

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΜΕΛΕΤΗΣ ΗΠΑΤΟΣ HELLENIC ASSOCIATION FOR THE STUDY OF THE LIVER

ΒΑΣΗ ΔΕΔΟΜΕΝΩΝ ΑΣΘΕΝΩΝ ΜΕ ΗΠΑΤΟΚΥΤΑΡΙΚΟ ΚΑΡΚΙΝΟ Επιμέλεια – Επεξεργασία: Ν.Κ. Γατσέλης, Κ. Ζάχου, Γ.Ν. Νταλέκος





Ανάπτυξη εφαρμογής: www.digi-med.gr

ΓΕΝΙ	ΚΕΣ ΑΡΧΕΣ	3
1.	Συμμετέχοντες:	3
2.	Πεδία εισαγωγής δεδομένων	3
3.	Επεξηγήσεις πεδίων	4
ΤΡΟΙ	ΠΟΣ ΔΙΕΞΑΓΩΓΗΣ ΜΕΛΕΤΗΣ – ΚΑΤΑΓΡΑΦΗΣ ΔΕΔΟΜΕΝΩΝ	4
1.	Είσοδος μέλους	4
2.	Προσθήκη νέου ασθενή	4
3.	Διαγραφή ασθενή	6
4.	Καταχώριση δεδομένων σε ασθενή	6
KAP	ΤΕΛΑ ΑΣΘΕΝΗ	7
∆HN	ЮГРАФІКА	7
ΓΕΝΙ	ΚΑ ΔΕΔΟΜΕΝΑ	7
1.	Αρχική εκτίμηση – Διάγνωση ΗΚΚ – Αρχική βιοψία ήπατος – Τελική εκτίμηση	8
2.	Ιολογικά δεδομένα	8
3.	Τελική έκβαση	9
4.	Βιοψίες ήπατος – Παρουσία κίρρωσης – Ρήξη της αντιρρόπησης	
5.	Ατομικό/Οικογενειακό Ιστορικό / Βιομετρικά στοιχεία	
6.	Θεραπεία υποκείμενης ηπατοπάθειας	
επιΣ	κεψειΣ	
1.	Κλινικά δεδομένα	
2.	Συστήματα βαθμονόμησης – Σταδιοποίηση	
3.	Απεικονιστικά δεδομένα	
4.	Εργαστηριακά δεδομένα	
5.	Θεραπεία*	
6.	Έκβαση	16
ΘΕΡ	АПЕІА НКК	
ΕΞΑΓ	ΩΓΗ ΣΤΟΙΧΕΙΩΝ .xls	

Πίνακας Περιεχομένων

ΕΓΧΕΙΡΙΔΙΟ ΧΡΗΣΗΣ ΒΑΣΗΣ ΔΕΔΟΜΕΝΩΝ ΑΣΘΕΝΩΝ ΜΕ ΗΠΑΤΟΚΥΤΤΑΡΙΚΟ ΚΑΡΚΙΝΟ (ΗΚΚ)

ΓΕΝΙΚΕΣ ΑΡΧΕΣ

1. Συμμετέχοντες:

Πρόσβαση στην διεξαγωγή μελέτης έχουν όλα τα ενεργά μέλη της ΕΕΜΗ, όπως αυτά ορίζονται βάσει καταστατικού και αποτυπώνονται στη ψηφιακή βάση δεδομένων των μελών. Για να γίνετε μέλος της ΕΕΜΗ πατήστε <u>εδώ</u>.

Για τις καταγραφές που γίνονται σε επίπεδο Κέντρου ή Κλινικής, δημιουργούνται Κλινικές – Μέλη της ΕΕΜΗ με ένα username και ένα password για κάθε μία. Η ΕΕΜΗ δίνει τον κωδικό της κάθε Κλινικής στον αντίστοιχο Διευθυντή/ντρια της Κλινικής και αυτοί με τη σειρά τους, τον προμηθεύουν στους ιατρούς που θέλουν να συμμετάσχουν στην καταγραφή ασθενών για την Κλινική. Εναλλακτικά, η καταχώριση μπορεί να γίνεται και από τους Ιατρούς των Κλινικών μεμονωμένα, αλλά <u>η σύμφωνη γνώμη των Διευθυντών των Κλινικών είναι επιθυμητή</u>. Η καταχώριση γίνεται με τους υπάρχοντες προσωπικούς κωδικούς που έχει ήδη διαθέσει η ΕΕΜΗ σε κάθε μέλος της για την είσοδό του στην ιστοσελίδα.

Κάθε μέλος ή Κλινική έχει δυνατότητα πρόσβασης ΜΟΝΟ στους ασθενείς που έχει καταγράψει.

Το σύνολο των συμμετεχόντων καθορίζουν την Ελληνική Ομάδα Μελέτης του ΗΚΚ της ΕΕΜΗ (Hellenic HCC Study Group of HASL).

2. Πεδία εισαγωγής δεδομένων

Οι τρόποι με τους οποίους μπορεί να γίνει η εισαγωγή των δεδομένων στα πεδία είναι οι ακόλουθοι:

- i. Ανοικτού τύπου: καταχώριση κειμένου και αριθμών από το χρήστη
- ii. Ημερολόγιο: επιλογή ημερομηνίας από ημερολόγιο
- Επιλογή από λίστα: δυνατότητα επιλογής μόνο μίας παραμέτρου από προεπιλεγμένη λίστα (π.χ. γυναίκας/άνδρα)
- Ιν. Πολλαπλής επιλογής: δυνατότητα ταυτόχρονης επιλογής πολλαπλών παραμέτρων από προεπιλεγμένη λίστα
- v. Auto: αυτόματοι υπολογισμοί. Δεν επιδέχονται επεξεργασία

3. Επεξηγήσεις πεδίων

Ακουμπώντας το ποντίκι πάνω σε κάθε πεδίο εισαγωγής δεδομένων, εμφανίζεται η επεξήγηση για το πως συμπληρώνεται το αντίστοιχο πεδίο.

ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΕΞΑΓΩΓΗΣ ΜΕΛΕΤΗΣ – ΚΑΤΑΓΡΑΦΗΣ ΔΕΔΟΜΕΝΩΝ

1. Είσοδος μέλους

Η είσοδος του μέλους στην ψηφιακή πλατφόρμα γίνεται μέσω της ιστοσελίδας της ΕΕΜΗ www.eemh.gr, επιλέγοντας το μενού ΕΙΣΟΔΟΣ ΜΕΛΟΥΣ.

EAAHNIK HELLENIG	KH ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΜΕΛΕΤΗΣ ΗΠΑΤΟΣ C association for the study of the liver		ΔΟΣ ΜΕΛΟΥΣ
🔒 Αρχική Εταιρεία -	Εκδηλώσεις- Ανακοινώσεις- Δημοσιεύσεις-	Χρήσιμοι Σύνδεσμοι	Επικοινωνία

Στη συνέχεια συμπληρώνετε το όνομα χρήστη και τον κωδικό σας στα σχετικά πεδία

Είσοδος	Πατήστε ΞΧΩ εαν εχετε ξεχάσει τον κωδικό σας.
Όνομα Χράστη:	
 Ονομα χρήστη 	*
Κωδικός:	
🔒 Κωδικός	*
Είσοδος	
Δέν έχω Λογαριασμό! Επιθυμώ να γίνω Μέλος.	

2. Προσθήκη νέου ασθενή

Μετά την ορθή συμπλήρωση των στοιχείων ανακατευθύνεστε στην αρχική σελίδα του ιστότοπου <u>www.eemh.gr</u> και επιλέγετε το προφιλ ΜελογΣ. Στη σελίδα που ανοίγει, εμφανίζεται η υποενότητα *Μελέτες*, όπου και θα γίνεται η καταχώριση και τροποποίηση των δεδομένων των ασθενών.

A	Αρχική	Εταιρεία+	Εκδηλώ	σεις +	Ανακοινώσεις -	Δημο	σιεύσεις -	Εκπαίδευση -	Ασθενεί	ίς-	Χρήσιμοι Σύ	νδεσμοι	Επικοινωνία	
Admir	1													
Προφί	λ Συν	δρομές	Μέλη	Συνέδρι	ια Εκπαίδευσ	η	Αλλαγή κωδ	ικού πρόσβασι	ης Ν	Λελέτες				

Επιλέγοντας τη συγκεκριμένη υποενότητα, εμφανίζονται όλοι οι ασθενείς οι οποίοι έχουν καταγραφεί στη βάση δεδομένων από το συγκεκριμένο χρήστη.

Δείξε 10 • εγγραφές Αναζήτηση:						
				ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΑΣΘΕΝΟΥΣ	ΗΜ. ΓΕΝΝΗΣΗΣ	ΦΥΛΟ
/	â		Ŧ	test	01/1/2000	Άνδρας
	â		Ŧ	Test 004	01/2/1983	Γυναίκα
	â		Ŧ	EUU	28/1/2014	Άνδρας
Δείχ	νοντα	ας 1 ε	εως Θ	3 από 3 εγγραφές	П	ροηγούμενη 1 Επόμενη

Για την εισαγωγή στοιχείων νέου ασθενή, επιλέγετε το πεδίο + Προσθήκη. Πατώντας το, εμφανίζονται τα πεδία εισαγωγής δημογραφικών δεδομένων του ασθενή: Κωδικός, Αρχικά ασθενούς με Πατρώνυμο (π.χ. Δημήτριος Παπαδόπουλος του Νικολάου, ΔΝΠ), Ημερομηνία Γέννησης, Φύλο, Καταγωγή (Τόπος Γέννησης) και Τόπος Κατοικίας.

AHMOTPAGIKA BASELINE BIOWIEZ ERIZKEWEIZ GEPAREIA EKBAZH		
Κωδικός		
Αρχικά Ασθενούς με Πατρώνυμο		
Ημ/νια Γέννησης	24	
Φύλο	Άνδρας 🔹	
Καταγωγή (Τόπος Γέννησης)		
Τόπος Κατοικίας		
+ Αποθήκευση		
		[NG
	J	1102

Αφού συμπληρώσετε τα στοιχεία, μπορείτε να τα αποθηκεύσετε πιέζοντας το κουμπί +Αποθήκευση. Αυτόματα, προστίθεται ο νέος ασθενής στον συγκεντρωτικό πίνακα με τη λίστα ασθενών.

3. Διαγραφή ασθενή

Αν επιθυμείτε να διαγράψετε κάποιον ασθενή από τη βάση δεδομένων σας, πατήστε το εικονίδιο

4. Καταχώριση δεδομένων σε ασθενή

Στον συγκεντρωτικό πίνακα ασθενών μπορείτε να επιλέξετε και να επεξεργαστείτε οποιονδήποτε από τους ασθενείς που έχετε καταχωρίσει, πατώντας το εικονίδιο

Δείξε 10 * εγγραφές Αναζήτηση:						
			ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΑΣΘΕΝΟΥΣ	ΗΜ. ΓΕΝΝΗΣΗΣ	φγλο 🕼	
	Ŵ	Ŧ	test	01/1/2000	Άνδρας	
	ŵ	Ŧ	Test 004	01/2/1983	Γυναίκα	
	â	Ŧ	EUU	28/1/2014	Άνδρας	
Δείχνοντας 1 εως 3 από 3 εγγραφές Προηγούμενη 1 Επόμενη						

[NG3]

Με αυτόν τον τρόπο ανοίγει η Καρτέλα Ασθενή.

ΚΑΡΤΕΛΑ ΑΣΘΕΝΗ

Στην σελίδα της Καρτέλας Ασθενή, μπορείτε να δημιουργήσετε πλήθος καταχωρίσεων για τον ασθενή για τη συγκεκριμένη μελέτη. Η σελίδα αποτελείται από 4 διαφορετικές καρτέλες: **Δημογραφικά, Γενικά Δεδομένα**, **Επισκέψεις** και **Θεραπεία ΗΚΚ**.

ΔΗΜΟΓΡΑΦΙΚΑ BASELINE BIOΨΙΕΣ ΕΠΙΣΚΕΨΕΙΣ ΘΕΡΑΠΕΙΑ Ε	КВАΣН	
Κωδικός	1029	
Αρχικά Ασθενούς με Πατρώνυμο	ENN	
Ημ/νια Γέννησης	28/1/2014	
Φύλο	Άνδρας	•
Καταγωγή (Τόπος Γέννησης)	ΖΑΓΟΡΑ ΠΗΛΙΟΥ	
Τόπος Κατοικίας	ΝΕΑ ΙΩΝΙΑ, ΒΟΛΟΣ	
		[N ⁴

ΔΗΜΟΓΡΑΦΙΚΑ

Στην καρτέλα <u>ΔΗΜΟΓΡΑΦΙΚΑ</u>, μπορείτε να δείτε τα στοιχεία του ασθενή που έχετε καταχωρίσει ήδη κατά τη διαδικασία προσθήκης νέου ασθενή.

ΓΕΝΙΚΑ ΔΕΔΟΜΕΝΑ

Στην καρτέλα ΓΕΝΙΚΑ ΔΕΔΟΜΕΝΑ αποτυπώνονται τα πεδία Αρχική εκτίμηση-Διάγνωση ΗΚΚ-Αρχική βιοψία ήπατος-Τελική Εκτίμηση, Ιολογικά δεδομένα, Τελική έκβαση, Βιοψίες ήπατος-Παρουσία κίρρωσης-Ρήξη της αντιρρόπησης, Ατομικό/Οικογενειακό Ιστορικό/Βιομετρικά στοιχεία σε αντίστοιχες υποενότητες (σε περίπτωση που δεν υπάρχουν διαθέσιμα στοιχεία, αφήστε τις αντίστοιχες περιοχές κενές). Στη συγκεκριμένη καρτέλα υπάρχουν στοιχεία που αφορούν μόνο στην αρχική επίσκεψη, οπότε και συμπληρώνονται άπαξ, αλλά και στοιχεία τα οποία πρέπει να ανανεώνονται σε κάθε επίσκεψη. Μετά τη συμπλήρωση των πεδίων, πατήστε +Αποθήκευση Baseline, προκειμένου να αποθηκευτούν τα δεδομένα στην καρτέλα του ασθενή.

Αν για οποιονδήποτε λόγο, σε μελλοντικό χρόνο χρειαστεί να αλλάξετε τα στοιχεία της καταχώρισής σας, μπορείτε να επανέλθετε στη συγκεκριμένη καρτέλα, να κάνετε τις αλλαγές που επιθυμείτε και να πατήσετε +Αποθήκευση Baseline. ΠΡΟΣΟΧΗ: Τα δεδομένα που αντικαθίστανται θα διαγραφούν εντελώς και δεν υπάρχει τρόπος να ανακτηθούν!

1. Αρχική εκτίμηση – Διάγνωση ΗΚΚ – Αρχική βιοψία ήπατος – Τελική εκτίμηση

	Όνομα πεδίου	Τύπος πεδίου	Επιλογές	Επεξηγήσεις
1	Ημερομηνία διάγνωσης ΗΚΚ	calendar		Ημερομηνία που ετέθη η διάγνωση του ΗΚΚ
2	Ηλικία κατά τη διάγνωση ΗΚΚ	auto		Ηλικία κατά τη διάγνωση του ΗΚΚ σε έτη
				(υπολογίζεται αυτόματα)
3	Διάγνωση του ΗΚΚ κατά την αρχική	select	κατά την αρχική εκτίμηση	Διάγνωση του ΗΚΚ κατά την αρχική εκτίμηση στο
	εκτίμηση ή στην παρακολούθηση		κατά την παρακολούθηση	ιατρείο/κλινική ή μεταγενέστερα κατά την
				παρακολούθηση του/της ασθενούς
4	Υποκείμενη ηπατική νόσος	multiple	1. HBV 2. HCV	Υποκείμενη ηπατική νόσος (δυνατότητα
		choise	3. ALCOHOL 4. HBV+HDV	περισσότερων της μίας επιλογών). Για τη χρήση
			5. AIH 6. PBC 7. PSC	αλκοόλ ισχύει >60 gr/day στους άρρενες και 40
			8. NAFLD/NASH	gr/day στα θήλεα
			9. Αιμοχρωμάτωση	
			(πρωτοπαθής ή	
			δευτεροπαθής)	
			10. v. Wilson 11. άλλο	
4ι	εάν Άλλο - διευκρινίστε	open		Διευκρινίστε ηπατοπάθεια που δεν
				συμπεριλαμβάνεται
5	Ημερομηνία διάγνωσης της υποκείμενης	calendar		Ημερομηνία πρώτης επίσκεψης στο
	ηπατικής νόσου			ιατρείο/κλινική (ανεξάρτητα από την παρουσία
				нкк)
6	Ηλικία κατά τη διάγνωση της	auto		Ηλικία κατά την πρώτη επίσκεψη στο
	υποκείμενης ηπατικής νόσου			ιατρείο/κλινική (ανεξάρτητα από την παρουσία
				ΗΚΚ) σε έτη (υπολογίζεται αυτόματα)
7	Βιοψία ήπατος προ της διάγνωσης ΗΚΚ	select	ναι όχι	Διαθέσιμη βιοψία ήπατος προ της διάγνωσης του
				ΗΚΚ στα πλαίσια της παρακολούθησης του/της
				ασθενούς
8	Ημερομηνία βιοψίας ήπατος προ της	calendar		Ημερομηνία διενέργειας της παραπάνω βιοψίας
	διάγνωσης ΗΚΚ			
9	Ημερομηνία τελευταίας εκτίμησης ή	calendar		Ημερομηνία τελευταίας εκτίμησης ή θανάτου
	θανάτου			του/της ασθενούς

2. Ιολογικά δεδομένα

	Όνομα πεδίου	Τύπος	Επιλογές	Επεξηγήσεις
		πεδίου		
1	HBV DNA προ της διάγνωσης του ΗΚΚ	open		Τιμή HBV DNA σε IU/ml κατά την αρχική εκτίμηση του/της
				ασθενούς προ της διάγνωσης ΗΚΚ
2	Ημερομηνία HBV DNA προ της διάγνωσης του	calendar		Ημερομηνία αρχικής τιμής HBV DNA

нкк

3	HBV DNA κατά τη διάγνωση του ΗΚΚ	open	Τιμή HBV DNA σε IU/ml κατά τη διάγνωση του ΗΚΚ
4	Ημερομηνία HBV DNA κατά τη διάγνωση του ΗΚΚ	calendar	Ημερομηνία τιμής HBV DNA κατά τη διάγνωση του ΗΚΚ
5	HDV RNA προ της διάγνωσης του ΗΚΚ	open	Τιμή HDV RNA σε copies/ml κατά την αρχική εκτίμηση του/της ασθενούς προ της διάγνωσης ΗΚΚ
6	Ημερομηνία HDV RNA προ της διάγνωσης του ΗΚΚ	calendar	Ημερομηνία αρχικής τιμής HDV RNA
7	HDV RNA κατά τη διάγνωση του ΗΚΚ	open	Τιμή HDV RNA σε copies/ml κατά τη διάγνωση του ΗΚΚ
8	Ημερομηνία HDV RNA κατά τη διάγνωση του ΗΚΚ	calendar	Ημερομηνία τιμής HDV RNA κατά τη διάγνωση του ΗΚΚ
9	HCV RNA προ της διάγνωσης του ΗΚΚ	open	Τιμή HCV RNA σε IU/ml κατά την αρχική εκτίμηση του/της ασθενούς προ της διάγνωσης ΗΚΚ
10	Ημερομηνία HCV RNA προ της διάγνωσης του ΗΚΚ	calendar	Ημερομηνία αρχικής τιμής HCV RNA
11	HCV RNA κατά τη διάγνωση του ΗΚΚ	open	Τιμή HCV RNA σε IU/ml κατά τη διάγνωση του ΗΚΚ
12	Ημερομηνία HCV RNA κατά τη διάγνωση του ΗΚΚ	calendar	Ημερομηνία τιμής HCV RNA κατά τη διάγνωση του ΗΚΚ
13	HCV genotype	open	Γονότυπος του ΗCV

3. Τελική έκβαση

	Όνομα πεδίου	Τύπος	Επιλογές	Επεξηγήσεις
		πεδίου		
1	Συνολική διάρκεια παρακολούθησης	auto		Συνολικός χρόνος παρακολούθησης από την πρώτη
	από τη διάγνωση της υποκείμενης			εκτίμηση του ασθενούς μέχρι την τελευταία εκτίμηση
	ηπατικής νόσου σε μήνες			(ή θάνατο) του/της ασθενούς (υπολογίζεται
				αυτόματα)
2	Συνολική διάρκεια παρακολούθησης	auto		Συνολικός χρόνος παρακολούθησης από τη διάγνωση
	από τη διάγνωση του ΗΚΚ σε μήνες			του ασθενούς μέχρι την τελευταία εκτίμηση (ή
				θάνατο) του/της ασθενούς (υπολογίζεται αυτόματα)
3	Ένταξη του ασθενούς σε λίστα	select	ναι όχι	Συμπληρώνετε ως "ναι" εφόσον ο ασθενής εντάχθηκε
	μεταμόσχευσης			σε λίστα μεταμόσχευσης οποιαδήποτε στιγμή κατά
				τη διάρκεια της παρακολούθησης ανεξάρτητα εάν η
				μεταμόσχευση ήπατος πραγματοποιήθηκε ή όχι
4	Ημερομηνία ένταξης στη λίστα	calendar		Συμπληρώνετε την ημερομηνία ένταξης σε λίστα
	μεταμόσχευσης			μεταμόσχευσης (σε περίπτωση που δεν είναι γνωστή
				η ακριβής μέρα, επιλέξτε την πρώτη ημέρα του μήνα
				ένταξης π.χ. 01/09/2016)
5	Θάνατος σχετιζόμενος με την	select	ναι όχι	
	ηπατική νόσο			
6	Θάνατος μη-σχετιζόμενος με την	select	ναι όχι	
	ηπατική νόσο			
6ι	αν Ναι τότε - αιτία θανάτου	open		Εάν ο θάνατος δε σχετίζεται με την ηπατική νόσο,
				συμπληρώνετε το αίτιο, π.χ. έμφραγμα του
				μυοκαρδίου, αγγειακό εγκεφαλικό επεισόδιο

7 Ημερομηνία θανάτου calendar

4. Βιοψίες ήπατος – Παρουσία κίρρωσης – Ρήξη της αντιρρόπησης

	Όνομα πεδίου	Τύπος	Επιλογές	Επεξηγήσεις
		πεδίου		
1	Ιστολογική επιβεβαίωση ΗΚΚ	select	ναι όχι	Διαθέσιμη βιοψία ήπατος όπου τεκμηριώνεται
				ιστολογικά η διάγνωση του ΗΚΚ
2	Ημερομηνία ιστολογικής	calendar		Ημερομηνία διενέργειας της παραπάνω βιοψίας
	επιβεβαίωσης ΗΚΚ			
3	Παρουσία κίρρωσης κατά τη	select	ναι όχι	Παρουσία κίρρωσης κατά τη διάγνωση του ΗΚΚ όπως
	διάγνωση του ΗΚΚ			αυτή τεκμηριώνεται με βιοψία ή/και κλινικά-
				εργαστηριακά-απεικονιστικά δεδομένα
4	Ιστορικό ρήξης της αντιρρόπησης	multiple	όχι ασκίτης αιμορραγία κιρσών	Ιστορικό ρήξης της αντιρρόπησης προ της διάγνωσης
	προ της διάγνωσης του ΗΚΚ	choise	εγκεφαλοπάθεια	του ΗΚΚ (δεν αφορά την ημερομηνία διάγνωσης του
				ΗΚΚ, δυνατότητα περισσότερων της μίας επιλογών)
5	Fibroscan (αρχική τιμή)	open	КРа	Καταγράφετε την αρχική (πρώτη) τιμή fibroscan που
				υπάρχει στα πλαίσια της παρακολούθησης του
				ασθενούς ανεξάρτητα από την παρουσία ή όχι ΗΚΚ.
				Εντός παρενθέσεως συμπεριλάβετε το IQR. Π.χ. για
				τιμή fibroscan 9.2 kPa και IQR=2 kPa καταγράψτε ως
				9.2 (2)
6	Ημερομηνία Fibroscan	calendar		Ημερομηνία διενέργειας του αρχικού Fibroscan στα
				πλαίσια της παρακολούθησης του ασθενούς

5. Ατομικό/Οικογενειακό Ιστορικό / Βιομετρικά στοιχεία

	Όνομα πεδίου	Τύπος	Επιλογές	Επεξηγήσεις
		πεδίου		
1	Αλκοόλ	select	όχι ήπια-μέτρια χρήση (<60	Ιστορικό χρήσης αλκοόλ μέχρι και τη στιγμή της
			gr/day στους άρρενες, <40 gr/day	διάγνωσης του ΗΚΚ
			στα θήλεα) κατάχρηση (>60	
			gr/day στους άρρενες, >40 gr/day	
			στα θήλεα) στο παρελθόν (όχι κατά	
			τη διάρκεια της τελευταίας	
			πενταετίας) ενεργός κατάχρηση	
			(>60 gr/day στους άρρενες, >40	
			gr/day στα θήλεα)	
2	Κάπνισμα	select	ποτέ στο παρελθόν (διακοπή >10	Ιστορικό καπνίσματος μέχρι και τη στιγμή της
			έτη) πρόσφατη διακοπή (1-10	διάγνωσης του ΗΚΚ
			έτη) ενεργός καπνιστής	
3	Σακχαρώδης διαβήτης	select	ναι όχι	Ιστορικό σακχαρώδη διαβήτη μέχρι και τη στιγμή της
				διάγνωσης του ΗΚΚ

4	Θεραπεία σακχαρώδη διαβήτη	select	ινσουλίνη αντιδιαβητικά δισκία	Ιστορικό θεραπείας σακχαρώδη διαβήτη μέχρι και τη
				στιγμή της διάγνωσης του ΗΚΚ
5	Οικογενειακό ιστορικό ΗΚΚ	select	ναι όχι	Οικογενειακό ιστορικό ΗΚΚ
6	Ύψος σώματος	open	cm	Ύψος σώματος ασθενούς σε cm κατά τη χρονική στιγμή διάγνωσης του ΗΚΚ
7	Βάρος σώματος	open	Kg	Βάρος σώματος ασθενούς σε Κg κατά τη χρονική στιγμή διάγνωσης του ΗΚΚ

6. Θεραπεία υποκείμενης ηπατοπάθειας

	Όνομα πεδίου	Τύπος	Επιλογές	Επεξηγήσεις
		πεδίου		
1	Θεραπεία υποκείμενης	multiple	interferon peg-	Θεραπείες που έλαβε ο ασθενής προ ή και μετά τη διάγνωση του
	ηπατοπάθειας	choise	interferon ribavirin	нкк.
			DAAs lamivudine	
			adefovir	Δυνατότητα περισσότερων της μίας επιλογών, π.χ. ασθενής με
			entecavir tenofovir	ηπατίτιδα Β μπορεί να έχει λάβει πολλαπλές θεραπείας κατά τη
			corticosteroids	διάρκεια της παρακολούθησής του όπως "peg-interferon",
			azathioprine	"lamivudin", "tenofovir", οπότε και επιλέγονται όλα τα
			mycophenolate	χορηγηθέντα φαρμακευτικά σκευάσματα
			mofetil	
			ursodeoxycholic acid	
			άλλο	
1ι	ένα άλλο - διευκρινίστε	open		Περιγραφικά εάν ο ασθενής έλαβε άλλου είδους θεραπεία
2	Ημερομηνία έναρξης θεραπείας	calendar		ημερομηνία έναρξης πρώτης θεραπείας για την υποκείμενη
	υποκείμενης ηπατοπάθειας			ηπατοπάθεια
3	Διάρκεια θεραπείας της	open		συνολική διάρκεια θεραπείας σε μήνες που έλαβε ο ασθενής για
	υποκείμενης ηπατοπάθειας προ			την υποκείμενη ηπατοπάθεια μέχρι την ημερομηνία διάγνωσης
	της διάγνωσης του ΗΚΚ			του ΗΚΚ (σε περίπτωση διαδοχικών θεραπειών αθροίζονται οι
				διάρκειες των εκάστοτε θεραπευτικών σχημάτων)
4	Διάρκεια θεραπείας της	open		συνολική διάρκεια θεραπείας σε μήνες που λαμβάνει ο ασθενείς
	υποκείμενης ηπατοπάθειας μέχρι			για την υποκείμενη ηπατοπάθεια μέχρι την τελευταία εκτίμηση
	την τελευταία εκτίμηση του			(επίσκεψη) του ασθενούς (σε περίπτωση διαδοχικών θεραπειών
	ασθενούς			αθροίζονται οι διάρκειες των εκάστοτε θεραπευτικών σχημάτων)
5	Ανταπόκριση στη θεραπεία όσον	multiple	1. HCV-SVR 2. HCV-	-Καταγράφετε την ανταπόκριση του ασθενούς όσον αφορά την
	αφορά την υποκείμενη	choise	non SVR	υποκείμενη ηπατοπάθεια κατά την χρονική στιγμή της διάγνωσης
	ηπατοπάθεια προ της διάγνωσης			του ΗΚΚ (δυνατότητα περισσότερων της μίας επιλογών για
	του ΗΚΚ		3. HBV-response 4.	ασθενείς με περισσότερες υποκείμενες ηπατοπάθειες)
			HBV-non response	
				-Αφορά τη θεραπεία που είναι πιο πρόσφατη στη διάγνωση του
			5. HDV-virological	нкк.
			response 6. HDV-	
			non virological	-Για την ηπατίτιδα C ως " SVR " ορίζεται η απουσία ανιχνεύσιμου
			response	HCV RNA στον ορό με τη χρήση ευαίσθητης μεθοδολογίας (όριο

7. PBC-responder (GLOBE score) | 8. PBC-non responder (GLOBE score) |

9. AIH-complete response | 10. AIHpartial response | 11. AIH-non response | 12. AIHrelapse |

13 έναρξη θεραπείας κατά ή μετά τη διάγνωση του ΗΚΚ

14 μη διαθέσιμη πληροφορία ανίχνευσης ≤10 IU/mI) τουλάχιστον 12 εβδομάδες μετά τη διακοπή της θεραπείας.

-Για την **ηπατίτιδα Β** ως "**response**" ορίζεται η παρουσία μη ανιχνεύσιμου ή πολύ χαμηλών επιπέδων HBV DNA ορού (<2000 IU/ml) με συνύπαρξη φυσιολογικών τρανσαμινασών

-Για την **ηπατίτιδα D** ως "**virological response**" ορίζεται η παρουσία μη ανιχνεύσιμου HDV RNA για διάστημα >6 μηνών από τη χρονική στιγμή ολοκλήρωσης θεραπείας με ιντερφερόνη.

-Για την **PBC** ως "**response**" ορίζεται με βάση την παρουσία GLOBE score≤0.30 στο πρώτο έτος θεραπείας μετά την έναρξη αγωγής με UDCA (<u>http://www.globalpbc.com/globe</u>)

-Για την **AIH** ορίζονται ως "**complete response**" η φυσιολογικοποίηση των τρανσαμινασών (<ανώτερες φυσιολογικές τιμές, AΦT), της IgG (1500 mg/dL) και βελτίωση ή εξαφάνιση των συμπτωμάτων, ως "**partial response**" η μερική μείωση των τρανσαμινασών <2X AΦT χωρίς την επίτευξη πλήρους ανταπόκρισης και αδυναμία διακοπής ή μείωσης της δόσης των κορτικοστεροειδών πάρά την πλήρη συμμόρφωση του ασθενούς, ως "**no-response**" η παραμονή αυξημένων τρανσαμινασών σε επίπεδα >3X AΦT ή/και αύξηση της IgG >2000 mg/dL πάρά την έντονη ανοσοκαταστολή και την πλήρη συμμόρφωση στη θεραπεία και ως "**relapse**" η αύξηση των τρανσαμινασών >3X AΦT και/ή αύξηση της IgG >2000 mg/dL (± εμφάνιση των συμπτωμάτων) σε οποιοδήποτε σημείο της θεραπείας και αφού είχε προηγηθεΐ πλήρης ανταπόκριση στη θεραπεία.

-Σε περίπτωση που ο ασθενής ξεκινά θεραπεία ταυτόχρονα ή μετά τη διάγνωση του ΗΚΚ επιλέγετε την παράμετρο "13. έναρξη θεραπείας κατά ή μετά τη διάγνωση του ΗΚΚ".

-Σε περίπτωση που δεν είναι γνωστή η ανταπόκριση επιλέγετε την παράμετρο "14. μη διαθέσιμη πληροφορία".

επισκεψεισ

Στην καρτέλα ΕΠΙΣΚΕΨΕΙΣ αποτυπώνονται τα παρακάτω πεδία στις υποενότητες Κλινικά δεδομένα, Συστήματα βαθμονόμησης-Σταδιοποίηση, Απεικονιστικά δεδομένα, Εργαστηριακά δεδομένα, Θεραπεία, Έκβαση (συμπληρώνονται τα διαθέσιμα στοιχεία κατά την εκάστοτε επίσκεψη ξεκινώντας από τη βασική επίσκεψη διάγνωσης του ΗΚΚ, αλλιώς τα πεδία παραμένουν κενά). Μετά τη συμπλήρωση των πεδίων, πατήστε +Αποθήκευση Baseline, προκειμένου να αποθηκευτούν τα δεδομένα στην καρτέλα του ασθενή. Αν για οποιονδήποτε λόγο, σε μελλοντικό χρόνο χρειαστεί να αλλάξετε τα στοιχεία της καταχώρισής σας, μπορείτε να επανέλθετε στη συγκεκριμένη καρτέλα, να κάνετε τις αλλαγές που επιθυμείτε και να πατήσετε +Αποθήκευση Baseline. ΠΡΟΣΟΧΗ: Τα δεδομένα που αντικαθίστανται θα διαγραφούν εντελώς και δεν υπάρχει τρόπος να ανακτηθούν!

1. Κλινικά δεδομένα

	Όνομα πεδίου	Τύπος	Επιλογές	Επεξηγήσεις
		πεδίου		
1	Κίρρωση	select	ναι όχι	Παρουσία κίρρωσης κατά την επίσκεψη του ασθενή που καταγράφετε,
				όπως αυτή τεκμηριώνεται με βάση ιστολογικά ή/και κλινικά-
				εργαστηριακά ευρήματα
2	Πυλαία υπέρταση	multiple	όχι κιρσοί	Κλινικά σημεία πυλαίας υπέρτασης κατά την επίσκεψη (δυνατότητα
		choise	οισοφάγου/στομάχου ή/και	περισσότερων της μίας επιλογών)
			πυλαία γαστροπάθεια ασκίτης	
			σπληνομεγαλία	
			θρομβοπενία (<100000/mm³)	
3	Ρήξη της αντιρρόπησης	multiple	ασκίτης αιμορραγία κιρσών	Παρουσία ρήξης της αντιρρόπησης κατά τη χρονική στιγμή της
		choise	εγκεφαλοπάθεια	επίσκεψης που καταγράφετε (δυνατότητα περισσότερης της μίας
				επιλογών)
4	Αυτόματη βακτηριακή	select	ναι όχι	Παρουσία αυτόματης βακτηριακής περιτονίτιδας κατά τη χρονική
	περιτονίτιδα			στιγμή της επίσκεψης που καταγράφετε
5	Άλλες λοιμώξεις	select	ναι όχι	Ύπαρξη λοίμωξης κατά την επίσκεψη που καταγράφετε (εκτός από
				АВП)
6	Άλλες λοιμώξεις	open		Ύπαρξη λοίμωξης κατά την επίσκεψη εκτός από ΑΒΠ περιγραφικά π.χ.
	(περιγραφικά)			ουρολοίμωξη από E.Coli

2. Συστήματα βαθμονόμησης – Σταδιοποίηση

	Όνομα πεδίου	Τύπος πεδίου	Επιλογές	Επεξηγήσεις
1	BCLC score	select	0. very early A. early B.	Σταδιοποίηση του/της ασθενούς κατά Barcelona Clinic Liver Cancer
			intermediate C. advanced D.	(BCLC) σε κάθε επίσκεψη με βάση τα διαθέσιμα κλινικά στοιχεία (<mark>στον</mark>
			end stage	παρακάτω σύνδεσμο υπάρχει σχεδιάγραμμα σταδιοποίησης[NG5])
2	Milan criteria	select	ναι όχι	Τα κριτήρια Milan πληρούνται (επιλογή "ναι") όταν πρόκειται για
				μονήρη βλάβη ≤5cm ή ≤3 βλάβες διαστάσεων ≤3cm η κάθε μία,
				απουσία εξωηπατικών μεταστάσεων και διήθησης αγγείων

3	Performance status	select	0 1 2 3 4	0. Πλήρως ενεργός, είναι σε θέση να συνεχίσει όλες τις προ της
	(ECOG)			ασθενείας δραστηριότητες χωρίς περιορισμούς
				1. Περιορισμένη ικανότητα σε επίπονες σωματικές δραστηριότητες,
				αλλά περιπατητικός, σε θέση να επιτελέσει ελαφρά δραστηριότητα ή
				τάση για καθιστική ζωή, π.χ., ελαφρές εργασίες σπίτι, εργασία
				γραφείου
				2. Συμπτωματικός, αλλά παραμένει στο κρεβάτι λιγότερο από το 50%
				του χρόνου της ημέρας
				3. Ικανός για περιορισμένη αυτοεξυπηρέτηση. Καθηλωμένος στο
				κρεβάτι ή την καρέκλα πάνω από το 50% των ωρών που είναι ξύπνιος
				4. Ανίκανος. Εντελώς περιορισμένος στο κρεβάτι ή στην καρέκλα (η
				καταγραφή αφορά την επίσκεψη που καταγράφετε)
4	Child Puch Score	open (number)		Ο παρακάτω σύνδεσμος παραπέμπει σε αυτόματο υπολογιστή
				(calculator) του score
				<u>http://napervillegi.com/contrivances/childpugh.html</u> (η καταγραφή
				αφορά την επίσκεψη που καταγράφετε)
5	MELD score	open (number)		Ο παρακάτω σύνδεσμος παραπέμπει σε αυτόματο υπολογιστή
				(calculator) του score
				http://reference.medscape.com/calculator/meld-score-end-stage-liver-
				<u>disease</u> (η καταγραφή αφορά την επίσκεψη που καταγράφετε)
6	MELD-Na score	open (number)		Ο παρακάτω σύνδεσμος παραπέμπει σε αυτόματο υπολογιστή
				(calculator) του score http://www.mdcalc.com/meldna-meld-na-score-
				<u>for-liver-cirrhosis/</u> (η καταγραφή αφορά την επίσκεψη που
				καταγράφετε)

3. Απεικονιστικά δεδομένα

	Όνομα Πεδίου	Τύπος	Επιλογές	Επεξηγήσεις
		πεδίου		
1	Διαθέσιμες απεικονιστικές	multiple	1. ECHO 2. ECHO contrast 3.	Διαθέσιμες απεικονιστικές μέθοδοι κατά την καταγραφόμενη
	μέθοδοι	choise	CT scan (dynamic hepatic	επίσκεψη (δυνατότητα περισσότερων της μίας επιλογών) -
			protocol) 4. MRI (dynamic	καταγράφονται οι πιο πρόσφατες στην επίσκεψη απεικονίσεις
			hepatic protocol) 5.	
			angiography of hepatic artery	
			6. MRI (with hepatospecific	
			contrast, Primovist)	
2	Τύπος ΗΚΚ	select	μονήρης βλάβη 2 βλάβες 3	Καταγραφή αριθμού βλαβών με βάση την πιο πρόσφατη απεικόνιση
			βλάβες >4 βλάβες	στην επίσκεψη

3	Διαστάσεις κάθε βλάβης (σε	open	mm	- Καταγραφή διαστάσεων κάθε βλάβης σε mm
	mm)	(number)		-Χωρίστε κάθε καταγραφή με τελεία, π.χ. 30.23.10 για 3 βλάβες 30 mm,
				23 mm και 10 mm)
				-Σε περίπτωση που δεν είναι διαθέσιμες οι διαστάσεις για όλες τις
				βλάβες καταχωρίστε ως na, π.χ. 30.na.na για 3 βλάβες που γνωρίζουμε
				μόνο τις διαστάσεις της μεγαλύτερης
4	Συνολική διάμετρος των	open	mm	Άθροισμα των διαστάσεων των βλαβών συνολικά (π.χ. 63 mm για το
	βλαβών (σε mm)	(number)		παραπάνω παράδειγμα)
5	Θρόμβωση πυλαίας φλέβας	select	ναι όχι	Θρόμβωση πυλαίας φλέβας κατά την επίσκεψη
6	Διήθηση αγγείων	select	ναι όχι	Παρουσία διήθησης αγγείων απεικονιστικά (σε μακροσκοπικό επίπεδο)
7	Εξωηπατικές Μεταστάσεις	select	ναι όχι	Παρουσία απομακρυσμένων μεταστάσεων κατά τη χρονική στιγμή της
				επίσκεψης που καταγράφετε

4. Εργαστηριακά δεδομένα

	Όνομα Πεδίου	Τύπος	Μονάδες μέτρησης	Επεξηγήσεις
		πεδίου		
1	AFP	open	IU/ml	
2	AST	open	IU/L	
3	ALT	open	IU/L	
4	γGT	open	U/L	
5	ALP	open	IU/L	
6	ALP (ULN)	open	IU/L	ανώτερη φυσιολογική τιμή ALP του εργαστηρίου
7	Bilirubin	open	mg/dL	
8	Albumin	open	g/dL	
9	INR	open		
10	Creatinine	open	mg/dL	
11	Na	open	mEq/L	
12	Διαθέσιμα δείγματα	select	όχι ορός αίματος ολικό αίμα	Επιλέγετε ανάλογα εφόσον υπάρχει διαθέσιμο δείγμα ορού αίματος
	αίματος ασθενούς		ορός αίματος & ολικό αίμα	ή/και ολικό αίμα ασθενούς κατά τη χρονική στιγμή της επίσκεψης

5. Θεραπεία*

	Όνομα πεδίου	Τύπος	Επιλογές	Επεξηγήσεις
		πεδίου		
1	Θεραπεία για ΗΚΚ	multiple	όχι μεταμόσχευση	_Σημειώνετε μόνο τις θεραπείες που ισχύουν την ημερομηνία της επίσκεψης που
		choise	ήπατος	καταγράφετε (ή την πλησιέστερη), ώστε να φαίνεται τι είδους θεραπεία λαμβάνει
			ηπατεκτομή	ο/η ασθενής κατά τη χρονική στιγμή της επίσκεψης. Π.χ. μεταμόσχευση ήπατος ή
			χημειοεμβολισμός	TACE σημειώνετε μόνο στην ημερομηνία που διενεργήθηκαν και όχι για όλες τις
			(TACE) εμβολισμός	μεταγενέστερες επισκέψεις.
			(ΤΑΕ) διαδερμική	_Προσοχή, διακρίνετε από TACE σε περίπτωση που πραγματοποιήθηκε μόνο
			έγχυση αλκοόλης	εμβολισμός χωρίς την τοπική χορήγηση χημειοθεραπευτικών φαρμάκων.
			radiofrequency	_Δυνατότητα περισσότερων της μίας επιλογών, π.χ. TACE και sorafenib, εφόσον
			ablation sorafenib	εφαρμόζονται περισσότερων της μίας θεραπευτικών επιλογών στη δεδομένη
			άλλη θεραπεία	χρονική στιγμή
1ι	εάν άλλη συμπληρώστε:	open		Περιγραφικά εάν υπάρχει άλλου είδους θεραπεία λαμβάνει ο/η ασθενής κατά τη
				διάρκεια της επίσκεψης (π.χ. ανάλογο σωματοστατίνης)
2	Best supportive care	select	ναι όχι	Σε περίπτωση που δε λαμβάνει ειδική θεραπεία για τον ΗΚΚ, συμπληρώστε με
				"ναι" εφόσον ο ασθενής έχει χαρακτηριστεί ως "best supportive care" λόγω
				προχωρημένου σταδίου νόσου (stage D σύμφωνα με την ταξινόμηση κατά BCLC)
2ι	Best supportive care	open		Σε περίπτωση που ο ασθενής δε λαμβάνει ειδική θεραπεία ενώ υπάρχει ένδειξη,
	(σχόλιο)			συμπληρώστε το λόγο π.χ. ανασφάλιστος, άρνηση του ασθενούς, lost to follow up
				κ.α.

*Σε περίπτωση που ο ασθενής λαμβάνει κάποια ειδική θεραπεία για τον ΗΚΚ συμπληρώστε επίσης την καρτέλα "Θεραπεία ΗΚΚ".

6. Έκβαση

	Όνομα	Τύπος πεδίου	Επιλογές	Επεξηγήσεις
1ι	Εκτός νόσου ΗΚΚ	select	ναι όχι	Συμπληρώνεται για τη χρονική στιγμή της επίσκεψης που καταγράφετε ανάλογα
				για τους ασθενείς που έχουν λάβει ριζικές θεραπείες για τον ΗΚΚ δηλ.
				μεταμόσχευση ήπατος, χειρουργική εκτομή, RFA, έγχυση αλκοόλης
2ι	Πρόοδος νόσου ΗΚΚ	select	ναι όχι	Συμπληρώνεται για τη χρονική στιγμή της επίσκεψης που καταγράφετε. Επιλέξτε
				" <u>ναι</u> " εφόσον υπάρχει πρόοδος νόσου συγκριτικά με την προηγούμενη επίσκεψη
				και ως " <u>όχι</u> " εφόσον υπάρχει βελτίωση ή δεν παρατηρήθηκε πρόοδος νόσου. Για
				τη βασική επίσκεψη της διάγνωσης του ΗΚΚ και για τις επισκέψεις που δεν είναι
				εφικτή η εκτίμηση της προόδου της νόσου, αφήνετε κενό.
3	mRecist criteria			Εκτίμηση της ανταπόκρισης του ασθενούς συγκριτικά με τη βασική απεικόνιση
	response			προ έναρξης θεραπείας (αφορά ασθενείς που υποβάλλονται σε τοπικές ή
				συστηματικές θεραπείες, δηλ. TACE, TAE, RFA, έγχυση αλκοόλης, χορήγηση
				Sorafenib). Αφήστε κενό, εάν δεν υπάρχουν διαθέσιμες πληροφορίες.

3i	mRecist criteria	select	complete	-Complete Response (CR) = Disappearance of any intratumoral arterial
	response - target		response (CR)	enhancement in all target lesions
	lessions		partial	
			response (PR)	-Partial Response (PR) = At least a 30% decrease in the sum of the diameters of
			stable	viable (enhancement in the arterial phase) target lesions, taking as reference the
			disease (SD)	baseline sum of the diameters of target lesions
			progressive	
			disease (PD)	-Stable Disease (SD) = Any cases that do not qualify for either PR or PD
				-Progressive Disease (PD) = An increase of at least 20% in the sum of the diameters
				of viable (enhancing) target lesions, taking as reference the smallest sum of the
				diameters of viable (enhancing) target lesions recorded since treatment started
3ii	mRecist criteria	select	complete	-Complete Response (CR) = Disappearance of any intratumoral arterial
	response - non target		response (CR)	enhancement in all non-target lesions
	lessions		incomplete	
			response or	-Incomplete Response or Stable Disease (IR/SD) = Persistence of intratumoral
			stable disease	arterial enhancement in one or more non-target lesions
			(IR/SD)	
			progressive	-Progressive Disease (PD) = Appearance of one or more new lesions and/or
			disease (PD)	unequivocal progression of existing non-target lesions
3iii	mRecist criteria	select	ναι όχι	A new lesion can be classified as HCC if its longest diameter is at least 1 cm and the
	response - new lesions			enhancement pattern is typical for HCC. A lesion with atypical radiological pattern
				can be diagnosed as HCC by evidence of at least 1 cm interval growth

*Επεξηγήσεις σχετικά με τα mRecist criteria ανταπόκρισης:

- <u>Target lesions</u> should be selected on the basis of their size (those with the longest diameter and at least one dimension as ≥1cm) and their suitability for accurate repeated measurements. The lesions must show intratumoral arterial enhancement on contrast-enhanced CT or MRI. All measurable lesions up to a maximum of 2 lesions per organ and 5 lesions in total, representative of all involved organs, should be identified as target lesions and recorded and measured at baseline.

-All other lesions (or sites of disease) should be identified as <u>non-target</u> lesions and should also be recorded at baseline. Measurements of these lesions are not required, but the presence or absence of each should be noted through-out follow-up. Infiltrative-type HCC should be considered as a non-target lesion when the mass shows ill-defined borders and therefore does not appear to be suitable for accurate and repeat measurements.

-Pleural effusions and ascites = Cytopathologic confirmation of the neoplastic nature of any effusion that appears or worsens during treatment is required to declare progressive disease (PD)

-Porta hepatis lymph node = Lymph nodes detected at the porta hepatis can be considered malignant if the lymph node short axis is at least 2 cm

-<u>Portal vein thrombosis</u> = Malignant portal vein thrombosis should be considered as a non-measurable lesion and thus included in the non- target lesion group.

-<u>New lesion</u> = A new lesion can be classified as HCC if its longest diameter is at least 1 cm and the enhancement pattern is typical for HCC. A lesion with atypical radiological pattern can be diagnosed as HCC by evidence of at least 1 cm interval growth.

• Δημιουργία νέας επίσκεψης

Για να δημιουργήσετε νέα επίσκεψη, επιλέγετε το πεδίο - -Νέα Επίσκεψη - - στην αναπτυσσόμενη λίστα που προηγείται των πεδίων.

Προηγούμενες επισκέψεις					
Νέα Επίσκεψη				¥	

[NG6]

Αφού συμπληρώσετε τα πεδία που επιθυμείτε, πατήστε +Αποθήκευση Επίσκεψης για να αποθηκευτούν τα δεδομένα στην καρτέλα του ασθενή.

• Εμφάνιση & επεξεργασία προηγούμενων επισκέψεων

Οι επισκέψεις που έχετε ήδη καταγράψει φαίνονται σε αυτή την καρτέλα με χρονολογική σειρά. Προκειμένου να δείτε τις καταχωρίσεις των προηγούμενων επισκέψεων πρέπει να επιλέξετε την ημερομηνία της επίσκεψης που επιθυμείτε στην αναπτυσσόμενη λίστα που προηγείται των πεδίων.

Προηγούμενες επισκέψεις					
1. Ημερομηνία Επίσκεψης 02/02/2010		T			

[NG7]

Αν για οποιονδήποτε λόγο χρειαστεί να αλλάξετε τα στοιχεία μιας προηγούμενης επίσκεψης, αφού κάνετε τις αλλαγές που επιθυμείτε, πατήστε +Αποθήκευση Επίσκεψης.

ΠΡΟΣΟΧΗ: Τα δεδομένα που αντικαθίστανται θα διαγραφούν εντελώς και δεν υπάρχει τρόπος να ανακτηθούν!

ΘΕΡΑΠΕΙΑ ΗΚΚ

Στην καρτέλα ΘΕΡΑΠΕΙΑ ο χρήστης μπορεί να καταχωρίσει όλες τις θεραπείες που έχει λάβει ο ασθενής για την αντιμετώπιση του ΗΚΚ. Χρειάζεται ανανέωση κάθε φορά που υπάρχει αλλαγή στη θεραπεία που εφαρμόζεται στον ασθενή. Αποτελείται από τις κατηγορίες: Ηπατεκτομή, Μεταμόσχευση, TACE, TAE, Έγχυση αλκοόλης, RFA, SORAFENIB, Άλλη θεραπεία.

μτες		Όνομα πεδίου	Τύπος πεδίου	Επιλογές	Επεξηγήσεις
Υποενότι			120100		
	1	Ηπατεκτομή	select	ναι όχι	
ιτεκτομι	2	Ημερομηνία ηπατεκτομής	calendar		δυνατότητα προσθήκης περισσότερων της μίας ημερομηνιών
Нπα	3	Συνολικός αριθμός ηπατεκτομών	auto		αυτόματος υπολογισμός με βάση τις παραπάνω καταχωρίσεις
	1	Μεταμόσχευση ήπατος	select	ναι όχι	
ะกอม	2	Ημερομηνία μεταμόσχευσης ήπατος	calendar		δυνατότητα προσθήκης περισσότερων της μίας ημερομηνιών
πόσχ	3	Τύπος μεταμόσχευσης	select	πτωματική	
Μετα				από ζώντα	
_				δότη	
	4	Συνολικός αριθμός μεταμοσχεύσεων ήπατος	auto		αυτόματος υπολογισμός με βάση τις παραπάνω καταχωρίσεις
	1	Χημειοεμβολισμός (TACE)	select	ναι όχι	
ACE	2	Ημερομηνία TACE	calendar		δυνατότητα προσθήκης περισσότερων της μίας ημερομηνιών
F	3	Συνολικός αριθμός ΤΑCΕ	auto		αυτόματος υπολογισμός με βάση τις παραπάνω καταχωρίσεις
	1	Εμβολισμός (ΤΑΕ)	select	ναι όχι	Προσοχή, διακρίνετε από TACE σε περίπτωση που
					πραγματοποιήθηκε μόνο εμβολισμός χωρίς την τοπική χορήγηση
TAE					χημειοθεραπευτικών φαρμάκων
	2	Ημερομηνία ΤΑΕ	calendar		δυνατότητα προσθήκης περισσότερων της μίας ημερομηνιών
	3	Συνολικός αριθμός ΤΑΕ	auto		αυτόματος υπολογισμός με βάση τις παραπάνω καταχωρίσεις
չրչ	1	Διαδερμική έγχυση αλκοόλης	select	ναι όχι	
ση αλκοό	2	Ημερομηνία διαδερμικής έγχυσης αλκοόλης	calendar		δυνατότητα προσθήκης περισσότερων της μίας ημερομηνιών
Έγχυ	3	Συνολικός αριθμός συνεδριών διαδερμικών εγχύσεων αλκοόλης	auto		αυτόματος υπολογισμός με βάση τις παραπάνω καταχωρίσεις
	1	Radiofrequency ablation (RFA)	select	ναι όχι	
RFA	2	Ημερομηνία radiofrequency ablation (RFA)	calendar		δυνατότητα προσθήκης περισσότερων της μίας ημερομηνιών
	3	Συνολικός αριθμός συνεδριών RFA	auto		αυτόματος υπολογισμός με βάση τις παραπάνω καταχωρίσεις
	1	Sorafenib	select	ναι όχι	
	2	Sorafenib - ημερομηνία έναρξης	calendar		δυνατότητα προσθήκης διαδοχικών ημερομηνιών και
B	3	Sorafenib - ημερομηνία λήξης	calendar		 υπολογισμού συνολικής διάρκειας
RAFEN	4	Sorafenib - δοσολογία (mg/day)	open		δυνατότητα διαδοχικών καταχωρίσεων ανά χρονικό διάστημα
so	5	Sorafenib - συνολική διάρκεια (μήνες)	auto		αυτόματος υπολογισμός με βάση τις παραπάνω καταχωρίσεις
	6	Ανεπιθύμητες ενέργειες από το Sorafenib	open		Περιγράψτε τυχόν επιπλοκές από τη θεραπεία με sorafenib π.χ.
					εξάνθημα, διάρροιες

1 Άλλη θ	εραπεία
----------	---------

Άλλη θεραπεία

open

περιγραφικά εάν υπάρχει άλλου είδους θεραπεία που έλαβε ο/η ασθενής κατά τη διάρκεια της παρακολούθησης μαζί με την ημερομηνία. Π.χ. ανάλογο σωματοστατίνης (2015)

Ειδικά για την κατηγορία **SORAFENIB**, μπορείτε να καταχωρίσετε πλήθος καταχωρίσεων επιλέγοντας στα δεξιά την ημερομηνία έναρξης, την ημερομηνία λήξης και τη δοσολογία. Για να εισάγετε τις επιθυμητές ημερομηνίες, πρέπει να επιλέξετε το εικονίδιο αντίστοιχα. Εν συνεχεία, επιλέξτε +Προσθήκη.

Έναρξη:		
Λήξη:	24	
Δοσολογία:	24	
	🕂 Προσθήκη	
1	[[NG8]

Με αυτόν τον τρόπο η αγωγή εμφανίζεται στη λίστα θεραπειών στην αριστερή πλευρά της οθόνης.

	'Εναρξη	∧ήξη	Δοσολογία	
1	25/10/2015	27/10/2015	2.5	Αφαίρεση

Δεν υπάρχει η δυνατότητα επεξεργασίας μιας καταχώρισης από τη στιγμή που έχει αποθηκευτεί. Αν για κάποιο λόγο η καταχώριση που κάνατε δεν είναι ορθή, επίλεξτε Αφαίρεση προκειμένου να διαγραφεί οριστικά από τη λίστα.

ΠΡΟΣΟΧΗ: Τα δεδομένα που διαγράφονται δεν μπορούν να ανακτηθούν!

Αφού συμπληρώσετε τα πεδία που επιθυμείτε, πατήστε +Αποθήκευση Θεραπείας για να αποθηκευτούν τα δεδομένα στην καρτέλα του ασθενή.

ΕΞΑΓΩΓΗ ΣΤΟΙΧΕΙΩΝ .xls

Μέσω της βάσης δεδομένων δίνεται η δυνατότητα εξαγωγής στοιχείων σε μορφή excel. Πρόσβαση στην εξαγωγή στοιχείων έχει MONO το κάθε μέλος για τους ασθενείς που έχει καταχωρίσει.

Για να επιτευχθεί εξαγωγή στοιχείων για τον ασθενή που επιθυμείτε, πατήστε πάνω στο κουμπί βρίσκεται στη λίστα ασθενών, αριστερά από τα στοιχεία του ασθενή.

Προσ	φίλ τθενεί	Συνδ	ρομές Μέλη Συνέδρια Εκπαίδευση Αλλαγή κωδικού πρ	όσβασης Μελέτες	
Δείξε	10	•	εγγραφές	A	ναζήτηση:
			ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΑΣΘΕΝΟΥΣ	ΗΜ. ΓΕΝΝΗΣΗΣ	ΦΥΛΟ
/	Ŵ	Ŧ	test	01/1/2000	Άνδρας
	Ŵ	Ŧ	Test 004	01/2/1983	Γυναίκα
	Ô	Ŧ	ENN	28/1/2014	Άνδρας
Δείχν					Ιροηγούμενη 1 Επόμενη
Η Προσθήκη					

Με αυτόν τον τρόπο αποθηκεύεται στον υπολογιστή σας ένα αρχείο .xls για τον ασθενή που έχει επιλεγεί, όπου εμφανίζονται όλα τα δεδομένα που έχουν καταχωρηθεί.