

Myelofibrose, chronische eosinofielen en neutrofiele leukemieën

Laatste update: vrijdag 14 juli 2017

| itemset | A | B | C |
|--|----------|----------------|------------|
| | algemeen | tumorspecifiek | aanvullend |
| Patiëntgegevens | | | |
| patiëntcode | ✓ | | |
| geboortedatum | ✓ | | |
| geslacht | ✓ | | |
| gemeente van geboorte | ✓ | | |
| land van geboorte | ✓ | | |
| postcode bij diagnose | ✓ | | |
| emigratiedatum | ✓ | | |
| overlijdensdatum/laatste contactdatum | ✓ | | |
| vitale status | ✓ | | |
| performance status | | ✓ | |
| co-morbiditeit | | | ✓ |
| lengte | | | ✓ |
| gewicht | | | ✓ |
| intoxicaties | | | ✓ |
| voorgeschiedenis | | | ✓ |
| Brongegevens | | | |
| instelling van diagnose/behandeling | ✓ | | |
| patiëntnummer | ✓ | | |
| specialisme | ✓ | | |
| specialist | | | ✓ |
| pathologielaboratorium | | | ✓ |
| PA-nummer | | | ✓ |
| Tumorgegevens | | | |
| tumorvolgnummer | ✓ | | |
| datum van diagnose (incidentiedatum) | ✓ | | |
| basis voor diagnose | ✓ | | |
| topografie (lokalisatie) | ✓ | | |
| lateralisatie (bij gepaarde organen) | ✓ | | |
| morfologie | ✓ | | |
| tumorgedrag | ✓ | | |
| differentiatiegraad/celtype | ✓ | | |
| diagnose (omschrijving) | ✓ | | |
| Diagnostische gegevens (per behandellijn) | | | |
| familieanamnese MPN | | ✓ | |
| klinische symptomen | | ✓ | |
| hepatosplenomegalie | | ✓ | |
| hemoglobinegehalte | | ✓ | |
| trombocytengehalte | | ✓ | |
| leukocytengehalte | | ✓ | |
| neutrofielengehalte | | ✓ | |
| eosinofielengehalte | | ✓ | |
| blasten in perifere bloed | | ✓ | |
| traandruppelcellen | | ✓ | |
| verhoogd LDH | | ✓ | |
| erythroïde hyperplasie | | ✓ | |
| myeloïde hyperplasie | | ✓ | |
| megakaryocyttaire hyperplasie | | ✓ | |
| dyserythropoëse | | ✓ | |
| dysmegakaryopoëse | | ✓ | |
| dysgranulopoëse | | ✓ | |
| fibrose | | ✓ | |
| blasten in beenmerg | | ✓ | |
| cytogenetische abnormaliteit | | ✓ | |
| cytogenetica vastgesteld met | | ✓ | |
| Behandelgegevens (per behandellijn) | | | |
| behandellijn | | ✓ | |
| afwachtend beleid/geen behandeling | | ✓ | |
| indien geen behandeling: reden | | ✓ | |

| | | | |
|--|--|---|---|
| chemotherapie | | | |
| schema | | ✓ | |
| middel* | | ✓ | |
| aantal kuren* | | ✓ | |
| startdatum schema | | ✓ | |
| stopdatum schema | | ✓ | |
| startdatum per middel* | | ✓ | |
| stopdatum per middel* | | ✓ | |
| aanpassing schema | | ✓ | |
| aanpassing per middel* | | ✓ | |
| reden aanpassing schema | | ✓ | |
| reden aanpassing middel* | | ✓ | |
| reden stop schema | | ✓ | |
| reden stop middel* | | ✓ | |
| stamceltransplantatie | | | |
| allogeen/autoloog | | ✓ | |
| myeloablatief | | ✓ | |
| perifeer bloed/beenmerg | | ✓ | |
| donortype | | ✓ | |
| bijwerking(en) behandeling** | | | ✓ |
| respons op behandeling | | ✓ | |
| datum responsbepaling | | ✓ | |
| diagnostiek responsbepaling | | ✓ | |
| deelname aan onderzoek (trialparticipatie) | | ✓ | |

Onderdeel van de 'minimum data set' van de WHO (IARC):

Onderdeel van betreffende itemset:



*per middel wordt het aantal kuren, start- en stopdatum en (reden) aanpassing vastgelegd. Echter, deze items worden niet per middel vastgelegd als de middelen onderdelen zijn van een kuurschema.

**bijwerkingen in hoofdcategorieën (conform CTCAE 4).