

Tabla 2. Descripción del número de los pacientes que comienzan y terminan en cada estudio y del numero y las causas de no finalizacion.

ARTICULO	TAMAÑO MUESTRAL NECESARIO PARA HACER INFERENCIA (n)	GRUPO TRATAMIENTO (GT)							GRUPO CONTROL (GC)						DIFERENCIA PACIENTES QUE FINALIZAN TRATAMIENTO EN GI Y GC	
		Inician tratamiento	Finalizan tratamiento completo		No finalizan tratamiento: discontinuan		Causas	Pérdidas	Inician estudio	Finalizan estudio completo		No finalizan placebo: discontinuan		Causas		Pérdidas
		(n)	(n)	(%)	(n)	(%)			(n)	(n)	(%)	(n)	(%)			
SCALE, 2015	3600 (2:1; 2400 lira y 1200 placebo)	2487	1789	71,9	698	28	Eventos adversos: 246 (10%), retiradas de consentimiento: 286 (12%) y otras causas: 166 (7%)	496 (20%)	1244	678	64	194	16	Eventos adversos: 47 (3,8%) y otras causas: 147 (11,8%)	332 (27%)	8
STEP-1, 2021	1950 (2:1; 1300 sema y 650 placebo)	1306	1083	82,92	223	17	Eventos adversos: 91 (7%), retirada consentimiento 9 (1%), otros motivos: 56 (5%) y falta informacion de 67 (5%)	66 (5%)	655	499	73	78	7	Eventos adversos: 5 (0,8%) y otros motivos: 41 (6,3%). No hay datos de 32 (4,89%)	46 (7%)	10
STEP-3, 2021	600 (2:1; 400 sema y 200 placebo)	407	336	83	40	10	Eventos adversos: 24(6%) y otros motivos: 16 (4%)	31 (8%)	204	165	81	26	13	Eventos adversos: 6 (%) y otros: 20 (10%)	Pérdidas: 7 (3%), retiraron el consentimiento: 3 (2%) y se retiro del estudio: 1 (1%), no se tiene informacion: 2 (1%)	2
STEP-5, 2022	304 (1:1; 152 en cada grupo)	152	132	87	20	13	Eventos adversos: 10 (7%) y otros: 10 (7%)	4 (3%)	152	111	73	41	39	Eventos adversos: 7 (5%) y otros: 34 (22%)	18 (12%)	14
SURMOUNT-3, 2023	(1:1) 600: 300 en cada grupo	287	226	78,7	61	21	Eventos adversos 33 (11,5%)	32 (11%)	292	203	70	89	31	Eventos adversos 7 (2%)	70 (24%)	8,7
ENSAYOS RECUPERACIÓN PESO																
STEP-4, 2021	750 (2:1; 500 mas 250)	535	504	94	24	5	Eventos adversos: 11 (2%) y otros: 13 (2%)	7 (1%)	268	237	88	23	9	Eventos adversos 6 (2%) y otros 23 (9%)	8 (3%)	6
SURMOUNT-4, 2024	(1:1) 600: 300 en cada grupo	335	300	90	35	7	Eventos adversos: 5 (2%)	25 (7%)	335	275	82	60	18	Eventos adversos: 3 (1%)	45 (13%)	8
ENSAYOS PESO HEAD TO HEAD																
STEP-8, 2022	(3:1): 126 en cada grupo y 84 en el grupo control	253: sema: 126 y lira: 127	201	sema: 109 (86,5%) y lira: 92(72,4%)	38	sema: 12 (9,5%) y lira: 26 (20,5%)	Sema: eventos adversos: 3 (2%) y otros motivos: 9 (7%); lira: eventos adversos: 14 (11%) y otros motivos: 12 (9%)	Pérdidas: sema: 6 (5%) y lira: 9 (7%)	85	70	82,4	11	13	Eventos adversos: 3 (4%) y otros motivos: 8 (9%)	Pérdidas: 4 (5%)	-
ENSAYOS VARIABLES FINALES																
SELECT, 2023	8750 en cada grupo	8803	6193	70,3	2351	26,70 %	Efectos adversos: 1417 (16,1%), otras causas: 934 (10,6%)	Pérdidas seguimiento 192 (2%), retirada consentimiento 67 (1%)	8801	6439	73,2	2078	24	Eventos adversos: 689 (8%) y otros: 1489 (16%)	Pérdidas seguimiento 284 (3%), retirada consentimiento 96 (1%)	-2,9

Los datos de esta tabla son una aproximación ya que se han calculado con los datos publicados por los autores y cotejando y modificando con los datos obtenidos en <https://www.clinicaltrials.gov/>
En muchos casos los datos publicados no permiten distinguir entre la discontinuación del tratamiento y el verdadero abandono del ensayo, tampoco las causas del segundo.