

Iodopovidone rispetto a Placebo per pazienti affetti da COVID-19

Paziente o popolazione: pazienti affetti da COVID-19

Setting: Ambulatoriale

Intervento: Iodopovidone

Confronto: Placebo

Esiti	Effetto assoluto anticipato* (95% CI)		Effetto relativo (95% CI)	N° dei partecipanti (studi)	Certeza delle prove (GRADE)	Commenti
	Rischio con Placebo	Rischio con Iodopovidone				
Mortalità per tutte le cause	56 per 1.000	7 per 1.000 (2 a 28)	RR 0.12 (0.03 a 0.50)	606 (1 RCT) ¹	⊕⊕⊕○ MODERATA _a	Iodopovidone rispetto al placebo probabilmente riduce la mortalità per tutte le cause
Numero di pazienti negativizzati	297 per 1.000	974 per 1.000 (817 a 1.000)	RR 3.28 (2.75 a 3.90)	606 (1 RCT) ¹	⊕⊕⊕○ MODERATA _a	Iodopovidone rispetto al placebo probabilmente aumenta il numero di pazienti negativizzati
Numero di pazienti con problemi respiratori e sindrome respiratoria acuta	208 per 1.000	33 per 1.000 (17 a 62)	RR 0.16 (0.08 a 0.30)	606 (1 RCT) ¹	⊕⊕⊕○ MODERATA _a	Iodopovidone rispetto al placebo probabilmente riduce il numero di pazienti con problemi respiratori e sindrome respiratoria acuta

Spiegazioni

a. Abbassato di un livello per rischio poco chiaro rispetto a tutti i rischi di distorsione considerati dal Cochrane tool

Bibliografia

1. Chowdhury AT, Shahbaz M Karim Md R et al. A Randomized Trial of Ivermectin-Doxycycline and Hydroxychloroquine-Azithromycin therapy on COVID19 patients. PREPRINT (Version 1) available at Research Square [<https://doi.org/10.21203/rs.3.rs-38896/v1>]