

Dokumentnamn Rutin på lungmottagningen		Version 1.0
Utfärdare Johan Isaksson	Granskare Johan Isaksson	Datum 2015-06-01

1. Syfte och omfattning

Att fastställa rutiner för patientinformation, provtagning och hantering av dokument för deltagande i U-CAN studien.

2. Allmänt

Syftet med U-CAN är att bygga upp en biobank med blod-, tumör- och normalvävnadsprover från patienter med olika typer av tumörer. Det unika med projektet är att material samlas in före, under och efter primärbehandlingen, samt vid eventuella recidiv, vilket gör det möjligt att undersöka vad som händer med tumören när de behandlas. Mer information om U-CAN finns på www.u-can.uu.se.

3. Ansvar och roller

Projektansvarig – Johan Isaksson, Eva Brandén och Hirsh Koyi

Inhämtande av samtycke – Patientansvarig läkare eller kontaktsjuksköterska

Insamling av samtyckesblankett samt formulär för hälsodeklaration/hereditet – kontaktsjuksköterska

Ansvarig för provtagning enligt U-CAN Rutin - kontaktsjuksköterska

4. Beskrivning

Rutin A. Besök på lungkliniken för diagnosbesked

Vid besök på lungkliniken för diagnosbesked om lungcancer informeras patienten om U-CAN av läkare eller kontaktsjuksköterska och patienten signerar en samtyckesblankett för U-CAN. Patienten har vid detta besök i regel redan varit på ett nybesök på Lungkliniken.

Rutin B. Vid vård på lungklinikens avdelning

Vid fall där patienten vårdas på Lungklinikens avdelning vid diagnos informeras patienten om U-CAN av kontaktsjuksköterska alternativt läkare på avdelningen och patienten signerar en samtyckesblankett. U-CAN1-prover tas på Lungavdelningen av kontaktsjuksköterska innan start av onkologisk behandling.

UPPFÖLJNING

U-CAN2 – tas i samband med återbesök på mottagningen efter avslutad behandling.

För patienter som opererats sker provtagning vid första återbesök efter avslutad adjuvant cytostatikabehandling där så är fallet. I enstaka fall där patienten får adjuvant kemoradioterapi eller enbart radioterapi (PORT) sker provtagning vid andra återbesöket efter avslutad behandling dvs. cirka 4-6 månader efteråt.

I fall där adjuvant behandling ej givits tas U-CAN2 vid andra återbesöket cirka 4-6 månader efter operation.

För patienter med stadium IIIB-IV som får palliativ onkologisk behandling tas U-CAN2 i samband med första återbesök efter avslutad förstalinjens behandling. Vid fall av underhållsbehandling sker provtagningen innan start av underhållsdelen.

BLODPROVER

Gå in i Melior. Gå in i Soarians beställningsmodul via knappen ”Beställningar”. I Sökfliken under rubriken ”Listor” kan man välja Biobank och där välja U-CAN Lungcancer. Avsedda remisser skrivs sedan ut vid beställning av respektive provpaket. Viktigt är att proverna levereras **snarast möjligt (inom 2 timmar)** till laboratoriet.

Baselineprover: UCAN-1

U-CAN 1, 3 st lila 7ml rör och 1 st Gult Serumrör 7ml
Provtagningspaket finns i Soarian
Proverna ska till lab **inom två timmar**

Uppföljningsprover: UCAN-2

U-CAN 2, 2 st lila 7ml rör och 1 st Gult Serumrör 7ml
Provtagningspaket finns i Soarian
Proverna ska till lab **inom två timmar**

Journalföra samtycke/avböjande:

När patienten är inkluderad i U-CAN står detta i Melior under Observanda. Om patient avböjt medverkan i U-CAN dokumenteras detta som ”NEJ till U-CAN” i Melior ”Observanda”, se ovan.

Plan för kommunikation och implementering

Om Du har frågor med anledning av U-CAN-provtagningen kontakta:
Johan Isaksson, Överläkare Lungenheten – 554 92

Dokumentinformation

Framtaget av Johan Isaksson, Lungenheten

5. Referenser

Dokumentnamn	Plats
[Ange ref, regelverk, interna/externa och/eller stöddok när så är tillämpligt]	