

Plan Overview

A Data Management Plan created using DMPTool

DMP ID: <https://doi.org/10.48321/D1N35S>

Title: Ângulo de fase da Impedância Bioelétrica, função pulmonar e inflamação sistêmica em adultos com Fibrose Cística: um estudo observacional prospectivo

Creator: Gustavo Moura - **ORCID:** [0000-0003-1298-8557](https://orcid.org/0000-0003-1298-8557)

Affiliation: Universidade de São Paulo (www5.usp.br)

Funder: Universidade de São Paulo (www5.usp.br)

Template: Template USP - Baseado no DCC

Project abstract:

Introdução. A Fibrose Cística (FC) é uma doença genética caracterizada pela produção anormal de muco e infecções respiratórias recorrentes, que levam a um progressivo deterioramento da função pulmonar. Embora a avaliação da função pulmonar tenha sido há muito tempo um pilar no monitoramento da progressão da doença, pesquisas recentes têm mostrado o potencial de parâmetros de impedância bioelétrica (BIA), como o ângulo de fase, como indicadores valiosos do estado nutricional, saúde celular e inflamação. No entanto, ainda existe escassez de estudos longitudinais que investiguem a relação entre o ângulo de fase, parâmetros da função pulmonar e marcadores inflamatórios em adultos com FC.

Objetivo. Investigar a existência de medida de associação entre o ângulo de fase da BIA, o volume expiratório forçado no primeiro segundo (VEF1) e os níveis séricos de proteína C reativa (PCR) em adultos com fibrose cística acompanhados em um ambulatório especializado de um hospital terciário. Objetivos secundários incluem a avaliação da composição corporal por BIA e avaliação da força de prensão palmar para diagnóstico de sarcopenia.

Metodologia. Trata-se de um estudo analítico, observacional e prospectivo conduzido no modelo de coorte. Serão coletados dados clínicos abrangentes de adultos de ambos os sexos com fibrose

cística que são acompanhados em um ambulatório especializado de um hospital terciário. Os dados avaliados incluem histórico médico e epidemiológico, tratamentos e condição de saúde atual. A avaliação do ângulo de fase e da composição corporal será realizada por meio da técnica de análise de impedância bioelétrica. A função pulmonar será avaliada por meio de espirometria ou pletismografia. Os dados coletados serão submetidos a análise estatística para identificar associações significativas entre essas variáveis ao longo do período de estudo de 5 anos.

Resultados esperados. Espera-se observar uma correlação positiva entre o ângulo de fase obtido da BIA e o VEF1, ao passo que é esperado observar uma correlação negativa entre o ângulo de fase e os níveis séricos de PCR em adultos com FC. Estes achados sugerem que o ângulo de fase pode representar um indicador ágil, acessível e não invasivo, com a capacidade de predizer tanto a função pulmonar quanto a presença de inflamação sistêmica.

Palavras-chave: Fibrose Cística, Testes de Função Pulmonar, Ângulo de Fase, Impedância Bioelétrica, Inflamação, Composição Corporal, Força de Prensão da Mão

Start date: 10-02-2023

End date: 10-01-2028

Last modified: 08-14-2023

Copyright information:

The above plan creator(s) have agreed that others may use as much of the text of this plan as they would like in their own plans, and customize it as necessary. You do not need to credit the creator(s) as the source of the language used, but using any of the plan's text does not imply that the creator(s) endorse, or have any relationship to, your project or proposal

Ângulo de fase da Impedância Bioelétrica, função pulmonar e inflamação sistêmica em adultos com Fibrose Cística: um estudo observacional prospectivo - Coleta de Dados

Detalhes dos dados coletados ou criados

Que dados serão coletados ou criados?

1. Coleta secundária de dados a partir do prontuário médico:
 - a. perfil epidemiológico dos participantes da pesquisa: idade; sexo; raça autodeclarada; hábitos de vida (consumo de tabaco e álcool, atividade física e hábitos alimentares); comorbidades e medicamentos em uso.
 - b. Resultados dos testes de função pulmonar, que podem incluir espirometria ou pletismografia: VEF1, Capacidade Vital Forçada (CVF) e a relação VEF1 /CVF.
 - c. Presença de infecção pulmonar crônica, classes de mutação de Fibrose Cística e o número de exacerbações no último ano.
 - d. Exames laboratoriais, que incluem: aspartato aminotransferase, alanina aminotransferase, gama-glutamyltransferase, fosfatase alcalina, bilirrubinas totais e frações, amilase, lipase, albumina, ureia, creatinina, creatinofosfoquinase, ácido úrico, sódio, potássio, cálcio, hemograma, colesterol total e frações, glicemia, hemoglobina glicosilada, TSH, T4 livre, 25-hidroxi vitamina D, vitamina A, vitamina E, ácido fólico, vitamina B12, proteína C reativa.
 - e. Altura, peso e índice de massa corporal aferidos pela equipe de enfermagem na data da consulta
2. Coleta primária de dados:
 - a. Ângulo de fase obtido a partir da análise de impedância bioelétrica corporal, bem como as medidas da composição corporal avaliadas pelo mesmo método: impedância (Z), resistência (R), reatância (Xc), massa gorda (FM), massa livre de gordura (FFM), massa muscular esquelética (SMM), massa muscular apendicular (aSMM), índice de massa muscular esquelética (aSMMI), água corporal total (TBW), água intracelular (ICW) e água extracelular (ECW). Além disso, os dados também serão analisados usando a análise vetorial de impedância bioelétrica (BIVA).
 - b. Força de prensão palmar avaliada por dinamômetro
 - c. Prevalência de sarcopenia.
3. Correlação estatística entre o valor do ângulo de fase e:
 - a. provas de função pulmonar obtidas a partir de espirometria ou pletismografia: VEF1, Capacidade Vital Forçada (CVF) e a relação VEF1 /CVF.
 - b. Proteína C reativa sérica.
4. Medida de associação estatística entre o ângulo de fase e as medidas de composição corporal determinadas pela análise de impedância bioelétrica corporal com:

- a. Resultados das provas de função pulmonar; presença de infecção crônica pulmonar; classe de mutação de FC; número de exacerbações no último ano;
- b. resultados dos exames laboratoriais previamente citados
- c. dados epidemiológicos previamente citados

Todos os dados coletados de fontes primárias ou secundárias serão inseridos diretamente no *Research Electronic Data Capture* (REDCap), e posteriormente exportados para repositório institucional, onde os dados serão mantidos por tempo indeterminado.

Como os dados serão coletados ou criados?

De forma a facilitar a categorização, os dados serão organizados no REDCap em instrumentos específicos. Em cada instrumento, haverá ao menos um campo específico para cada variável de interesse.

Será adotada a ontologia *National Cancer Institute Thesaurus* (NCIT), do *National Institute of Health* (NIH) para padronização da nomenclatura, de forma que os dados capturados serão inseridos em campos indexados a partir desta ontologia.

Serão adotadas as seguintes medidas para garantir a robustez e qualidade da coleta de dados: validação de dados, lógica condicional, validação de intervalos e valores, controle de qualidade em tempo real, registros de auditoria e regras para a qualidade dos dados.

Será utilizado a ferramenta de *logging* do REDCap, que possibilita rastrear todas as operações, modificações e interações relacionadas aos dados através de: registro detalhado das atividades dos usuários; rastreabilidade das alterações feitas nos dados; identificação de falhas na coleta de dados, como dados *missing* ou *nonsense*. Isso visa garantir a transparência, segurança e integridade dos dados coletados.

Quanto aos dados primários:

1. Metodologia da coleta primária de dados:

- a. A impedância bioelétrica corporal será realizada seguindo as condições padronizadas recomendadas pela *European Society for Clinical Nutrition and Metabolism* (ESPEN), utilizando o equipamento *Medical Body Composition Analyzer - seca® mBCA 525*. A impedância (Z) será quantificada usando uma corrente de 100 μ A em frequências de 1, 2, 5, 10, 20, 50, 100, 200 e 500 kHz. Por sua vez, o ângulo de fase será determinado na frequência de 50 kHz;
- b. A força de prensão palmar será medida utilizando o aparelho Charder MG 4800® (Charder Medical, nº 103, rua Guozhong, Taichung, 41262, Taiwan), seguindo a técnica descrita e adotada pelo *National Health and Nutrition Examination Survey* (NHANES).

2. Qualidade e auditoria dos dados:

- a. A captura no REDCap demandará inserção dupla dos dados, de forma a aumentar a robustez da coleta, evitando erros de digitação;
- b. Os dados capturados no REDCap serão confrontados com os dados exportados em planilha Excel diretamente pelo aparelho de impedância bioelétrica corporal.

Quanto aos dados secundários:

1. Metodologia da coleta secundária de dados: os dados serão inseridos no REDCap a partir do prontuário médico eletrônico.
2. Qualidade e auditoria dos dados: haverá auditoria dos dados capturados, utilizando ferramentas para confrontar os dados inseridos no REDCap com os presentes no prontuário médico.
