



Latin American Surgical Outcomes Study

Iniciación del Sitio

LASOS es un estudio de investigación colaborativo, multicéntrico y de múltiples países. La inclusión y el compromiso de nuestros colaboradores locales es la fortaleza de este tipo de estudio. Esperamos contribuir a la conformación de una red sostenible para este y futuros temas de investigación. Sin embargo, para tener éxito en todos los grandes estudios epidemiológicos, necesitamos colaboradores locales que comprendan y se comprometan con nuestros objetivos y métodos para garantizar datos de buena calidad. De esta manera, todos nosotros, nuestros pacientes y nuestro sistema de salud quirúrgico podemos beneficiarnos de nuestros esfuerzos.

Para iniciar la recolección de datos en cada hospital se deben seguir los siguientes pasos:

- (1) Los coordinadores locales de cada hospital (Investigador principal) se asegurarán de que todas las aprobaciones reglamentarias pertinentes estén vigentes para su institución.
- (2) Los coordinadores locales informarán a los coordinadores nacionales toda la información general sobre el hospital que será incluido.

Se debe proporcionar la siguiente información de cada hospital: #hospital universitario o no universitario #número de camas de hospital #número de quirófanos #número y nivel de camas de cuidados intensivos #detalles sobre el estado de reembolso del hospital #estado del hospital universitario, #existencia de programas de residencia en anestesia, cirugía, medicina o cuidados intensivos #disponibilidad de un equipo de respuesta rápida #si el hospital cuenta con acreditación vigente (ONA, Qumentum o Joint Commission) y #la proporción de personal de enfermería por camas de hospital en áreas de atención postoperatoria.

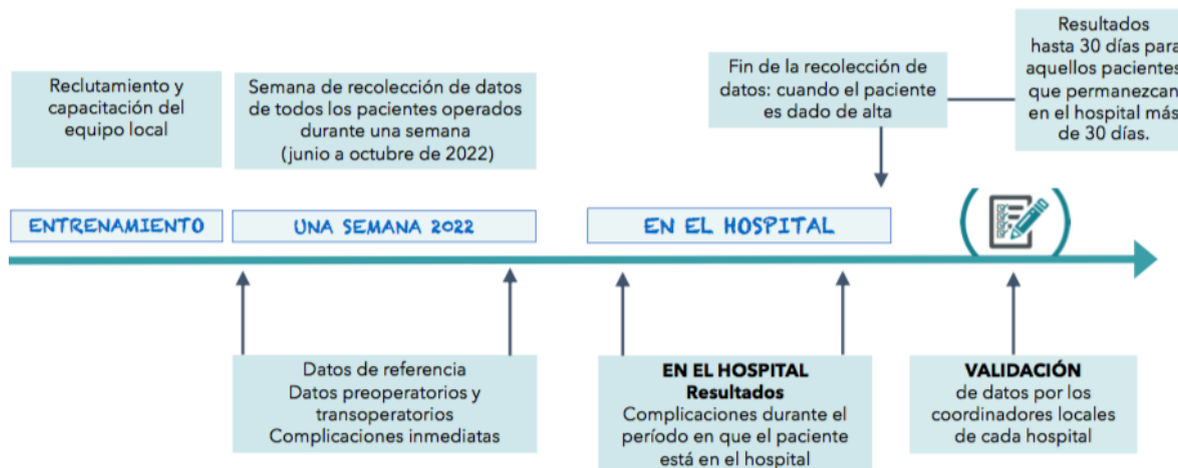
- (3) Los coordinadores locales encontrarán su institución en el sitio web y se registrarán como investigadores principales. Serán autorizados por la administración central de LASOS y recibirán un correo electrónico con una contraseña para acceder a la base de datos.
- (4) El equipo local se registrará en el sitio web, previa aprobación del hospital, y su registro será validado por el investigador principal de cada hospital. Recomendamos que el equipo local que participe incluya anesthesiólogos y cirujanos, si están disponibles.
- (5) Los coordinadores locales actuarán como garantes de la integridad y calidad de los datos recopilados.
- (6) Recomendamos encarecidamente un entrenamiento de equipos locales y la lectura de los siguientes documentos disponibles en el sitio web:

Protocolo de estudio # Guía para completar el CRF # Definición de complicaciones # Preguntas frecuentes # Presentación de capacitación en el sitio de la base de datos (presentación en PDF enviada por correo electrónico)

- (7) Los datos se recopilarán en hospitales individuales en un CRF en papel para cada paciente reclutado. Los CRF en papel se almacenarán en una oficina cerrada con llave en cada centro. Esto incluirá datos de pacientes identificables para permitir el seguimiento de los resultados clínicos. En concreto, para la cesárea se personalizará el CRF. Las unidades de creatinina serán determinadas por el coordinador local de cada hospital al inicio del estudio.

- (8) El investigador local marcará el registro como completo cuando se proporcione toda la información relacionada con el período de seguimiento.

VÍA DE ESTUDIO



Preguntas frecuentes sobre la recopilación de datos:

¿Cómo averiguo el código de identificación único de LASOS para mi paciente?

Se crea un código único para cada paciente, pero no hasta que ingrese los datos en el formulario de registro electrónico de casos basado en Internet (eCRF).

A algunos pacientes no se les solicitará ningún análisis de sangre (por ejemplo, creatinina).

¿Deberíamos tomar muestras de sangre para poder realizar estas pruebas solo para el estudio?

No. No queremos que realice ningún cambio en las pruebas de diagnóstico o el tratamiento clínico que normalmente recibirían sus pacientes. Si los resultados de sangre no están disponibles, deje este dominio vacío.

¿Qué pasa si los datos solicitados no están disponibles?

Es probable que algunos datos, como los resultados de sangre, no siempre estén disponibles. No debe solicitar pruebas adicionales a menos que sean necesarias por razones clínicas.

¿Cómo se define la duración de la estancia hospitalaria en el estudio LASOS?

La duración de la estancia en el hospital se define como el tiempo en días desde el día de la cirugía hasta el día en que el paciente deja el hospital. Esto no se ajustará por retrasos relacionados con la provisión de atención social.

¿Qué pasa con los pacientes que todavía están en el hospital muchos meses después de la cirugía?

Esto sucederá para un pequeño número de pacientes. Debido a que necesitamos completar la entrada de datos rápidamente, hemos decidido censurar el seguimiento a los treinta días. Todos los pacientes son seguidos hasta el alta hospitalaria o durante treinta días después de la cirugía, lo que sea más corto. Si un paciente permanece en el hospital después de 30 días, marque "vivo" para el estado a los 30 días después de la cirugía. Si el paciente fue dado de alta vivo antes del día 30, marque "vivo" y registre el número de días en el hospital después de la cirugía. El día de la cirugía es un día cero, por ejemplo, si el paciente se sometió a una cirugía el lunes y fue dado de alta el miércoles, el número total de estancia en el hospital después de la cirugía es dos.

Esperamos que te entusiasmes tanto como nosotros para empezar el proyecto. Puede revisar nuestro sitio web para obtener detalles del estudio. <https://lasos-study.org/>

Saludos,

Comité Directivo LASOS

Luciana Cadore Stefani (Brazil)

Ludhmila Hajjar (Brazil)

Adrian Alvarez (Argentina)

Antonio Ramos De la Medina (Mexico)

Martha Beatriz Delgado Ramirez (Colombia)

Maria Jose Carmona (Brazil)

Rupert Pearse (UK)