

Workshop
**Decisioni Cliniche e
Prove di Efficacia**

Seconda Edizione

Riccione, 26-27 marzo 2004



Tavola Rotonda

Evidence-based Medicine

**Possiamo sempre fidarci delle “migliori evidenze”?
L'integrità della ricerca tra bias di pubblicazione,
frodi scientifiche, etica e conflitti d'interesse**

Conducono

Antonino Cartabellotta, Alessandro Di Pasquale

Partecipano

Marco Bobbio, Luca De Fiore, Ezio Degli Esposti,
Raffaele Latocca, Giuseppe Recchia

L'integrità della ricerca

1. Bias di pubblicazione
2. Frodi scientifiche
3. Etica
4. Conflitti d'interesse

L'integrità della ricerca

1. Bias di pubblicazione
2. Frodi scientifiche
3. Etica
4. Conflitti d'interesse

1. Bias di pubblicazione

- I trials con risultati negativi hanno minori probabilità di essere pubblicati rispetto a quelli con risultati positivi.
- Il publication bias determina una distorsione in senso “ottimistico” dei risultati dei trials che si manifesta nelle meta-analisi con stime esagerate dell’effetto terapeutico, o, meno frequentemente, con risultati falsamente positivi.

Chalmers /

Underreporting research is scientific misconduct

JAMA 1990;263:1405-1408

Sutton AJ, Duval SJ, Tweedie RL, Abrams KR, Jones DR

Empirical assessment of effect of publication bias on meta-analyses

BMJ 2000;320:1574-7

1. Bias di pubblicazione

Dimensioni del fenomeno

- Possibile sino al 50% delle meta-analisi pubblicate
- Molto probabile nel 20% dei casi
- In grado di determinare una modifica dei risultati in meno del 10% dei casi

Sutton AJ, et al. BMJ 2000

L'integrità della ricerca

1. Bias di pubblicazione
2. **Frodi scientifiche**
3. Etica
4. Conflitti d'interesse

Serious research misconduct

- 
- Fabrication: invention of data or cases
 - Falsification: wilful distortion of data
 - Plagiarism: copying of ideas, data or words without attribution
 - Failing to get consent from an ethics committee for research
 - Not admitting that some data are missing
 - Ignoring outliers without declaring it
 - Not including data on side effects in a clinical trial
 - Conducting research in humans without informed consent or without justifying why consent was not obtained from an ethics committee
 - Publication of post hoc analyses without declaration that they were post hoc
 - Gift authorship
 - Not attributing other authors
 - Redundant publication
 - Not disclosing a conflict of interest
 - Not attempting to publish completed research
 - Failure to do an adequate search of existing research before beginning new research

Minor research misconduct

COPE Report 2000 (modified)

Esempi di frode

Pubblicazione di dati “fabbricati”

1. JA, a senior Consultant Physician, pleaded guilty for conducting a sham trial of a calcium-channel antagonist: he had forged consent forms for 17 pts who were never given the drug, and invented EchoCG and MR imaging of the patients.

BMJ 1997;315:205

Pubblicazione di dati “gonfiati”

2. Two clinical scientists distorted their research results. They reported a larger n of patients and a longer follow up than what could be reconstructed from independent registers.

Lancet 1999;354:57-61

Esempi di frode

Pubblicazione di review apparentemente imparziali, orientate a promuovere un farmaco (scrive un “ghost writer” dell’industria e firma un esperto indipendente)

3. An American Information Company offered a Nordic expert the authorship of a completed review paper recommending a certain drug. The Company aimed to give the impression that the review was impartial

Lancet 1999; 354: 57-61

Esempi di frode

Pubblicazione ripetuta dei dati di un singolo RCT, in articoli firmati da Autori diversi

4. A single RCT of risperidone was reported “not transparently” in 6 different publications with different Authorship
Lancet 1996;347:1024

5. Nine RCTs of ondansetron were published a total of 23 times. There were 4 pairs of almost identical reports with completely different authors
BMJ 1997;315:635

Esempi di frode

Plagio: pubblicazione di dati altrui

6. The Author of a paper discovered that his paper had been plagiarised. Later on, more than 20 papers were found to be plagiarised by the same person, who was dismissed from his professorship

Lancet 1999; 354: 57-61

Esempi di frode

Invenzione-Falsificazione di dati

7. HD, a clinician, reported that treatment with IFN, colchicine and benzathine penicillin was useful in Behcet disease. The Investigational Committee of the University found that:
- the no. of pts had been inflated;
 - contrary to statements in the paper, neither ethics committee approval nor written informed consent had been obtained;
 - HD had forged the signatures of alleged co-authors, who denied their participation

Lancet 2000; 356: 1292 & 1351

Conseguenze della frode

- Sperimentazioni cliniche “fabbricate” o “gonfiate”
- Rassegne elaborate dall’industria e firmate da esperti
- Pubblicazione ripetuta, non dichiarata, di RCTs con risultati positivi
- Mancata pubblicazione di RCTs negativi (publication bias)



Sovrastima dell’efficacia terapeutica

Conseguenze della frode

- Pubblicazione di dati copiati da lavori pubblicati da altri
- Invenzione-falsificazione di dati sperimentali



**Promozione di carriere professionali,
in particolare accademiche**

L'integrità della ricerca

1. Bias di pubblicazione
2. Frodi scientifiche
- 3. Etica**
4. Conflitti d'interesse

4. Etica

**Placebo-controlled trials are caught
in a battle between two orthodoxies**

1. Placebo ortodoxy

Placebo should be used as a control unless there is an increased risk of death or irreversible morbidity associated with its use.

2. Active-control ortodoxy

If an effective therapy exists, the use of a placebo should be prohibited.

Emanuel EK, et al. N Engl J Med, 2001

4. Etica

- Dimostrare la superiorità di nuovi farmaci rispetto ai vecchi (interesse legittimo dal punto di vista dell'industria, ma non necessariamente coincidente con quello della salute pubblica) può facilitato dal pianificare RCT dove il nuovo farmaco viene confrontato:
 - con il placebo
 - con farmaci non molto efficaci
 - oppure attraverso “il gioco delle dosi ”

Barbui C. BIF 2002

4. Etica

Il gioco delle dosi

- Aumento, o diminuzione delle dosi del farmaco “nuovo” o di quello di confronto.
- Si potrebbero, ad esempio, diminuire le dosi del farmaco di controllo (quando si vogliono aumentare le probabilità che il farmaco sperimentale risulti più efficace), o aumentarle al di sopra delle dosi standard, quando si vuole dare più chance al farmaco sperimentale di risultare, a parità di effetto terapeutico, meglio tollerato e scevro da effetti collaterali.

Barbui C. BIF 2002

L'integrità della ricerca

1. Bias di pubblicazione
2. Frodi scientifiche
3. Etica
4. **Conflitti d'interesse**

Stelfox HT, Chua G, O'Rourke K, Detsky AS.

Conflict of interest in the debate over calcium-channel antagonists

N Engl J Med 1998; 338: 101-6

TABLE 3. AUTHORS WITH FINANCIAL RELATIONSHIPS
WITH PHARMACEUTICAL MANUFACTURERS.

MANUFACTURER	SUPPORTIVE AUTHORS (N=24)	NEUTRAL AUTHORS (N=15)	CRITICAL AUTHORS (N=30)	CHI-SQUARE FOR LINEAR TREND	P VALUE FOR TREND
no. of authors (%)					
Manufacturer of calcium-channel antagonist	23 (96)	9 (60)	11 (37)	22.02	<0.001
Manufacturer of com- peting product	21 (88)	8 (53)	11 (37)	14.84	<0.001
Any manufacturer	24 (100)	10 (67)	13 (43)	22.68	<0.001

Stelfox HT, et al. N Engl J Med 1998

ANSA - Milano

Trombosi venosa Novità terapeutica dimezza rischio

04.04.2003

“Una assoluta novità terapeutica, il fondaparinux, dimezza il rischio di trombosi venosa rispetto ai farmaci finora utilizzati. Il farmaco è disponibile in Italia, in fascia H-A, a carico del Servizio sanitario nazionale”.

*ANSA - Milano
04.04.2003*

- I risultati del Fondaparinux sono stati messi in luce da quattro studi clinici condotti in 24 Paesi e in 300 Centri in tutto il mondo.
- Questi studi clinici - pubblicati su Lancet e New England Journal of Medicine - hanno reclutato 7.344 pazienti (metà in Usa e Canada, il resto in Europa, America latina, Sudafrica e Australia) sottoposti a interventi di chirurgia ortopedica agli arti inferiori.
- Nel prevenire la trombosi hanno dimostrato una efficacia superiore del 55% rispetto alla tradizionale eparina a basso peso molecolare. ”.

ANSA - Milano
04.04.2003

Evidence: Randomized controlled trials

Fondaparinux was compared with enoxaparin, in four randomised controlled trials of major orthopaedic surgery

- Hip-fracture
 - PENTHIFRA N Engl J Med 2001;345:1298-1304
- Major knee surgery
 - PENTAMAKS N Engl J Med 2001;345:1305-10
- Elective hip replacement
 - EPHESUS Lancet 2002;359:1715-20
 - PENTATHLON Lancet 2002;359:1721-26

Sponsorship, Authorship, and Accountability

September 2001

Vandenbroucke JP

**Do editors live up to the
Sept 10, 2001, expectations?**

Lancet 2002;360:1605-6

Fondaparinux and conflict of interest?

- In the recruitment of patients, the two NEJM papers were oriented internationally and towards the USA, whereas the Lancet papers had European slant.
- All four trials had virtually identical paragraph in their methods section, describing that the trial was designed, supervised, and the paper written by a committee of 10 (one time 11) people, of whom six (one time seven) were employees of the sponsoring companies.

Vandenbroucke JP. Lancet 2002

Fondaparinux and conflict of interest?

- The sponsor did the analysis for all four papers.
- The Lancet papers described that the sponsor also collected the data.
- In these arrangements, the sponsors had a majority vote on all aspects of design, interpretation and reporting, and they were the sole analysts.

Vandenbroucke JP. Lancet 2002

Fondaparinux and conflict of interest?

- The authors on the papers were the same four non-company individuals, in different order.
 - Eriksson BI, Bauer KA, Lassen MR, Turpie AG. N Engl J Med 2001;345:1298-304
 - Bauer KA, Eriksson BI, Lassen MR, Turpie AG. N Engl J Med 2001;345:1305-10.
 - Lassen MR, Bauer KA, Eriksson BI, Turpie AG Lancet 2002;359:1715-20.
 - Turpie AG, Bauer KA, Eriksson BI, Lassen MR Lancet 2002;359:1721-26.

All authors are consultants for the sponsoring companies!

Vandenbroucke JP. Lancet 2002

Fondaparinux and conflict of interest?

3/4 of systematic reviews was signed by same author(s)

- Turpie AG.
Haematologica 2001;86 (suppl II):59-62
- Bounameaux H, Perreger T.
Lancet 2002;359:1710-11
- Turpie AG, Bauer KA, Eriksson BI, Lassen MR.
Arch Intern Med 2002;162:1833-40
- Turpie AG, Eriksson BI, Lassen MR, Bauer KA.
J South Orthop Assoc 2002;11:182-8

Fondaparinux and conflict of interest?

Indeed, the impression one gets is that the series of publications and associated meta-analyses by investigators who were also involved in the design and undertaking of the original fondaparinux studies has been part of a well orchestrated plan aimed at swift introduction of this antithrombotic agent to the market. All involved, including investigators well respected in the specialty and medical journals have been, willingly or not, part of this aim.

ten Cate. Lancet 2003

Hailey D

Scientific harassment by pharmaceutical companies: time to stop

CMAJ 2000;162:212-213

Angell M

Is academic medicine for sale?

New Engl J Med 2000;342:1515-1518

Bodenheimer T

Uneasy alliance. Clinical investigators and the pharmaceutical industry

New Engl J Med 2000;342:1539-1544

Commens CA

Truth in clinical research trials involving pharmaceutical sponsorship

MJA 2001;174:648-649

Industria

Evidence
b(i)ased
Medicine

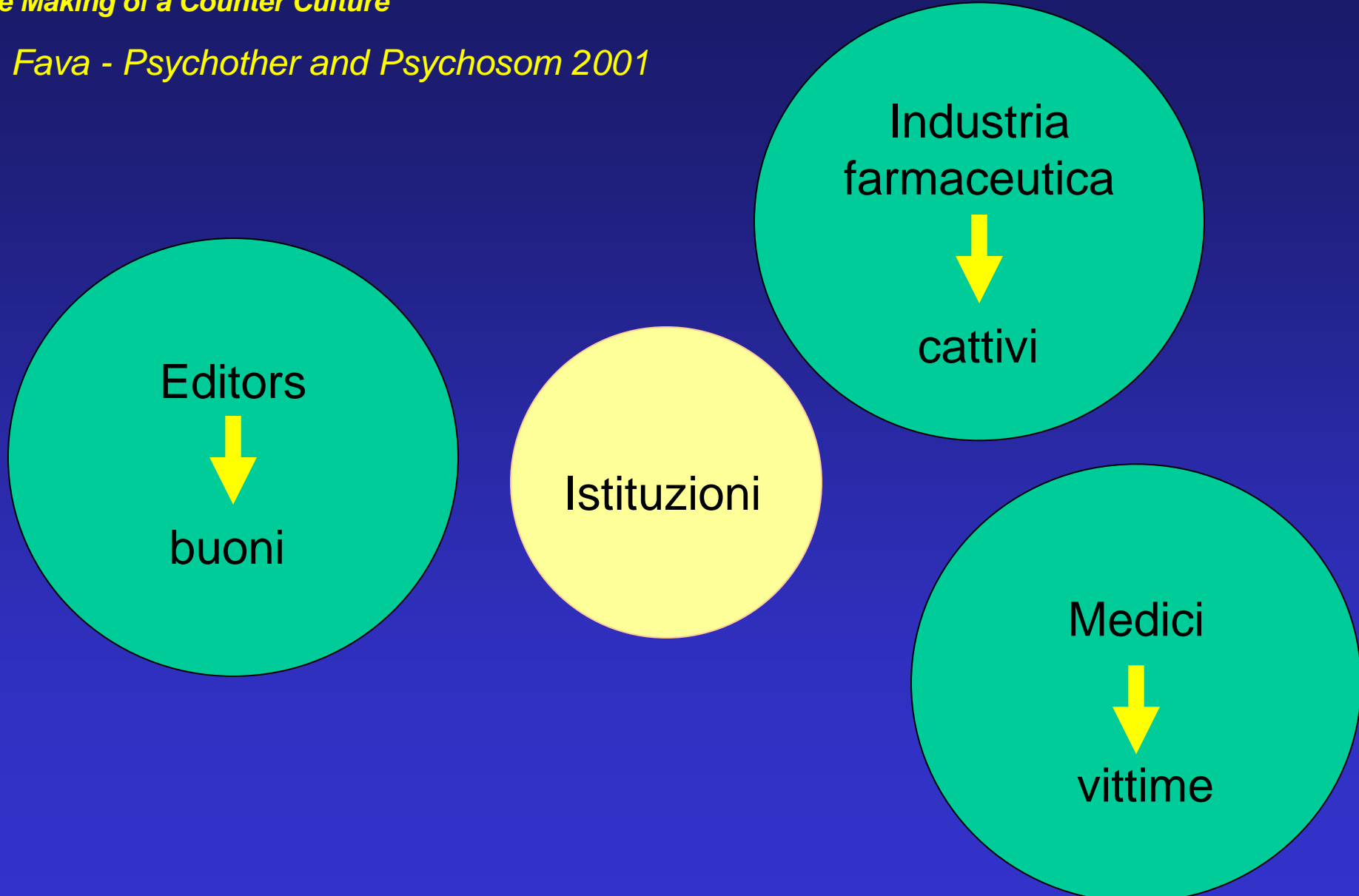
Ricercatori

Editori

Conflict of Interest and Special Interest Groups

The Making of a Counter Culture

G. Fava - Psychother and Psychosom 2001



De Maeseneer JM, van Driel ML, Green LA, van Weel C

The need for research in primary care

Lancet 2003, 18 October

We have a mismatch between primary care-based questions and hospital care-based answers.

Jan M De Maeseneer, et al. Lancet 2003

**Explanatory
RCTs**

Condizioni
sperimentali
ideali

*Validità interna
(efficacy)*

**Pragmatic
RCTs**

Setting
assistenziali
reali

*Applicabilità clinica
(effectiveness)*

Cartabellotta A. Occhio Clinico 2002