

## COVID-19 核心病例报告表 急性呼吸道感染临床特征数据工具

### 本病例报告表 (CRF) 的设计

此CRF以模块形式设置，用于记录ISARIC\_nCov核心数据库上的数据或用于独立研究。

在就诊/入院的第一天或COVID-19评估的第一天完成**模块1**和**模块2**。

在入ICU或高依赖病房的第一天也完成**模块2**。此外，在资源允许的情况下，每天完成，尽量持续多天，最多14天。继续随访在病房之间转移的患者。

**模块3**（结果）在出院或死亡时完成

### 一般指导

- CRF 旨在收集通过检查、访谈和审查医院笔记获得的数据。如果患者在入院日期之后入组，则可以前瞻性或回顾性收集数据。
- 参与者识别号由 5 位研究中心代码和 4 位参与者编号组成。  
您可以通过联系 [ncov@isaric.org](mailto:ncov@isaric.org) 获取研究中心代码并在数据管理系统上注册。参与者编号应从 0001 开始，按顺序分配给每个研究中心。如果单个研究中心招募不同病房的参与者，或者在其他情况下很难分配连续编号，可以用大写字母或合并字母字符分配编号。例如，病房 X 将从 0001 或 A001 开始分配编号，病房 Y 将从 5001 或 B001 开始分配编号。在每页顶部输入参与者识别号。
- 打印的纸质 CRF 可以用于以后将数据传输到电子数据库中。
- 对于返回重新进入同一研究中心的参与者，**使用具有相同参与者识别号的新表格**。请在“发病和入院”部分，选中“是-之前入院”。在电子数据库中输入 2 个单独的条目。
- 对于均在此表上收集数据的两个研究中心之间进行转移的参与者，最好使用相同参与者识别号由单个研究中心作为单次入院输入数据。如果无法做到这一点，则第一个研究中心应将“转移至其他机构”记录为结果，而第二个研究中心应以新患者编号开始填写新表格，并在“发病和入院”中注明“是-已转移”。
- 完成每个部分的每一行，除非说明中指出根据回答跳过一个部分。
- 带圆圈(○)的选择是单项选择答案（仅选择一个答案）。带有方框(□)的选择是多项选择答案（选择尽可能多的答案）。
- 如果实验室值的任何结果不可用、不适用或未知，则标记为“未完成”。
- 避免在专用区域之外记录数据。这些部分可用于记录附加信息。
- 如果使用纸质 CRF，建议使用大写字母清楚地用墨水书写。
- 在选择相应的答案时，请放置 (X)。如要进行更正，删去 (-----) 您想删除的数据，并在其上方写入正确的数据。请在所有更正处注明姓名起首字母和日期。
- 请用（例如）订书钉或参与者唯一的文件夹将单个参与者的所有表格放在一起。
- 请将所有纸质 CRF 数据传输到电子数据库中。所有纸质 CRF 都需要在本地存储，请勿向我们发送任何表格。仅通过安全的电子数据库接受数据。
- 请在 <https://ncov.medsci.ox.ac.uk/> 上的电子数据捕获系统上输入数据。如果您的研究中心希望独立收集数据，我们很愿意支持建立本地托管数据库。
- 如果您需要数据库方面的帮助，如果您有任何意见并告诉我们您正在使用这些表格，请通过 [ncov@isaric.org](mailto:ncov@isaric.org) 与我们联系。













