

Liste de vérification de l'étude LEADS—À l'intention des thérapeutes respiratoires—Groupe contrôle (normes de soins) :



1 Effectuez l'ERS sans Extubation Advisor

Critères de l'ERS :

- Pièce en T ou VPPC / PSV ≤ 8 cmH₂O
- PEP / FiO₂ à la discrétion du(de la) TR/médecin
- Durée : prévoyez **30 - 120** min
- Optionnel : capnographie en ligne

2 Complétez **Formulaire 6 : Données journalières—Normes de soins** (un par jour)

3 En cas de **violation de protocole**, complétez

Formulaire 8 : formulaire de violation de protocole *cela peut inclure :*

- ERS non effectué après la randomisation
- ERS entamé mais pas complété avant l'extubation
- EA utilisé sur un patient dans le groupe contrôle

4 En cas d'un **événement indésirable en lien avec l'ERS**, complétez

Formulaire 9 : formulaire d'événement indésirable/sérieux *cela peut inclure :*

- Dysrythmie
- Arrêt cardiaque ou respiratoire
- Obstruction muqueuse
- * Fatigue extrême (prolongée, et non intermittente ou exacerbée par l'ERS et/ou cumulative)
- * Barotraumatisme (pneumothorax, pneumomédiastin, pneumatocèle en imagerie, etc.)
- * Anxiété extrême (prolongée, et non intermittente ou exacerbée par l'ERS et/ou cumulative)
- Ischémie cardiaque/infarctus du myocarde
- Œdème pulmonaire

*NOTE : Pour distinguer les événements indésirables des critères d'échec, un événement indésirable doit faire l'objet d'une intervention (pharmacologique, procédure ou autre) et un retour aux paramètres de ventilation d'avant la sélection du(de la) patient(e) ou des paramètres plus élevés sauf pour les réponses indiquées par *, qui ne requièrent pas nécessairement d'intervention spécifique mais qui doivent être soit suivis de près cliniquement (pneumomédiastin, pneumatocèle) ou considérés comme étant extrêmes en vertu de leur caractère soutenu ou cumulatif.*

5 Si EA est utilisé sur un(e) patient(e) du groupe contrôle et qu'un **événement indésirable lié à EA** se produit, complétez

Formulaire 11 : formulaire d'événement indésirable relié à Extubation Advisor

Cela peut inclure les événements reliés aux choses suivantes :

- Moniteur de capnographie
- Tubule de capnographie
- Usage de la tablette/ordinateur portable
- Usage de la liste de contrôle de l'aptitude à l'extubation

Un événement indésirable sérieux *peut* inclure les choses suivantes :

- Mort
- Séjour en USI/hospitalisation prolongé(e)
- Besoin d'une intervention médicale ou chirurgicale
- Événement potentiellement mortel
- Handicap persistant ou significatif

**Les formulaires de l'étude sont disponibles dans le dossier LEADS au chevet des patients.
Contactez le(la) Coordonnateur(trice) de Recherche si des formulaires supplémentaires sont requis.**