

Tabelle 3 Risk of Bias der aufgenommenen Studien

Nr.	Autorenschaft	Jahr	RoB Linde 1997: Jadad (5;≥3) ¹	RoB Linde 1997: IV (7;≥5) ²	RoB Clausius 1998: MV (10;≥5) ³	RoB Linde & Melchart 1998: Jadad (5;≥3) ¹	RoB Linde & Melchart 1998: IV (6;≥4) ⁴	Studienqualität Linde & Melchart 1998 ⁵	RoB Shang 2005 ⁶	RoB Mathie 2014 ⁷	RoB nach Mathie ⁸
I1	Bonne	2003								unsicher (B3)	
I2	Chapman	1999							tief	unsicher (B1)	
I3	Frass	2005								unsicher (B2)	
I4	Frei	2005									tief (A)
I5	Jacobs	1993	3	3.5	7	3	3	B	hoch	hoch (C1.4)	
I6	Jacobs	1994	5	6	9	5	5	A	tief	unsicher (B1) ⁹	
I7	Jacobs	2000							tief	hoch (C2.0)	
I8	Lökken	1995	5	6	5	5	5.5	A			unsicher (B1) ¹⁰
I9	Whitmarsh	1997				4	4	A	hoch	hoch (C1.4)	

Anmerkungen

RoB=Risk of Bias; IV=Interne Validität; MV=Modell Validität; MA=Meta-Analyse.

¹ Jadad 1996: Maximal 5 Punkte (cutoff ≥3) für: 1) Randomisierung; 2) adäquate Randomisierung; 3) doppelblind; 4) adäquate Verblindung; 5) Berichterstattung von Drop-outs und Abbrüche.

² Interne Validität Linde 1997: maximal 7 Punkte (cutoff ≥5) für: 1) Randomisierung; 2) adäquate Randomisierung; 3) Vergleichbarkeit der Gruppen vor der Behandlung; 4) Verblindung der Patienten; 5) Verblindung der auswertenden Ärzte; 6) Selektionsfehler nach Behandlungsbeginn; 7) adäquate statistische Auswertung.

³ Modell Validität Clausius 1998: maximal 10 Punkte (cutoff ≥5): 1) Einhaltung Simile-Prinzip (0-5 Punkte); 2) Validierte Arzneimittelverschreibung (0-1); 3) Grad Vertrauen in Verschreibung (0-1); 4) Arzneimittel in Homöopathie bekannt (0-1); 5) Unum remedium (0-1); 6) Homöopathisches Fachwissen Arzt (0-1).

⁴ Interne Validität Linde & Melchart 1998: maximal 6 Punkte (cutoff ≥ 4), genaue Kriterien nicht eruiert.

⁵ Studienqualität Linde & Melchart 1998: A) gute methodologische Qualität wahrscheinlich; B) grössere Mängel unwahrscheinlich; C) deutliche geringfügige oder moderate Probleme; D) nicht bewertbar/grössere Mängel.

⁶ Shang 2005: tiefer Risk of Bias=doppelblind, adäquate Randomisierung (d.h. adäquate Bildung der Zuteilungsfolge und adäquate Verschleierung der Zuteilung).

⁷ Risk of Bias Mathie 2014: 7 Cochrane-Bereiche 1) adäquate Bildung der zufälligen Zuteilungsfolge; 2) adäquate Verschleierung der Zuteilung; 3a) Verblindung der Teilnehmenden und des Studienpersonals; 3b) Verblindung der Auswertenden; 4) Vollständigkeit der Outcome-Daten; 5) Selektive Berichterstattung; 6) andere Biases. A=tiefer Risk of Bias in allen 7 Bereichen; Bx= unsicher Risk of Bias in x Bereichen, tiefer Risk of Bias in allen anderen Bereichen; Cy.x=hoher Risk of Bias in y Bereichen, unsicher Risk of Bias in x Bereichen, tiefer Risk of Bias in allen anderen Bereichen.

⁸ Studien, deren Risk of Bias nicht bereits in der Meta-Analyse von Mathie 2014 evaluiert wurden, haben wir nach den Cochrane-Kriterien beurteilt und bezüglich Mathies Klassifikation evaluiert.

⁹ reliabile Studie gemäss Mathie 2014, d.h. mindestens Biaskategorie B1 und frei von Bias in den Cochrane-Bereichen 1, 2, 3a und 3b.

¹⁰ Risk of Bias für Lökken 1995 (gemäss Cochrane-Bereichen): unklar in Bereich 1 (d.h. unklar, ob Bildung der zufälligen Zuteilungsfolge adäquat ist), und tiefer Risk of Bias allen übrigen Bereichen.