

Estado da publicação: O preprint foi submetido para publicação em um periódico

Fatores associados ao óbito por covid-19 em Recife, Pernambuco, 2020: estudo transversal com dados do sistema "Notifique Aqui"

Ísis Vanessa Silva de Souza, Eliane Rolim de Holanda, Mariana Boulitreau Siqueira Campos Barros

https://doi.org/10.1590/s2237-96222023000100014

Submetido em: 2023-03-07

Postado em: 2023-03-07 (versão 1)

(AAAA-MM-DD)

Epidemiologia e Serviços de Saúde





Como citar este artigo:

Souza IVS, Holanda ER, Barros MBSC. Fatores associados ao óbito por covid-19 em Recife, Pernambuco, 2020: estudo transversal com dados do sistema "Notifique Aqui". Epidemiol Serv Saude [preprint]. 2023 [citado 14 fev 2023]:[30 p.]. Disponível em: doi: 10.1590/s2237-96222023000100014

ARTIGO ORIGINAL

Fatores associados ao óbito por covid-19 em Recife, Pernambuco, 2020: estudo transversal com dados do sistema "Notifique Aqui"

Factors associated with covid-19-related death in the city of Recife,

Pernambuco, 2020: a cross-sectional study with system data "Notifique

Aqui"

Factores asociados a la muerte por covid-19 en la ciudad de Recife,
Pernambuco, 2020: un estudio transversal con datos del sistema "Notifique

Aquí"

Título resumido: Fatores associados ao óbito por covid-19

Ísis Vanessa Silva de Souza 1 – orcid.org/0000-0002-0033-1462

Eliane Rolim de Holanda¹ – orcid.org/0000-0001-6433-9271

Mariana Boulitreau Siqueira Campos Barros¹ – orcid.org/0000-0002-3576-2369

¹Universidade Federal de Pernambuco, Curso de Enfermagem, Vitória de Santo Antão, PE, Brasil

RESUMO

Objetivo: analisar condições clínicas e características sociodemográficas associadas ao óbito

por covid-19 no primeiro ano da pandemia em Recife, Pernambuco, Brasil, 2020. Métodos:

estudo transversal, sobre casos de síndrome respiratória aguda grave por covid-19 registrados

no Centro de Informações Estratégicas de Vigilância em Saúde de Pernambuco, via sistema

"Notifique Aqui"; analisou-se a associação do óbito com variáveis eletrônico

sociodemográficas e clínicas; razões de prevalências (RP) com intervalos de confiança de 95%

(IC_{95%}) foram calculadas por regressão de Poisson ajustada. **Resultados:** prevalência do óbito

de 28,4% (2.833 casos – $IC_{95\%}$ 27,51;29,28); sexo masculino (RP = 1,05 – $IC_{95\%}$ 1,01;1,08),

idade ≥ 60 anos (RP = 0.76 - IC_{95%} 0.72;0.79), dispneia (RP = 1.06 - IC_{95%} 1.02;1.10),

desconforto respiratório (RP = 1,06 – IC_{95%} 1,03;1,09), saturação de oxigênio < 95% (RP =

1,08 – IC_{95%} 1,04;1,11) e doenças crônicas revelaram-se fatores associados. **Conclusão:** o óbito

por covid-19 foi mais prevalente entre homens, idosos, pessoas com problemas de saúde pré-

existentes – grupos prioritários no enfrentamento à pandemia.

Palavras-chave: Covid-19; Mortalidade; Fatores de Risco; Estudos Transversais.

ABSTRACT

Objective: To analyze the clinical conditions and sociodemographic characteristics associated

with COVID-19 death in the first year of the pandemic in the city of Recife. Methods: Cross-

sectional study with cases of COVID-19-induced severe acute respiratory syndrome registered

in 2020 via the "Report Here" electronic system of the Center for Strategic Information on

Health Surveillance of Pernambuco. The association between death and sociodemographic and

clinical variables was analyzed. Prevalence ratios (PR) with 95% confidence intervals (95%CI)

were calculated by adjusted Poisson regression. **Results:** The prevalence of death was 28.4%

(2,833 cases; 95%CI 27.51;29.28). The associated factors were male sex (PR=1.05;95%CI

1.01;1.08), age ≥ 60 years (PR=0.76;95%CI 0.72;0.79), dyspnea (PR=1.06;95%CI 1.02;1.10),

respiratory distress (PR=1.06;95%CI 1.03;1.09), and oxygen saturation <95%

(PR=1.08;CI95%1.04;1.11), and chronic diseases. Conclusion: Death from COVID-19 was

more prevalent among men, older adults, and people with pre-existing health problems, which

4

are priority groups to combat the pandemic.

Keywords: COVID-19; Mortality; Risk Factors; Cross-Sectional Studies

RESUMÉN

Objetivo: Analizar las condiciones clínicas y características sociodemográficas asociadas a la

muerte por COVID-19 en el primer año de la pandemia en la ciudad de Recife. Métodos:

Estudio transversal con casos de síndrome respiratorio agudo severo por COVID-19 registrados

en 2020 a través del sistema electrónico "Notifique Aquí" del Centro de Información

Estratégica de Vigilancia en Salud de Pernambuco. Se analizó la asociación entre la muerte y

variables sociodemográficas y clínicas. Los cocientes de prevalencia (CP) con intervalos de

confianza (IC) del 95% se calcularon mediante una regresión de Poisson ajustada. **Resultados:**

La prevalencia de muerte fue del 28,4% (2.833 casos, IC95%27,51;29,28). Sexo masculino

(CP=1,05;IC95%1,01;1,08), edad >60 (CP=0,76;IC95%0,72;0,79), disnea años

(CP=1,06;IC95%1,02;1,10), dificultad respiratoria (CP=1,06;IC95%1,03;1,09) y saturación de

oxígeno <95% (CP=1,08;IC95%1,04;1,11) y enfermedades crónicas fueron factores asociados.

Conclusión: La muerte por COVID-19 fue más prevalente entre hombres, ancianos y personas

con problemas de salud preexistentes, grupos prioritarios en el enfrentamiento a la pandemia.

5

Palabras clave: COVID-19; Mortalidad; Factores de Riesgo; Estudios Transversales

INTRODUÇÃO

A doença produzida pelo SARS-CoV-2, vírus responsável pela infecção da covid-19, foi relatada pela primeira vez na China, no final de 2019, e rapidamente tornou-se uma condição infecciosa de alcance global. Desde a declaração do estado de pandemia e emergência em saúde pública de interesse internacional pela Organização Mundial da Saúde (OMS), em março de 2020, a infecção é reconhecida como uma das mais impactantes da atualidade, responsável por 80.351.598 casos confirmados e 1.757.657 óbitos em todo o mundo até o final de 2020. 1-3

No Brasil, dada a forma de transmissão do vírus através de gotículas de saliva ou aerossóis, a progressão da doença foi tão ou mais rápida: em dezembro de 2020, já eram 7.465.806 casos notificados e 190.795 óbitos, representando um coeficiente de mortalidade por covid-19 de 90,8 óbitos/100 mil habitantes no país.⁴

Em 2020, o Nordeste brasileiro apresentou a segunda maior taxa de mortalidade pela doença entre as grandes regiões nacionais, e o estado de Pernambuco, com um coeficiente de mortalidade por covid-19 de 100 óbitos/100 mil hab., o terceiro no *ranking* regional⁴ e maior que a média nacional. Contribuíram para tal elevação da mortalidade os dados registrados na própria capital do estado, Recife, cuja taxa de incidência de 292 casos/100 mil hab. foi a terceira maior do país em dezembro de 2020.⁵

Diante desse cenário epidemiológico, são necessários estudos que investiguem os fatores associados ao óbito por covid-19. Trata-se de informações, diretrizes clínicas e intervenções de saúde por aperfeiçoar e consequentemente, levar à redução das taxas de mortalidade estimadas. Além do que, esse tipo de investigação tem relevância para a prática

clínica porque oportuniza a gestão de uma assistência segura, pautada em evidências científicas, dirigida a grupos populacionais com maior chance de agravamento do desfecho da infecção.

A covid-19 apresenta amplo espectro clínico, desde formas assintomáticas ou leves até quadros mais graves.⁶ Pesquisas internacionais identificaram algumas variáveis associadas à mortalidade pela covid-19, como ser do sexo masculino, encontrar-se na idade entre 49 e 75 anos, referir tabagismo, apresentar hipertensão arterial, diabetes, doenças cardiovasculares e respiratórias, e sintomas como dispneia, aperto no peito, tosse, diarreias, náuseas, hemoptise, expectoração e fadiga.^{7,8}

Na Bolívia e no Brasil, estudos conduzidos com os primeiros casos confirmados de infecções por SARS-CoV-2 apontaram que os fatores associados ao agravamento do curso clínico e ao óbito pela infecção permanecem pouco estudados. A identificação desses fatores é essencial para a ampliação de medidas preventivas e o gerenciamento clínico da covid-19 em todo o mundo, como também para o apoio às estratégias governamentais de resposta à pandemia. 9,10

Assim, justifica-se a necessidade de maior compreensão dos aspectos associados à mortalidade de indivíduos hospitalizados com síndrome respiratória aguda grave (SRAG) por covid-19, sobretudo em locais de grande incidência da doença e no contexto temporal anterior à vacinação da população.

Diante do exposto, o objetivo desta pesquisa foi analisar as condições clínicas e características sociodemográficas associadas ao óbito por covid-19 no período de março a dezembro de 2020, primeiro ano da pandemia na cidade do Recife, Pernambuco, Brasil.

MÉTODOS

Delineamento

Trata-se de um estudo transversal, desenvolvido com os casos graves de SRAG por covid-19 notificados no Centro de Informações Estratégicas de Vigilância em Saúde de Pernambuco (CIEVS/PE), em Recife, no período de março a dezembro de 2020.

O CIEVS/PE, enquanto uma das unidades da Rede Nacional de Monitoramento e Respostas às Emergências em Saúde Pública, é responsável por detectar, monitorar e coordenar a resposta às emergências em saúde pública, como as doenças de notificação compulsória imediata, surtos ou epidemias, agravos decorrentes de desastres ou acidentes de qualquer natureza, além de eventos maciços de impacto sanitário.¹¹

Participantes

Foram incluídos na análise todos os casos de SRAG por covid-19 registrados no sistema "Notifique Aqui", mediante o preenchimento de um formulário eletrônico destinado à notificação de SRAG pelos serviços municipais de saúde (públicos e privados) para o CIEVS/PE, no período estudado. Foram excluídos os casos sem informações sobre a evolução do desfecho, os casos encerrados como SRAG pelo vírus da influenza ou por outros agentes etiológicos, os casos sem confirmação laboratorial pelos testes da reação em cadeia da polimerase em tempo real, precedida de transcrição reversa (RT-PCR) ou Enzyme Linked Immunonosorbent Assay (ELISA), os casos diagnosticados apenas pelo teste rápido, os casos com resultado não detectável para covid-19 por RT-PCR ou ELISA e finalmente, aqueles casos com resultado do teste não registrado ou com o campo do formulário em branco.

Variáveis

O banco de dados para a análise foi organizado segundo as variáveis de interesse do estudo. A variável dependente foi o óbito por SRAG decorrente da infecção por SARS-CoV-2 (sim; não), desfecho obtido da classificação final de evolução dos casos de SRAG por covid-19.

As seguintes variáveis independentes foram analisadas:

a) Características sociodemográficas e clínicas

```
- sexo (masculino; feminino);
```

- raça/cor da pele (parda; preta; amarela/branca/indígena);

- criança (idade entre 0 e 9 anos completos: sim; não);

- adolescente (idade entre 10 e 19 anos completos: sim; não);

- faixa etária adulta ou idosa (em anos completos: 20 a 59; 60 ou mais);

9

- doenças cardíacas ou vasculares (sim; não);

- doenças respiratórias crônicas (sim; não);

- diabetes (sim; não);

- doenças renais crônicas (sim; não);

- imunossupressão (sim; não);

- doenças cromossômicas (sim/não);

- sobrepeso ou obesidade (sim; não); e

- doença hepática crônica (sim; não);

b) Sintomas

```
- febre (sim; não);
  - tosse (sim; não);
  - dispneia (sim; não);
  - dor de garganta (sim; não);
  - coriza e/ou congestão nasal (sim; não);
  - cansaço e/ou fadiga (sim; não);
  - desconforto respiratório e/ou aperto torácico (sim; não);
  - mialgia (sim; não);
  - anosmia, hiposmia ou disgeusia (sim; não);
  - cefaleia (sim; não);
  - náusea (sim; não);
  - vômitos (sim; não);
  - diarreia (sim; não);
  - saturação de oxigênio < 95% (sim; não);
  - cianose (sim; não);
  - tiragem intercostal (sim; não);
  - edema (sim; não); e
c) Variáveis relacionadas com o acesso aos serviços de saúde e a categoria profissional
  - internação (sim; não); e
```

- profissional de saúde (sim; não).

Fontes de dados e mensuração

O estudo partiu de dados secundários de SRAG, registrados no sistema "Notifique Aqui", que disponibiliza, como já foi dito aqui, os formulários para o registro de doenças de notificação compulsória imediata. O acesso ao banco de dados deu-se em 15 de fevereiro de 2021.

O banco com os microdados dos indivíduos notificados nos serviços de saúde foi disponibilizado pela Divisão de Doenças Transmissíveis da Secretaria Executiva de Vigilância à Saúde do Recife, após aprovação do estudo por Comitê de Ética em Pesquisa (CEP).

Controle de viés

Foram adotadas estratégias analíticas de análise múltipla (regressão de Poisson com variância robusta), para o controle dos possíveis vieses de confusão e confirmação.

Métodos estatísticos

Após a verificação de consistência e validação dos dados, estes foram analisados utilizando-se o programa Statistical Package for the Social Sciences (SPSS) em sua versão 23.0. Para análise de registros duplicados pertencentes ao mesmo indivíduo, utilizou-se a função de identificação de casos duplicados, sendo o número de identificação no sistema a chave para a vinculação dos registros repetidos, uma vez que o banco de dados disponibilizado não dispunha as variáveis "nome do paciente" ou "nome da mãe", mais frequentemente utilizadas com esse propósito pela literatura científica. E como critério de decisão sobre os registros pareados nessa etapa, eles foram relacionados à classificação como pares duplicados ou como não pares,

conferindo-se a similaridade pelas variáveis "sexo", "data de nascimento" e "bairro". Afinal, não se identificou duplicidade de registro entre os casos disponíveis no banco.

Para a caracterização da população estudada, aplicou-se a estatística descritiva, mediante frequências relativas e absolutas, e intervalos de confiança de 95% (IC_{95%}). A normalidade dos dados quantitativos foi verificada pelo teste de Kolmogorov-Smirnov. A análise inferencial foi realizada pelo teste qui-quadrado de Pearson e, quando os pressupostos desse teste não permitiram sua aplicação, aplicou-se o teste exato de Fisher com significância estatística de 5%.

Em seguida, foi realizada análise de regressão múltipla utilizando-se o modelo de regressão de Poisson com variância robusta. A magnitude do efeito das variáveis independentes foi estimada pelo cálculo da razão de prevalências (RP), com seus respectivos IC_{95%}. A presença de multicolinearidade entre as variáveis independentes foi avaliada pelo cálculo de *tolerance* e *variance inflation factors*.

Foram incluídas no modelo de regressão múltipla todas as variáveis independentes associadas ao desfecho pela análise bivariada, em um nível de significância estatística de p-valor ≤ 0,20. Para controle dos potenciais fatores de confusão, o modelo foi ajustado com o procedimento de eliminação regressiva, considerando-se todas as demais variáveis do modelo de forma concomitante. Foram mantidas no modelo final ajustado as variáveis estatisticamente associadas ao desfecho, com nível de significância menor ou igual a 5% (p-valor ≤ 0,05). Para estimar a acurácia

do modelo dos fatores associados ao óbito por covid-19, observou-se a área sob a curva *receiver operating characteristics* (ROC), sendo determinada a estimativa pontual da área sobre a curva e respectivo IC_{95%}.

Aspectos éticos

O projeto do estudo foi aprovado pelo Comitê de Ética em Pesquisa da Universidade Federal de Pernambuco (CEP/UFPE), mediante parecer consubstanciado nº 4.515.818, emitido em 29 de janeiro de 2021, com base no Certificado de Apresentação para Apreciação Ética (CAAE) nº 40195120.2.0000.9430.

RESULTADOS

Do total de 19.633 casos notificados por SRAG, foram excluídos 9.655 (48,4%) por não atenderem ao critério de inclusão, obtendo-se uma amostra final de 9.978 casos confirmados de SRAG por covid-19 (Figura 1).

A prevalência de óbitos por SARS-CoV-2 foi de 28,4% (2.833 casos – $IC_{95\%}$ 27,5;29,3). Entre esses óbitos, a mediana de dias desde a data de notificação no sistema até a data do óbito foi de 13 dias (p-valor < 0,001); e a amplitude interquartil, de 13 dias ($IC_{95\%}$ 7,0;20,0).

A Tabela 1 apresenta a distribuição dos óbitos segundo características sociodemográficas, clínicas, e resultados da análise de regressão bruta. Entre os indivíduos com comorbidades (doenças cardíacas, respiratórias, renais hepáticas, cromossômicas, diabetes, imunossupressão e obesidade), o desfecho de óbito por covid-19 foi mais frequente. Como se

pode observar na Tabela 2, houve associação estatisticamente significativa entre mortalidade por SARS-CoV-2 e a maioria das variáveis representativas dos sintomas elencados.

A Tabela 3 apresenta os resultados da análise de regressão de Poisson com variância robusta ajustada. Para essa etapa, foram incluídas as variáveis que, nas Tabelas 1 e 2, apresentaram nível de significância de p-valor < 0,20 na análise bivariada. Após o ajuste nas variáveis de confusão, observou-se maior prevalência de óbito associado ao sexo masculino (RP = 1,05 – IC_{95%} 1,01;1,08), presença de doença cardíaca (RP = 1,20 – IC_{95%} 1,16;1,23), doença respiratória (RP = 1,10 – IC_{95%} 1,06;1,14), diabetes (RP = 1,07 – IC_{95%} 1,04;1,10), doença renal (RP = 1,06 – IC_{95%} 1,01;1,10), imunossupressão (RP =1,22 – IC_{95%} 1,12;1,33), doenças cromossômicas (RP = 1,45 – IC_{95%} 1,17;1,80), sobrepeso ou obesidade (RP = 1,14 – IC_{95%} 1,09;1,19) e doença hepática crônica (RP = 1,22 – IC_{95%} 1,13;1,33); e dos sintomas de dispneia (RP = 1,06 – IC_{95%} 1,02;1,10), desconforto respiratório e/ou aperto torácico (RP = 1,06 – IC_{95%} 1,03;1,09) e saturação de oxigênio menor do que 95% (RP = 1,08 – IC_{95%} 1,04;1,11). Outro achado relevante do estudo foi o fator de proteção associado ao grupo etário de 20 a 59 anos (Tabela 3).

A área sob a curva ROC foi de 0,847 (IC_{95%} 0,8;0,9 – p-valor < 0,001), indicando que o uso do modelo de regressão apresenta relevante diferença da estimação aleatória e poder de discriminação.

DISCUSSÃO

Identificou-se alta prevalência de óbitos por covid-19, especialmente entre homens, idosos e pessoas com problemas de saúde pré-existentes. Estes achados, possivelmente, devemse ao conhecimento incipiente sobre o vírus e a ausência de infraestrutura para a tomada de

medidas assistenciais e preventivas mais efetivas entre a população mundial, conforme observado no início da pandemia.

A utilização de banco de dados secundários, com lacunas de completude na variáveldesfecho ou no resultado da testagem para covid-19, reduziu o quantitativo de casos incluídos
no estudo. Consequentemente, observam-se limitações inerentes à qualidade dos registros e ao
confundimento residual, dada a indisponibilidade de variáveis no banco que pudessem
contribuir com o aprimoramento da prática gerencial e assistencial como, por exemplo, o tempo
decorrido entre o início dos sintomas e a internação; e quando esta aconteceu, se foi necessária
a adoção de ventilação mecânica de apoio, a quantidade de dias de internação e dias de
sintomas, o tempo entre os primeiros sintomas e a realização de teste para covid-19. Ainda que
pesem tais limitações, o estudo apresenta achados consistentes por conta de sua temporalidade
e amplitude amostral. Pesquisas longitudinais devem ser encorajadas, voltadas a inferências
causais que atestem os fatores de agravamento e mortalidade pelo coronavírus, em diferentes
grupos etários e sobretudo, em pessoas sob condições crônicas de saúde.

A forma grave da doença e a mortalidade por SARS-CoV-2 foram menos frequentes entre crianças e adolescentes, no início da pandemia de covid-19, semelhantemente aos resultados de estudos epidemiológicos retrospectivos, desenvolvidos com dados sobre essas faixas etárias no mesmo estado de Pernambuco. 12,13 Entretanto, a maior gravidade da covid-19 foi observada em neonatos e lactentes menores de um ano de idade. Para os autores, (i) a escassez inicial de testes diagnósticos, (ii) a prevalência de casos assintomáticos ou leves, na comparação com adultos, (iii) a necessidade de internação em terapia intensiva e (iv) a adoção de medidas de afastamento escolar, possivelmente, refletiram-se na provável subnotificação pediátrica e na situação de vulnerabilidade social identificada. 12,13

A prevalência do óbito por covid-19 foi maior no grupo etário com 60 ou mais anos, mantendo, portanto, significativa associação com a idade na análise multivariada. Pesquisa de revisão sistemática, sobre 33 artigos, apontou taxa de risco de mortalidade pelo coronavírus entre pessoas com idade superior a 65 anos como seis vezes maior, comparada à mesma taxa de risco para indivíduos com idade inferior. ¹⁴ Se a idade avançada está relacionada com doenças pré-existentes crônicas, ¹⁵ sua maior associação com o agravamento e a mortalidade por covid-19 deve-se à imunosenescência do envelhecimento, quando se observa uma deterioração do sistema imunológico e por conseguinte, diminuição na capacidade do organismo para controlar as infecções. ^{14,16}

Estudo ecológico, com avaliação da taxa de incidência e letalidade da covid-19 no município do Rio de Janeiro em 2020, apresentou padrões semelhantes, sugerindo que a covid-19 infecta indivíduos da faixa etária produtiva, ou seja, em sua maioria, pessoas que saem de casa para trabalhar, implicando mais óbitos nos idosos (≥ 60 anos)¹⁷ próximos de sua circulação e convívio social e, como consequência, devido à rápida progressão da doença, justamente os mais acometidos no primeiro ano da pandemia. ^{18,19}

A maior proporção de homens encontrada neste estudo foi semelhante ao achado de pesquisa de revisão sistemática com meta-análise de 31 artigos realizados em 2020, envolvendo características clínicas e testes laboratoriais de 9.407 indivíduos confirmados com covid-19 – 7.856 sobreviventes e 1.551 não sobreviventes –, qual seja, prevalência dos óbitos por SARS-CoV-2 no sexo masculino. Corroborando esse resultado, outro estudo observacional retrospectivo, realizado com 710 hospitalizados e hospitalizadas por covid-19 em Wuhan, China, entre o final de dezembro de 2019 e janeiro de 2020, identificou maior proporção de homens entre os não sobreviventes. Tal achado pode estar associado a maus hábitos de vida,

como tabagismo e doenças subjacentes crônicas, levando a alto índice de letalidade nesse público.²⁰

Voltando ao presente estudo, verificou-se associação entre o óbito por covid-19 e pessoas com doenças cardíacas, respiratórias crônicas, diabetes, doenças renais crônicas, cromossômicas, hepáticas imunossupressão e sobrepeso ou obesidade, demonstrativa da relação dessas comorbidades com a mortalidade por covid-19. Porém, um achado divergente foi evidenciado em revisão sistemática com meta-análise realizada com 24 estudos, incluindo dados de 2019 e 2020, sobre 10.948 pessoas com covid-19, para as quais foi apontado que, embora as doenças crônicas pré-existentes estivessem fortemente associadas ao aumento da gravidade da covid-19, as comorbidades não foram significativamente correlacionadas com a mortalidade pelo coronavírus.²¹

A prevalência de óbito entre pessoas com diabetes, aqui observada, foi menor que a encontrada em um estudo de coorte retrospectivo, realizado no México, com 757.210 adultos diagnosticados com covid-19, entre janeiro e novembro de 2020: associação do diabetes com risco de mortalidade de 1,49 e redução da prevalência do óbito por SARS-CoV-2, em que o diabetes foi associado à idade, seja em atendimentos ambulatoriais, seja em internações.²²

Proporções de diabetes, doenças cardiovasculares e respiratórias foram significativamente maiores no grupo de doentes em situação crítica com evolução a óbito, na comparação com aqueles sob condição não crítica, em revisão sistemática com meta-análise de 13 estudos que incluiu informações de 3.027 indivíduos com infecção por SARS-CoV-2.8 A lesão renal aguda foi a patologia associada com maior mortalidade hospitalar em pacientes com covid-19 internados em unidade de terapia intensiva (UTI).²³

O achado da associação da mortalidade entre pessoas com covid-19 e imunossupressão mostrou-se semelhante ao de estudo de coorte retrospectivo, realizado na Coréia do Sul, dedicado a analisar se o estado pré-existente de imunossupressão estava associado a piores desfechos entre 6.435 adultos hospitalizados com SARS-CoV-2: 871 imunocomprometidos e 5.564 não imunocomprometidos. Seus autores rastrearam o estado de imunocomprometimento com base no diagnóstico de malignidade ou infecção pelo HIV/aids, transplante de órgãos há menos de três anos, prescrição de corticosteroides ou imunossupressores orais por mais de 30 dias no último ano, e pelo menos uma prescrição de imunossupressores não orais no ultimo ano. Os fármacos imunossupressores incluíram agentes quimioterápicos, drogas biológicas e imunomoduladores. De acordo com os resultados do referido estudo, indivíduos imunocomprometidos tiveram taxa significativamente maior de mortalidade intra-hospitalar, indicando a imunossupressão como um fator de risco para covid-19 grave e/ou óbito.²⁴

Ainda, corroborando os resultados deste relato, revisão sistemática e meta-análise realizada com estudos não randomizados que investigaram dados clínicos de 9.407 pessoas com covid-19 identificou a dispneia e o aperto no peito como sintomas mais prevalentes entre aqueles que não sobreviveram, e uma relação significativa desses sintomas com o aumento de mortalidade pela doença.⁷

A febre, sintoma frequente reportado na literatura, ^{2,6,9,16,25-28} não se mostrou associada aos óbitos por covid-19 neste estudo. Outra revisão sistemática com meta-análise, esta sobre pesquisas de coorte retrospectiva publicadas em 2020, mostrou que um dos fatores possivelmente associados aos casos graves da covid-19 é a resposta imune, a qual, quando baixa, pode se manifestar como temperatura corporal normal. A presença de dispneia sugere função pulmonar deficiente e falta de oxigênio. ²⁹ Quando o paciente apresenta dispneia e não febre, cumpre estar atento a um maior agravamento na condição. ⁸

A presença de saturação de oxigênio menor que 95%, demonstrada neste estudo, indica associação significativa com óbito por SARS-CoV-2, achado semelhante ao de estudo retrospectivo realizado com 369 adultos portadores da covid-19, internados em um hospital de Lima, Peru, no período de março a junho de 2020. Esse estudo revelou, como fatores associados à mortalidade intra-hospitalar pela doença, valores de saturação de oxigênio inferiores na admissão.³⁰

Conclui-se que no Recife, no primeiro ano da pandemia de SARS-CoV-2, o óbito por covid-19 foi maior entre homens, idosos com doenças crônicas e com sintomas respiratórios. Os achados também apontam para as implicações práticas de classificação de risco diante da manifestação dos sintomas de dispneia, desconforto respiratório e/ou aperto torácico e saturação de oxigênio menor que 95%, no âmbito de acolhimento às pessoas infectadas pelo SARS-CoV-2, e apontam para uma qualificação da equidade na tomada das medidas preventivas. Sendo a covid-19 tão prevalente em escala mundial, a identificação dos fatores associados ao óbito, levantados neste relato, pode contribuir para a ampliação das políticas preventivas e adoção de estratégias efetivas na redução da taxa de mortalidade decorrente da doença.

CONTRIBUIÇÃO DAS AUTORAS

Holanda ER contribuiu com a concepção teórica, delineamento do estudo, análises, interpretação dos resultados, redação e revisão crítica do manuscrito. Souza IV contribuiu na aquisição dos dados. Souza IV e Barros MB contribuíram com a análise, interpretação dos dados, redação e revisão crítica do conteúdo. Todos os autores aprovaram a versão final do

manuscrito e são responsáveis por todos os seus aspectos, incluindo a garantia de sua precisão e integridade.

CONFLITOS DE INTERESSE

As autoras declararam não possuir conflitos de interesse.

TRABALHO ACADÊMICO ASSOCIADO

Artigo derivado de pesquisa de iniciação científica intitulada "Fatores preditores do óbito pela covid-19 em Recife, Pernambuco", defendida por Ísis Vanessa Silva de Souza no Curso de Bacharelado em Enfermagem da Universidade Federal de Pernambuco – UFPE –, em 13 de outubro de 2022.

FINANCIAMENTO

A pesquisa recebeu financiamento do Conselho Nacional de Desenvolvimento Científico e Tecnológico (CNPq)/Ministério da Ciência, Tecnologia e Inovações (MCTI), mediante bolsa de iniciação científica concedida a Ísis Vanessa Silva de Souza, com apoio do Programa Institucional de Bolsas de Iniciação Científica (Pibic/UFPE/CNPq/2020-2021): ID do Projeto nº 200415644.

CORRESPONDÊNCIA: Eliane Rolim de Holanda | eliane.rolim@ufpe.br

Recebido em 17/10/2022 | **Aprovado em** 25/01/2023

Editora associada: Taís Freire Galvão - orcid.org/0000-0003-2072-4834

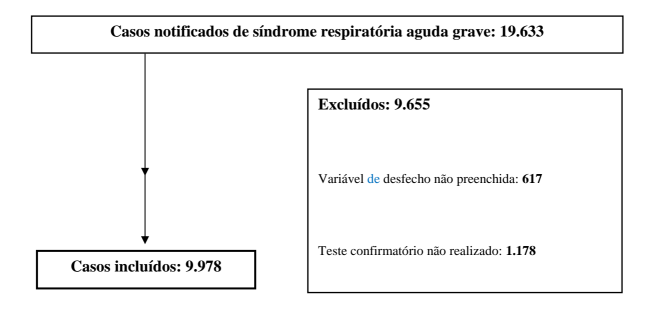
REFERÊNCIAS

- 1. Hallal PC. Worldwide differences in COVID-19-related mortality. Cien Saude Colet. 2020;25(Suppl 1):2403-10. doi: 10.1590/1413-81232020256.1.11112020
- 2. Zhou F, Yu T, Du R, Fan G, Liu Y, Liu Z, et al. Clinical course and risk factors for mortality of adult inpatients with COVID-19 in Wuhan, China: a retrospective cohort study. Lancet. 2020;395(10229):1054-62. doi: 10.1016/S0140-6736(20)30566-3
- 3. Oliveira MHS, Wong J, Lippi G, Henry BM. Analysis of clinical and demographic heterogeneity of patients dying from COVID-19 in Brazil versus China and Italy. Braz J Infect Dis. 2020;24(3):273-5. doi: 10.1016/j.bjid.2020.05.002
- 4. Ministério da Saúde (BR). Secretaria de Vigilância em Saúde. Boletim Epidemiológico especial: doença pelo coronavírus COVID-19 [Internet]. Brasília: Ministério da Saúde, 2020 [citado 2022 Mar 25]. Disponível em: https://www.gov.br/saude/pt-br/centrais-de-conteudo/publicacoes/boletins/epidemiologicos/covid-19/2020/boletim_epidemiologico_covid_43_final_coe.pdf
- Programa Cidades Sustentáveis. Mapa da desigualdade: as capitais brasileiras e os impactos da COVID-19 [Internet]. São Paulo: Programa Cidades Sustentáveis; 2020 [atualizado 2020 Set 28; citado 2022 Jun 12]. Disponível em: https://www.cidadessustentaveis.org.br/noticia/3009?palavra-chave=Mapa%20da%20desigualdade:%20as%20capitais%20brasileiras%20e%20os%20impactos%20da%20COVID-19

- 6. Yang X, Yu Y, Xu J, Shu H, Xia J, Liu H, et al. Clinical course and outcomes of critically ill patients with SARS-CoV-2 pneumonia in Wuhan, China: a single-centered, retrospective, observational study. Lancet Respir Med. 2020;8(5):475-81. doi: 10.1016/S2213-2600(20)30079-5
- 7. Yang L, Jin J, Luo W, Gan Y, Chen B, Li W. Risk factors for predicting mortality of COVID-19 patients: A systematic review and meta-analysis. PLoS One. 2020;15(11):e0243124. doi: 10.1371/journal.pone.0243124
- 8. Zheng Z, Peng F, Xu B, Zhao J, Liu H, Peng J, et al. Risk factors of critical & mortal COVID-19 cases: a systematic literature review and meta-analysis. J Infect. 2020;81(2):e16-25. doi: 10.1016/j.jinf.2020.04.021
- 9. Escalera-Antezana JP, Lizon-Ferrufino NF, Maldonado-Alanoca A, Alarcon-de-la-Vega G, Alvarado-Arnez LE, Balderrama-Saavedra MA, et al. Risk factors for mortality in patients with Coronavirus Disease 2019 (COVID-19) in Bolivia: an analysis of the first 107 confirmed cases. Infez Med. 2020;28(2):238-42.
- Prado PR, Gimenes FRE, Lima MVM, Prado VB, Soares CP, Amaral TLM. Fatores de risco para óbito por COVID-19 no Acre, 2020: coorte retrospectiva. Epidemiol Serv Saude. 2021;30(3):e2020676. doi: 10.1590/S1679-49742021000300018
- 11. Centro de Informações Estratégicas de Vigilância em Saúde [Internet]. Pernambuco: Centro de Informações Estratégicas de Vigilância em Saúde; 2020 [citado 2022 Jun 17]. Disponível em: https://www.cievspe.com/home
- 12. Sena GR, Lima TPF, Vidal SA, Duarte MCMB, Bezerra PGM, Lima EJF, et al. Clinical characteristics and mortality profile of COVID-19 patients aged less than 20 years old in Pernambuco Brazil. Am J Trop Med Hyg. 2021;104(4):1507-12. doi: 10.4269/ajtmh.20-1368
- 13. Silva APSC, Holanda ER, Abreu PD, Freitas MVA. COVID-19 in children in the State of Pernambuco: spatial analysis of confirmed severe cases and the Human Development Index. Rev Soc Bras Med Trop. 2021;54:e0782-2020. doi: 10.1590/0037-8682-0782-2020
- 14. Flook M, Jackson C, Vasileiou E, Simpson C, Muckian MD, Agrawal U, et al. Informing the public health response to COVID-19: a sistematic review of risk factors for disease,

- severity, and mortality. BMC Infect Dis. 2021;21(1):342. doi: <u>10.1186/s12879-021-05992-1</u>
- 15. Santana RF, Silva MB, Marcos DASR, Rosa CS, Wetzel Junior W, Delvalle R. Recomendações para o enfrentamento da disseminação da COVID-19 em instituições de longa permanência para idosos. Rev Bras Enferm. 2020;73(Suppl 2):e20200260. doi: 10.1590/0034-7167-2020-0260
- 16. Ruiz-Bravo A, Jimenez-Varela M. SARS-CoV-2 y pandemia de síndrome respiratório agudo (COVID-19). Ars Pharm. 2020;61(2):63-79. doi: 10.30827/ars.v61i2.15177
- 17. Cavalcante JR, Abreu AJL. COVID-19 no município do Rio de Janeiro: análise espacial da ocorrência dos primeiros casos e óbitos confirmados. Epidemiol Serv Saude. 2020;29(3):e2020204. doi: 10.5123/S1679-49742020000300007
- 18. Wang W, Tang J, Wei F. Updated understanding of the outbreak of 2019 novel coronavirus (2019-nCoV) in Wuhan, China. J Med Virol. 2020;92(4):441-7. doi: 10.1002/jmv.25689
- 19. Rothan HA, Byrareddy SN. The epidemiology and pathogenesis of coronavirus disease (COVID-19) outbreak. J Autoimmun. 2020;109:102433. doi: 10.1016/j.jaut.2020.102433
- 20. Chatterjee A, Wu G, Primakov S, Oberije C, Woodruff H, Kubben P, et al. Can predicting COVID-19 mortality in European cohort using only demographic and comorbidity data surpass age-based prediction: na externally validated study. PLoS One. 2021;16(4):e0249920. doi: 10.1371/journal.pone.0249920
- 21. Liu H, Chen S, Liu M, Nie H, Lu H. Comorbid chronic diseases are strongly correlated with disease severity among COVID-19 patients: a systematic review and meta-analysis. Aging Dis. 2020;11(3):668-78. doi: 10.14336/AD.2020.0502
- 22. Woolcott OO, Castilla-Bancayán JP. The effect of age on the association between diabetes and mortality in adult patients with COVID-19 in Mexico. Sci Rep. 2021;11(1):8386. doi: 10.1038/s41598-021-88014-z
- 23. Costa RLD, Sória TC, Salles EF, Gerecht AV, Corvisier MF, Menezes MAM, et al. Acute kidney injury in patients with Covid-19 in a Brazilian ICU: incidence, predictors and inhospital mortality. J Bras Nefrol. 2021;43(3):349-58. doi: 10.1590/2175-8239-JBN-2020-0144

- 24. Beak MS, Lee MT, Kim WY, Choi JC, Jung SY. COVID-19-related outcomes in immunocompromised patients: A nationwide study in Korea. Plos One. 2021;16(10):e0257641. doi: 10.1371/journal.pone.0257641
- 25. Guan WJ, Ni ZY, Hu Y, Liang WH, Ou CQ, He JX, et al. Clinical characteristics of coronavirus disease 2019 in China. N Engl J Med. 2020;382(18):1708-20. doi: 10.1056/NEJMoa2002032
- 26. Huang C, Wang Y, Li X, Ren L, Zhao J, Hu Y, et al. Clinical features of patients infected with 2019 novel coronavirus in Wuhan, China. Lancet. 2020;395(10223):497-506. doi: 10.1016/S0140-6736(20)30183-5
- 27. Li LQ, Huang T, Wang YQ, Wang ZP, Liang Y, Huang TB, et al. COVID-19 patients' clinical characteristics, discharge rate, and fatality rate of meta-analysis. J Med Virol. 2020;92(6):577-83. doi: 10.1002/jmv.25757
- 28. Ren LL, Wang YM, Wu ZQ, Xiang ZC, Guo L, Xu T, et al. Identification of a novel coronavirus causing severe pneumonia in human: a descriptive study. Chin Med J (Engl). 2020;133(9):1015-24. doi: 10.1097/cm9.000000000000000022
- 29. Zhou X, Cheng Z, Shu D, Lin W, Ming Z, Chen W, et al. Characteristics of mortal COVID-19 cases compared to the survivors. Aging (Albany NY). 2020;12(24):24579-95. doi: 10.18632/aging.202216
- 30. Mejía F, Medina C, Cornejo E, Morello E, Vásquez S, Alave J, et al. Oxygen saturation as a predictor of mortality in hospitalized adult patients with COVID-19 in a public hospital in Lima, Peru. Plos One. 2020;15(12):e0244171. doi: 10.1371/journal.pone.0244171



a) SRAG = síndrome respiratória aguda grave

Figura 1 – Processo de composição da amostra do estudo após a aplicação dos critérios de exclusão, Recife, Pernambuco, 2020

Tabela 1-Óbitos por covid-19 (n = 9.978) segundo características sociodemográficas e clínicas, Recife, Pernambuco, 2020

Variável	Óbito por síndrome respiratória aguda grave por covid-19				
	Sim (%)	Não (%)	p-valor	RPd (IC95%e)	p-valor ^f
Sexo					
Masculino	1.465 (30,6)	3.329 (69,4)	. 0. 0013	1,05 (1,01;1,08)	0.002
Feminino	1.368 (26,4)	3.816 (73,6)	< 0,001ª	1,00	0,002
Raça/cor da pele ^c					
Parda/preta/amarela	1784 (49,1)	1.853 (50,9)		1,38 (0,30;6,23)	
Branca	922 (62,5)	554 (37,5)	< 0,001 ^b	1,50 (0,33:6,75)	0,671
Indígena	1 (16,7)	5 (83,3)		1,00	
Criança (em anos compl	etos: 0-9)				
Sim	12 (5,9)	192 (94,1)	0.0013	_	
Não	2.821 (28,9)	6.953 (71,1)	< 0,001 ^a	-	_
Adolescente (em anos co	mpletos: 10-19)				
Sim	10 (9,5)	95 (90,5)		_	
Não	2.823 (28,6)	7.050 (71,4)	< 0,001ª	-	_
Faixa etária adulta ou id	losa (em anos comp	pletos) ^c			
20-59	629 (11,4)	4.882 (88,6)		0,77 (0,73;0,81)	
≥ 60	2.182 (52,5)	1.976 (47,5)	< 0,001a	1,00	< 0,001
Doenças cardíacas ou va	sculares				
Sim	1.248 (66,6)	625 (33,4)	_	1,20 (1,17;1,23)	
Não	1.585 (19,6)	6.520 (80,4)	< 0,001ª	1,00	< 0,001

Variável	Óbito po	r síndrome res	piratória ag	guda grave por cov	vid-19
	Sim (%)	Não (%)	p-valor	RPd (IC95%e)	p-valor ^f
Doenças respiratórias crôi	nicas				
Sim	203 (60,4)	133 (39,6)	< 0,001ª	1,10 (1,06;1,14)	< 0,001
Não	2.630 (27,3)	7.012 (72,7)	< 0,001	1,00	< 0,001
Diabetes					
Sim	742 (65,9)	384 (34,1)	. 0. 0013	1,07 (1,04;1,10)	0.001
Não	2.091 (23,6)	6.761 (76,4)	< 0,001ª	1,00	< 0,001
Doenças renais crônicas					
Sim	152 (75,6)	49 (24,4)	0.0012	1,05 (1,01;1,10)	0.000
Não	2.681 (27,4)	7.096 (72,6)	< 0,001ª	1,00	0,008
imunossupressão					
Sim	38 (55,9)	30 (44,1)	. 0. 0018	1,20 (1,10;1,31)	. 0. 001
Não	2.795 (28,2)	7.115 (71,8)	< 0,001 ^a	1,00	< 0,001
Doenças cromossômicas					
Sim	4 (66,7)	2 (33,3)	0.050h	1,43 (1,14;1,80)	0.002
Não	2.829 (28,4)	7.143 (71,6)	$0,058^{b}$	1,00	0,002
Sobrepeso ou obesidade					
Sim	168 (58,5)	119 (41,5)	. 0. 0018	1,14 (1,09;1,19)	0.001
Não	2.665 (27,5)	7.026 (72,5)	< 0,001 ^a	1,00	< 0,001
Doença hepática crônica					
Sim	33 (73,3)	12 (26,7)		1,24 (1,14;1,35)	
Não	2.800 (28,2)	7.133 (71,8)	< 0,001ª	1,00	< 0,001

a) Teste qui-quadrado de Pearson; b) Teste exato de Fisher; c) Dado faltante, devido ao não preenchimento; d) RP = razão de prevalências do modelo bruto; entraram no modelo bruto todas as variáveis que apresentaram p-valor menor ou igual a 0,2 na análise bivariada; crianças (0 a 9 anos) e adolescentes (10 a 19 anos) foram automaticamente excluídas no início da análise, haja vista a baixa frequência dos casos; e) IC_{95%} = intervalo de confiança de 95%; f) Teste de Wald.

Tabela 2 — Óbito por covid-19 segundo sintomas e variáveis relacionadas aos serviços de saúde, Recife, Pernambuco, 2020

Variável	Óbito por síndrome respiratória aguda grave por covid-19				
	Sim (%)	Não (%)	p-valor	RP ^c (IC _{95%} ^d)	p-valor ^e
Febre					
Sim	1.679 (27,3)	4.482 (72,7)	0,001ª	0,99 (0,94;1,04)	0.722
Não	1.154 (30,2)	2.663 (69,8)	0,001	1,00	0,733
Tosse					
Sim	1.906 (28,1)	4.876 (71,9)	0,352ª	0,97 (0,94;1,00)	0,129
Não	927 (29,0)	2.269 (71,0)		1,00	
Dispneia					
Sim	2.041 (39,6)	3.119 (60,4)	-0.0018	1,07 (1,03;1,11)	< 0.001
Não	792 (16,4)	4.026 (83,6)	<0,001 ^a	1,00	< 0,001
Dor de garganta					
Sim	247 (12,7)	1.699 (87,3)	< 0,001a	0,91 (0,85;0,98)	0,012
Não	2.586 (32,2)	5.446 (67,8)	< 0,001"	1,00	0,012
Coriza e/ou congestão	nasal				
Sim	75 (14,2)	454 (85,8)	< 0.001a	0,97 (0,87;1,08)	0.604
Não	2.758 (29,2)	6.691 (70,8)	< 0,001ª	1,00	0,604
Cansaço e/ou fadiga					
Sim	128 (35,6)	232 (64,4)	0.002a	1,01 (0,95;1,08)	0 667
Não	2.705 (28,1)	6.913 (71,9)	0,002ª	1,00	0,667
Desconforto respirató	rio				
Sim	462 (45)	565 (55,0)	< 0,001a	1,06 (1,03;1,10)	< 0,001

Variável	Óbito por síndrome respiratória aguda grave por covid-19				
	Sim (%)	Não (%)	p-valor	RP ^c (IC _{95%} ^d)	p-valor ^e
Não	2.371 (26,5)	6.580 (73,5)		1,00	
Mialgia					
Sim	193 (18,3)	860 (81,7)	< 0,001 ^a	0,94 (0,87;1,01)	0,124
Não	2.640 (29,6)	6.285 (70,4)	< 0,001	1,00	0,124
Anosmia, hiposmia o	ou disgeusia				
Sim	78 (9,4)	751 (90,6)	. 0. 0018	0,87 (0,76;0,98)	0.027
Não	2.755 (30,1)	6.394 (69,9)	< 0,001ª	1,00	0,027
Cefaleia					
Sim	141 (11,6)	1.078 (88,4)	< 0.0018	0,87 (0,79;0,95)	0.005
Não	2.692 (30,7)	6.067 (69,3)	< 0,001ª	1,00	0,005
Náusea					
Sim	31 (17,3)	148 (82,7)	0,001ª	0,82 (0,65;1,02)	0.096
Não	2.802 (28,6)	6.997 (71,4)	0,001	1,00	0,086
Vômitos					
Sim	139 (31,7)	299 (68,3)	0.1120	1,07 (1,00;1,16)	0.042
Não	2.694 (28,2)	6.846 (71,8)	0,113 ^a	1,00	0,042
Diarreia					
Sim	231 (24,2)	723 (75,8)	0.002*	0,96 (0,90;1,02)	0.107
Não	2.602 (28,8)	6.422 (71,2)	0,003ª	1,00	0,197
Saturação de oxigêni	0 < 95%				
Sim	1.725 (46,4)	1.990 (53,6)	. 0.0012	1,08 (1,05;1,12)	. 0.004
Não	1.108 (17,7)	5.155 (82,3)	< 0,001ª	1,00	< 0,001

Variável	Óbito po	r síndrome res	piratória ag	guda grave por co	vid-19
	Sim (%)	Não (%)	p-valor	RP ^c (IC _{95%} ^d)	p-valor ^e
Cianose					
Sim	12 (52,2)	11 (47,8)	0,011ª	1,04 (0,89;1,20)	0,586
Não	2.821 (28,3)	7.134 (71,7)	0,011	1,00	0,380
Tiragem intercostal					
Sim	10 (58,8)	7 (41,2)	0,012 ^b	1,20 (1,06;1,36)	0,004
Não	2.823 (28,3)	7.138 (71,7)	0,012	1,00	0,004
Edema					
Sim	12 (63,2)	7 (36,8)	0,001a	1,01 (0,90;1,13)	0,779
Não	2.821 (28,3)	7.138 (71,7)	0,001	1,00	0,779
Houve internação do pa	aciente				
Sim	2.429 (37,7)	4.015 (62,3)	. 0. 0013	0,95 (0,91;0,99)	0.020
Não	404 (11,4)	3.130 (88,6)	< 0,001 ^a	1,00	0,028
Profissional de saúde					
Sim	34 (2,0)	1.686 (98)		0,95 (0,80;1,14)	
Não	2.799 (33,9)	5.459 (66,1)	< 0,001 ^a	1,00	0,634

a) Teste qui-quadrado de Pearson; b) Teste exato de Fisher; c) RP = razão de prevalências; d) $IC_{95\%} = intervalo$ de confiança de 95%; e) Teste de Wald.

Tabela 3 — Razão de prevalências ajustada e intervalo de confiança de 95% do óbito por covid-19 pelas variáveis estudadas. Recife, Pernambuco, 2020

Variáveis	RPa (IC95%b)	p-valor ^o
Sexo		
Masculino	1,05 (1,02;1,08)	0,002
Feminino	1,00	
Faixa etária adulta ou idosa (em anos completos)		
20-59	0,76 (0,73;0,80)	<0,001
≥ 60	1,00	
Doenças cardíacas ou vasculares		
Sim	1,20 (1,17;1,23)	<0,001
Não	1,00	
Doenças respiratórias crônicas		
Sim	1,10 (1,06;1,14)	<0,001
Não	1,00	
Diabetes		
Sim	1,07 (1,05;1,10)	<0,001
Não	1,00	
Doenças renais crônicas		
Sim	1,06 (1,02;1,10)	0,006
Não	1,00	
Imunossupressão		
Sim	1,22 (1,12;1,33)	<0,001
Não	1,00	

Variáveis	RPa (IC _{95%} b)	p-valor ^c
Doenças cromossômicas		
Sim	1,46 (1,18;1,80)	0,001
Não	1,00	
Sobrepeso ou obesidade		
Sim	1,15 (1,10;1,20)	<0,001
Não	1,00	
Doença hepática crônica		
Sim	1,23 (1,13;1,34)	<0,001
Não	1,00	
Dispneia		
Sim	1,06 (1,02;1,11)	0,001
Não	1,00	
Dor de garganta		
Sim	0,90 (0,85;0,97)	0,004
Não	1,00	
Desconforto respiratório e/ou aperto torácico		
Sim	1,06 (1,03;1,10)	<0,001
Não	1,00	
Anosmia, hiposmia ou disgeusia		
Sim	0,85 (0,75;0,96)	0,011
Não	1,00	
Cefaleia		
Sim	0,85 (0,77;0,93)	0,001

RP ^a (IC _{95%} ^b)	p-valor ^c
1,00	
1,08 (1,04;1,12)	<0,001
	1,00

a) RP = razão de prevalências; b) Ajuste realizado pelo procedimento de eliminação regressiva, para as variáveis incluídas no modelo; c) Teste de Wald.

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 <u>Creative Commons CC-BY</u>.
- 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.