

Clinical features of childhood infectious diseases since the COVID-19 pandemic in Pediatric Patients

Handleiding voor invullen van het eCRF in Castor – *aangepast voor de registratie van iGAS*
Versie 6 dd 23-01-2023

Data op de website (www.infectiekids.nl) zal dagelijks ververst worden met gegevens uit Castor. Ingevoerde patiënten komen in de epi-curve en tabel 1 terecht als enkele **minimale gegevens** zijn ingevuld.

Vul deze minimale kerngegevens in blad A0 en A1 dus als het lukt dus zo snel mogelijk na inclusie in.

Het gaat om:

- informed consent = JA
- Datum eerste klachten
- Klinische diagnose bij opname en/of eerste presentatie

LET OP: Op dit moment (januari 2023) verzamelen we nog enkel gegevens met informed consent. In een later stadium zullen we (retrospectief, of wanneer er anderszins geen informed consent verkregen kan worden) enkele beperkte gegevens verzamelen van patiënten waarbij er geen informed consent is.

1. Inloggen en record aanmaken

De lokale onderzoeker krijgt een mail met een link naar de Castor database van de COPP-studie. Je kunt op die link klikken. Indien je nog geen Castor-account hebt moet je die aanmaken, heb je al wel een Castor-account dan kun je met je bestaande account inloggen. Als het goed is zie je dan:



Hier kun je op klikken.
Dan opent dit scherm

Create your first participant

Click the Create Participant or Import button below to get started. This page will show an overview of all the participants within the study for which you have 'View' rights. Please contact your Study Admin if you think these rights may not have been granted.



[Learn about creating participants](#)

Klik op **Create Participant** om een deelnemer in te voeren.
Of klik op **+ New** als er reeds deelnemers ingevoerd zijn.



Er wordt automatisch een participant ID aangemaakt. Dit is het COPP (igas) studienummer.

Er wordt nu ook direct om een e-mailadres wordt gevraagd. **Let op: het gaat hierbij om het e-mailadres van de deelnemer!** Kan je of wil je dit nog niet direct invullen (bijvoorbeeld omdat je dit e-mailadres nog op moet zoeken of omdat er geen informed consent van de deelnemer is voor opnieuw benaderen) dan kan je ervoor kiezen om het veld leeg te laten. Dit kun je later zo nodig weer aanpassen.

2. Data invoeren: hiërarchie / prioriteit

De data wordt automatisch getoond op het dashboard. Om actuele gegevens te kunnen tonen is het dus fijn als in ieder geval de minimale kerngegevens snel na inclusie kunnen worden ingevoerd. De uitgebreidere gegevens kunnen dan in tweede instantie worden ingevoerd.

Prioriteit 1: Gegevens informed consent in A0

A0: informed consent

1. Informed consent

- | | | |
|--------------------------------------|--|---|
| <input checked="" type="radio"/> 1.1 | Informed consent verkregen | <input checked="" type="radio"/> Ja
<input type="radio"/> Nee |
| <input type="radio"/> 1.1.2 | Is de patient al eerder elders geïnccludeerd in deze studie (bijvoorbeeld in een overplaatsend ziekenhuis) | <input type="radio"/> Ja
<input type="radio"/> Nee
<input type="radio"/> Onbekend |
| <input type="radio"/> 1.1.3 | Geboortedatum patient | <input type="text"/> (YYYY-MM-DD) |
| <input type="radio"/> 1.1.4 | Eerste 2 decimalen postcode patient | <input type="text"/> |
| <input type="radio"/> 1.1.5 | Toestemming voor gebruik lichaamsmateriaal | <input type="radio"/> Ja
<input type="radio"/> Nee |
| <input type="radio"/> 1.1.6 | Toestemming voor opnieuw benaderen voor vervolgonderzoek | <input type="radio"/> Ja
<input type="radio"/> Nee |

Prioriteit 2: A1 (Basisgegevens met informed consent)

In deze basisgegevens worden enkele vragen gesteld over het klinisch beeld, presentatie, opname en uitkomst.

Prioriteit 3: overige gegevens

Vragen of opmerkingen? Mail copp@lumc.nl

Veel dank!!!