

# Follow-up

## Data randomizării

**Raportați în acest formular numai evenimentele care au avut loc de la prima randomizare până la 28 de zile mai târziu (cu excepția Q3).**

\*

Anul nașterii pacientului

### Sexul pacientului

\*

- Sex masculin
- Sex feminin
- Necunoscut

### » Starea vitală

#### 0. Care este starea vitală a pacientului?

\*

- În viață
- Decedat

#### 0.1 Care este starea curentă de spitalizare a pacientului?

\*

- Pacient internat
- Externat

Pacientul a fost înscris în studiu timp de **NaN** zile

#### 0.1.1 Data completării formularului ulterior

yyyy-mm-dd

#### 0.1.1 Care a fost data externării?

\*

yyyy-mm-dd

### 0.1 Care a fost data decesului? \*

yyyy-mm-dd

### 0.2 Care a fost cauza principală a decesului? \*

- COVID-19
- Gripă
- Pneumonie dobândită în comunitate
- Altă infecție
- Cardiovasculară
- Altele

### Precizați detalii

## » Tratamente

### 1. Care dintre următoarele tratamente i-au fost administrate cu certitudine pacientului în perioada de internare după randomizare? \*

(Atenție: Includeți medicamentul alocat studiului RECOVERY, numai dacă este administrat, PLUS oricare dintre celelalte tratamente dacă s-au administrat ca îngrijire spitalicească standard)

- Corticosteroizi (dexametazonă, prednisolonă, hidrocortizon sau metilprednisolonă)
- Macrolid (de exemplu, azitromicină, claritromicină, eritromicină)
- Tocilizumab sau sarilumab
- Baricitinib
- Niciuna dintre variantele de mai sus

### Care dintre următoarele tratamente antigripale i-au fost administrate cu certitudine pacientului în perioada de internare după randomizare?

(Atenție: Includeți medicamentul alocat studiului RECOVERY, numai dacă este administrat, PLUS oricare dintre celelalte tratamente dacă s-au administrat ca îngrijire spitalicească standard)

- Oseltamivir
- Alți inhibitori de neuraminidază (de exemplu, zanamivir, laninamivir)
- Baloxavir
- Favipiravir
- Niciuna dintre variantele de mai sus

### Ce macrolid a primit pacientul?

- Azitromicină
- Claritromicină
- Eritromicină
- Altele

### Selectați numărul de zile în care pacientului i s-a administrat oseltamivir

- 1
- 2
- 3
- 4
- 5
- 6
- 7
- 8
- 9
- 10

**Participantului i s-a oferit tratament pentru a finaliza parcursul acasă?**

- Da  Nu  Necunoscut

**Selectați numărul de doze de baloxavir primite de pacient**

- 1  2

**Participantului i s-a oferit tratament pentru a finaliza parcursul acasă?**

- Da  Nu  Necunoscut

**Numai dacă s-a răspuns cu Da la întrebarea 17.1 din formularul de randomizare**

**Eșantionul de bază de tampon a fost recoltat?**

\*

- Da  
 Nu

**Eșantionul de tampon de urmărire din ZIUA 5 a fost recoltat?**

\*

- Da  
 Nu  
 Frotiu trimis acasă cu pacientul

## » Testare

**S-a efectuat un test ANTIGEN pentru gripă în cazul acestui pacient cândva în timpul internării?**

\*

*(Dacă s-au efectuat mai multe teste, iar rezultatele au fost pozitive și negative, bifați Da - rezultat pozitiv și Da - rezultat negativ)*

- Da - rezultat pozitiv  
 Da - rezultat negativ  
 Neefectuat

**S-a efectuat un test PCR pentru gripă în cazul acestui pacient cândva în timpul internării?**

*(Dacă s-au efectuat mai multe teste, iar rezultatele au fost pozitive și negative, bifați Da - rezultat pozitiv și Da - rezultat negativ)*

- Da - rezultat pozitiv  
 Da - rezultat negativ  
 Neefectuat

**Care a fost subtipul de gripă?**

- Gripă A (nespecificată)  
 Gripă A (H1N1)  
 Gripă A (H3N2)  
 Gripă B  
 Altele (inclusiv gripă aviară)  
 Necunoscut

Introduceți subtipul de gripă

**Pacientul a fost diagnosticat cu tuberculoză pulmonară sau pneumonie cu Pneumocystis în perioada acestei internări?** \*

- Da - tuberculoză pulmonară
- Da - pneumonie cu Pneumocystis
- Nu
- Necunoscut

## » Ventilație

**4. Pacientul a necesitat vreo formă de ventilație asistată (adică mai mult decât oxigen suplimentar) din ziua randomizării până la 28 de zile mai târziu?** \*

- Da
- Nu

**Răspundeți la următoarele întrebări:**

**4.1 Câte zile a necesitat pacientul ventilație asistată?** \*

**4.2 Ce tip de ventilație a primit pacientul?**

	Da	Nu	Necunoscut
Doar CPAP	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Ventilație non-invazivă (de exemplu, BiPAP)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Oxigen nazal cu flux ridicat (de exemplu, AIRVO)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Ventilație mecanică (intubare/traheostomie)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
ECMO	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

**Numărul total de zile în care pacientul a primit ventilație mecanică invazivă (intubare/traheostomie) de la randomizare până la externare/deces/28 de zile după randomizare**

## » Aritmie cardiacă

**5. S-a consemnat că pacientul are o NOUĂ aritmie cardiacă la un moment dat de la randomizarea principală până la 28 de zile mai târziu?** \*

- Da  
 Nu  
 Necunoscut

### 5.1 Selectați toate variantele aplicabile de mai jos

- Flutter atrial sau fibrilație atrială  
 Tahicardie supraventriculară  
 Tahicardie ventriculară (inclusiv torsada vârfurilor)  
 Fibrilație ventriculară  
 Bloc atrioventricular care necesită intervenție (de exemplu, stimularea cardiacă)

## » Rezultate renale

**6. Pacientul a necesitat utilizarea de dializă renală sau hemofiltrare de la randomizarea principală până la 28 de zile mai târziu?** \*

- Da  
 Nu

**6.1 Introduceți cel mai mare nivel al creatininei înregistrat după randomizare până la 28 de zile mai târziu.** \*

**Unitatea** \*

- $\mu\text{mol/L}$   
  $\text{mg/dL}$

**Data înregistrării** \*

yyyy-mm-dd

**Selectați dacă nu este disponibil nivelul creatininei** \*

- Indisponibil

## » Tromboză și hemoragie

**7. În primele 28 de zile după randomizare (sau până la externare, dacă a avut loc mai devreme), participantul a avut un eveniment trombotic?** \*

- Da  
 Nu  
 Necunoscut

### 7.1 Precizați tipul de eveniment trombotic

Selecți toate variantele aplicabile

- Embolie pulmonară
- Tromboză venoasă profundă
- Accident vascular cerebral ischemic
- Infarct miocardic
- Embolie arterială sistemică
- Altele

**8. În primele 28 de zile după randomizare (sau până la externare, dacă a avut loc mai devreme), participantul a prezentat vreo hemoragie semnificativă clinic, adică hemoragie intracraniană sau hemoragie care a necesitat intervenție (de exemplu, intervenție chirurgicală, endoscopie sau medicamente vasoactive) sau o transfuzie de sânge?** \*

- Da
- Nu
- Necunoscut

### 8.1 Precizați locul/locurile sângerării

Selecți toate variantele aplicabile

- Intracraniană
- Gastrointestinală
- Altele

### 8.2 Precizați ce intervenții au fost necesare pentru gestionarea hemoragiei

Selecți toate variantele aplicabile

- Transfuzie de sânge
- Chirurgie
- Endoscopie
- Medicamente vasoactive (de exemplu, inotrope la UTI)
- Niciuna dintre variantele de mai sus

### » Alte infecții

**9. În primele 28 de zile după randomizare (sau până la externare, dacă a avut loc mai devreme), a dezvoltat participantul o altă infecție?** \*

Atenție: Nu înregistrați infecția care a determinat înscrierea în studiu.

- Da
- Nu
- Necunoscut

## 9.1 Precizați tipul de infecție

Selecționați toate variantele aplicabile

- Pneumonie (dobândită în spital)
- A tractului urinar
- Biliară
- Alta intraabdominală
- A fluxului de sânge
- Cutanată
- Altele

### Pneumonie – precizați organismul presupus

- Bacteriană
- Fungică
- Virală
- Altele
- Necunoscut

### Precizați virusul

Atenție: Nu înregistrați virusul care a determinat înscrierea în studiu

- SARS-CoV-2
- Gripă
- Altele/necunoscute

### A căilor urinare – precizați organismul presupus

- Bacteriană
- Fungică
- Altele
- Necunoscut

### Biliară – precizați organismul presupus

- Bacteriană
- Fungică
- Altele
- Necunoscut

### Intraabdominală – precizați organismul presupus

- Bacteriană
- Fungică
- Altele
- Necunoscut

### A fluxului sanguin – precizați organismul presupus

Selecționați această opțiune numai dacă hemocultura este pozitivă, dar nu s-a găsit niciun loc anatomic cunoscut

- Bacteriană
- Fungică
- Altele
- Necunoscut

### Cutanată – precizați organismul presupus

- Bacteriană
- Fungică
- Virală
- Altele
- Necunoscut

### Altele – precizați organismul presupus

- Bacteriană
- Fungică
- Altele
- Necunoscut

### Descrieți locul anatomic

## » Complicații metabolice

**10. În primele 28 de zile după randomizare (sau până la externare, dacă a avut loc mai devreme), participantul a prezentat vreuna dintre următoarele?**

		Da	Nu	Necunoscut
<b>Cetoacidoză</b> *		<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<i>Cetoacidoza este definită ca (i) cetoză (cetone din sânge <math>\geq 1,5</math> mmol/L sau cetone din urină <math>\geq 2+</math>) și (ii) acidoză metabolică (de exemplu, bicarbonat <math>&lt; 15</math> mmol/L) și (iii) nicio cauză alternativă evidentă a acidozei</i>				
<b>Stare hiperosmolară hiperglicemică</b> *		<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<b>Alt tip de hiperglicemie care necesită o nouă utilizare a insulinei</b> *		<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<b>Hipoglicemie severă</b> *		<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<i>Hipoglicemie care provoacă scăderea nivelului de conștiență și care necesită ajutor din partea altei persoane pentru revenire.</i>				
<b>Verificați dacă evenimentul/evenimentele corespund definiției prezentate</b>				

» Alte rezultate privind siguranța

<b>11. Participantul a suferit o criză epileptiformă după randomizare?</b> *				
<input type="radio"/> Da <input type="radio"/> Nu <input type="radio"/> Necunoscut				
<b>11.1 Pacientul are antecedente de crize epileptiforme sau de epilepsie?</b>				
<input type="radio"/> Da <input type="radio"/> Nu <input type="radio"/> Necunoscut				
<b>11.2 Introduceți cel mai înalt nivel ALT (sau AST) înregistrat după randomizare până la 28 de zile mai târziu. Dacă este sub limita de detectare, introduceți 0</b>				
<b>Data</b> *	<b>Rezultat</b> *	<b>Limita superioară a intervalului normal în laboratorul dvs. (adică limita de sus a intervalului normal)</b> *	<b>Unități</b>	<b>Bifați dacă nu ați efectuat</b> *
yyyy-mm-dd			<input checked="" type="radio"/> IU/L sau U/L <input type="radio"/> $\mu\text{mol/L}$ <input type="radio"/> $\mu\text{kat/L}$	<input type="radio"/> Neefectuat
<b>11.3 Introduceți cel mai mare nivel de bilirubină înregistrat după randomizare până la 28 de zile mai târziu. Dacă este sub limita de detectare, introduceți 0</b>				



Data *	Rezultat *	Limita superioară a intervalului normal în laboratorul dvs. (adică limita de sus a intervalului normal) *	Unități	Bifați dacă nu ați efectuat *
yyyy-mm-dd			<input checked="" type="radio"/> μmol/L <input type="radio"/> mg/dL	<input type="radio"/> Neefectuat

### » Alte studii

**12.1 Vă rugăm să precizați dacă pacientul a participat la orice alt studiu de tratament pentru gripă sau pneumonie**

- ASPECT  
 REMAP-CAP  
 Altele

Vă rugăm să precizați numele celui alt studiu/celorlalte studii de tratament

### » Sarcină

**13. Dacă această femeie a fost însărcinată la randomizare (sau a născut recent), vă rugăm să introduceți ID-ul UKOSS aici.**

*Introduceți ID-ul complet al cazului UKOSS, de exemplu, COR\_123*

**14. Consimțământul inițial pentru acest pacient a fost obținut de la un reprezentant legal. A fost obținut și consimțământul de la pacient înainte de externare? (se așteaptă să fie „Nu” dacă pacientul nu și-a recăpătat capacitatea)**

- Da  
 Nu