Plano operacional de validação em campo versão final com nota do autor

Nota do Autor

Este protocolo e plano operacional são um projeto independente desenvolvido e coordenado exclusivamente por Dr. Paolo Bruno Squadrani. O conteúdo é de autoria própria, aberto a colaborações institucionais mediante acordo explícito de coautoria e respeito à LGPD e às diretrizes éticas vigentes.

Executive Summary

Field Validation of Orofacial Pain Assessment Protocol: Proposed Operational Plan for Pilot Study and Partnerships

This draft presents a pilot plan to validate the structured protocol (Part I) in 20–50 real cases, prioritizing home–based and ambulatory dentistry for individuals with intellectual disabilities. Core metrics include application fidelity (ICC ≥ 0.80), operational time per session (15–30 minutes), sensitivity/specificity (≥ 80%), and caregiver/professional satisfaction (≥ 4/5 on a Likert scale). The design contrasts a full version (triage + anamnesis + examination + serial follow–up) with a light version suitable for resource–limited settings, using validated tools (DDQ–B, CPS–NAID, NCAPC). Partnerships are sought across Santa Catarina (hospitals, universities, SUS, private clinics) for recruitment, training, and joint analysis. Expected benefits: standardized assessments, reduced underdiagnosis of

orofacial pain, integration with SUS workflows, and co-authorship opportunities. Ethical approval (CEP/CONEP) and LGPD compliance are in place. This phase paves the way for the experimental study (Part III); preliminary results will be inserted post-implementation.

Keywords: Field validation, pilot study, home dentistry, institutional partnerships, observational pain scales.

Por que validar em campo?

A transição da teoria para a prática confirma viabilidade e acurácia em cenários reais, nos quais colaboração do paciente, recursos e variáveis ambientais influenciam resultados. A proposta aborda desafios típicos da odontologia inclusiva (barreiras comunicacionais; contextos domiciliares) e alinha-se às diretrizes do SUS na atenção primária. O piloto medirá propriedades psicométricas (ICC/kappa) e operacionais (tempos; feedback), permitindo ajustes antes da escalabilidade. Benefícios esperados: redução de emergências odontológicas (estimada em 20-30%), capacitação de equipes e evidências para integração ao PNAIS (Política Nacional de Atenção Integral à Saúde Bucal). Hipóteses: protocolo completo com ICC ≥ 0.85; versão light com ICC ≥ 0.80 e redução de ~30% no tempo.

Objetivos e Hipóteses

Objetivo geral

Validar aplicabilidade e eficácia do protocolo em contextos reais, gerando evidências para refinamento e escalabilidade.

Objetivos específicos

- Avaliar fidelidade de aplicação (ICC/kappa ≥ 0.80) entre avaliadores treinados.
- Mensurar tempos operacionais e carga de trabalho (15-30 min/sessão).
- Estimar sensibilidade/especificidade (DDQ-B, CPS-NAID, NCAPC) vs.
 diagnóstico clínico de referência por especialista.
- Coletar feedback de cuidadores e profissionais (satisfação ≥ 4/5; análise qualitativa).
- Identificar adaptações contextuais (domicílio vs. ambulatório; recursos limitados).

Hipóteses testáveis

- Protocolo completo: ICC ≥ 0.85 e sensibilidade $\geq 85\%$ em $\geq 80\%$ dos casos.
- Versão light: ICC ≥ 0.80 com redução de 25-30% nos tempos; adequada ao SUS rural.
- Usabilidade percebida elevada (≥ 80% de avaliações positivas), com interesse em integração tecnológica opcional.

Notas sobre hipóteses e parcerias

- Hipóteses adaptáveis ao contexto (ex.: 15 casos via APAE Blumenau).
- Parcerias podem co-desenhar o piloto, prover acesso a pacientes/equipes e coanalisar resultados.

 Métricas analisadas com software gratuito (R/Excel); relatórios compartilhados para coautoria.

Avaliação de Aceitação Familiar

Instrumento e variáveis

- Questionário semiestruturado com Likert 1-5 (conforto, praticidade, utilidade) e perguntas abertas.
- Variáveis: conforto do paciente, facilidade para cuidadores, utilidade percebida.

Cronograma e análise

- Aplicação após T0 e T24-48 h.
- Estatística descritiva para itens fechados; análise temática para respostas abertas (relatórios trimestrais).

Metodologia Proposta

População e amostra

- Alvo: 20-50 pessoas com deficiência intelectual (5-65 anos; graus leve a moderado; não verbais ou com comunicação limitada).
- Recrutamento: APAE Blumenau, Hospital Santa Isabel, clínicas privadas em SC...
- Contexto: 60% domiciliar, 40% ambulatorial.

- Exclusões: urgências agudas e comorbidades graves (ex.: instabilidade neurológica).
- Ética e dados: TCLE (e assenso quando possível); LGPD e Res. CNS 466/2012.

Design do estudo piloto

- Tipo: prospectivo observacional, não randomizado; duração 4-6 semanas.
- Fases: (1) Treinamento (4 h teoria + prática); (2) Aplicação (T0; T24-48 h; T7);
 (3) Análise e debrief.
- Dois avaliadores por caso; dupla cega em 20% das avaliações.
- Versões: Completa (3 fases + follow-up seriado) e Light (triagem + anamnese base).

Instrumentos e procedimentos

- Escalas: DDQ-B (pediatria), CPS-NAID + NCAPC (adultos).
- Registro: cronograma de tempos; formulários digitais (REDCap/Google Forms com LGPD); fotos clínicas com consentimento.
- Follow-up: condições padronizadas (mesmo ambiente/horário); cálculo de variação percentual (10-20% mínima; ≥ 30% moderada).
- Tecnologia opcional: apps como PainChek para validação cruzada, quando viável.

Notas metodológicas e adaptações

• Amostra e cronograma ajustáveis (ex.: 10 casos iniciais via SUS).

- Controle de viés: dupla avaliação cega; padronização de iluminação/ruído.
- Ética: interromper avaliação se houver distress; prioridade ao bem-estar.

Métricas de Sucesso

- Fidelidade (ICC/kappa): alvo ≥ 0.80; aferição por dupla cega (20% dos casos);
 análise em R/Excel.
- Tempos operacionais: 15-30 min por sessão; log com cronômetro.
- Sensibilidade/especificidade: alvo ≥ 80%; matriz de confusão vs. diagnóstico por especialista.
- Feedback: satisfação ≥ 4/5 e ≥ 80% de avaliações positivas; questionário pós
 T24-48 h.
- Custo-efetividade: ≤ R\$ 50 por caso para alcançar ≥ 30% de melhora; registro de recursos e análise simples de custo-benefício.

Notas sobre análise de métricas

- ICC < 0.80: booster de treinamento e reteste em subamostra.
- Resultados preliminares serão inseridos após o piloto (ex.: ICC em 15 casos).
- Qualitativa: codificação temática manual ou software gratuito.

Implementação e Logística

Treinamento e formação

 Workshop de 4 h: teoria (neurobiologia da dor em DI, vieses) + prática (vídeos/casos simulados).

- Meta de calibração pré-piloto: kappa ≥ 0.75.
- Materiais: kit portátil (LED, formulários), manuais e vídeos. Possibilidade de formação gratuita ao parceiro.

Procedimentos operacionais

- Recrutamento via parceiros (triagem por telefone/WhatsApp).
- Baseline: TCLE e T0 (15-20 min).
- Aplicação: protocolo em 3 fases + follow-up (T24-48 h remoto ou visita).
- Registro: REDCap/Google Drive sob governança LGPD.
- Debrief: entrevista pós-piloto com cuidadores.

Adaptações por parceria

- SUS/UBS: foco na versão light e integração a fluxos.
- Universidades: envolvimento discente em análise; base para TCCs/teses.
- Hospitais/Privados: ênfase em manejo de urgências; coautoria em relatórios.

Oportunidades de Colaboração

Parceiros podem contribuir com:

- Acesso a pacientes e instalações.
- Equipes para coavaliação e formação.
- Dados agregados para publicações conjuntas.
- Financiamento via editais (CNPq/SUS) para expansão multicêntrica.

Benefícios

- Certificação em protocolos inclusivos.
- Visibilidade institucional (SUS/privado).
- Evidências para relatórios e compliance.

Notas logísticas

- Kit padrão: R\$ 500-1.000 por piloto (cobertura inicial pela Sorriso Domiciliar).
- Timeline: Fase 1 parcerias (1 mês); Fase 2 aplicação (2 meses).
- Suporte remoto via grupo WhatsApp.

Análise de Dados e Outputs Esperados

- Quantitativa: descritivas, ICC/kappa (meta \geq 0.80), sensibilidade/especificidade.
- Qualitativa: temas recorrentes (barreiras, usabilidade).
- Software: Excel (básico) e R (avançado).
- Outputs: relatório interino, artigo (ex.: J Pain Symptom Manage), webinar SUS.
- Custo-efetividade: R\$/redução de dor (≥ 30% de melhora como âncora IMMPACT).
- Ajustes: se métricas abaixo do alvo, implementar booster e retestar; adaptar ao contexto parceiro.

Governança de dados

- Privacidade: dados anonimizados; compartilhamento apenas agregado.
- Multicêntrico: estratificação por contexto (domicílio vs. ambulatório).
- Critério de sucesso: ≥ 80% das métricas atingidas → avançar à Parte III; caso contrário, refinar e repetir piloto.

Riscos, Limites e Mitigações

- Baixo recrutamento: ampliar canais e parcerias.
- Viés de seleção regional: expandir via SUS em diferentes municípios.
- Fadiga dos avaliadores: limitar 3 sessões/semana.
- Amostra pequena: enquadrar como prova de conceito.
- Ética: interromper e priorizar urgências (ex.: febre > 38 °C, tumefação, trismo).

Chamada para Parcerias e Contatos

Este plano é modular e adaptável a oportunidades reais em Santa Catarina. Contribuições são bem-vindas em acesso a pacientes, equipes e recursos para um piloto de alto impacto, gerando evidências para cuidados inclusivos e publicações conjuntas. Início planejado: Q1 2026; relatório preliminar em ~2 meses após o kick-off.

Contato para parcerias e informações

Dr. Paolo Bruno Squadrani — WhatsApp: (47) 98916-3649 — E-mail: dr.paolo.bruno.squadrani@gmail.com

Próximos passos

- Envio de manifestação de interesse.
- Reunião inicial (30 min) para alinhamento.
- Implementação com suporte integral da Sorriso Domiciliar e co-créditos em todos os outputs.

Bibliografia essencial

- Atee M, et al. PainChek: usability in field validation for dementia and disabilities. Clin Interv Aging. 2018;13:1185-1196.
- Burkitt C, et al. Chronic Pain Scale for Nonverbal Adults with Intellectual
 Disabilities (CPS-NAID). Centre for Pediatric Pain Research; 2009.
- Daher A, et al. Validation of the Brazilian DDQ-B. Health Qual Life Outcomes.
 2014;12:30.
- Dworkin RH, et al. IMMPACT recommendations. J Pain. 2008;9(2):105-121.
- Herr K, et al. Pain assessment in nonverbal patients. Clin J Pain.
 2006;22(8):610-625.
- IASP. Guidelines for pain assessment in vulnerable populations. 2021.
- LGPD Lei n. 13.709/2018.

- Lotan M, et al. Measurement properties of NCAPC. Res Dev Disabil. 2010;31(4):809-816.
- Ministério da Saúde. Política Nacional de Atenção Integral à Saúde Bucal (PNAIS). 2004.
- Resolução CNS 466/2012. Diretrizes para pesquisas com seres humanos.

Observações finais de qualidade

- Terminologia padronizada (DDQ-B; CPS-NAID; NCAPC).
- Alvos mensuráveis, realistas e alinhados a um piloto pragmático.
- Fluxo ético e LGPD aplicáveis no SUS e no setor privado.