



## Pioglitazone e diabete: che cosa si nasconde in soffitta ?

**Data** 09 ottobre 2005  
**Categoria** metabolismo

Lo studio Proactive sul pioglitazone nel diabete tipo 2 enfatizza i risultati positivi di outcome secondari e glissa sul mancato raggiungimento dell'end point principale prestabilito.

Leggiamo in anteprima su [pillole.org](http://pillole.org) i risultati dello studio PROACTIVE , già egregiamente commentato da Renato Rossi negli interessanti aspetti clinici ed a cui aggiungiamo solo considerazioni squisitamente metodologiche, giocoforza -per la loro stessa natura- un pò 'forti'.

Le conclusioni degli autori rispecchiano infatti in modo paradigmatico quello che il dott. Moyè ha definito nel 1999 'nascondere la zia scema\* in soffitta' .

Non abbiamo in mano l' articolo originale (che ci procureremo al più presto) e i nostri commenti si riferiscono quindi solo ai dati che si possono ricavare dall' abstract.

Il lavoro pubblicato sulla prestigiosa rivista The Lancet appare ad un sommario esame (appunto limitato all' abstract) un capolavoro di ingegneria metodologica architettato per orientare a favore dell' ipotesi preconstituita (= <il pioglitazone fa solo bene>) tutte le analisi consentite dal trial. Si è glissato sul mancato raggiungimento dell'end point principale, ossia l'abbattimento della morbilità cardiovascolare, un indice composito costituito da ben 6 item, per enfatizzare i risultati positivi di outcomes secondari. Le conclusioni riportate nell' abstract, bypassando allegramente l' ipotesi iniziale a cui il risultato rilevato per l' outcome primario -come in tutte le sperimentazioni correttamente interpretate - doveva fornire una risposta, sono che il pioglitazone riduce la somma degli eventi mortalità generale, infarto non fatale e stroke in diabetici di tipo 2 ad alto rischio. La metodologia ci insegna invece che l' analisi degli end-point secondari ( e dei sottogruppi) dovrebbe essere utilizzata solo come valore aggiunto a supporto delle conclusioni ricavate dall' analisi primaria oppure - al limite- allo scopo di generare ipotesi di lavoro .

### Conclusioni

Chi scrive sostiene, analogamente a più illustri opinioni, che esistano molti argomenti a favore di un utilizzo più prudente e ponderato delle analisi degli outcome secondari e dei sottogruppi . Una volta scelto l' outcome primario tutta la potenza dello studio è stata spesa per le analisi ad esso riferite : l' effetto del caso può giocare quindi un ruolo molto forte nel condizionare i risultati di efficacia riscontrati in singoli sottogruppi o che riguardino outcome diversi da quello primario, anche in presenza della desiderata 'significatività statistica' . La US Food and Drug Administration, coerentemente, per l' autorizzazione all' immissione in commercio di nuove molecole richiede trial randomizzati ben condotti in cui la potenza statistica sia tarata su differenze relative ad un outcome primario . In un' epoca in cui qualsiasi

Servizio Sanitario sempre più tende a considerare l' analisi costo-efficacia come parte integrante dei processi decisionali di rimborsabilità dei nuovi farmaci diventa sempre più importante che le evidenze scientifiche siano interpretate in modo corretto, al fine di evitare di incorporare nella pratica clinica scelte terapeutiche inappropriate

Alessandro Battaggia e Alberto Vaona  
EQM (Evidenza, Qualità e Metodo in Medicina Generale)

Vi invitiamo a leggere l'articolo nella <a href="http://www.pillole.org/public/aspnuke/downloads.asp?id=136" target="\_parent">versione integrale</a> nella sezione downloads; per commenti articolati si prega di postare su agorà

Control Clin trials 1999 20:40-9

JAMC 2001 165(9):1226-37

BMJ 322 2001 322:989-91

University of Washington

RCDRC Guidelines for Clinic Trial Designs

<http://depts.washington.edu/rcdrc/app.html>

Lancet 2005; 366: 895-906

Battaggia A, et al. Old or new drugs for Hypertension? no problem: the result is the same

NEJM 2005:352A

Contr Clin Trials 1999 20:16-39

Lancet 2005 366:1279-1289