

	Protocolo final	Observações
Critérios de inclusão	<ul style="list-style-type: none"> . Tempo de Protrombina Ativada (TAP/TP) > 70-80%10-13 seg e Tempo Tromboplastina Parcial (PTT) <15-30%25-35 seg; . Não apresentar história pregressa de alcoolismo ou de doenças psiquiátricas que possam interferir no autocuidado; . Ter disponibilidade em comparecer ao ambulatório uma vez por semana. 	<ul style="list-style-type: none"> . Os exames de TAP e PTT foram incluídos, pois a maioria dos pacientes utiliza medicamentos de uso crônico como antiagregantes plaquetários. . História pregressa de alcoolismo e ou de doenças psiquiátricas podem dificultar a adesão do paciente ao tratamento. . A periodicidade semanal das consultas é necessária para avaliação do estado clínico do paciente e da úlcera.
Critérios de exclusão	<ul style="list-style-type: none"> . Apresentar Doença infectocontagiosa; . Úlcera venosa com tecido necrótico recobrimdo todo o leito; . Apresentar a hipercoagulabilidade; 	<ul style="list-style-type: none"> . Diminuir a exposição com material biológico contaminado; . Apresentação de necrose no leito das úlceras venosas, podem indicar complicações arteriais (mistas); . Apresentar distúrbios de coagulação, plaquetas autólogas não podem ser obtidas a partir de doentes com trombocitopenia, durante a gravidez e em estados de hipercoagulabilidade
Descontinuidade	<ul style="list-style-type: none"> . Apresentar sinais de alergia ao uso dos produtos para o tratamento de feridas; . Paciente que durante a pesquisa demonstrar interesse em deixar o estudo. 	<ul style="list-style-type: none"> . Sinais de alergia são considerados como Evento adverso leve. . De acordo com os princípios éticos, o paciente pode decidir em qualquer momento do andamento da pesquisa, em deixar de participar da pesquisa.

Quadro 1. Critérios de elegibilidade dos participantes modificados pelo piloto. Niterói, RJ, Brasil, 2016