

STROBE Statement—checklist of items that should be included in reports of observational studie	Item No	Recommendation	Check-list
Title and abstract	1	(a) Indicate the study's design with a commonly used term in the title or the abstract (b) Provide in the abstract an informative and balanced summary of what was done and what was found	Estudo prospetivo de coorte. Descrito em Materiais e Métodos e Resultados do Abstract .
Introduction			
Background/rationale	2	Explain the scientific background and rationale for the investigation being reported	Uma classificação só é relevante quando orienta no tratamento e prognóstico e não há, até ao momento, nenhuma classificação que nos permita aferir, nos primeiros dias, qual vai ser o resultado clínico final do doente
Objectives	3	State specific objectives, including any prespecified hypotheses	O objetivo desta investigação é a proposta de uma nova classificação de entorses agudos do tornozelo baseada apenas em critérios clínicos.
Methods			
Study design	4	Present key elements of study design early in the paper	Este trabalho é baseado num estudo prospetivo observacional de coorte.
Setting	5	Describe the setting, locations, and relevant dates, including periods of recruitment, exposure, follow-up and data collection	Foi criada uma Consulta de Entorses direcionada para este trabalho de investigação. Esta consulta recebeu referenciação de todos os Casos de Entorse do Tornozelo do serviço de urgência do mesmo hospital num período de 24 meses (entre 1 de Janeiro de 2017 e 31 de Dezembro de 2018).
Participants	6	(a) Give the eligibility criteria, and the sources and methods of selection of participants. Describe methods of follow-up (b) For matched studies, give matching criteria and number of exposed and unexposed	Descrito nos critérios de inclusão e exclusão Não aplicavel
Variables	7	Clearly define all outcomes, exposures, predictors, potential confounders, and effect modifiers. Give diagnostic criteria, if applicable	Outcome primário: instabilidade crónica do tornozelo. Outros outcomes: CAIT e FAAM. Critérios diagnósticos descritos nas Tabelas
Data sources/ measurement	8*	For each variable of interest, give sources of data and details of methods of assessment (measurement). Describe comparability of assessment methods if there is more than one group	FAAM e CAIT preenchidos pelo médico em entrevista ao doente
Bias	9	Describe any efforts to address potential sources of bias	Para minimizar o previsível viés da variância interobservador as primeiras duas consultas, em que foram aplicados as classificações CASC Inicial e Diferida, foram realizadas sempre pelo mesmo autor (FGP).
Study size	10	Explain how the study size was arrived at	Amostra de conveniência
Quantitative variables	11	Explain how quantitative variables were handled in the analyses. If applicable, describe which groupings were chosen and why	
Statistical methods	12	(a) Describe all statistical methods, including those used to control for confounding (b) Describe any methods used to examine subgroups and interactions (c) Explain how missing data were addressed (d) If applicable, explain how loss to follow-up was addressed (e) Describe any sensitivity analyses	Nos casos de variáveis contínuas foi comparada a média entre grupos com o teste T-Student, quando se tratavam de dois grupos, ou realizada a ANOVA com correção de Sidak, para quando se tratavam de mais do que dois grupos. Nos casos de variáveis discretas, estas foram tabuladas e foi usado o teste exacto de Fisher para avaliar as diferenças entre grupos. A análise de correlação entre o resultado da classificação CASCAS inicial e diferida foi feita usando o coeficiente de Spearman.
Results			
Participants	13*	(a) Report numbers of individuals at each stage of study—eg numbers potentially eligible, examined for eligibility, confirmed eligible, included in the study, completing follow-up, and analysed (b) Give reasons for non-participation at each stage (c) Consider use of a flow diagram	De uma população inicial de 67 doentes que cumpriam os critérios de inclusão e exclusão obtivemos a nossa amostra de 49 doente com o seguimento desejado. Critérios de Inclusão e Exclusão So são permitidas 6 tabelas e/ou figuras.
Descriptive data	14*	(a) Give characteristics of study participants (eg demographic, clinical, social) and information on exposures and potential confounders (b) Indicate number of participants with missing data for each variable of interest (c) Summarise follow-up time (eg, average and total amount)	Tabela 1 Drop-out de 18 doentes. Tabela Completa em Anexos
Outcome data	15*	Report numbers of outcome events or summary measures over time	Tabela 1
Main results	16	(a) Give unadjusted estimates and, if applicable, confounder-adjusted estimates and their precision (eg, 95% confidence interval). Make clear which confounders were adjusted for and why they were included (b) Report category boundaries when continuous variables were categorized (c) If relevant, consider translating estimates of relative risk into absolute risk for a meaningful time period	Tabelas 1 a 5
Other analyses	17	Report other analyses done—eg analyses of subgroups and interactions, and sensitivity analyses	
Discussion			
Key results	18	Summarise key results with reference to study objectives	Apurámos, neste trabalho, que há capacidade prognóstica no teste de pivot (p=0,022) e na classificação CASC Diferida (p=0,018). Apurámos uma tendência estatística entre a classificação CASC Inicial e o diagnóstico de instabilidade crónica do tornozelo (p=0,088).
Limitations	19	Discuss limitations of the study, taking into account sources of potential bias or imprecision. Discuss both direction and magnitude of any potential bias	Sample size; Drop-outs
Interpretation	20	Give a cautious overall interpretation of results considering objectives, limitations, multiplicity of analyses, results from similar studies, and other relevant evidence	Revisão da literatura
Generalisability	21	Discuss the generalisability (external validity) of the study results	Este tipo de avaliação não requer outra logística para além da disponibilidade de observação clínica alguns dias e / ou semanas após um entorse agudo e é facilmente generalizável nos cuidados de saúde primários.
Other information			
Funding	22	Give the source of funding and the role of the funders for the present study and, if applicable, for the original study on which the present article is based	Não aplicavel

information separately for exposed and unexposed group

article (freely available on the Web sites of PLoS Medicine at <http://www.plosmedicine.org/>, Annals of Internal Medicine at <http://www.annals.org/>, and Epidemiology at <http://www.epidem.com/>). Information on the STROBE Initiative is available www.strobe-statement.org