



Características clínicas e preditores de hospitalização entre 7.108 pacientes ambulatoriais com RT-PCR positivo para SARS-CoV-2 durante o período de pandemia aguda

Daniela Simian¹ , Maripaz Martínez¹ , Jorge Dreyse² , May Chomali³ , Marcelo Retamal⁴ , Gonzalo Labarca^{5,6}

Tabela S1. Declaração *Strengthening the Reporting of Observational Studies in Epidemiology*.⁽⁶⁾

	Item, n	Recomendações	(Página, n)	Texto relevante do manuscrito
Título e resumo	1	(a) Indique o desenho do estudo no título ou no resumo, com um termo comumente utilizado	1	No resumo
		(b) No resumo, forneça um sumário informativo e equilibrado sobre o que foi feito e o que foi encontrado	1	
Introdução				
Contexto/Justificativa	2	Explique o referencial teórico e as razões para executar a pesquisa.	1	
Objetivos	3	Descreva os objetivos específicos, incluindo qualquer hipótese pré-existente	1	
Métodos				
Desenho do estudo	4	Apresente, no início do artigo, os elementos-chave relativos ao desenho do estudo	2	
Contexto	5	Descreva o contexto, os locais e as datas relevantes, incluindo os períodos de recrutamento, exposição, seguimento e coleta de dados	2	Também na Figura 1
Participantes	6	(a) Estudo de coorte - Apresente os critérios de elegibilidade e as fontes e métodos de seleção dos participantes. Descreva os métodos de seguimento	2	Também na Figura 1
		Estudo de caso-controle - Apresente os critérios de elegibilidade e as fontes e métodos de verificação dos casos e seleção dos controles. Apresente a justificativa para a escolha de casos e controles		
		Estudo transversal - Apresente os critérios de elegibilidade, as fontes e os métodos de seleção dos participantes		
		(b) Estudo de coorte - Para estudos pareados, apresente os critérios de pareamento e o número de expostos e não expostos		
Variáveis	7	Defina com clareza todos os desfechos, exposições, preditores, fatores de confusão em potencial e modificadores de efeito. Se aplicável, apresente os critérios diagnósticos	2	
Fontes de dados/medidas	8	Para cada variável de interesse, forneça a fonte dos dados e os detalhes dos métodos de avaliação (mensuração). Quando houver mais de um grupo, descreva a comparabilidade dos métodos de avaliação	2	
Viés	9	Descreva todas as medidas adotadas para evitar fontes potenciais de vieses	2	
Tamanho do estudo	10	Explique como foi determinado o tamanho do estudo	-	
Variáveis quantitativas	11	Explique como as variáveis quantitativas foram tratadas na análise. Se aplicável, descreva as categorizações que foram adotadas e o motivo.	2	

Continua...▶

Tabela S1. Declaração *Strengthening the Reporting of Observational Studies in Epidemiology*.⁽⁶⁾ (Continuação...)

		Item, n	Recomendações	(Página, n)	Texto relevante do manuscrito
Métodos Estatísticos	12	(a) Descreva todos os métodos estatísticos, incluindo aqueles usados para controlar os fatores de confusão.	2		
		(b) Descreva todos os métodos utilizados para examinar subgrupos e interações	2		
		(c) Explique como foram tratados os dados faltantes	2		
		(d) Estudo de coorte - Se aplicável, explique como a perda de seguimento foi tratada Estudo de caso-controle -- Se aplicável, explique como a correspondência de casos e controles foi abordada Estudo transversal - Se aplicável, descreva os métodos analíticos utilizados para considerar a estratégia de amostragem			
		(e) Descreva qualquer análise de sensibilidade			
Resultados					
Participantes	13	(a) Relate o número de indivíduos em cada fase do estudo - por exemplo, número de potencialmente elegíveis, examinados para elegibilidade, confirmados como elegíveis, incluídos no estudo, os que estão completando o seguimento e os analisados	2,3	Figura 1	
		(b) Justifique a não participação em cada fase	2,3	Figura 1	
		(c) Considere o uso de um fluxograma		Figura 1	
Dados descritivos	14	(a) Forneça as características dos participantes do estudo (por exemplo, características demográficas, clínicas, sociais) e informações sobre exposição e potenciais fatores de confusão	3	Tabela 1	
		(b) Indique o número de participantes com dados faltantes para cada variável de interesse	3,5	Tabelas	
		(c) Estudo de coorte - Resuma o tempo de seguimento (por exemplo, média e quantidade total)	4,5	Tabelas	
Desfecho	15	Estudo de coorte - Relate o número de desfechos ou medidas resumidas ao longo do tempo	4,7	Tabelas 4, S2, S4	
		Estudo de caso-controle - Relate o número de cada categoria de exposição ou medidas resumidas de exposição	-		
		Estudo transversal - Relate o número de desfechos ou medidas resumidas	-		
Resultados principais	16	(a) Descreva as estimativas não ajustadas e, se aplicável, as estimativas ajustadas por variáveis de confusão e sua precisão (ex: intervalos de confiança de 95%). Deixe claro o motivo pelo qual os fatores de confusão foram ajustados e incluídos.	6	Tabela 4	
		(b) Quando variáveis contínuas forem categorizadas, informe os limites categóricos utilizados.	5,6	Tabelas	
		(c) Se pertinente, considere transformar as estimativas de risco relativo em termos de risco absoluto, para um período de tempo relevante.	-		
Outras análises	17	Descreva outras análises que tenham sido realizadas - por exemplo: análises de subgrupos, interações e sensibilidade.	-		
Discussão					
Resultados principais	18	Resuma os principais achados relacionando-os aos objetivos do estudo.	7,8		
Limitações	19	Discuta as limitações do estudo, levando em consideração fontes potenciais de viés ou imprecisão. Discuta a direção e a magnitude de vieses potenciais.	7		
Interpretação	20	Apresente uma interpretação cautelosa dos resultados, considerando os objetivos, as limitações, a multiplicidade das análises, os resultados de estudos semelhantes e outras evidências relevantes.	7		
Generalização	21	Discuta a generalização (validade externa) dos resultados do estudo.	8		
Outras informações					
Financiamento	22	Forneça a fonte de financiamento do presente estudo e o papel dos financiadores e, se aplicável, também para o estudo original no qual o artigo é baseado.	-		

Tabela S2. Levantamento das informações demográficas e clínicas iniciais.

Perguntas	Opções de resposta
Informações demográficas	
Sexo	Feminino, Masculino, outro
Cidade, Estado	Questão aberta
Idade	Idade em anos
Informações clínicas	
Você tem alguma das comorbidades seguintes?	Diabetes, hipertensão, asma, obesidade, doença cardiovascular, imunossupressão, doença neurológica crônica, doença renal crônica, doença pulmonar crônica, doença hepática crônica.
Você fuma?	Sim/Não
Você está grávida?	Sim/Não
Informações sobre a COVID-19	
Você tem algum sintoma relacionado à COVID-19?	Sim/Não
Quando os sintomas começaram?	Data
Selecione um ou mais sintomas	Dor de cabeça, mialgia, tosse, enfraquecimento, dor de garganta, congestão, fadiga, febre, anosmia, disgeusia, anorexia, diarreia, dor torácica, conjuntivite, náusea/vômito, dispneia.

Tabela S3. Monitoramento de sintomas durante o período de isolamento em pacientes ambulatoriais sintomáticos com resultado positivo no teste RT-PCR para SARS-CoV-2.^a

Sintomas	Início 1.617 (100)	24 h 1.326 (82)	Dia 6 1.280 (79)	Dia 10 1.208 (75)	Dia 14 1.205 (75)
Pacientes sintomáticos	1.181 (73)	1.165 (88)	971 (76)	753 (62)	332 (28)
Dor de cabeça	808 (68)	599 (51)	417 (43)	295 (39)	133 (40)
Mialgia	696 (59)	508 (44)	310 (32)	151 (20)	80 (24)
Tosse	568 (48)	500 (43)	375 (39)	270 (36)	125 (38)
Enfraquecimento	465 (39)	375 (32)	277 (29)	147 (20)	54 (16)
Dor de garganta	445 (38)	344 (30)	204 (21)	114 (15)	48 (14)
Congestão	404 (34)	430 (37)	327 (34)	194 (26)	81 (24)
Fadiga	347 (29)	368 (32)	315 (32)	206 (27)	88 (27)
Febre	345 (29)	132 (11)	51 (5)	14 (2)	5 (2)
Anosmia	326 (28)	426 (37)	454 (47)	345 (46)	156 (47)
Disgeusia	259 (22)	326 (28)	359 (37)	255 (34)	112 (34)
Anorexia	240 (20)	262 (22)	223 (23)	111 (15)	23 (7)
Diarreia	201 (17)	143 (12)	152 (16)	105 (14)	48 (14)
Dor torácica	193 (16)	162 (14)	110 (11)	67 (9)	31 (9)
Conjuntivite	181 (15)	146 (13)	86 (9)	49 (7)	23 (7)
Náusea/vômito	168 (14)	120 (10)	81 (8)	43 (6)	22 (7)
Dispneia	153 (13)	104 (9)	81 (8)	57 (8)	31 (9)

^a Valores expressos como n (%).**Tabela S4.** Sexo, idade e comorbidades entre pacientes sintomáticos e assintomáticos durante o período de isolamento.^a

Variáveis	Período de isolamento							
	24 h 1.326 (82)		Dia 6 1.280 (79)		Dia 10 1.208 (75)		Dia 14 1.205 (75)	
	ASS	SIN	ASS	SIN	ASS	SIN	ASS	SIN
Idade, anos	227 (17)	1.099 (83)	281 (22)	999 (78)	431 (36)	777 (64)	864 (72)	341 (28)
Sexo								
Feminino	84 (37)	567 (52)	109 (39)	509 (51)	171 (40)	413 (53)	381 (44)	204 (60)
Masculino	143 (63)	532 (48)	172 (61)	490 (49)	260 (60)	364 (47)	483 (56)	137 (40)
Comorbidades	45 (20)	228 (21)	51 (18)	208 (21)	77 (18)	168 (22)	175 (20)	67 (20)

ASS: assintomáticos; e SIN: sintomáticos. ^aValores expressos como n (%) ou mediana [IIQ].

Tabela S5. Relatórios de hospitalização e alertas de sintomas durante o período de seguimento em pacientes ambulatoriais com resultados positivos no teste RT-PCR para SARS-CoV-2.^a

Variáveis	Período de isolamento			
	24 h	Dia 6	Dia 10	Dia 14
	1.326 (82)	1.280 (79)	1.208 (75)	1.205 (75)
Hospitalização	20 (1.5)	24 (1.8)	22 (1.8)	10 (0.8)
Idade, anos	58 [34-68]	49 [34-56]	56 [45-56]	50 [37-55]
Sexo				
Feminino	9 (20)	9 (37)	6 (27)	3 (30)
Masculino	11 (80)	15 (63)	16 (73)	7 (70)
Alerta de sintomas	332 (25,0)	200 (15,6)	117 (9,6)	49 (4,1)
Idade, anos	36 [29-48]	38 [30-47]	38 [39-47]	35 [28-48]
Sexo				
Feminino	178 (54)	108 (54)	64 (55)	22 (45)
Masculino	154 (46)	92 (46)	53 (45)	27 (55)
Sintomas				
Febre	132 (40)	51 (26)	14 (12)	3 (6)
Dispneia	104 (31)	81 (41)	57 (49)	31 (63)
Dor torácica	162 (49)	110 (55)	67 (57)	31 (63)
Febre + dispneia	4 (1)	5 (3)	2 (2)	0 (0)
Febre + dor torácica	17 (5)	5 (3)	3 (3)	1 (2)
Dispneia + dor torácica	25 (8)	24 (12)	14 (12)	10 (20)
Febre + dispneia + dor torácica	10 (3)	4 (2)	1 (1)	1 (2)

^aValores expressos como n (%) ou mediana [IIQ].

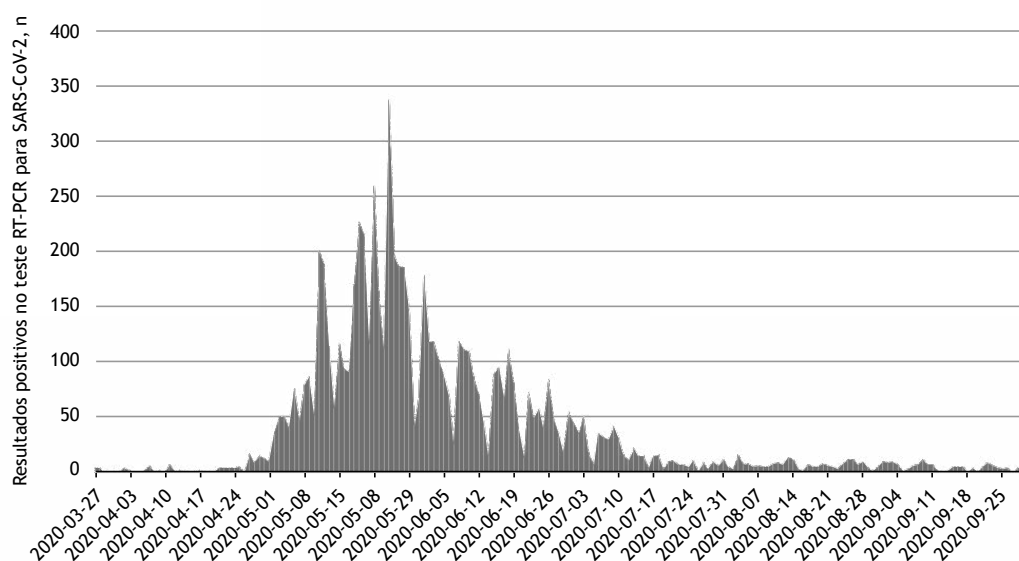


Figura S1. Frequência de pacientes ambulatoriais com resultado positivo no teste RT-PCR para SARS-CoV-2 por data de amostragem durante o período do estudo. (Observação: as datas mencionadas no eixo x estão como ano-mês-dia)