

STRUKTURA REGISTRU CORECT

Vstupní parametry a diagnostika

1. Vstupní parametry

1. Kód zdravotní pojišťovny (výběr)
 1. 111
 2. 201
 3. 205
 4. 207
 5. 209
 6. 211
 7. 213
 8. 217 - do 1.10.2012
 9. 222 - do 1.10.2009
 10. 227 - do 1.7.2009
 11. 228 - do 28.3.2011
2. Výška pacienta (cm) (reálné číslo)
3. Datum diagnózy kolorektálního karcinomu (datum)
4. Pacient(ka) byl(a) zachycen(a) (výběr)
 1. Ve Vašem KOC
 2. Odeslán k centrové léčbě z jiného pracoviště
5. Okres bydliště v době diagnózy (výběr)
 1. Neznámo
 2. Blansko
 3. Benešov
 4. Beroun
 5. Brno-město
 6. Brno-venkov
 7. Bruntál
 8. Břeclav
 9. Česká Lípa
 10. České Budějovice
 11. Český Krumlov
 12. Děčín
 13. Domažlice
 14. Frýdek-Místek
 15. Havlíčkův Brod
 16. Hodonín
 17. Hradec Králové
 18. Cheb
 19. Chomutov
 20. Chrudim
 21. Jablonec nad Nisou
 22. Jeseník
 23. Jičín
 24. Jihlava
 25. Jindřichův Hradec
 26. Karlovy Vary
 27. Karviná

28. Kladno
29. Klatovy
30. Kolín
31. Kroměříž
32. Kutná Hora
33. Liberec
34. Litoměřice
35. Louny
36. Mělník
37. Mladá Boleslav
38. Most
39. Náchod
40. Nový Jičín
41. Nymburk
42. Olomouc
43. Opava
44. Ostrava
45. Pardubice
46. Pelhřimov
47. Písek
48. Plzeň-jih
49. Plzeň-město
50. Plzeň-sever
51. Praha hl.m.
52. Praha-východ
53. Praha-západ
54. Prachatice
55. Prostějov
56. Přerov
57. Příbram
58. Rakovník
59. Rokycany
60. Rychnov nad Kněžnou
61. Semily
62. Sokolov
63. Strakonice
64. Svitavy
65. Šumperk
66. Tábor
67. Tachov
68. Teplice
69. Trutnov
70. Třebíč
71. Uherské Hradiště
72. Ústí nad Labem
73. Ústí nad Orlicí
74. Vsetín
75. Vyškov
76. Zlín
77. Znojmo
78. Žďár nad Sázavou

2. Diagnostika

1. Lokalizace primárního nádoru (výběr)
 1. Kolon
 2. Rektum
2. T (výběr)
 1. TX
 2. T0
 3. is
 4. T1
 5. T2
 6. T3
 7. T4
 8. T4a
 9. T4b
3. N (výběr)
 1. NX
 2. N0
 3. N1
 4. N1a
 5. N1b
 6. N1c
 7. N2
 8. N2a
 9. N2b
4. M (výběr)
 1. M0
 2. M1
 3. M1a
 4. M1b
5. Datum zjištění první vzdálené metastázy (datum)
6. Histologický typ (výběr)
 1. Adenokarcinom
 2. Mucinosní adenokarcinom
 3. Karcinom z buněk pečetního prstene
 4. Skvamozní karcinom
 5. Adenoskvamozní karcinom
 6. Malobuněčný karcinom
 7. Medulární karcinom
 8. Nediferencovaný karcinom
 9. Jiné
7. Specifikujte (text)
8. Játra (ano/ne)
9. Plíce (ano/ne)
10. Peritoneum (ano/ne)
11. Lymfatické uzliny (ano/ne)
12. Jiný (ano/ne)
13. Uveďte postižený orgán (text)
14. Byla některá z metastáz biopticky verifikována? (ano/ne)
15. Z jakého orgánu? (text)
16. Metastatické onemocnění v době diagnózy bylo (výběr)
 1. Resekabilní

2. Potenciálně resekabilní
3. Neresekabilní
17. Jedná se o dědičnou formu choroby (výběr)
 1. Ne
 2. Gardnerův syndrom, Turcotův syndrom, syndrom plochých adenomů
 3. Familiární adenomatózní polypóza
 4. Hereditární nepolypózní kolorektální karcinom
18. Performance status v době diagnózy (výběr)
 1. 0
 2. 1
 3. 2
 4. 3
 5. 4
 6. 5

3. Molekulárně-genetické vyšetření

1. Bylo u pacienta provedeno molekulárně-genetické vyšetření (ano/ne)
2. Exprese EGFR (výběr)
 1. Pozitivní
 2. Negativní
 3. Nestanoveno
3. Vyšetření genu K-ras (výběr)
 1. Mutovaný
 2. Divoký typ (wt)
 3. Nprovedeno
4. Gen B-raf (výběr)
 1. Mutovaný
 2. Divoký typ (wt)
 3. Nprovedeno

4. Anamnéza

1. Arteriální tromboembolie včetně infarktu myokardu a CMP (ano/ne)
2. Hypertenze (ano/ne)
3. Intersticiální pneumonitida nebo fibrosa (ano/ne)
4. Jiné anamnestické údaje (text)

Operace, radioterapie, neoadjuvantní a adjuvantní léčba

5. Operace

1. Operace (ano/ne)

6. Operace - podrobnosti

1. Datum operace (datum)
2. Cíl operace (výběr)
 1. Primární nádor
 2. Metastáza
3. Charakter operace (výběr)
 1. Radikální - kurativní, resekce primárního nádoru nebo metastáz
 2. Neradikální - paliativní výkon

7. Radioterapie

1. Radioterapie primárního nádoru (výběr)
 1. Nebyla
 2. Neoadjuvantní
 3. Adjuvantní

4. Paliativní
5. Jiná

8. Neoadjuvantní léčba

1. Neoadjuvantní léčba (ano/ne)

9. Adjuvantní léčba

1. Adjuvantní léčba (ano/ne)
2. Specifikace adjuvantní léčby (výběr)
 1. FOLFOX
 2. FUFA
 3. KAPECITABIN
 4. Jiná
3. Specifikujte (text)
4. Datum ukončení adjuvantní léčby (datum)

Linie léčby

10. Léčba

1. Datum zahájení linie léčby (dd.mm.rrrr) (datum)
2. Linie léčby (výběr)
 1. 1. linie
 2. 2. linie
 3. 3. linie
 4. 4. linie
 5. 5. linie
 6. 6. linie
 7. 7. linie
 8. 8. linie
3. Avastin
4. Erbitux
5. Vectibix
6. Stivarga
7. Chemoterapie
8. Jiné
9. Specifikujte (text)
10. Hmotnost v době zahájení podávání (kg) (číslo)
11. Performance status v době zahájení podávání (výběr)
 1. 0
 2. 1
 3. 2
 4. 3
 5. 4
 6. 5
12. Popis (text)

11. Metastatické onemocnění v době zahájení této linie léčby

1. Metastatické postižení přítomno? (ano/ne)
2. skryta-linie lečby (číslo)
3. Játra (ano/ne)
4. Plíce (ano/ne)
5. Peritoneum (ano/ne)
6. Lymfatické uzliny (ano/ne)
7. Jiný (ano/ne)

8. Uveďte postižený orgán (text)
9. Byla některá z metastáz biopticky verifikována? (ano/ne)
10. Z jakého orgánu? (text)
11. Metastatické onemocnění je (výběr)
 1. Resekabilní
 2. Potenciálně resekalibilní
 3. Neresekabilní

12. Podávání léčiva - Avastin

1. Datum zahájení léčebného úseku (dd.mm.rrrr) (datum)
2. Použité dávkování/režim (výběr)
 1. 5mg/kg á 2 týdny
 2. 7,5mg/kg á 3 týdny
 3. jiný
3. Specifikace jiného dávkování/režimu (text)
4. Datum ukončení léčebného úseku (dd.mm.rrrr) (datum)
5. Důvod ukončení léčebného úseku (výběr)
 1. Progrese onemocnění
 2. Zhoršení stavu bez progrese
 3. Nežádoucí účinek související s biologickou léčbou
 4. Nežádoucí účinek nesouvisející s biologickou léčbou
 5. Odmítnutí pacientem
 6. Přerušování léčby
 7. Změna dávky
 8. Chirurgický zákrok
 9. Jiný
6. Specifikujte (text)

13. Podávání léčiva - Erbitux

1. Datum zahájení léčebného úseku (dd.mm.rrrr) (datum)
2. Použité dávkování/režim (výběr)
 1. Týdenní (400 inic + 250 mg/m²)
 2. Dvoutýdenní 500 mg/m²
 3. Dvoutýdenní 400 mg/m²
 4. Jiné
3. Specifikace jiného dávkování/režimu (text)
4. Datum ukončení léčebného úseku (dd.mm.rrrr) (datum)
5. Důvod ukončení léčebného úseku (výběr)
 1. Progrese onemocnění
 2. Zhoršení stavu bez progrese
 3. Nežádoucí účinek související s biologickou léčbou
 4. Nežádoucí účinek nesouvisející s biologickou léčbou
 5. Odmítnutí pacientem
 6. Přerušování léčby
 7. Změna dávky
 8. Chirurgický zákrok
 9. Jiný
6. Specifikujte (text)

14. Podávání léčiva - Vectibix

1. Datum zahájení léčebného úseku (dd.mm.rrrr) (datum)
2. Použité dávkování/režim (výběr)
 1. 6 mg/kg á 2 týdny
 2. Jiné

3. Specifikace jiného dávkování/režimu (text)
4. Datum ukončení léčebného úseku (dd.mm.rrrr) (datum)
5. Důvod ukončení léčebného úseku (výběr)
 1. Progrese onemocnění
 2. Zhoršení stavu bez progresy
 3. Nežádoucí účinek související s biologickou léčbou
 4. Nežádoucí účinek nesouvisející s biologickou léčbou
 5. Odmítnutí pacientem
 6. Přerušování léčby
 7. Změna dávky
 8. Chirurgický zákrok
 9. Jiný
6. Specifikujte (text)

15. Podávání léčiva - Stivarga

1. Datum zahájení léčebného úseku (dd.mm.rrrr) (datum)
2. Použité dávkování/režim (výběr)
 1. 160 mg p.o. jednou denně á 3 týdny
 2. Jiný
3. Specifikace jiného dávkování/režimu (text)
4. Datum ukončení léčebného úseku (dd.mm.rrrr) (datum)
5. Důvod ukončení léčebného úseku (výběr)
 1. Progrese onemocnění
 2. Zhoršení stavu bez progresy
 3. Nežádoucí účinek související s biologickou léčbou
 4. Nežádoucí účinek nesouvisející s biologickou léčbou
 5. Odmítnutí pacientem
 6. Přerušování léčby
 7. Změna dávky
 8. Chirurgický zákrok
 9. Jiný
6. Specifikujte (text)

16. Chemoterapie

1. Datum zahájení léčby (datum)
2. Režim chemoterapie (výběr)
 1. FOLFOX
 2. XELOX
 3. FOLFIRI
 4. XELIRI
 5. modifikace FUFA
 6. Kapecitabin
 7. Irinotekan
 8. Jiný
3. Specifikujte jiný režim (text)
4. Počet cyklů (číslo)
5. Datum posledního podání (dd.mm.rrrr) (datum)
6. Důvod ukončení léčby (výběr)
 1. Dosažení plánovaného podání léčiv/a
 2. Nežádoucí příhoda související s chemoterapií
 3. Nežádoucí příhoda nesouvisející s chemoterapií
 4. Progrese onemocnění
 5. Rozhodnutí nemocné(ho)

6. Jiný důvod
7. Specifikujte (text)

17. Hodnocení léčebné odpovědi

1. Datum ukončení linie léčby (dd.mm.rrrr) (datum)
2. Nejlepší dosažená odpověď v této linii léčby (výběr)
 1. Nehodnocena
 2. CR
 3. PR
 4. SD (trvající alespoň 6 týdnů)
 5. PD
3. Progrese onemocnění při nebo po léčbě (ano/ne)
4. Datum progrese (dd.mm.rrrr) (datum)
5. Došlo při podávání cílené léčby k nežádoucí příhodě (ano/ne)

Současný stav

18. Současný stav

1. Datum aktualizace (datum)
2. K tomuto datu pacient(ka) (výběr)
 1. žije
 2. zemřel(a)
 3. neznámo
3. Stav (výběr)
 1. Regrese nebo stabilní onemocnění
 2. S progresí onemocnění
4. V současnosti probíhá léčba (výběr)
 1. Erbituxem
 2. Avastinem
 3. Vectibixem
 4. Stivargou
 5. Neprobíhá žádná léčba
 6. Jiná
5. Specifikujte (text)
6. Dosavadní nejlepší odpověď (výběr)
 1. Neznámo
 2. CR
 3. PR
 4. SD (trvající aspoň 6 nebo 8 týdnů)
 5. PD
7. Došlo od poslední aktualizace ke změně pojišťovny pacienta? (ano/ne)
8. Datum změny (dd.mm.rrrr) (datum)
9. Kód nové pojišťovny (výběr)
 1. 111
 2. 201
 3. 205
 4. 207
 5. 209
 6. 211
 7. 213
 8. 217 - do 1.10.2012
 9. 222 - do 1.10.2009

10. 227 - do 1.7.2009

11. 228 - do 28.3.2011

10. Datum úmrtí (datum)

11. Příčina úmrtí (výběr)

1. Nádor a jeho komplikace
2. Komplikace protinádorové léčby Erbituxem
3. Komplikace protinádorové léčby Avastinem
4. Komplikace protinádorové léčby Vectibixem
5. Komplikace protinádorové léčby Stivargou
6. Komplikace jiné protinádorové léčby
7. Bez souvislosti s kolorektálním karcinomem
8. Jiná

12. Specifikujte (text)

13. Datum poslední informace o pacientovi (pacientce) (datum)

14. Důvod lost follow-up (text)

15. Při poslední kontrole (výběr)

1. Bez progresu nádorového onemocnění
2. S progresí nádorového onemocnění

16. K datu hodnocení jsou kompletně a aktuálně vyplněny všechny formuláře a pacienta/pacientku je možné zařadit do analýzy (ano/ne)

17. Poznámka (vyplňte, jen pokud to považujete za nezbytné) (text)

Nežádoucí příhoda

19. Nežádoucí příhoda

1. K nežádoucí příhodě došlo při podávání (výběr)
 1. Avastinu
 2. Erbituxu
 3. Vectibixu
 4. Stivargy
2. Datum nástupu nežádoucí příhody (datum)
3. Datum odeznění nežádoucí příhody (datum)
4. Souvislost příhody s podáváním tohoto přípravku (výběr)
 1. Ano
 2. Ne
 3. Nevím
5. Byla nežádoucí příhoda závažná? (výběr)
 1. Ano
 2. Ne
 3. Nevím
6. Pacient zemřel
7. Došlo k ohrožení života
8. Přijat do nemocnice nebo hospitalizace prodloužena
9. Došlo k trvalé invaliditě nebo významnému omezení aktivity
10. Teratogenní účinky
11. Lékařsky významná událost

20. Avastin

1. Typ nežádoucí příhody (výběr)
 1. Krvácení

2. Hypertenze
 3. Proteinurie
 4. Tromboembolická příhoda
 5. Perforace GIT
 6. Jiné
2. Specifikujte (text)
 3. Lokalizace krvácení (výběr)
 1. GIT
 2. CNS
 3. Dýchací cesty
 4. Genitourinární trakt
 5. Kůže
 6. Jiné
 4. Krvácení GIT (výběr)
 1. Horní GIT
 2. Dolní GIT
 3. Zavedený stent
 4. Stomie
 5. Jiné
 5. Specifikujte (text)
 6. Charakter tromboembolické příhody (výběr)
 1. Arteriální
 2. Žilní
 3. Nelze určit
 7. Lokalizace perforace GIT (výběr)
 1. Horní GIT
 2. Dolní GIT
 3. Zavedený stent v GIT
 4. Jiné
 8. Specifikujte (text)
 9. Grading nežádoucí příhody (výběr)
 1. 1
 2. 2
 3. 3
 4. 4
 5. 5

21. Erbitux - typ nežádoucí příhody

1. Typ nežádoucí příhody (výběr)
 1. Kožní toxicita
 2. GIT
 3. Dyspnoe
 4. Poruchy imunitního systému
 5. Konjunktivita
 6. Stomatitida
 7. Zvýšení jaterních enzymů
 8. Nerovnováha elektrolytů
 9. Hypotenze
 10. Reakce spojená s infuzí - vážná až život ohrožující anafylaktoidní reakce
 11. Jiné
2. Specifikujte (text)
3. Grading nežádoucí příhody (výběr)

1. 1
2. 2
3. 3
4. 4
5. 5

22. Vectibix - typ nežádoucí příhody

1. Typ nežádoucí příhody (výběr)
 1. Kožní toxicita
 2. GIT
 3. Dyspnoe
 4. Poruchy imunitního systému
 5. Konjunktivita
 6. Stomatitida
 7. Zvýšení jaterních enzymů
 8. Hypomagnezémie
 9. Hypotenze
 10. Reakce spojená s infuzí - vážná až život ohrožující anafylaktoidní reakce
 11. Jiné
2. Specifikujte (text)
3. Grading nežádoucí příhody (výběr)
 1. 1
 2. 2
 3. 3
 4. 4
 5. 5

23. Stivarga - typ nežádoucí příhody

1. Typ nežádoucí příhody (výběr)
 1. HFSR
 2. Únava
 3. Hypertenze
 4. Průjem
 5. Jiné
2. Specifikujte (text)
3. Grading nežádoucí příhody (výběr)
 1. 1
 2. 2
 3. 3
 4. 4
 5. 5

24. Nežádoucí příhoda

1. Přerušeni léčby (ano/ne)
2. Úprava dávkování (ano/ne)
3. Jak se stav pacienta (s ohledem na nežádoucí příhodu) dále vyvíjel (výběr)
 1. NP zcela odezněla
 2. NP přetrvává
 3. Došlo ke zhoršení stavu
 4. Došlo ke zlepšení stavu
 5. Pacient zemřel
 6. Nevím
4. Byla poskytnuta léčba z důvodu nežádoucí příhody (ano/ne)
5. Specifikace léčby nežádoucí příhody (text)

6. Poznámky (text)

25. Metastázy v době vstupního vyšetření

1. Játra (ano/ne)
2. Plíce (ano/ne)
3. Peritoneum (ano/ne)
4. Lymfatické uzliny (ano/ne)
5. Jiné (ano/ne)
6. Specifikujte (text)

26. Vstupní vyšetření

1. Datum vstupního vyšetření (dd.mm.rrrr) (datum)
2. CT hrudník
3. CT břicho
4. CT pánev
5. Jiné vyšetření
6. Specifikujte (text)
7. Necílové metastázy (výběr)
 1. Jsou přítomny
 2. Nejsou přítomny

27. Cílové metastázy

1. Cílové metastázy (orgán) (výběr)
 1. Játra
 2. Plíce
 3. Peritoneum
 4. Lymfatické uzliny
 5. Jiný
2. Cílové metastázy (lokalizace) (text)
3. Vstupní vyšetření - LD (mm) (reálné číslo)
4. 1. kontrolní vyš. - LD (mm) (reálné číslo)
5. 2. kontrolní vyš. - LD (mm) (reálné číslo)
6. 3. kontrolní vyš. - LD (mm) (reálné číslo)
7. 4. kontrolní vyš. - LD (mm) (reálné číslo)

28. 1. kontrolní vyšetření

1. Datum (dd.mm.rrrr) (datum)
2. CT hrudník (ano/ne)
3. CT břicho (ano/ne)
4. CT pánev (ano/ne)
5. Jiné vyš. (ano/ne)
6. Specifikujte (text)
7. SLD (mm) (reálné číslo)
8. Poměr SLD ke vstupnímu vyš. (%) (reálné číslo)
9. Hrubá progresse (ano/ne)
10. Odpověď na léčbu (výběr)
 1. CR
 2. PR
 3. SD
 4. PD

29. 2. kontrolní vyšetření

1. Datum (dd.mm.rrr) (datum)
2. CT hrudník (ano/ne)
3. CT břicho (ano/ne)
4. CT pánev (ano/ne)

5. Jiné vyš. (ano/ne)
6. Specifikujte (text)
7. SLD (mm) (reálné číslo)
8. Poměr SLD ke vstupnímu vyš. (%) (reálné číslo)
9. Hrubá progresse (ano/ne)
10. Odpověď na léčbu (výběr)
 1. CR
 2. PR
 3. SD
 4. PD

30. 3. kontrolní vyšetření

1. Datum (dd.mm.rrrr) (datum)
2. CT hrudník (ano/ne)
3. CT břicho (ano/ne)
4. CT pánev (ano/ne)
5. Jiné vyš. (ano/ne)
6. Specifikujte (text)
7. SLD (mm) (reálné číslo)
8. Poměr SLD ke vstupnímu vyš. (%) (reálné číslo)
9. Hrubá progresse (ano/ne)
10. Odpověď na léčbu (výběr)
 1. CR
 2. PR
 3. SD
 4. PD

31. 4. kontrolní vyšetření

1. Datum (dd.mm.rrrr) (datum)
2. CT hrudník (ano/ne)
3. CT břicho (ano/ne)
4. CT pánev (ano/ne)
5. Jiné vyš. (ano/ne)
6. Specifikujte (text)
7. SLD (mm) (reálné číslo)
8. Poměr SLD ke vstupnímu vyš. (%) (reálné číslo)
9. Hrubá progresse (ano/ne)
10. Odpověď na léčbu (výběr)
 1. CR
 2. PR
 3. SD
 4. PD