STROBE声明—*队列研究*报告中应纳入的条目清单

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | 条目 | 建议 |
|  题目和摘要 | 1 | (*a*) 在题目或摘要中用常用术语表明研究所采用的设计 |
| (*b*) 在摘要中对所做工作和获得的结果做一个简明的总结 |
| 引言 |
| 背景/原理 | 2 | 解释研究的科学背景和原理 |
| 目的 | 3 | 阐明具体研究目的，包括任何预先设定的假设 |
| 方法 |
| 研究设计 | 4 | 尽早陈述研究设计的关键内容 |
| 研究设置 | 5 | 描述研究机构、研究地点及相关资料，包括招募的时间范围、暴露、随访和数据收集等 |
| 参与者 | 6 | (*a*) 描述纳入标准、参与者的来源和选择方法、随访方法 |
| (*b*)对于配对设计，应说明配对标准及暴露和非暴露的人数 |
| 变量 | 7 | 明确定义结局、暴露、预测因子，可能的混杂因素及效应修饰因素，如果相关，给出诊断标准 |
| 数据来源/测量 | 8\* | 对每个有意义的变量，给出数据来源和详细的测量方法。如果有一个以上的组，描述各组之间测量方法的可比性 |
| 偏倚 | 9 | 描述解决潜在偏倚的方法 |
| 样本大小 | 10 | 描述样本量的确定方法 |
| 定量变量 | 11 | 解释定量变量是如何分析的。如果相关，描述分组的方法和原因 |
| 统计方法 | 12 | (*a*) 描述所用的所有统计方法，包括减少混杂因素的方法 |
| (*b*) 描述所有分析亚组和交互作用的方法 |
| (*c*) 解释如何解决数据缺失 |
| (*d*) 如果相关，描述解决失访问题的方法 |
| (*e*) 描述所用的灵敏性分析方法 |
| 结果 |
| 参与者 | 13\* | (a) 报告研究各阶段参与组合的人数，如可能合格的人数、参与合格性检查的人数、证实合格的人数、纳入研究的人数、完成随访的人数及完成分析的人数 |
| (b) 解释在各阶段参与者退出研究的原因 |
| (c) 考虑使用流程图 |
| 描述性数据 | 14\* | (a) 描述参与者的特征（如人口统计学、临床和社会特征）以及暴露和潜在混杂因素的相关信息 |
| (b) 描述就每一个待测变量而言缺失数据的参与者人数 |
| (c) 总结随访时间（如平均随访时间和全部随访时间） |
| 结局数据 | 15\* | 报告随时间变化的结局事件数或综合指标 |
| 主要结果 | 16 | (*a*) 报告未校正的估计值，如果相关，给出混杂因素校正后的估计值及其精确度（如95%可信区间）。阐明按照哪些混杂因素进行了校正以及选择这些因素进行校正的原因 |
| (*b*) 如对连续变量进行分组，要报告每组观察值的范围 |
| (*c*) 对有意义的危险因素，最好把相对危险转化成针对有意义的时间范围的绝对危险度 |
| 其他分析 | 17 | 报告进行过的其他分析，如亚组分析、交互作用分析和灵敏性分析 |
| 讨论 |
| 关键结果 | 18 | 根据研究目标概括关键结果 |
| 局限性 | 19 | 讨论研究的局限性，包括潜在偏倚或不准确的来源，讨论任何潜在偏倚的方向和大小 |
| 解释 | 20 | 结合研究目标、研究局限性、多重分析、相似研究的结果和其他相关证据，谨慎给出一个总体的结果解释 |
| 可推广性 | 21 | 讨论研究结果的普适性（外推有效性） |
| 其他信息 |
| 资金来源 | 22 | 提供研究资金的来源和资助机构在研究中的作用，如果相关，提供资助机构在本文基于的初始研究中的作用 |

\*给出暴露组和非暴露组的信息。