

Randomisatieprogramma

Bel +44 800 138 5451 om contact op te nemen met het RECOVERY team voor DRINGENDE problemen met het Randomisatie programma of voor medisch advies (in het Engels). Alle NIET-URGENTE vragen emailen (in het Engels) naar recoverytrial@ndph.ox.ac.uk (voor gebruikers in het Verenigd Koninkrijk, Azië en Afrika) of recovery@ecraid.eu (voor gebruikers in de EU).

Logged in as: RECOVERY Site

Deel A: Basisgegevens en geschiktheid

Datum en tijd van randomisatie: 26 feb 2024 12:00

Behandelend arts

A1. Naam behandelend arts

Patiëntgegevens

A4.4 Wat is het geboortjaar van de patiënt?

A5. Wat is het geslacht van de patiënt?

Inclusiecriteria

A6. Is er toestemming gegeven in overeenstemming met het protocol?
Als het antwoord Nee is, kan de patiënt niet aan het onderzoek deelnemen

A6.0.1 Hoe werd toestemming verkregen?

A6.5 Heeft deze patiënt een pneumonie?
Zie protocol voor typische kenmerken. Als het antwoord Nee is, kan de patiënt niet aan het onderzoek deelnemen

A7.0 Heeft de patiënt een bewezen SARS-CoV-2-infectie?

A7.0.1 Wat was het resultaat van de SARS-CoV-2 snelle antigeentest (bijv. laterale flow)?

A7.0.2 Wat was het resultaat van de SARS-CoV-2 PCR-test?

A7.1 Heeft de patiënt een bewezen influenza-infectie?

A7.1.1 Wat was het resultaat van de influenza snelle antigeentest (bijv. laterale flow)?

A7.1.2 Wat was het resultaat van de influenza PCR-test?

A8. Heeft de patiënt een medische voorgeschiedenis die, naar de mening van de behandelend arts, een aanzienlijk risico voor de patiënt zou kunnen opleveren als hij of zij aan het onderzoek zou deelnemen?

A9. Datum van aanvang van de symptomen: / /

A10. Datum van ziekenhuisopname: / /

A11. Heeft de patiënt zuurstof nodig?

A12.0 Selecteer een van de volgende opties om het huidige niveau van ventilatieondersteuning te beschrijven

A12.1 Voer de meest recente zuurstofverzadigingsmeting in (%)

A12.1.1 Voer de meest recente ademhalingsfrequentie in (ademhalingen/min)

A12.1.2 Voer de meest recente systolische/diastolische bloeddruk in (mmHg) /

A12.1.3 Krijgt de patiënt vasopressoren?

A12.1.4 Heeft de patiënt nieuwe of acuut verergerde verwardheid?

A12.1.5 Heeft de patiënt vermoedelijke infectieuze consolidatie op basis van thorax beeldvorming (röntgenfoto, CT of echografie)?

A12.2.0 Voer de meest recente CRP-meting in sinds opname in het ziekenhuis (indien getest). Let op de juiste eenheden (mg/dL of mg/L) zijn geselecteerd. Voer 0 in indien onder de grenswaarde mg/dL Vink aan indien niet gemeten Vink aan indien groter dan de meetlimiet

A12.2.1 Voer de meest recente procalcitoninmeting in sinds opname in het ziekenhuis (indien getest). (ng/mL of µg/L) (let op: eenheden zijn gelijkwaardig) Voer 0 in indien onder de grenswaarde Vink aan indien niet gemeten Vink aan indien groter dan de meetlimiet

A12.3.0 Voer de meest recente creatininemeting in sinds opname in het ziekenhuis µmol/L Vink aan indien niet gemeten
Selecteer de juiste eenheden voor de meting (mg/dL of µmol/L).

A12.3.1 Voer de meest recente ureummeting (of BUN) sinds opname in het ziekenhuis in mmol/L Vink aan indien niet gemeten
Selecteer de juiste eenheden voor de meting (mg/dL of µmol/L).

A12.5 Heeft de patiënt een COVID-19-vaccin gekregen?

A12.6 Heeft de patiënt de afgelopen 9 maanden een griepvaccin gekregen?

Heeft de patiënt HUIDIGE comorbiditeiten of andere medische problemen of behandelingen (aanwezig vóór de huidige ziekte)?

A13.1 Diabetes

A13.2 Hartziekte

A13.3 Chronische longziekte

A13.4 Actieve tuberculose

A13.5 HIV

A13.6 Ernstige leverziekte

A13.7 Ernstige nierinsufficiëntie (eGFR < 30 of gedialyseerd)

A13.7.1 Ondergaat de patiënt dialyse of hemofiltratie?

A13.9.0 Is de arts van mening dat de patiënt ernstig immuuncompromitteerd is?

A13.12 Heeft de patiënt tijdens deze opname behandeling met tocilizumab of sarilumab gekregen?

A13.16 Heeft de patiënt tijdens deze ziekte sotrovimab gekregen?

A13.17 Heeft de patiënt tijdens deze ziekte molnupiravir gekregen?

A13.18 Heeft de patiënt tijdens deze ziekte Paxlovid gekregen?

A13.19 Heeft de patiënt tijdens deze ziekte een neuraminidaseremmer (NAI, bijv. oseltamivir, zanamivir) gekregen, of wordt een NAI-behandeling

door de behandelend arts als definitief geïndiceerd beschouwd?

A13.20 Heeft de patiënt tijdens deze ziekte baloxavir gekregen, of wordt behandeling met baloxavir als definitief geïndiceerd beschouwd door de behandelend arts?

A13.21 Krijgt de patiënt momenteel systemische corticosteroiden voorgeschreven (glucocorticoiden, bijv. dexamethason, prednisolon, hydrocortison, methylprednisolon), of wordt behandeling met corticosteroiden door de behandelend arts als definitief geïndiceerd beschouwd?

Is randomisatie naar de volgende behandelingen ONGESCHIKT voor de patiënt (omdat de behandeling geïndiceerd of gecontra-indiceerd is)? Als u JA antwoordt, betekent dit dat u vindt dat deze patiënt NIET gerandomiseerd mag worden om deze behandeling mogelijk te krijgen.

A14H.1 Oseltamivir

A14I.1 Dexamethason Ja
Of alternatieve corticosteroiden indien zwanger of neonat.
 Moet JA zijn als de patiënt een bevestigd SARS-CoV-2-infectie heeft.

A14J.1 Sotrovimab

Zijn de volgende behandelingen beschikbaar?

A15H.1 Oseltamivir

A15I.1 Dexamethason
Of alternatieve corticosteroiden indien zwanger of neonat.

A15J.1 Sotrovimab

Huidige medicatie

A16.1 Krijgt de patiënt momenteel remdesivir voorgeschreven?

A16.6 Krijgt de patiënt momenteel baricitinib (of een andere JAK-remmer) voorgeschreven?

Gelieve dit formulier af te tekenen zodra het ingevuld is

Achternaam:

Voornaam:

Professionele e-mail:

Heeft u toestemming gekregen en het toestemmingsformulier ondertekend?

Startscherm