atrial fib	14.264	rivaroxaban	warfarin	stroke/ embolism	2 y	0,79	21%	0,001 for noninf	0,5	200
Aristotle NEJM sep 2011	atrial fib	18.201	apixaban	warfarin	stroke/ embolism	1,8 y	0,79	21%	0,001 for noninf	0,3	303

Bivalirudin												
Trial	RR ischemic*	p	ARR	NNT	RR bleeding*	p	ARR	NNT	RR NACE	p	ARR	NNT
Replace-2 Jama Feb 2003 6010 pts	1.09	0,40	0.5	200	0,41	0.01	1.7	59	0,92	0,32	0,8	125
Acuity NEJM Nov 2006 13819 pts	1.08	0,3	0.5	200	0,53	0,001	2,7	37	0,86	0.02	1,6	62
Horizons-Ami NEJM May 2008 3602 pts	0.99	0,95	0.1	1000	0,6	0,001	3,4	29	0,76	0,005	2,9	34
Euromax ** NEJM Oct 2013 2218 pts	1,09	0,6	0,5	200	0,43	0,001	3,4	29	0,60	0,001	3,4	29
Heat-PPCI *** Lancet Jul 2014 1812 pts	1,52	0,01	3,0	33	1,15	0,59	0,4	250				

* Primary efficacy outcome: composite of ischemic adverse events. Primary safety outcome: bleeding.

** Acute stent thrombosis was higher with bivalirudin (1.1% vs. 0.2%)

*** Bivalirudin infusion only during the duration of PPCI, instead of at least 4 hours after PPCI.

Radial											
Trial	condition	pts	treat	contr	endpoint	follow up	RR	RRR	p	ARR	NNT
Rival Lancet apr 2011	ACS	7.021	radial	femoral	composite	30 days	0,92	8%	0,5	0,3	333
STEMI: 28% ; anti IIb/IIIa: 25% ; radial PCI > 70/y = 66%; mortality: 1.3%; bleeding: 0.4%											
Rifle-STEACS JACC aug 2012	STEMI	1.001	radial	femoral	NACE	30 days	0,65	35%	0,003	7,4	14
anti IIb/IIIa: 69% ; radial PCI > 50%; cardiogenic shock: 6.1%; Rescue: 7.6%; mortality: 7.2%; bleeding: 10%.											
Rival STEMI JACC oct 2012	STEMI	1.958	radial	femoral	composite	30 days	0,6	40%	0,026	2,1	48