

Declaração STROBE – lista de verificação de itens que devem ser incluídos nos relatórios de estudos observacionais

	Item nº	Recomendação	Página
Título e resumo	1	(a) Indicar o desenho do estudo com um termo comumente usados no título ou no resumo	1
		(b) Fornecer no resumo um resumo informativo e equilibrado do que foi feito e do que foi encontrado	2
Introdução			
Antecedentes/justificativa	2	Explique o contexto científico e a justificativa para a investigação que está sendo relatada	6
Objetivos	3	Indique objetivos específicos, incluindo quaisquer hipóteses pré-especificadas	3, 6
Métodos			
Desenho do estudo	4	Apresente os principais elementos do desenho do estudo no início do artigo	6-7
Ambiente	5	Descreva o ambiente, locais e datas relevantes, incluindo períodos de recrutamento, exposição, acompanhamento e coleta de dados	6
Participantes	6	(a) <i>Estudo de coorte</i> - Forneça os critérios de elegibilidade e as fontes e métodos de seleção dos participantes. Descrever métodos de acompanhamento	
		<i>Estudo de caso-controle</i> - Forneça os critérios de elegibilidade e as fontes e métodos de averiguação de casos e seleção de controle. Fundamentar a escolha dos casos e dos controles	9
		<i>Estudo transversal</i> - Forneça os critérios de elegibilidade e as fontes e métodos de seleção dos participantes	
		(b) <i>Estudo de coorte</i> - Para estudos pareados, forneça critérios de correspondência e número de expostos e não expostos	Não se aplica
		<i>Estudo de caso-controle</i> – Para estudos pareados, forneça critérios de correspondência e o número de controles por caso	
Variáveis	7	Defina claramente todos os resultados, exposições, preditores, possíveis fatores de confusão e modificadores de efeito. Forneça critérios de diagnóstico, se aplicável	6, 9
Fontes de dados/medição	8*	Para cada variável de interesse, fornecer fontes de dados e pormenores sobre os métodos de avaliação (medição). Descreva a	9

		comparabilidade dos métodos de avaliação se houver mais de um grupo	
Viés	9	Descreva quaisquer esforços para abordar possíveis fontes de viés	6
Tamanho do estudo	10	Explique como o tamanho do estudo foi obtido	6
Variáveis quantitativas	11	Explique como as variáveis quantitativas foram tratadas nas análises. Se aplicável, descreva quais agrupamentos foram escolhidos e por quê	7
Métodos estatísticos	12	(a) Descreva todos os métodos estatísticos, incluindo aqueles usados para controlar a confusão	7-9
		(b) Descreva quaisquer métodos usados para examinar subgrupos e interações	Não se aplica
		(c) Explique como os dados ausentes foram tratados	6-7
		(d) <i>Estudo de coorte</i> - Se aplicável, explique como a perda de acompanhamento foi abordada	Não se aplica
		<i>Estudo de caso-controle</i> – Se aplicável, explique como a correspondência de casos e controles foi abordada	
		<i>Estudo transversal</i> – Se aplicável, descreva os métodos analíticos levando em consideração a estratégia de amostragem	
		(e) Descreva quaisquer análises de sensibilidade	9
<b>Resultados</b>			
Participantes	13*	(a) Relate o número de indivíduos em cada estágio do estudo - por exemplo, números potencialmente elegíveis, examinados quanto à elegibilidade, confirmados elegíveis, incluídos no estudo, completando o acompanhamento e analisados	13
		(b) Fundamentar a não participação em cada etapa	9
		(c) Considere o uso de um fluxograma	Não se aplica
Dados descritivos	14*	(a) Fornecer características dos participantes do estudo (por exemplo, demográficas, clínicas, sociais) e informações sobre exposições e potenciais fatores de confusão	13
		(b) Indique o número de participantes com dados ausentes para cada variável de interesse	7 - Figura 1
		(c) <i>Estudo de coorte</i> - Resumir o tempo de acompanhamento (por exemplo, valor médio e total)	Não se aplica

Dados de resultados	15*	<i>Estudo de coorte</i> – Relate o número de eventos de desfecho ou medidas resumidas ao longo do tempo	Não se aplica
		<i>Estudo de caso-controle</i> – Números de relatório em cada categoria de exposição ou medidas resumidas de exposição	Não se aplica
		<i>Estudo transversal</i> – Relate números de eventos de desfecho ou medidas resumidas	7-9
Principais resultados	16	(a) Forneça estimativas não ajustadas e, se aplicável, estimativas ajustadas por fatores de confusão e sua precisão (por exemplo, intervalo de confiança de 95%). Deixe claro para quais fatores de confusão foram ajustados e por que foram incluídos	10-12 Tabela 1 e 2
		(b) Limites da categoria do relatório quando as variáveis contínuas foram categorizadas	12 – Tabela 2
		(c) Se relevante, considerar a tradução de estimativas de risco relativo em risco absoluto por um período de tempo significativo	Não se aplica
Outras análises	17	Relate outras análises feitas - por exemplo, análises de subgrupos e interações e análises de sensibilidade	13 Tabela 3
<b>Discussão</b>			
Principais resultados	18	Resumir os principais resultados com referência aos objetivos do estudo	14, 16
Limitações	19	Discuta as limitações do estudo, levando em consideração as fontes de potencial viés ou imprecisão. Discuta a direção e a magnitude de qualquer viés potencial	18
Interpretação	20	Dê uma interpretação geral cautelosa dos resultados, considerando objetivos, limitações, multiplicidade de análises, resultados de estudos semelhantes e outras evidências relevantes	18
Generalização	21	Discuta a generalização (validade externa) dos resultados do estudo	15-17
<b>Outras informações</b>			
Financiamento	22	Fornecer a fonte de financiamento e o papel dos financiadores para o presente estudo e, se aplicável, para o estudo original no qual o presente artigo se baseia	2

\*Fornecer informações separadamente para casos e controles em estudos de caso-controle e, se aplicável, para grupos expostos e não expostos em estudos de coorte e transversais.

**Nota:** Um artigo de Explicação e Elaboração discute cada item da lista de verificação e fornece informações metodológicas e exemplos publicados de relatórios transparentes. A lista de verificação STROBE é melhor usada em conjunto com este artigo (disponível gratuitamente nos sites da PLoS Medicine at <http://www.plosmedicine.org/>, Annals of Internal Medicine at <http://www.annals.org/> e Epidemiology at <http://www.epidem.com/>). Informações sobre a Iniciativa STROBE estão disponíveis em [www.strobe-statement.org](http://www.strobe-statement.org).