

Formulário de extração de dados de ensaios clínicos

ID – autor, ano de publicação:

Ação a ser tomada

O que será perguntado ao autor:

MÉTODO

1. Desenho:
 2. Multicêntrico ou único-centro:
 3. Período do estudo:
 4. Justificativa para o tamanho da amostra:
 5. Geração da alocação:
 6. Ocultação da alocação:
 7. Mascaramento dos participantes e investigadores:
 8. Mascaramento dos avaliadores de desfechos:
 9. Dados dos desfechos incompletos:
 10. Relato seletivo:
 11. Outros vieses:
 12. Análise por intenção de tratar utilizada:
 13. Duração do seguimento:
-

PARTICIPANTES

1. N:
 2. Sexo:
 3. Idade (média):
 4. Cenário do estudo:
 5. Critérios de inclusão:
 6. Critérios de exclusão:
-

INTERVENÇÃO

1. *Grupo experimental:*
 - 1.1 Dose:
 - 1.2 Administração:

1.3 Número de vezes por dia:

1.4 Duração:

2. Grupo controle:

2.1. Dose:

2.2. Administração:

2.3. Número de vezes por dia:

2.4. Duração:

DESFECHOS AVALIADOS

1. Desfecho primário:

2. Desfecho secundário:

3. Contínuo ou dicotômico:

NOTAS

1. Declaração de conflito de interesse:

2. Observações:

Tabela de análise do risco de ocorrência de viés nos ensaios clínicos (Higgins 2009)

Risco de viés no estudo		
Item	Julgamento*	Descrição
Geração da alocação		
Ocultação da alocação?		
Dados dos desfechos incompletos		
Relato seletivo de desfechos?		
Desfechos relevantes avaliados		
Mascaramento dos participantes e investigadores		
Mascaramento dos avaliadores de desfechos		

* Baixo ou alto risco de viés ou risco incerto de viés.