

Ændringer i indtastningsfladen, Kvalitets Indrapporterings Platform (KIP), til Dansk Akut Leukæmi Database (ALD)

Formål: Fejlretning samt videreudvikling af indtastningsfladen.

Ændringerne er indført den 6.1.2025 i KIP og gælder for nyoprettede skemaer

ALD REGISTRERINGSSKEMA:

Slettede felter

- "Tidligere hæmatologisk sygdom (>3 mdr. siden)" og når der svares ja hertil: "Specificér tidligere hæmatologisk sygdom" og Specificér "Andet" (folder sig ud, når man har specificeret tidl. hæmatologisk sygdom)
- "Anden malign sygdom (tidligere eller aktuel)" og når der svares ja hertil: "SKS-kode for tidligere malign sygdom"
- "Dato for første kontakt i AML-forløbet"
- "Extramedullær sygdom på diagnosetidspunktet?" Og hvis der svares ja hertil: "Specificer extramedullær sygdom"
- "Kryds af, hvis leukocytter er uoplyst/ukendt"
- "Kryds af, hvis thrombocytter er uoplyst/ukendt"
- "Kryds af, hvis LDH er uoplyst/ukendt"

Tilføjede udfaldsrum og hjælpepetekst

- Udfaldsrum: "Semiintensiv" til variabelen "Hvilken art", som fremkommer, når der er svaret ja til "Er der planlagt eller iværksat kemoterapi?"
- Hjælpetekst: Intensiv: (f.eks. 3+10, FLAG-Ida); Semiintensiv: (f. eks 2+5, venetoclax-azacitidin); Palliativ: (f. eks azacitidin, IdAraC); Hydrea anses ikke for at være aktiv behandling.

Andre ændringer

- "Kurativ intenderet" ændres til "Intensiv" vedr. variabelen "Er der planlagt eller iværksat kemoterapi?"
- Hjælpetekst til feltet "Dato for start af kemoterapi eller beslutning om ingen behandling" ændret til: "Start af kemoterapi anden end Hydrea".

ALD BEHANDLINGSSKEMA (omdøbt fra "Primær behandling" til "Behandling")

Slettede felter/oplysninger:

- Udfaldene "MRC-15", "MRC-16", "MRC-17", "MRC-18", "MRC-LI", "MRC-19" og "Anden" på feltet "Navn på protokol"
- "Fjerde behandlingsregime" og "Doseringsprocent" til fjerde behandlingsregime
- "Femte behandlingsregime" og "Doseringsprocent" til femte behandlingsregime
- "Sjette behandlingsregime" og "Doseringsprocent" til sjette behandlingsregime
- "Syvende behandlingsregime" og "Doseringsprocent" til syvende behandlingsregime
- "Transplantationstype" og afhængig af svar: "Donortype", "Stamcelletype", "Transplantationsdato" og "Transplantationscenter"
- "Er sigtet med behandlingen kurativt?" og Hvis der svares "ja": "Hvilken art" (Intensiv, Palliativ, Semiintensiv)
- "Navn på protokol", som fremkommer hvis der svares "ja" til "Indgår patienten i protokolleret undersøgelse"

Ændringer:

- Man kan indtaste 3. behandlingsregime hvis man taster "complete remission" ved behandlingsregime 1 (Visningsreglen for hhv. behandlingsregime 2 og 3 er: Hvis 'Patientes respons på denne behandling' for første behandlingsregime ikke er udfyldt med '7: Mors før evaluering')

- Udfaldene på felterne "Første behandlingsregime", "Andet behandlingsregime" og "Tredje behandlingsregime" er:
 - "Hydrea"
 - "HdAraC"
 - "DA inkl. 3+10, 3+8, 3+7"
 - "DA inkl. 3+10, 3+8, 3+7 + mylotarg"
 - "DA inkl. 3+10, 3+8, 3+7 + midostaurin"
 - "FLAG-Ida eller lign inkl FLAG, Mito-FLAG"
 - "FLAG-Ida eller lign inkl FLAG, Mito-FLAG + venetoclax"
 - "IdAraC"
 - "APL vedligehold"
 - "Azacitidin monoterapi"
 - "Blinatumunab"
 - "Vyxeos"
 - "NOPHO 2008"
 - "ATO+ATRA"
 - "AIDA"
 - "Azacitidin-venetoclax"
 - "2+5 eller lign, eks. CT"
 - "Gilteritinib"
 - "Midostaurin vedligehold"
 - "Inotuzumab ozogamicin"
 - "ALL vedligehold"
 - "Hyper-CVAD"
 - "ALLtogether"
 - "Anden ikke-intensiv"
 - "Anden eksperimentel"
 - "Anden semiintensiv" (f.eks. Plan B)
 - "Anden intensiv" (f.eks. BISHOP, Plan A)
- Hhjælpeteksten: "Anden eksperimentel er behandling givet i kliniske forsøg." er tilføjet.

RELAPS/PROGRESSIONSSKEMA

Slettede felter

- "Behandlingssigte for relaps" og "Hvis ja, hvilket behandlingssigte har kemoterapien?"
- "Havde patient på relapstidspunktet extramedullær sygdom" og "Lokalisation extramedullær sygdom"
- Hvis der er svaret "ja" til "Har patienten modtaget kemoterapi? * slettes: "Hvis ja, hvilket behandlingssigte har kemoterapien? *"
- Hvis der på et af felterne "Patientens respons på denne behandling" er svaret "Complete remission", vises felterne "Patientens respons på denne behandling", "Cytogenetisk CR" og "Dato for responsevaluering" ikke på efterfølgende behandlingsregimer.
- "Fjerde behandlingsregime" og " til fjerde behandlingsregime: "Doseringsprocent; "Patientens respons på denne behandling"; "Cytogenetisk CR?"; "Dato for behandlingsstart"; "Dato for responsevaluering" ;
- "4. regime givet antal gange:"
- "Transplantationstype" og afhængig af svar: "Transplantationsdato", "Donortype", "Stamcelletype", "Transplantationscenter".

Ændringer:

- Udfaldene på felterne "Første behandlingsregime", "Andet behandlingsregime" og "Tredje behandlingsregime" er ændret til:
 - "Hydrea"

- "HdAraC"
- "DA inkl. 3+10, 3+8, 3+7"
- "DA inkl. 3+10, 3+8, 3+7 + mylotarg"
- "DA inkl. 3+10, 3+8, 3+7 + midostaurin"
- "FLAG-Ida eller lign inkl FLAG, Mito-FLAG"
- "FLAG-Ida eller lign inkl FLAG, Mito-FLAG + venetoclax"
- "IdAraC"
- "APL vedligehold"
- "Azacitidin monoterapi"
- "Blinatumunab"
- "Vyxeos"
- "NOPHO 2008"
- "ATO+ATRA"
- "AIDA"
- "Azacitidin-venetoclax"
- "2+5 eller lign, eks. CT"
- "Gilteritinib"
- "Midostaurin vedligehold"
- "Inotuzumab ozogamicin"
- "ALL vedligehold"
- "Hyper-CVAD"
- "ALLtogether"
- "Anden ikke-intensiv"
- "Anden eksperimentel"
- "Anden semiintensiv" (f.eks. Plan B)
- "Anden intensiv" (f.eks. BISHOP, Plan A)

Samt tilføjet hjælpetekst: " Anden eksperimentel er behandling givet i kliniske forsøg."