

Estado da publicação: O preprint foi publicado em um periódico como um artigo
DOI do artigo publicado: <https://doi.org/10.1590/1980-549720230002.supl.1.1>

Mortalidade prematura por doenças crônicas não transmissíveis em capitais brasileiras: redistribuição de causas garbage e evolução por estratos de privação social

Deborah Carvalho Malta, Renato Azeredo Teixeira, Laís Santos de Magalhães Cardoso, Juliana Bottoni de Souza, Regina Tomie Ivata Bernal, Pedro Cisalpino Pinheiro, Crizian Saar Gomes, Alastair H. Leyland, Ruth Dundas, Maurício Lima Barreto

<https://doi.org/10.1590/1980-549720230002.supl.1.1>

Submetido em: 2022-12-16

Postado em: 2022-12-16 (versão 1)

(AAAA-MM-DD)

DOI: <https://doi.org/10.1590/1980-549720230002.supl.1.1>

Elocation: e230002.supl.1

Artigo original

Mortalidade prematura por doenças crônicas não transmissíveis em capitais brasileiras: redistribuição de causas garbage e evolução por estratos de privação social

Premature mortality due to noncommunicable diseases in Brazilian capitals: redistribution of garbage causes and evolution by social deprivation strata

Título resumido: Mortalidade por doenças crônicas: redistribuição de causas garbage e privação social

Deborah Carvalho Malta. Departamento de Enfermagem Materno Infantil e Saúde Pública, Escola de Enfermagem, Universidade Federal de Minas Gerais, Belo Horizonte (MG), Brasil. E-mail: dcmalta@uol.com.br.

ORCID: <https://orcid.org/0000-0002-8214-5734>.

Renato Azeredo Teixeira. Programa de Pós-graduação em Saúde Pública, Faculdade de Medicina, Universidade Federal de Minas Gerais, Belo Horizonte (MG), Brasil. E-mail: renato115@yahoo.com.

ORCID: <http://orcid.org/0000-0002-1259-6812>.

Laís Santos de Magalhães Cardoso. Programa de Pós-Graduação em Enfermagem, Escola de Enfermagem, Universidade Federal de Minas Gerais. Belo Horizonte (MG), Brasil. E-mail: laissmcardoso@gmail.com.

ORCID: <https://orcid.org/0000-0002-1114-5470>.

Juliana Bottoni de Souza. Observatório de Doenças e Agravos Não Transmissíveis, Escola de Enfermagem, Universidade Federal de Minas Gerais, Belo Horizonte (MG), Brasil. E-mail: juliana_bottoni@yahoo.com.br.

ORCID: <https://orcid.org/0000-0002-9308-7445>

Regina Tomie Ivata Bernal. Programa de Pós-Graduação em Enfermagem, Escola de Enfermagem, Universidade Federal de Minas Gerais, Belo Horizonte (MG), Brasil. E-mail: reginabernal@terra.com.br.

ORCID: <https://orcid.org/0000-0002-7917-3857>

Pedro Cisalpino Pinheiro. Observatório de Doenças e Agravos Não Transmissíveis, Escola de Enfermagem, Universidade Federal de Minas Gerais, Belo Horizonte (MG), Brasil. E-mail: pedrocisalpino@gmail.com.

ORCID: <http://orcid.org/0000-0002-6954-1708>

Crizian Saar Gomes. Programa de Pós-graduação em Saúde Pública, Faculdade de Medicina, Universidade Federal de Minas Gerais, Belo Horizonte (MG), Brasil. E-mail: criziansaar@gmail.com.

ORCID: <https://orcid.org/0000-0001-6586-4561>

Alastair H. Leyland. MRC/CSO Social & Public Health Sciences Unit, University of Glasgow, Glasgow, Reino Unido. E-mail: alastair.leyland@glasgow.ac.uk.

ORCID: <https://orcid.org/0000-0003-3741-7099>

Ruth Dundas. MRC/CSO Social and Public Health Sciences Unit, University of Glasgow, Glasgow, Reino Unido. E-mail: ruth.dundas@glasgow.ac.uk.

ORCID: <https://orcid.org/0000-0002-3836-4286>

Maurício Lima Barreto. Centro de Integração de Dados e Conhecimentos para Saúde (Cidacs), Fundação Oswaldo Cruz, Salvador, Brasil. Instituto de Saúde Coletiva, Universidade Federal da Bahia, Salvador, Brasil. E-mail: mauricio@ufba.br.

ORCID: <https://orcid.org/0000-0002-0215-4930>.

Autor correspondente: Deborah Carvalho Malta. Av. Alfredo Balena, 190, Escola de Enfermagem, 5º andar. Santa Efigênia. CEP: 30130100. Belo Horizonte, MG, Brasil. E-mail: dcmalta@uol.com.br.

Conflito de interesses: Os autores declaram a inexistência de conflito de interesses.

Fonte de financiamento: A pesquisa foi apoiada por financiamento da Secretaria de Vigilância em Saúde, Ministério da Saúde, via Termo de Execução Descentralizada (TED) 148-2018. A pesquisa também foi financiada pelo *National Institute for Health Research* (NIHR) (GHRG/16/137/99) do governo do Reino Unido. A Unidade de Ciências Sociais e de Saúde Pública é financiada pelo *Medical Research Council* (MC_UU_12017/13) e pelo *Scottish Government Chief Scientist Office* (SPHSU13). O Centro de Integração de Dados e Conhecimentos para a Saúde (CIDACS) é apoiado da *Gates Foundation* (401739/2015-5) e do *Wellcome Trust*, Reino Unido (202912/Z/16/Z), financiamento do projeto Pequenas Áreas via Termo de Execução Descentralizada (TED) 148/2018 e ao Conselho Nacional de Desenvolvimento Científico e Tecnológico (CNPq) pela bolsa de produtividade de Malta DC.

Número de identificação/aprovação do CEP: Parecer de aprovação pelo Comitê de Ética em Pesquisa (CEP) da UFMG de número 3.258.076, referente ao projeto “Desigualdades em Pequenas Áreas Geográficas dos Indicadores de Doenças Crônicas não Transmissíveis, Violências e seus Fatores de Risco”.

Contribuição dos autores: Malta DC e Teixeira RA contribuíram na concepção e delineamento do estudo, análise e interpretação dos dados, redação e revisão crítica do conteúdo do manuscrito. Teixeira RA e Pinheiro PC contribuíram na construção da base de dados, no tratamento dos dados e na redação dos métodos. Souza JB, Cardoso LSM, Bernal RTI e Gomes CS, contribuíram na análise e interpretação dos dados, redação e revisão crítica do conteúdo do manuscrito. Leyland AH, Dundas R e Barreto ML contribuíram na revisão crítica do conteúdo do manuscrito. Os autores aprovaram a versão final do manuscrito.

Resumo

Objetivos: Analisar a mortalidade prematura por doenças crônicas não transmissíveis (DCNT) nas capitais brasileiras e Distrito Federal (DF) segundo redistribuição das causas *garbage* e a evolução temporal segundo estratos de privação social nos triênios 2010 a 2012 e 2017 a 2019. **Métodos:** Foram aplicadas correções ao Sistema de Informação sobre Mortalidade (SIM) como: redistribuição proporcional de dados ignorados e em branco, e das causas *garbage* (CG). As taxas municipais de mortalidade prematura por DCNT foram calculadas pelo estimador bayesiano empírico local e padronizadas por idade. Foram analisadas diferenças entre as taxas de mortalidade por DCNT segundo categorias do Índice Brasileiro de Privação (IBP) e entre os triênios. **Resultados:** No conjunto das capitais, as taxas aumentaram entre 8 a 12% após a redistribuição de CG e os maiores acréscimos ocorreram em áreas de alta privação: 11,9% e 11,4%, triênios 1 e 2. Houve variabilidade entre as capitais. Observou-se redução das taxas em todos os estratos de privação entre os triênios, sendo maior decréscimo no estrato de baixa privação (-18,2%) e menor no estrato de alta privação (-7,5%). **Conclusão:** A redistribuição de CG representou aumento das taxas de mortalidade, sendo maior nos estratos de maior privação social. Via de regra, observou-se gradiente positivo de mortalidade com o aumento da privação social. A análise da evolução temporal

evidenciou decréscimo da mortalidade por DCNT entre os triênios, sobretudo em áreas de menor privação social.

Descritores: Doenças não Transmissíveis. Mortalidade Prematura. Registros de Mortalidade; Disparidades nos Níveis de Saúde. Análise de Pequenas Áreas.

Abstract

Objectives: To analyze premature mortality due to noncommunicable diseases (NCDs) in Brazilian capitals and the Federal District (DF) according to the redistribution of garbage causes and the temporal evolution according to social deprivation strata in the trienniums 2010 to 2012 and 2017 to 2019. **Methods:** Corrections were applied to the Mortality Information System (SIM) such as: proportional redistribution of ignored and blank data and garbage causes (GC). Municipal premature mortality rates from NCDs were calculated using the local empirical Bayesian estimator and standardized by age. Differences between NCD mortality rates according to the Brazilian Deprivation Index (IBP) categories and between the three-year periods were analyzed. **Results:** In the capitals as a whole, rates increased between 8 and 12% after the GC redistribution and the greatest increases occurred in areas of high deprivation: 11.9% and 11.4%, triennia 1 and 2. There was variability between the capitals. There was a reduction in rates in all strata of deprivation between the three-year periods, with the greatest decrease in the stratum of low deprivation (-18.2%) and the lowest in the stratum of high deprivation (-7.5%). **Conclusion:** The redistribution of GC represented an increase in mortality rates, being higher in the strata of greater social deprivation. As a rule, a positive gradient of mortality was observed with increasing social deprivation. The analysis of the temporal evolution showed a decrease in mortality from NCDs between the three years, especially in areas of less social deprivation.

Descriptors: Noncommunicable Diseases. Mortality, Premature. Mortality Registries. Health Status Disparities. Small-Area Analysis.

INTRODUÇÃO

As Doenças Crônicas Não Transmissíveis (DCNT) representam a maior causa de morbimortalidade no Brasil e no mundo^{1,2}. Estima-se que sejam responsáveis por 41 milhões de mortes no mundo por ano e, desse total, 15 milhões são consideradas prematuras por acometerem indivíduos com idades entre 30 e 69 anos^{3,4}. No Brasil, em 2019, a mortalidade geral por DCNT correspondeu a cerca de 76% do total de óbitos, sendo que 66,1% foram mortes prematuras⁵.

As DCNT impõem uma carga significativa e crescente sobre os sistemas de saúde e a economia geral dos países⁶. Estima-se que o crescimento econômico seja reduzido em até 0,5% para cada incremento de 10% na mortalidade por DCNT. Assim, as DCNT se destacam entre as principais ameaças globais ao desenvolvimento econômico, bem como à saúde e ao bem-estar das populações, assim, monitorá-las se torna essencial⁷.

Os determinantes sociais contribuem fortemente no aumento e gravidade das DCNT⁸. Essas doenças e respectivos fatores de risco impactam mais, de forma negativa, as populações socioeconomicamente vulneráveis, uma vez que estas possuem menor acesso aos serviços de saúde e a ambientes considerados saudáveis⁹. Esse déficit, por sua vez, reduz as oportunidades de prevenção e promoção da saúde entre essas populações^{10,11,12}.

Diversos compromissos nacionais e globais foram estabelecidos visando à redução das DCNT, entre eles o Plano de Ações Estratégicas para o Enfrentamento das DCNT no Brasil 2011-2022,¹³ o Plano Global da OMS de enfrentamento das DCNT¹⁴ e a Agenda 2030. Nessa última, as Nações Unidas incluíram a meta de redução das DCNT em um terço até 2030¹⁵. Monitorar as desigualdades na distribuição da mortalidade por DCNT torna-se importante no contexto dos Objetivos de Desenvolvimento Sustentável (ODS).¹⁵

No Brasil, o Sistema de Informação sobre Mortalidade (SIM) possibilita acompanhar os padrões de mortalidade por essas causas e sua evolução ao longo do tempo¹⁶, constituindo-se como uma fonte de dados nacional imprescindível. Entretanto, problemas relativos ao preenchimento das declarações de óbito (DO) - instrumentos que alimentam o SIM - resultam em prejuízo à qualidade da informação de mortalidade. Embora se tenha observado melhora na cobertura do SIM e no preenchimento da DO nas últimas décadas, ainda se faz necessário a adoção de métodos para correção de subregistro de óbitos, de dados faltantes e do registro excessivo de causas *garbage* (CG) - que não

podem ser consideradas causas básicas de óbito -, de forma a minimizar vieses nas estimativas de mortalidade².

Para além do monitoramento da mortalidade prematura por DCNT na escala nacional, é preciso acompanhar a evolução desse evento em pequenas áreas - geográficas ou relativas a subgrupos populacionais. Estimativas confiáveis para pequenas áreas viabilizam um diagnóstico situacional mais detalhado e contribuem para a identificação de iniquidades em saúde e apoiam o planejamento e a priorização de ações de saúde pública.¹⁷

Este é o primeiro estudo que aplica método de redistribuição de causas *garbage* para gerar estimativas de mortalidade em capitais brasileiras e em diferentes estratos de privação, buscando qualificar a base de dados do SIM.

Em face do exposto, este estudo objetivou analisar a mortalidade prematura por doenças crônicas não transmissíveis (DCNT) nas capitais brasileiras e Distrito Federal (DF) segundo redistribuição das causas *garbage* e a evolução temporal segundo estratos de privação social nos triênios 2010 a 2012 e 2017 a 2019.

MÉTODOS

Delineamento do estudo, população e período

Trata-se de um estudo epidemiológico descritivo. Foram analisadas estimativas de mortalidade prematura por DCNT nas capitais brasileiras e no DF referentes aos triênios 2010 a 2012 e 2017 a 2019.

Indicadores e fonte dos dados

Taxa de mortalidade prematura por DCNT

Para o cálculo das taxas de mortalidade foram utilizados dados de óbitos provenientes do Sistema de Informação sobre Mortalidade (SIM). A base foi fornecida pelo Ministério da Saúde sob demanda dos pesquisadores e contém a informação dos setores censitários das residências dos falecidos. As estimativas de população estão disponibilizadas no site do Datasus¹⁸ foram utilizadas como denominador no cálculo das taxas de mortalidade.

Foram considerados, segundo definição da OMS, os óbitos prematuros em DCNT, que compreendem os óbitos por doenças cardiovasculares, doenças respiratórias crônicas, neoplasias e diabetes *mellitus* na população com idade entre 30 e 69 anos.^{4,14}

As taxas de mortalidade calculadas para cada capital e ano foram padronizadas por idade, pelo método direto.¹⁸ Visando eliminar os efeitos das diferenças entre as estruturas etárias, adotou-se como população padrão, a população brasileira do censo demográfico de 2010.^{18,19}

No cálculo das taxas foi utilizado, no numerador, o número de óbitos estimado pelas taxas padronizadas para a idade e, no denominador, a população total dos triênios para cada município.

Índice de privação social

O Índice Brasileiro de Privação (IBP), lançado em 2020 e desenvolvido por pesquisadores do Centro de Integração de Dados e Conhecimentos para Saúde (CIDACS) e da Universidade de Glasgow, na Escócia, constitui proposta para medir desigualdades sociais no Brasil na escala dos setores censitários. O cálculo do IBP considerou a combinação de escores-z de três indicadores de privação na escala de setores censitários: percentual de domicílios com renda menor que meio salário mínimo, percentual de indivíduos com 7 anos de idade ou mais não alfabetizados, percentual de indivíduos com acesso inadequado à água, esgotamento sanitário, coleta de resíduos e sem banheiro.²⁰

O IBP gera um escore final em que o menor valor representa a área com menor privação, enquanto o maior valor representa a área com maior privação.^{20,21} Ressalta-se que os 65.687 setores censitários das 26 capitais e do DF abrigam 45.980.851 pessoas, o correspondente a 22% de todos os setores censitários e a 24% da população brasileira. Observou-se maior concentração de privação/pobreza em capitais do Norte e Nordeste e ausência de setores censitários de elevada privação nas regiões Sul, Sudeste e Centro-Oeste. Em razão desta distribuição desigual de quintis de setores censitários com elevada privação nas capitais, foram utilizados apenas 3 estratos de privação no atual estudo. O estrato de “baixa privação”, que corresponde ao quintil 1, “média privação”, que corresponde ao quintil 2, e “alta privação”, correspondente aos quintis 3, 4 e 5.

Tratamento dos dados de óbito previamente ao cálculo das taxas de mortalidade

Considerando a heterogeneidade da qualidade do SIM no país e ao longo do tempo, foram aplicados métodos visando padronizar a qualidade das bases de dados das capitais, os quais abordaram os dados faltantes e a qualidade da definição das causas básicas de morte.

A primeira etapa consistiu no tratamento dos dados faltantes, por meio da redistribuição proporcional dos ignorados e em branco, segundo ano, idade, sexo e local de residência²². Posteriormente, foi feita a redistribuição das causas *garbage* (CG). Esse termo define um grupo de causas que não podem ser consideradas causas básicas de morte, ou seja, refere-se a causas mal definidas ou inespecíficas que são, portanto, de pouca utilidade para a saúde pública, posto que dificultam a identificação das reais doenças e agravos que desencadearam o óbito²². Por esse motivo, as CG devem ser detectadas e redistribuídas entre óbitos por causas específicas, de modo a melhorar a validade das análises sobre mortalidade^{22,23}.

No processo de redistribuição das CG considerou-se, primeiramente, a definição dos grupos de causas de acordo com a lista do estudo *Global Burden of Disease* (GBD) 2017²⁴, que abarca outras causas além do capítulo de causas mal definidas da Classificação Estatística Internacional de Doenças e Problemas Relacionados à Saúde (CID-10).²⁵ Foi feita uma análise dos códigos dessa lista para identificar quais são as CGs relacionadas especificamente às DCNT.²² Foram identificados os óbitos cujas causas básicas, relativas aos grupos considerados neste estudo, correspondem a códigos especificados na CID-10 e definidos pelo estudo GBD 2017, considerados como causas-alvo, ou causas para as quais serão redistribuídas as CG. Posteriormente, foram feitas as redistribuições de acordo com os níveis de CG e seus respectivos alvos²². Além do processo de redistribuição proporcional, o estudo considerou os resultados das investigações de CG iniciadas em 2016²⁶.

Procedimentos analíticos

Foram calculados os intervalos de confiança de 95% das taxas de mortalidade prematura por DCNT. Comparações por meio da variação percentual relativa (VPR) foram feitas entre os dois triênios (2010 a 2012 e 2017 a 2019) e entre as taxas com dados antes e após a redistribuição de CG, que visa mostrar o impacto do método no risco de morte estimado pelo SIM. Todas as análises foram feitas segundo capitais e respectivas categorias do IBP.

Os setores censitários, referentes aos locais de residência dos indivíduos falecidos, foram utilizados como variável chave para atribuir a classificação de privação desses indivíduos segundo estratos do IBP. Destaca-se que os óbitos sem informação de endereço no SIM foram excluídos da análise pela impossibilidade de identificação do setor censitário e, conseqüentemente, de classificação em uma das categorias do IBP. A

avaliação da desigualdade na distribuição da mortalidade foi feita pela análise comparativa dos valores das taxas e da variação percentual entre os estratos de IBP (baixa, média e elevada privação).

Aspectos éticos

Esta pesquisa obedece à Resolução N° 466, de 12 de dezembro de 2012, do Conselho Nacional de Saúde (CNS). Foi aprovada pelo Comitê de Ética em Pesquisa (CEP) da UFMG sob parecer de número 3.258.076.

RESULTADOS

No geral, não foi possível geocodificar cerca de 30% dos óbitos. Essa perda foi maior no primeiro triênio em algumas capitais do Nordeste, como Fortaleza, João Pessoa e Salvador. No segundo triênio, o percentual de perdas foi menor, de 28% em média (Material Suplementar - Figura S1).

Considerando o conjunto das capitais no triênio de 2010 a 2012, as taxas de mortalidade por DCNT antes da redistribuição de CG foram equivalentes a 202,9 no estrato de baixa privação do IBP, 258,4 no estrato de média privação e 249,6 por 100 mil habitantes no estrato de alta privação. Após os ajustes e a redistribuição de CG, os valores das taxas aumentaram para 220,5, 285,5 e 279,4 por 100 mil hab. nos estratos de baixa, média e alta privação nessa ordem (Tabela 1). Houve, portanto, acréscimo de 8,7%, 10,5% e 11,9%, respectivamente (Material Suplementar - Tabela S1).

Esse padrão de taxas mais altas após a redistribuição de CG foi observado em todas as capitais no primeiro triênio e, em geral, as taxas foram mais altas também no estrato de mais alta privação. Após a redistribuição de CG, o acréscimo nas taxas das áreas intraurbanas com baixa privação variou de 4,1% (Curitiba) a 14,8% (Boa Vista); nas áreas com média privação variou de 4,0% (Natal) a 17,1% (Rio de Janeiro) e no estrato de alta privação variou de 4,6% (Campo Grande) a 23,0% (Macapá). (Material Suplementar - Tabela S1).

Ainda no primeiro triênio, as taxas após a redistribuição de CG no estrato de baixa privação variaram de 105,0 em Fortaleza a 266,6 por 100 mil habitantes no Rio de Janeiro. No estrato de média privação, Fortaleza apresentou a taxa mais baixa, de 133,4 por 100 mil habitantes e Rio de Janeiro a mais alta, de 356,3 por 100 mil. No estrato de alta privação, a taxa mais baixa ocorreu em Fortaleza e a mais alta no Rio de Janeiro,

respectivamente, 142,8 e 353 por 100 mil habitantes (Tabela 1 e Material Suplementar - Tabela S1).

No triênio 2017 a 2019, as taxas de mortalidade antes da redistribuição de CG corresponderam a 163,9 no estrato de baixa privação, 224,5 média privação e 231,9 por 100 mil habitantes no de alta privação (Tabela 2). As taxas aumentaram após a redistribuição de CG, passando para 180,3, 248,7 e 258,4 por 100 mil habitantes nesses estratos, acréscimo de 10%, 10,8% e 11,4%, respectivamente (Tabela 2 e Material Suplementar – Tabela S2).

Em geral, as taxas aumentaram nas capitais após a redistribuição de CG e foram maiores nos estratos de alta privação. A variação percentual foi mais baixa em Vitória, em comparação com as demais capitais, nos 3 estratos de privação: 3,2%, 3,3% e 2,2% nos setores censitários de baixa, média e alta privação, respectivamente. A variação foi mais elevada em Macapá nos mesmos estratos: 18,8%, 18,6% e 18,2%. (Material Suplementar – Tabela S2).

No estrato de baixa privação, as taxas de mortalidade após a redistribuição de CG variaram de 101,9 no Distrito Federal a 243,8 por 100 mil habitantes no Rio de Janeiro. No estrato de média privação, as taxas variaram de 132,4 em São Luís a 345,9 por 100 mil habitantes no Rio de Janeiro; estrato de alta privação, a taxa mais baixa foi em Fortaleza e a mais elevada no Rio de Janeiro: 152,4 e 348,2 por 100 mil habitantes (Tabela 2 e Material Suplementar – Tabela S2).

Analisando-se a evolução das taxas ajustadas ao longo dos dois triênios, observou-se redução no conjunto das capitais, em todos os estratos de privação. O maior decréscimo ocorreu no estrato de baixa privação (-18,2%), e o menor no estrato de alta privação (-7,5%) (Tabela 3). As capitais com maior redução no estrato de baixa privação foram: Curitiba (-37,1%); São Luís (-33,6%), Brasília (-28,9%), Palmas (-27,7%), Rio Branco (-26,7%) e Belo Horizonte (-22,3%). No estrato de média privação, os maiores decréscimos ocorreram em Curitiba (-40,5%), Macapá (-39,2%) e Palmas (-36,3%), e no estrato de alta privação os decréscimos mais expressivos ocorreram em Curitiba (-41,0%), João Pessoa (-17,5%) e São Luís (-23,5%). Duas capitais apresentaram acréscimo das taxas nos três estratos de privação: Rio Branco (26,7%, 13,6%, 3,8%) e Boa Vista (8,6%, 5,4% e 22,6%). Macapá (39,2% e 28,1%) e Fortaleza (9,4% e 6,7%) tiveram aumento nos estratos de média e alta privação. (Tabela 3).

DISCUSSÃO

O estudo mostrou o impacto da correção de dados de óbito na estimativa das taxas de mortalidade prematura por DCNT. Observou-se que as taxas aumentaram entre 10 a 15% após a redistribuição de CG, e os maiores acréscimos ocorreram nas áreas mais vulneráveis. Ao considerar os triênios iniciais e finais, ocorreram importantes decréscimos da mortalidade na maioria das capitais brasileiras, sendo os mais expressivos nos estratos de baixa vulnerabilidade. Reduções acima de 20% entre os triênios foram observadas em Curitiba, Brasília, Belo Horizonte, São Paulo, São Luís, Distrito Federal, Palmas e João Pessoa. Por outro lado, incrementos nas taxas das capitais Rio Branco, Boa Vista, Fortaleza e Macapá foram observados no último triênio.

O SIM foi criado para a obtenção regular de dados sobre mortalidade no país e apresenta cobertura universal. Avanços relacionados à ampliação da cobertura dos óbitos, completude de dados e à melhor definição das causas básicas de morte, por meio da diminuição da proporção de CG², comprovam os bons resultados de ações do Ministério da Saúde para qualificação dos dados de mortalidade no país. No entanto, o tratamento desses dados se mostra importante, em especial, nas análises comparativas espaço-temporais, uma vez que a qualidade dessas informações é heterogênea no país, no qual as regiões Norte e, sobretudo, Nordeste ainda representam os piores cenários²⁶.

Nesse sentido, o uso do dado bruto requer atenção e recomenda-se que sejam empregados tratamentos na base do SIM antes da realização de análises de situação de saúde, principalmente em âmbito subnacional^{16, 23}. Recomenda-se a correção de óbitos subregistrados, bem como a consideração das causas mal definidas e dos CG por meio de métodos de redistribuição^{16,23}. O presente estudo reforça a importância de se adotar esses métodos ao avaliar o impacto nas taxas antes e após o tratamento dos dados de óbito em pequenas áreas.

O estudo inova ao apresentar dados corrigidos com metodologia que considera a redistribuição de CG. A metodologia proposta por Teixeira e colaboradores²² introduz algoritmos de redistribuição de CG específicos para o Brasil, uma vez que considera os resultados de investigações de óbitos iniciado no projeto com 60 cidades². Ao propor essa metodologia empírica baseada nas investigações realizadas nas secretarias estaduais de saúde, a metodologia considera o contexto brasileiro que é diferente do observado em outros países^{23, 27}.

Analisando-se as estimativas após tratamento dos dados, um achado importante consistiu na redução das taxas de mortalidade por DCNT na maioria das capitais

brasileiras, em especial nos estratos de menor vulnerabilidade. Malta e colaboradores⁵ ao analisarem dados do GBD entre 1990 e 2017 identificaram declínio de 35,9% na mortalidade por DCNT prematura, sendo que as doenças cardiovasculares tiveram a redução mais expressiva, de 47,9%. Esses avanços podem ser explicados pela melhoria das condições de vida e saúde, redução da pobreza, maior acesso a bens e serviços, expansão do SUS com aumento da cobertura do seu rol de serviços, bem como da atenção primária, o que possibilitou atender as demandas da população brasileira impulsionadas pelas transições epidemiológica, nutricional e demográfica²⁸. Somam-se a isso os avanços nas políticas de saúde, incluindo a expansão do Programa Saúde da Família, implementação do Plano de Ações Estratégicas para o Enfrentamento das DCNT^{7,13}, a Política Nacional de Promoção da Saúde²⁹, implementação de medidas regulatórias, como a lei de ambientes livres de tabaco³⁰, entre outras.

Por outro lado, algumas capitais do Norte e do Nordeste apresentaram incremento das taxas entre os triênios, o que pode ser explicado pela melhora na qualidade das informações de mortalidade nas últimas décadas, avanços relacionados à ampliação da cobertura dos óbitos, à notificação mais precisa sobre as causas e à diminuição da proporção de CG^{2, 27}.

As diferenças nas estimativas das taxas por DCNT entre as categorias do IBP, com taxas mais elevadas na maioria das capitais e em ambos os triênios nos estratos de maior privação, é um resultado importante no que se refere à avaliação de desigualdades em saúde na escala intraurbana. Estas diferenças têm sido bem documentadas na literatura, que sugere que a população de baixa renda e menor escolaridade detém taxas mais elevadas de DCNT⁸ e de fatores de risco para essas doenças^{31, 32} em razão das desigualdades sociais e baixo acesso a bens e serviços de saúde⁸. Nesse sentido, análise da PNS 2013 sobre as prevalências dos comportamentos de saúde da população brasileira revelou profundas desigualdades sociais; os menos escolarizados, pardos ou pretos e aqueles sem plano privado de saúde, que apresentaram maior prevalência de tabagismo, inatividade física no lazer, sedentarismo, consumo de leite integral, de verduras, vegetais e frutas³¹. Além disso, os indivíduos pretos ou pardos apresentaram maior prevalência do consumo excessivo de álcool em comparação aos brancos³².

O aumento da carga das DCNT acarreta desafios para saúde pública brasileira. Além de afetarem de forma desigual as populações, ao impactarem mais negativamente aquelas em situação mais vulnerável do ponto de vista social e econômico, as DCNT representam um obstáculo para o desenvolvimento socioeconômico¹². A despeito dos

avanços no enfrentamento das DCNT, a meta de reduzir em 30% até 2030 não deverá ser alcançada.⁵ Para tanto, entende-se como necessário avançar com ação coordenada entre os governos federal, estaduais e municipais, orientada a ampliar e melhorar a capacidade de oferta e de acesso aos serviços de saúde, a adotar medidas regulatórias de controle de alimentos não saudáveis, tabaco, álcool, entre outros fatores, e medidas de prevenção e de tratamento^{3, 5, 14}.

O estudo apresenta algumas limitações. Entre elas, a utilização do IBP, que foi construído com dados do censo de 2010 e pode não captar as mudanças na distribuição da privação na última década. Isso só poderá ser aferido após o censo demográfico de 2022. Além disso, considerando o conjunto das capitais, 30% dos óbitos, em média, não puderam ser geocodificados e, portanto, não foram classificados nas categorias do IBP. Destaca-se que as taxas de mortalidade podem ser ainda mais elevadas nas áreas de maior privação, em função de maior proporção de óbitos não georreferenciados nestas áreas. As análises se limitaram às capitais em razão da melhor qualidade da informação de óbito nestas localidades. Isso reflete na produção de estimativas com maior acurácia. Como fortaleza, o estudo inova nos avanços metodológicos, como o tratamento dos dados faltantes e a redistribuição das causas *garbage*, contribuindo com o corpus de pesquisas sobre a melhoria das estimativas de mortalidade no país. Além disto, pela primeira vez utilizou-se o IBP para calcular as desigualdades nas estimativas de mortalidade por DCNT nas capitais.

Em suma, o presente estudo evidenciou que a redistribuição de CG representou aumento dos valores das taxas de mortalidade por DCNT dos municípios investigados e o incremento foi maior nos estratos de maior privação social. Observou-se taxas de mortalidade mais elevadas nos estratos de maior privação social. Na análise da evolução temporal, ocorreu decréscimo da mortalidade por DCNT, sobretudo em áreas de menor privação social.

O uso de metodologia para tratamento dos dados de mortalidade está em constante desenvolvimento, entretanto é importante incentivar a melhoria da vigilância e do preenchimento das declarações de óbito, e reforçar a abordagem da temática nos espaços de formação de futuros profissionais.

REFERÊNCIAS

1. Malta DC, Silva AG, Teixeira RA, Machado IE, Coelho MRS, Hartz ZM. Evaluation of the achievement of the goals of the Strategic Action Plan for Coping with Chronic Diseases in Brazil, 2011-2022. *An Inst Hig Med Trop (Lisb)* 2019; (1):9-16.
2. Marinho MF, França EB, Teixeira RA, Ishitani LH, Cunha CC da, Santos MR dos, et al. Dados para a saúde: impacto na melhoria da qualidade da informação sobre causas de óbito no Brasil. *Rev Bras Epidemiol* 2019; 22(Supl. 3): e19005.supl.3. <https://doi.org/10.1590/1980-549720190005.supl.3>
3. World Health Organization. Noncommunicable diseases country profiles 2018 [Internet]. Genebra: World Health Organization; 2018 [acessado em 10 ago. 2022]. Disponível em: <https://www.who.int/nmh/publications/ncd-profiles-2018/en/>
4. World Health Organization. Noncommunicable diseases progress monitor 2020 [Internet]. Genebra: World Health Organization; 2020 [acessado em 10 ago. 2022]. Disponível em: <https://www.who.int/publications/i/item/ncd-progress-monitor-2020>
5. Malta DC, Duncan BB, Schmidt MI, Teixeira RA, Ribeiro ALP, Felisbino-Mendes MS, et al. Trends in mortality due to non-communicable diseases in the Brazilian adult population: national and subnational estimates and projections for 2030. *Popul Health Metr* 2020; 18(Supl. 1): 16. <https://doi.org/10.1186/s12963-020-00216-1>
6. Kwon SH, Myong JP, Kim HA, Kim KY. Association between morbidity of non-communicable disease and employment status: a comparison between Korea and the United States. *BMC Public Health*. 2020 May 24;20(1):763. doi: 10.1186/s12889-020-08883-3.
7. Goulart FA. Doenças crônicas não transmissíveis: estratégias de controle e desafios e para os sistemas de saúde. Brasília-DF: Ministério da Saúde; 2011. Disponível em: <https://www.nescon.medicina.ufmg.br/biblioteca/imagem/4857.pdf>.
8. Marmot M, Bell R. Social determinants and non-communicable diseases: time for integrated action. *BMJ*. 2019 Jan 28;364:l251. doi: 10.1136/bmj.l251.
9. Odukoya O, Fox RS, Hayman LL, Penedo FJ. The International Society for Behavioral Medicine (ISBM) and the Society of Behavioral Medicine (SBM) advocate for the inclusion of behavioral scientists in the implementation of the

- Global Action Plan for the prevention of non-communicable diseases (NCDs) in low- and middle-income countries. *Transl Behav Med.* 2021 Jun 17;11(6):1286-1288. doi: 10.1093/tbm/ibaa128.
10. Keetile M, Navaneetham K, Letamo G, Rakgoasi SD. Socioeconomic inequalities in non-communicable disease risk factors in Botswana: a cross-sectional study. *BMC Public Health.* 2019 Aug 7;19(1):1060. doi: 10.1186/s12889-019-7405-x.
 11. Malta DC, Moura EC, Morais Neto OL. Desigualdades de sexo e escolaridade em fatores de risco e proteção para doenças crônicas em adultos Brasileiros, por meio de inquéritos telefônicos. *Revista Brasileira de Epidemiologia* 2011;14(supl. 1): 125-135. <https://doi.org/10.1590/S1415-790X2011000500013>
 12. Abegunde DO, Mathers CD, Adam T, Ortegon M, Strong K. The burden and costs of chronic diseases in low-income and middle-income countries. *Lancet* 2007; 370(9603): 1929-38. [https://doi.org/10.1016/S0140-6736\(07\)61696-1](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(07)61696-1)
 13. Malta DC, Morais Neto OL, Silva Junior JB. Presentation of the strategic action plan for coping with chronic diseases in Brazil from 2011 to 2022. *Epidemiol. Serv. Saúde* 2011; 20(4): 425-38.
 14. World Health Organization. Global Action Plan for the Prevention and Control of NCDs 2013-2020 [Internet]. Geneva: World Health Organization; 2013 [acessado em 10 ago. 2022]. Disponível em: https://www.who.int/nmh/events/ncd_action_plan/en/
 15. United Nations. Transforming our world: the 2030 Agenda for Sustainable Development [Internet]. Nova York: United Nations; 2015 [acessado em 10 ago. 2022]. Disponível em: <https://sustainabledevelopment.un.org/post2015/transformingourworld>
 16. Malta DC, Teixeira R, Oliveira GMM de, Ribeiro AL. Mortalidade por Doenças Cardiovasculares Segundo o Sistema de Informação sobre Mortalidade e as Estimativas do Estudo Carga Global de Doenças no Brasil, 2000-2017. *Arq Bras Cardiol* 2020; 115(2): 152-60. <https://doi.org/10.36660/abc.20190867>
 17. Rahman A. Estimating small area health-related characteristics of populations: a methodological review. *Geospatial Health;* 12(1). <https://doi.org/10.4081/gh.2017.495>
 18. Bray F, Ferlay J. Age Standardization. In: Forman D, Bray F, Brewster DH, Gombe-Mbalawa C, Kohler B, Pineros M, Steliarova-Foucher E, Swaminathan

- R, Ferlay J, editors. *Cancer incidence in five continents* Paris: International Agency for Research on Cancer; 2014. n. 164(v.10). p. 112-115.
19. Datasus. Informações de Saúde [Internet]. 2022 [acessado em 10 ago. 2022] Disponível em: <http://tabnet.datasus.gov.br/cgi/defthtm.exe?popsvs/cnv/popbr.def>
20. Allik M, Ramos D, Agranonik M, Pinto Júnior EP, Ichihara MY, Barreto ML, Leyland AH, Dundas R. Developing a small-area deprivation measure for Brazil: Technical report. Bahia, Glasgow: CIDACS, Universidade de Glasgow; 2020. Disponível em: <https://cidacs.bahia.fiocruz.br/ibp/publicacao/>. Acesso em: 28 fev. 2020.
21. O que é o Índice Brasileiro de Privação? **Disponível em:** (<https://cidacs.bahia.fiocruz.br/ibp/indice/>). Acessado em 4 out. 2022.
22. Teixeira RA, Ishitani LH, Souza MFM, Pinto Junior EP, Katikerreddi SV, Malta DC. Proposta metodológica para redistribuição de óbitos por causas garbage nas estimativas de mortalidade para doenças crônicas não transmissíveis. *Rev. bras. Epidemiol* 2021; 24 (suppl 1). <https://doi.org/10.1590/1980-549720210004.supl.1>
23. Ishitani LH, Teixeira RA, Abreu DMX, Paixão LMMM, França EB. Quality of mortality statistics' information: garbage codes as causes of death in Belo Horizonte, 2011-2013. *Rev Bras Epidemiol* 2017; 20(supl 1): 34-45. <http://dx.doi.org/10.1590/1980-5497201700050004>
24. GBD 2019 Diseases and Injuries Collaborators. Global burden of 369 diseases and injuries in 204 countries and territories, 1990–2019: a systematic analysis for the Global Burden of Disease Study 2019. *Lancet* 2020; 396(ISSUE 10258): 1204-1222. [https://doi.org/10.1016/S0140-6736\(20\)30925-9](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(20)30925-9)
25. Wells RHC, Bay-Nielsen H, Braun R, Israel RA, Laurenti R, Maguin P, Taylor E. CID-10: classificação estatística internacional de doenças e problemas relacionados à saúde. São Paulo: EDUSP. 2011.
26. França E, Teixeira R, Ishitani L, Duncan BB, Cortez-Escalante JJ, Morais Neto OL, et al. Ill-defined causes of death in Brazil: A redistribution method based on the investigation of such causes. *Rev Saúde Pública* 2014; 48(4): 671-81. <https://doi.org/10.1590/S0034-8910.2014048005146>
27. Teixeira RA, Naghavi M, Guimarães MDC, Ishitani LH, França EB. Quality of cause-of-death data in Brazil: Garbage codes among registered deaths in 2000 and

2015. Rev bras epidemiol 2019; 2(supl.3): e19002.supl.3. <https://doi.org/10.1590/1980-549720190002.supl.3>
28. GBD 2016 Brazil Collaborators. Burden of disease in Brazil, 1990 -2016: a systematic subnational analysis for the Global Burden of Disease Study 2016. Lancet 2018; 392(ISSUE 10149): 760-775. [https://doi.org/10.1016/S0140-6736\(18\)31221-2](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(18)31221-2)
29. Malta DC, Reis AAC dos, Jaime PC, Moraes Neto OL de, Silva MMA da, Akerman M. O SUS e a Política Nacional de Promoção da Saúde: perspectiva resultados, avanços e desafios em tempos de crise [Internet]. Ciencia & Saude Coletiva. 2018 ;23(6): 1799-1809.[citado 2022 set. 01] Available from: <https://doi.org/10.1590/1413-81232018236.04782018>
30. Malta DC, Flor LS, Machado IE, Felisbino-Mendes MS, Brant LCC, Ribeiro ALP et al. Trends in prevalence and mortality burden attributable to smoking, Brazil and federated units, 1990 and 2017. Popul Health Metr 2020; 18 (Suppl 1). <https://doi.org/10.1186/s12963-020-00215-2>.
31. Marilisa Berti de Azevedo Barros, Margareth Guimarães Lima, Lhais de Paula Barbosa Medina, Celia Landman Szwarcwald, Deborah Carvalho Malta. Social inequalities in health behaviors among Brazilian adults: National Health Survey, 2013. Int J Equity Health. 2016; 15: 148. doi: 10.1186/s12939-016-0439-0.
32. Francisco PMSB, Segri NJ, Barros MBA, Malta DC. Desigualdades sociodemográficas nos fatores de risco e proteção para doenças crônicas não transmissíveis: inquérito telefônico em Campinas, São Paulo. *Epidemiol. Serv. Saúde* 2015; 24(1):7-18.

Recebido: 01/09/2022

Revisado: 06/11/2022

Aprovado: 17/11/2022

Tabela 1 - Taxas de mortalidade prematura por DCNT padronizadas por idade, na base de 100 mil habitantes, antes e após a redistribuição de causas *garbage* (CG), segundo categorias do IBP. Capitais do Brasil, 2010 a 2012.

Regiões	Capitais	Taxa de mortalidade prematura por DCNT					
		Sem redistribuição de CG			Com redistribuição de CG		
		Baixa	Média	Alta	Baixa	Média	Alta
	<i>Total</i>	202,9	258,4	249,6	220,5	285,5	279,4
Centro-Oeste	Distrito Federal	135,2	217,1	179,7	143,4	232,9	194,3
	Campo Grande	224,9	280,7	309,9	235,6	291,9	324,3
	Cuiabá	214,9	248,9	262,9	227,8	266,9	286,1
	Goiânia	166,2	222,9	259,5	182,3	243,6	284,9
Nordeste	Aracaju	145,6	203,8	240,9	159,6	222,9	271,3
	Fortaleza	97,5	120,4	126,5	105,0	133,4	142,8
	João Pessoa	128,7	186,0	184,2	138,0	200,7	206,8
	Maceió	145,9	185,4	239,9	155,8	201,3	264,4
	Natal	150,8	234,0	259,7	159,7	243,3	276,4
	Recife	178,3	244,7	322,2	185,9	257,1	341,8
	Salvador	115,5	181,2	220,9	127,1	211,2	260,9
	São Luís	156,3	158,6	219,6	165,1	170,5	232,7
	Teresina	134,7	180,0	205,5	144,9	190,9	223,9
Norte	Belém	154,6	193,5	209,2	171,9	219,4	244,9
	Boa Vista	164,7	222,9	227,3	189,0	258,5	253,9

Sudeste	Macapá	212,4	150,6	149,1	238,5	175,3	183,4
	Manaus	171,7	223,4	239,6	192,7	261,2	284,7
	Palmas	173,7	199,1	226,2	182,9	208,5	237,7
	Porto Velho	183,8	205,6	216,9	203,6	231,9	249,9
	Rio Branco	155,1	162,2	220,2	168,7	175,2	252,1
	Belo Horizonte	163,2	233,1	244,9	184,8	270,9	287,4
	Rio de Janeiro	234,1	304,3	297,6	266,6	356,3	353,0
	São Paulo	233,5	300,1	306,0	248,8	324,2	334,1
	Vitória	145,4	311,8	291,7	151,5	332,8	314,4
Sul	Curitiba	229,1	299,6	329,5	238,4	313,3	345,8
	Florianópolis	187,9	222,6	264,9	197,8	233,6	291,7
	Porto Alegre	239,9	331,5	281,3	252,5	353,6	303,9

Legenda: IBP = Índice Brasileiro de Privação; DCNT = doenças crônicas não transmissíveis; CG = causas *garbage*.

Tabela 2 - Taxas de mortalidade prematura por DCNT padronizadas por idade, na base de 100 mil habitantes, antes e após a redistribuição de causas *garbage* (CG), segundo categorias do IBP. Capitais do Brasil, 2017 a 2019.

Regiões	Capitais	Total DCNT					
		Sem redistribuição de CG			Com redistribuição de CG		
		Baixa	Média	Alta	Baixa	Média	Alta
	<i>Total</i>	163,9	224,5	231,9	180,3	248,7	258,4
Centro-Oeste	Distrito Federal	97,4	175,6	160,5	101,9	184,7	170,3
	Campo Grande	180,2	244,7	305,4	190,1	257,7	321,3
	Cuiabá	178,4	228,2	268,3	186,7	235,8	280,2
	Goiânia	154,2	199,7	261,6	160,1	208,9	272,9
Nordeste	Aracaju	127,4	160,8	207,4	138,5	177,9	232,8
	Fortaleza	95,1	133,3	139,4	103,7	145,9	152,4
	João Pessoa	122,1	144,8	152,4	130,1	158,2	170,6
	Maceió	131,2	156,9	216,9	139,8	168,9	236,7
	Natal	142,3	220,4	255,1	148,9	234,6	274,7
	Recife	151,1	225,1	307,6	156,6	234,4	322,7
	Salvador	105,0	164,5	202,8	118,2	188,9	240,5
	São Luís	98,9	123,2	164,1	109,7	132,4	178,1
	Teresina	130,9	144,6	185,2	138,9	155,5	197,7
Norte	Belém	128,3	177,9	192,6	140,1	191,6	210,8
	Boa Vista	193,9	258,9	297,7	205,2	272,5	311,2

	Macapá	184,1	205,9	198,8	218,8	244,1	234,9
	Manaus	135,1	171,0	197,4	157,2	203,1	238,0
	Palmas	128,3	127,8	153,6	132,2	132,9	158,3
	Porto Velho	145,3	179,8	210,6	166,5	208,9	241,9
	Rio Branco	180,2	179,8	226,8	213,8	199,1	261,8
Sudeste	Belo Horizonte	128,5	207,7	241,9	143,5	233,7	272,2
	Rio de Janeiro	213,2	295,5	293,3	243,8	345,9	348,2
	São Paulo	183,4	254,2	281,2	200,3	280,2	310,6
	Vitória	124,9	285,6	273,4	128,9	295,0	279,4
Sul	Curitiba	141,9	176,9	189,6	149,9	186,4	203,9
	Florianópolis	166,4	252,9	273,4	175,9	267,3	290,5
	Porto Alegre	186,5	294,7	249,4	205,0	318,1	271,6

Legenda: IBP = Índice Brasileiro de Privação; DCNT = doenças crônicas não transmissíveis; CG = causas *garbage*.

Tabela 3 – Variação percentual da mortalidade prematura por DCNT entre os triênios 2010-2012 e 2017- 2019, segundo IBP, após a redistribuição de causas *garbage* (CG) nas capitais

Regiões	Capitais	Variação percentual (%) IBP		
		Ba	Me	Al
	Total	-18,2	-12,9	-7,5
Centro-Oeste	Distrito Federal	-28,9	-20,7	-12,4
	Campo Grande	-19,3	-11,7	-0,9
	Cuiabá	-18,0	-11,7	-2,1
	Goiânia	-12,2	-14,2	-4,2
Nordeste	Aracaju	-13,2	-20,2	-14,2
	Fortaleza	-1,2	9,4	6,7
	João Pessoa	-5,7	-21,2	-17,5
	Maceió	-10,3	-16,1	-10,5
	Natal	-6,8	-3,6	-0,6
	Recife	-15,8	-8,8	-5,6
	Salvador	-7,0	-10,6	-7,8
	São Luís	-33,6	-22,3	-23,5
	Teresina	-4,1	-18,5	-11,7
	Norte	Belém	-18,5	-12,7
Boa Vista		8,6	5,4	22,6
Macapá		-8,3	39,2	28,1
Manaus		-18,4	-22,2	-16,4
Palmas		-27,7	-36,3	-33,4
Porto Velho		-18,2	-9,9	-3,2
Rio Branco		26,7	13,6	3,8
Sudeste	Belo Horizonte	-22,3	-13,7	-5,3
	Rio de Janeiro	-8,6	-2,9	-1,4
	São Paulo	-19,5	-13,6	-7,0
	Vitória	-14,9	-11,4	-11,1
Sul	Curitiba	-37,1	-40,5	-41,0
	Florianópolis	-11,1	14,4	-0,4
	Porto Alegre	-18,8	-10,0	-10,6

Legenda: Ba = baixa privação; Me = média privação, Al = alta privação. DCNT = doenças crônicas não transmissíveis.

Este preprint foi submetido sob as seguintes condições:

- Os autores declaram que estão cientes que são os únicos responsáveis pelo conteúdo do preprint e que o depósito no SciELO Preprints não significa nenhum compromisso de parte do SciELO, exceto sua preservação e disseminação.
- Os autores declaram que os necessários Termos de Consentimento Livre e Esclarecido de participantes ou pacientes na pesquisa foram obtidos e estão descritos no manuscrito, quando aplicável.
- Os autores declaram que a elaboração do manuscrito seguiu as normas éticas de comunicação científica.
- Os autores declaram que os dados, aplicativos e outros conteúdos subjacentes ao manuscrito estão referenciados.
- O manuscrito depositado está no formato PDF.
- Os autores declaram que a pesquisa que deu origem ao manuscrito seguiu as boas práticas éticas e que as necessárias aprovações de comitês de ética de pesquisa, quando aplicável, estão descritas no manuscrito.
- Os autores declaram que uma vez que um manuscrito é postado no servidor SciELO Preprints, o mesmo só poderá ser retirado mediante pedido à Secretaria Editorial do SciELO Preprints, que afixará um aviso de retratação no seu lugar.
- Os autores concordam que o manuscrito aprovado será disponibilizado sob licença [Creative Commons CC-BY](#).
- O autor submissor declara que as contribuições de todos os autores e declaração de conflito de interesses estão incluídas de maneira explícita e em seções específicas do manuscrito.
- Os autores declaram que o manuscrito não foi depositado e/ou disponibilizado previamente em outro servidor de preprints ou publicado em um periódico.
- Caso o manuscrito esteja em processo de avaliação ou sendo preparado para publicação mas ainda não publicado por um periódico, os autores declaram que receberam autorização do periódico para realizar este depósito.
- O autor submissor declara que todos os autores do manuscrito concordam com a submissão ao SciELO Preprints.