

SEH

- Echo- of CT bewezen diagnose van linkszijdige, primaire, acute Hinchey 1a of 1b diverticulitis;**
- Naast 'standaard buiklab' (CRP, Leuko's) ook **kreatinine, eGFR/MDRD, bloedkweek** en in geval van diarree een **faeceskweek** en **clostridium toxine** bepaling (uitslagen invullen in hoofdstuk 10);
- Voorzie de patiënt van informatie: '**Informatiebrief DIABOLO Studie**' en de '**Algemene informatie voor de proefpersoon**' (te vinden in hoofdstuk 4 van CRF), met **mondelijke toelichting**;
- Check: voldoet patiënt aan in-/exclusiecriteria?** (op jaszakkaart en in hoofdstuk 3 van CRF)
 - > **NEE: registreer** patiënt dan wel via link 'registreren' op trial website www.diabolo-trial.nl en noteer gegevens in '**Registratie- en Codelijst Patiëntidentificatie**' in SEH map, voorzie de trial coördinator tevens van deze gegevens;
 - > **JA:** doorloop volgende stappen voor **INCLUSIE**:
- Na 'voldoende denktijd': ondertekening van '**Toestemmingsformulier DIABOLO Studie**' (te vinden in hoofdstuk 4 van CRF), eerst door de proefpersoon, daarna door de behandelend arts, 1 exemplaar is voor patiënt, het andere wordt, met later het rando nummer erop genoteerd, bewaard in de SEH map;
- Randomisatie** via link '*nu includeren trial*' op trial website www.diabolo-trial.nl, **print uitslag** (PIN=randomisatienummer) en voeg deze in de medische status, noteer gegevens in '**Inclusie- en Codelijst Patiëntidentificatie**' in SEH map en voorzie de trial coördinator tevens van deze gegevens;
- Maak een **notitie in de status** van bovenstaande procedure en deelname aan de studie, plak zo mogelijk een DIABOLO Trial sticker op de medische status;
- Vragenlijst** (te vinden in hoofdstuk 4 van CRF, rando nummer hierop noteren) aan patiënt geven met verzoek deze z.s.m. in te vullen en in bijgevoegde envelop op te sturen naar coördinator;
- CRF invullen:** hoofdstuk 5 '**Trial registratie formulier**' en hoofdstuk 6 '**Presentatie (dag 0)**', LET OP: voor het invullen van de *medicatie* en *diagnostiek* wordt u naar hoofdstuk 9 respectievelijk 10 verwezen;
- Indien geloot voor **antibiotica**:
 - > Schrijf **Augmentin 4dd1200mg** voor minstens 48uur i.v. voor (indien allergie: zie bijlage 15.5);
 - > Denk aan het bijhouden van **drug accountability formulieren!** ism afd VPK (zie bijlage 15.10) ;
- Indien geen opname** (alleen mogelijk bij patiënt die heeft geloot voor 'GEEN antibiotica' die voldoet aan de ontslagcriteria, zie bijlage 15.6):
 - > **CT** verricht? (moet <24 uur, anders alsnog (poliklinisch) inplannen);
 - > **Patiëntendagboek** (te vinden in hoofdstuk 4 van CRF, rando nummer hierop noteren) meegeven;
 - > **Coloscopie** (ca 6 wkn) en **poliklinisch follow-up** (2 mnd, bij lokale onderzoeker) inplannen.

AFDELING

- CRF invullen** Hoofdstuk 7 (Ontslag=opname gegevens) op dag van ontslag. LET OP: voor invullen *medicatie*, *diagnostiek* en **adverse events** (<24uur melden aan coördinator, telef. dan wel via link trial website) wordt u naar hoofdstuk 9, 10 respectievelijk 11 verwezen;
- Indien geloot voor **antibiotica**:
 - > **Augmentin i.i.g. 48uur i.v.**, indien getolereerd over op oraal (AB beleid: zie bijlage 15.5);
 - > Denk aan het bijhouden van **drug accountability formulieren!** ism afd VPK (zie bijlage 15.10);
 - > Bij ontslag wordt de **orale antibiotica** via de (poli)klinische ziekenhuisapotheek, al dan niet met een Trial recept, dan wel vanuit de medicijnkamer van de **afdeling** verstrekt aan de proefpersoon, afhankelijk van de afspraken met de lokale apotheker (ook van deze medicatie dient **drug accountability** verricht te worden);
- Indien ONTSLAG** (als voldaan wordt aan *ontslagcriteria*, zie bijlage 15.6):
 - > **Patiëntendagboek** (te vinden in hoofdstuk 4 van CRF, rando nummer hierop noteren) meegeven;
 - > **Coloscopie** (ca 6 wkn) en **poliklinisch follow-up** (2 + 6 mnd bij lokale onderzoeker, 12 + 24 md telef. consult) inplannen.