

Osiris-NTR

Tuberculose ziekte

Vragenlijst en handleiding

M.i.v. januari 2025

<https://aiz.osiris.rivm.nl/osiris.htm>

Rijksinstituut voor Volksgezondheid
en Milieu
Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

Osiris Versie 9.0

Helpdesk: 020 274 33 80
osiris.helpdesk@rivm.nl

Gebruikersnaam:

Wachtwoord:


[Nieuwe gebruiker aanmelden](#)
[Wachtwoord vergeten?](#)

INLOGGEN

Wachtwoord vergeten?
Bent u uw wachtwoord vergeten? Dit kunt u zelf opnieuw aanmaken. Klik hierboven op 'Wachtwoord vergeten'. Na invullen van het formulier ontvangt u verdere instructies per e-mail.

Inspectie voor de Gezondheidszorg
Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

KNCV  **TUBERCULOSEFONDS**

Rijksinstituut voor Volksgezondheid
en Milieu
Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

GGD
Nederland

Via 'Help' op de website van Osiris-NTR is ook de algemene handleiding van Osiris te vinden.

Voorwaarden registratie van Tuberculose

Wanneer melden:

Volgens de Wet Publieke Gezondheid (WPG) moet een tuberculosepatiënt gemeld worden bij

- vaststelling van de klinische diagnose óf
- na instelling van de tuberculosebehandeling óf
- na vaststelling in het laboratorium van de bacterie in het directe microscopische preparaat, door PCR of door kweek.

Een proefbehandeling is geen diagnose: er is kennelijk een voorlopige diagnose gesteld. Aldus invullen en eventueel later laten vervallen.

Door wie melden:

De behandelend arts en arts microbioloog melden de patiënt op naam aan de arts tbc-bestrijding van de GGD in hun werkgebied. Indien van toepassing geeft deze de melding door aan de GGD in de woonplaats van de patiënt. Melding van de gepseudonimiseerde gegevens in Osiris-NTR moet worden verricht door de GGD in de woonplaats van de patiënt (volgens inschrijving in de basis registratie personen (BRP)).

Wanneer de patiënt een *tijdelijke* woonplaats elders heeft (bijvoorbeeld bij insluiting in een PI) en/of de diagnose en behandeling in een andere regio plaatsvindt, kan de melding *tijdelijk* worden overgedragen aan de GGD die de patiënt begeleidt. De melding moet na het invullen van deel 3 en 4 terug worden overgedragen naar de meldende GGD. **Dit in onderlinge afstemming tussen de GGD'en.**

Meerdere episodes:

Indien er sprake is van het afbreken van een behandeling van een eerdere ziekte-episode waarbij de behandeling 1 maand of langer heeft geduurd en behandeling 2 maanden of langer na het afbreken van de behandeling opnieuw wordt gestart, dan wordt dit geregistreerd in een *nieuwe* Osirismelding van deze patiënt.

In de nieuwe melding moet de datum worden ingevuld waarop een nieuwe bevestiging van de diagnose werd vastgesteld of de datum waarop de nieuwe behandeling is gestart. Bij vraag NTR8 'Eerder diagnose tuberculose-ziekte gesteld' dient te worden gekozen voor antwoordmogelijkheid 'Ja'.

Het kan voorkomen dat een patiënt vaker dan 1x in Osiris wordt geregistreerd in een meldingsjaar.

Informed Consent voor aanvullende gegevens:

Naast de wettelijk verplichte vragen zijn in de Osiris-NTR vragenlijst ook aanvullende vragen opgenomen voor de surveillance van tuberculose in Nederland. Deze vragen zijn altijd na instemming in de CPT in de vragenlijst opgenomen. Er moet informed consent zijn van de patiënt voor het verzamelen van deze aanvullende gegevens. Op pagina 33 staat een korte toelichting bij dit vragen om informed consent. In Bijlage 1 staat ook welke gegevens zonder informed consent verzameld dienen te worden volgens de WPG. Per 1-1-2022 is op deel 2 de vraag toegevoegd of de geïnformeerde toestemming door de GGD werd verkregen (pagina 6 in deze handleiding).

NTM en *M.bovis* BCG

Vanaf 1 januari 2019 kan een infectie met een **non-tuberculeuze mycobacterie** (ntm) niet meer in Osiris worden geregistreerd; de CPT acht dit niet meer noodzakelijk. Mocht in de loop van de tijd blijken dat het een ntm betreft, dan moet de melding worden gewist.

***M. bovis* BCG** behoort tot de groep mycobacteriën van het *M. tuberculosis complex*, maar behoort internationaal niet tot de meldingsplichtige vormen van tuberculose. Vanaf 1 januari 2022 is het melden van *M. bovis* BCG verplicht. De criteria door de CPT vastgesteld zijn:

1. patiënten bij wie een positieve kweek met *M. bovis* BCG is vastgesteld, én bij wie hiervoor een behandeling **met minimaal 9 maanden** tuberculostatica wordt ingesteld of
2. patiënten bij wie na blaasinstallatie met *M. bovis* BCG sprake is van systemische of gedissemineerde ziekte, én bij wie hiervoor een behandeling **met minimaal 9 maanden** tuberculostatica wordt ingesteld

Indien er een vermoeden is van een infectie met *M. bovis* BCG, maar de kweek is negatief en er is geen sprake van gedissemineerde ziekte, dan is er geen behandelindicatie met tuberculostatica. In dat geval is er geen reden om de patiënt te melden en kan de melding in Osiris worden gewist.

Registratie van Tuberculose in Osiris-NTR

Nieuwe melding

Voer het meldingsnummer in en kies een infectieziekte.

Meldingsnummer:	<input type="text"/>
Infectieziekte:	-- selecteer een infectieziekte --
Organisatie:	GG & GD Utrecht
Locatie:	<input type="text"/>
	<input type="button" value="OK"/>

Meldingsnummer

Het meldingsnummer moet uniek zijn.

Advies: vul het itbnummer van de patiënt in als meldingsnummer.

o Wanneer patiënt al eerder is gemeld in Osiris (eerder TBI, eerder tbc) noteer dan het iTBC-nummer en voeg daarachter '_2' toe: [itbnummer]_2

o Wanneer de GGD graag een toevoeging doet om het meldingsnummer beter te herkennen, noteer dan het iTBC-nummer van de patiënt en voeg daarachter de eerste twee cijfers van de postcode: [itbnummer]_XX

Infectieziekte

Tuberculose NTR ziekte

Locatie Locatie GGD (front/ backoffice). Niet verplicht in te vullen.

Osirisnummer

Wordt automatisch gegenereerd bij aanmaken van een melding in Osiris-NTR

Commentaarblokken

Aantekeningen GGD voor LCI / RIVM-EPI	vrij in te vullen -voor iedereen zichtbaar-	
Aantekeningen GGD intern:	vrij in te vullen -niet zichtbaar voor LCI en EPI-	ALG 1002
Aantekeningen LCI:	vrij in te vullen -voor iedereen zichtbaar-	ALG 1003
Aantekeningen RIVM-EPI	datum; commentaar; naam -voor iedereen zichtbaar-	

Een aantekening graag altijd beginnen met vermelding van datum en afsluiten met naam.

RIVM laboratoriumgegevens	RIVM vermeldt Laboratoriumgegevens -voor iedereen zichtbaar- NB: per 01-02-2022 is de werkwijze veranderd en worden WGS labuitslagen mbt determinatie, gevoeligheid en clusternummer via het labformulier naar de GGD verstuurd per mail	NTR-AANT
---------------------------	--	----------

Deel 1

LCI/RIVM

Melding ontvangen op GGD:

ALG
1000

De meldingsdatum vult de medewerker van de GGD zelf in.

Geslacht


Man Vrouw Onbekend

LCI
2000

Bij transseksuelen kunt u uitgaan van het geslacht op de datum van diagnose.

Geboortejaar

Geboortemaand

Datum diagnose 

LCI
2001

LCI
2002

LCI
3001

Hier wordt de datum van vaststelling van de diagnose ingevoerd.

Indien de behandeling werd gestart voordat bacteriologische bevestiging van de diagnose werd verkregen, moet de datum van aanvang behandeling worden ingevuld (NTR21a).

Als een TBI behandeling wordt gestopt omdat patiënt tijdens preventieve behandeling tbc ontwikkelt, dan moet bij de datum diagnose in de NTR ziektemelding de (nieuwe) datum van de start van de tbc-behandeling worden ingevuld. Echter wanneer dezelfde medicatie wordt gegeven (bijvoorbeeld bij fibrotische afwijkingen), maar de duur verlengd, dan kan ook de startdatum van de TBI behandeling als datum diagnose voor de NTR ziektemelding worden aangehouden.

Deel 2 Diagnose

PATIËNTGEGEVENS

De GGD heeft geïnformeerde toestemming van de patiënt gekregen om aanvullende gegevens in Osiris-NTR te registreren. ? nee ja NTRtoe

'Nee' wordt genoteerd wanneer gedocumenteerd is dat de betreffende patiënt geen toestemming heeft gegeven aan de GGD om de aanvullende gegevens te registreren in het landelijk tuberculoregister.

'Ja' wordt genoteerd wanneer gedocumenteerd is dat de betreffende patiënt toestemming heeft gegeven aan de GGD om de aanvullende gegevens te registreren in het landelijk tuberculoregister.

'Onbekend' wordt genoteerd wanneer het onbekend is of de betreffende patiënt toestemming heeft gegeven aan de GGD om de aanvullende gegevens te registreren in het landelijk tuberculoregister. De optie 'Onbekend' kan alleen ingevuld worden bij het invullen van deel 1 en 2. Bij het melden van deel 3 en 4 moet er gekozen worden tussen ja of nee.

Postcode NTR3
Postcode van de patiënt op het moment van diagnose Numeriek, 3 posities

Indien het woonadres van de patiënt onbekend is, dan kunt u de postcodecijfers van de behandelende GGD of de GGD in het werkgebied van de behandelend arts invoeren. Doe dit ook wanneer een patiënt woonachtig is in het buitenland en geen tijdelijk woon-/verblijfadres in Nederland heeft.

Registratie huidige diagnose PTB ETB PTB + ETB NTR4

PTB:

Onder PTB vallen de ICD9 codes/diagnoses 011.0 – 011.9 (alle vormen van longtuberculose), 012.2 (geïsoleerde tracheale of bronchus tuberculose) en 012.3 (tbc-laryngitis) en 012.8 (overige gespecificeerde tuberculose van de tractus respiratorius).

ETB:

De overige ICD9 codes/diagnoses (m.u.v. 018) vallen onder ETB. Dit geldt ook voor de diagnosecodes 010.0 – 010.9.

PTB + ETB

018.0-018.9 (ernstige miliaire en gedissemineerde beelden) vallen onder PTB en ETB.

Classificatie huidige diagnose (codetabel ICD-9 (WHO), maximaal 4 locaties) NTR 18

Indien slechts één classificatie bekend is en genoteerd wordt, dan ontstaat er wel een volgende invulmogelijkheid maar deze moet niet ingevuld worden.

Geboorteland NTR5
LTBI5

Indien geboorteland Nederland, inclusief een van de BES (Bonaire, Sint Eustatius en Saba) eilanden of Onbekend:

Geboorteland moeder NTR5a
LTBI5a

Geboorteland vader NTR5b
LTBI5b

Landennamen volgens Basis Registratie Personen (BRP).

Indien niet in Nederland (of BES) geboren

Is de datum van binnenkomst in Nederland bekend? nee ja NTR5-00

'**Nee**' wordt genoteerd wanneer de datum van binnenkomst in Nederland niet bekend is en alleen een benadering van de duur van het verblijf in Nederland kan worden weergegeven.

'**Ja**' wordt genoteerd wanneer de datum van binnenkomst in Nederland bekend is.

Indien 'ja'

Indien niet in Nederland geboren: Patient in Nederland sinds:  NTR5c

Osiris-NTR accepteert alleen waarden die overeenkomen met een echte datum. Osiris-NTR geeft ook een foutmelding indien een datum vóór de geboortedatum wordt ingevuld.

Indien 'nee'

Schatting duur verblijf in Nederland NTR5d

0 tot 6 maanden

6 tot 30 maanden

2,5 tot 5 jaar

5 jaar of langer

Onbekend

Geef hier bij benadering de duur van het verblijf in Nederland weer

Indien niet in Nederland (of BES) geboren

Reden komt naar Nederland (kies niet van toepassing bij duur verblijf in Nederland meer dan 5 jaar) NTR5e

Arbeid Asiel of vluchteling

Gezinsmigratie Studie

Au pair / stage Toerisme

Overige motieven Niet van toepassing (verblijft langer dan 5 jaar in Nederland)

'**Gezinsmigratie**' bestaat uit

Gezinshereniging - de vestiging in Nederland van personen uit gezinnen die al vóór de immigratie bestonden, waarbij één of meer gezinsleden bij gezinsleden gaan wonen die eerder naar Nederland zijn gekomen (huwelijks(partners), minderjarige kinderen (niet gehuwd, geen geregistreerd partner) of ouders die bij hun kinderen gaan wonen.

Mee-migrerende gezinsleden - gezinsleden (bijvoorbeeld van een arbeidsmigrant) die in hetzelfde jaar immigreren als de arbeidsmigrant.

Gezinsvorming - de vestiging in Nederland van personen die hier komen om te trouwen, een partnerschap af te sluiten, of te gaan samenwonen met een al in Nederland wonende partner, met wie betrokkene nooit eerder heeft samengewoond.

Toerisme De activiteiten van personen die reizen naar en verblijven op plaatsen buiten hun normale omgeving, voor niet langer dan een (aaneengesloten) jaar, om redenen van vrijetijdsbesteding, zaken en andere doeleinden die niet zijn verbonden met het uitoefenen van activiteiten die worden beloond vanuit de plaats die wordt bezocht.
M.a.w.: Ook familiebezoek en korte zakenreis vallen hier onder, seizoensarbeid niet.

Zie voor definitie asielzoeker blz. 12 van deze handleiding.

Is de persoon woonachtig in een asielzoekerscentrum? ? nee ja onbekend NTR27 LTBI17

'Nee' wordt genoteerd wanneer de patiënt op het moment van diagnose niet in een asielzoekerscentrum woont.

'Ja' wordt genoteerd wanneer de patiënt op het moment van diagnose in een asielzoekerscentrum woont.

'Onbekend' wordt genoteerd wanneer onbekend is of de patiënt op het moment van diagnose in een asielzoekerscentrum woont

Bij een asielzoeker die zich wekelijks moeten melden bij een AZC, maar bij familie of elders woont, dient ingevuld te worden dat zij / hij *niet* in een asielzoekerscentrum woonachtig is.

Was patiënt in de afgelopen 2 jaar meer dan 3 maanden in een land met een incidentie > 100 per 100.000? nee ja onbekend NTR5f

'Nee' wordt genoteerd wanneer de patiënt in de afgelopen 2 jaar niet meer dan 3 maanden in een land met een incidentie > 100 per 100.000 is geweest.

'Ja' wordt genoteerd wanneer de patiënt in de afgelopen 2 jaar meer dan 3 maanden in een land met een incidentie > 100 per 100.000 is geweest.

'Onbekend' wordt genoteerd wanneer onbekend is of de patiënt in de afgelopen 2 jaar meer dan 3 maanden in een land met een incidentie > 100 per 100.000 is geweest.

In leven op het moment van diagnose: nee ja onbekend NTR6

HUIDIGE EPISODE

Hoestklachten, huidige episode nee ja onbekend NTR10

Alleen van toepassing indien pulmonale tuberculose (of PTB + ETB).

'Nee' wordt genoteerd als gedocumenteerd is dat betreffende patiënt voorafgaande aan de behandeling geen hoestklachten heeft gehad.

'Ja' wordt genoteerd als er klinische of gedocumenteerde zekerheid is dat betreffende patiënt hoestklachten heeft gehad.

'Onbekend' wordt genoteerd als er sprake is van een zwak vermoeden dat de betreffende patiënt hoestklachten heeft gehad.

Hoeveel is het patients-delay
Duur klachten in weken (99 = onbekend)
Let op: als duur klachten < 7 dagen, duur NTR10a

klachten = 0 weken! Duurden de klachten 2 jaar of meer, vul dan '98' in. Numeriek, 2 posities

Vul hier het aantal weken in vanaf het bestaan van hoestklachten tot aan de datum van het eerste contact met de gezondheidszorg met betrekking tot deze episode. Indien de datum van het eerste contact met de gezondheidszorg onbekend is vult u hier '99' in. Duurden de klachten 2 jaar of meer, vul dan '98' in.

Hoeveel is het doctors-delay
Duur delay in weken (99 = onbekend)
Let op: als duur delay < 7 dagen, duur delay = 0 weken! Duurden de klachten 2 jaar of meer, vul dan '98' in. Numeriek, 2 posities

NTR11

Vul hier het aantal weken in tussen het eerste contact met de gezondheidszorg voor deze ziekte-episode en de start van de behandeling. Indien de datum van het eerste contact met de gezondheidszorg onbekend is vult u hier '99' in. Duurden de klachten 2 jaar of meer, vul dan '98' in.

Onderzoek vanwege

NTR12-0

<input checked="" type="radio"/> Klachten	<input type="radio"/> Bron- en contactonderzoek
<input type="radio"/> Screening immigrant bij binnenkomst in Nederland	<input type="radio"/> Vervolgscreening immigrant
<input type="radio"/> Screening asielzoeker bij binnenkomst in Nederland	<input type="radio"/> Vervolgscreening asielzoeker
<input type="radio"/> Screening gedetineerden	<input type="radio"/> Screening dak- en thuislozen/ drugsverslaafden
<input type="radio"/> Screening ziekenhuismedewerker	<input type="radio"/> Screening medewerker gezondheidszorg of persoon werkzaam met tbc risicogroepen
<input type="radio"/> Screening reiziger na reis	<input type="radio"/> Screening voorafgaande aan immuunsuppressieve behandeling
<input type="radio"/> Screening bij diagnose hiv	<input type="radio"/> Röntgencontrole bij TBI
<input type="radio"/> Andere	<input type="radio"/> Onbekend

Noem hier de reden van het testen op tuberculose ziekte

ZIE VOOR DOELGROEPEN ONDERZOEK DE BETREFFENDE CPT RICHTLIJNEN

<https://www.rivm.nl/cpt/richtlijnen-screening/risicogroepenbeleid>

Bron- en contactonderzoek

CPT-Richtlijn tuberculose bron- en contactonderzoek

'**Immigrant**' is een persoon met een legale verblijfstatus anders dan toerist of vluchteling/asielzoeker, die aan de 'regelgeving met betrekking tot binnenkomst of vervolgscreening van immigranten' onderhevig is.

'**Asielzoeker**' is een persoon die aan 'regelgeving met betrekking tot de binnenkomst of vervolgscreening van asielzoekers' onderhevig is

Gevonden via binnenkomstscreening: afwijking bij eerste screening waarna de diagnose <5 maanden na de eerste screening actief wordt gesteld.

Gevonden via vervolgscreening: diagnose naar aanleiding van een (geplande) vervolffoto 5 maanden of later.

'**Gedetineerde**' is een persoon die ten tijde van het stellen van de diagnose verblijft in een penitentiaire inrichting. Hiertoe moet ook worden gerekend, diegene bij wie n.a.v. screening in de penitentiaire inrichting nader onderzoek wordt gedaan, maar bij wie de diagnose pas na ontslag uit detentie gesteld wordt.

'**Dak- en thuisloze**' is een persoon zonder vaste woon- en verblijfplaats die regelmatig op straat slaapt en/of gebruik maakt van marginale tijdelijke huisvesting en/of van pensions.

'Verslaafd aan drugs': Persoon die regelmatig hard drugs, inclusief methadon en cocaïne, gebruikt, hetgeen heeft geleid tot enige mate van sociale ontsporing.

Periodieke screening **'Ziekenhuismedewerker'** persoon die uit hoofde van zijn/ haar beroepsuitoefening is gescreend, conform de criteria in de betreffende richtlijn.

Periodieke screening **'Medewerker gezondheidszorg of persoon werkzaam met tbc risicogroepen'** persoon die uit hoofde van zijn/ haar beroepsuitoefening, of door activiteiten op vrijwilligersbasis, periodiek is gescreend conform de criteria in de betreffende richtlijn.

'Reiziger endemische gebieden': persoon die conform de criteria in de richtlijn na de reis is gescreend.

Screening voorafgaande aan immuunsuppressieve behandeling: een patiënt die wordt gescreend op tbc in verband met een voorgenomen behandeling met **TNF-alfa remmers** of andere immuunsuppressieve behandeling (<http://www.nvalt.nl/uploads/1W/93/1W93CkfrivOZfAOI9PrnQ/NVALT-Statement-Tuberculose-en-TNF-a-blokkerende-therapie.pdf>).

Screening bij diagnose hiv: een patiënt die wordt gescreend op tbc in verband met een bekende of nieuw vastgestelde hiv-infectie.

Röntgencontrole bij TBI

'Andere': screening als nulmeting voorafgaand aan BCG/reis/aanstellingsonderzoek etc.

Onbekend

Is de patiënt werkzaam in de gezondheidszorg en/of werkzaam met tbc risicogroepen?	<input type="radio"/> nee <input type="radio"/> ja <input type="radio"/> onbekend	NTR13 -0
--	---	-------------

Indien 'ja'

Namelijk	<input type="radio"/> Werker in de gezondheidszorg <input type="radio"/> Werker in vluchtelingenwerk / asielzoeker opvang <input type="radio"/> Werker voor justitie <input type="radio"/> Anders	NTR13d
----------	--	--------

Een **'werker in de gezondheidszorg'**: een persoon die zorg levert aan patiënten in intramurale instellingen, zoals ziekenhuizen en verpleeghuizen, of die werkt met materialen afkomstig van patiënten (bijv. in een laboratorium), op dit moment of in het verleden.

Niet: personeel werkzaam in de facilitaire dienst (IT/administratie/keuken) van instellingen of in de extramurale zorg (thuiszorg, fysiotherapie, tandheelkunde).

Zie ook de CPT richtlijn <https://www.rivm.nl/cpt/richtlijnen-screening/risicogroepenbeleid/tbc-ziekenhuismedewerkers>

Overige risicofactoren door omgeving en/of gedrag ten tijde van het eerste onderzoek naar tuberculose of ten tijde van het stellen van de diagnose	Alcoholverslaving Drugverslaving Dak-/ thuisloos Detentie Illegaliteit	>> <<	Gedocumenteerd contact met een tbc-(index)patient	NTR13e
--	--	----------	---	--------

Noteer hier **alle** risicofactoren door omgeving en/ of gedrag volgens de onderstaande definities (meerdere risicofactoren zijn mogelijk).

'Alcoholverslaving' is problematisch alcoholgebruik op het moment van het eerste onderzoek of ten tijde van het stellen van de diagnose. *Problematisch alcoholgebruik* is het drinkpatroon dat leidt tot lichamelijke klachten en/of psychische of sociale problemen en dat verhindert dat bestaande problemen adequaat worden aangepakt. De geconsumeerde hoeveelheid alcohol is niet leidend.

'Drugsverslaving': is regelmatig gebruik van hard drugs, inclusief methadon en cocaïne, hetgeen heeft geleid tot enige mate van sociale ontsporing op het moment van het eerste onderzoek of ten tijde van het stellen van de diagnose.

'Dak-/ thuisloos' is het ontbreken van een vaste woon- en verblijfplaats, waardoor betrokkene regelmatig op straat slaapt en/ of gebruik maakt van marginale tijdelijke huisvesting en/ of pensions op het moment van het eerste onderzoek of ten tijde van het stellen van de diagnose.

'Detentie' is verblijf in een penitentiaire inrichting ten tijde van het eerste onderzoek naar tuberculose of ten tijde van het stellen van de diagnose. Hiertoe moet ook worden gerekend, diegene bij wie n.a.v. screening in de penitentiaire inrichting nader onderzoek wordt gedaan, maar bij wie de diagnose pas na ontslag uit detentie gesteld wordt.

'Illegaliteit' is het ontbreken van een legale verblijfstatus in Nederland op het moment van het eerste onderzoek of ten tijde van het stellen van de diagnose, ongeacht de verblijfsduur in Nederland.

'Gedocumenteerd contact met een tbc-(index)patiënt': indien in i-TBC of op andere wijze is gedocumenteerd dat de persoon eerder betrokken was bij een (bron- of) contactonderzoek rond een tbc-(index) patiënt in Nederland. Indien patiënt bij meerdere contactonderzoeken is betrokken, vult u de datum van het meest recente contactonderzoek in.

Deze risicofactor weergeven wanneer bij de vraag naar 'onderzoek vanwege' de reden 'Bron- en contactonderzoek' wordt ingevuld, zodat de onderstaande vervolgvragen uitklappen.

Indien 'Gedocumenteerd contact van tbc-patiënt':

Jaartal van contact
Onbekend = 9999

NTR13b

Indien jaartal contact > 2004 het Osiris-nummer van de index-patiënt invullen.

Osirisnummer van de index-patiënt
Controle indien NTR13b > 2004

NTR13c

Vul hier – indien bekend - het NTR-identificatienummer of het Osiris-NTR nummer in van de index-patiënt van het contactonderzoek waar patiënt bij betrokken was. Wanneer het onderzoek werd uitgevoerd door een andere GGD gelieve het Osiris-nummer bij betreffende GGD op te vragen. Indien dit nummer niet bekend is s.v.p. '0' invullen

Het inzetten van financiële regelingen om de kosten te vergoeden heeft bij bepaalde risicogroepen een positief effect op het behandelresultaat.

NTR28NW

Is er een regeling aangevraagd om kosten (voor diagnose en/of behandeling) te vergoeden?

nee ja onbekend

Indien bij NTRNW 28 'ja' is ingevuld:

Ja, de regeling is als volgt:

0 Er is een regeling op basis van artikel 64 aangevraagd

0 Er is gebruik gemaakt van de regeling voor **onverzekerbare vreemdelingen** van het CAK

0 Er is gebruik gemaakt van de subsidieregeling voor medisch noodzakelijke zorg aan **onverzekerden** van het CAK

0 Onbekend

Wanneer er een artikel 64 regeling wordt aangevraagd worden o.a. de kosten van diagnose en behandeling gedekt via deze regeling. De regeling voor onverzekerbare vreemdelingen van CAK is bedoeld voor mensen die niet legaal in Nederland verblijven en geen gebruik willen/kunnen maken van de art. 64 regeling. De (gecontracteerde) zorgverlener krijgt voor deze categorie patiënten (een deel van) de kosten vergoed. Sinds 2017 is er ook de 'Subsidieregeling medisch noodzakelijke zorg aan onverzekerden' van het CAK. Ook onverzekerden uit EU landen kunnen hieronder vallen.

Hiv-test verricht?



nee ja onbekend

NTR29
LTBI14

'**Nee**' wordt genoteerd wanneer gedocumenteerd is dat de hiv-test niet bij de betreffende patiënt is uitgevoerd.

'**Ja**' wordt genoteerd wanneer gedocumenteerd is dat de hiv-test bij de betreffende patiënt is uitgevoerd.

'**Onbekend**' wordt genoteerd wanneer onbekend is of de hiv-test bij de betreffende patiënt is uitgevoerd.

Wanneer voor de diagnose tuberculose al bekend was dat patiënt hiv-positief was, dient deze vraag met 'ja' te worden beantwoord.

Indien de hiv-test verricht is:

De vraag NTR29aj is niet verplicht in te vullen bij het melden van deel 2, maar wel bij het melden van deel 3, 4.

Uitslag van de Hiv-test



Hiv-positief

Hiv-negatief

onbekend

NTR29aj
LTBI14a

'**hiv-positief**' wordt genoteerd wanneer gedocumenteerd is dat de hiv-test bij de betreffende patiënt positief was.

'**hiv-negatief**' wordt genoteerd wanneer gedocumenteerd is dat de hiv-test bij de betreffende patiënt negatief was.

'**Onbekend**' wordt genoteerd wanneer onbekend is wat het resultaat was van de hiv-test bij de betreffende patiënt.

Indien de hiv-test niet verricht is:

Hiv-test niet verricht, omdat



niet aangeboden

geweigerd door patient

onbekend

NTR29an
LTBI14b

'Niet aangeboden' wordt genoteerd wanneer gedocumenteerd is dat de hiv-test niet bij de betreffende patiënt is aangeboden.

'Geweigerd door patiënt' wordt genoteerd wanneer gedocumenteerd is dat de hiv-test door de betreffende patiënt is geweigerd.

'Onbekend' wordt genoteerd wanneer onbekend is waarom de hiv-test bij de betreffende patiënt niet is uitgevoerd.

Indien de hiv-test verricht werd en de uitslag positief is:

Wanneer was de diagnose hiv-infectie gesteld?	<input type="radio"/> Vòòr de diagnose tbc	<input type="radio"/> Tijdens of binnen 2 maanden na de diagnose tuberculose	<input type="radio"/> Langer dan 2 maanden na de diagnose tuberculose	NTR29a
---	--	--	---	--------

'Voor de diagnose tbc' wordt genoteerd wanneer de diagnose hiv-infectie al ruim voor de diagnose tuberculose bekend was (minstens 2 maanden).

'Tijdens of binnen 2 maanden na de diagnose tuberculose' wordt genoteerd wanneer de hiv-test binnen 2 maanden na de diagnose tuberculose is verricht of als de diagnose tuberculose is gesteld naar aanleiding van de diagnose hiv.

'Langer dan 2 maanden na de diagnose tuberculose' wordt genoteerd wanneer de hiv-test later dan 2 maanden na de diagnose tuberculose is verricht.

De vragen NTR29b en NTR29c zijn niet verplicht in te vullen bij het melden van deel 2, maar wel bij het melden van deel 3, 4.

Werd tijdens de tuberculosebehandeling cART gegeven?	<input type="radio"/> nee	<input type="radio"/> ja	<input type="radio"/> onbekend	NTR29b
Werd tijdens de tuberculosebehandeling preventieve behandeling met cotrimoxazol gegeven?	<input type="radio"/> nee	<input type="radio"/> ja	<input type="radio"/> onbekend	NTR29c

'Nee' wordt genoteerd wanneer bekend is dat cART/ cotrimoxazol niet tijdens de tbc-behandeling werd gegeven.

'Ja' wordt genoteerd wanneer gedocumenteerd is dat cART/ cotrimoxazol tijdens de tbc-behandeling werd gegeven.

'Onbekend' wordt genoteerd wanneer onbekend is of cART/ cotrimoxazol tijdens de tbc-behandeling werd gegeven.

cART = combined Antiretroviral Therapy, ook wel highly active antiretroviral therapy (HAART) genoemd.

ART = Antiretrovirale geneesmiddelen die de vermenigvuldiging (= reproductie) van hiv-virussen remmen.

HAART is de afkorting die als naam worden gebruikt voor effectieve HIV-medicatie.

Zie hiv richtlijn http://www.nvvhb.nl/richtlijn/hiv/index.php/Hoofdstuk_15_Profylaxe_en_behandeling_van_opportunistische_infectie

Hepatitis B en C

De NVALT-richtlijn "Medicamenteuze behandeling van tuberculose" adviseert hepatitisserologie te doen bij tbc-patiënten met een verhoogd risico voor hepatitis B en C (intraveneuze drugsgebruikers, personen afkomstig uit Afrika of Azië, hiv-seropositieve personen) en bij patiënten die voor aanvang van de behandeling leverfunctiestoornissen hebben.

Hepatitis B getest	<input type="radio"/> nee	<input checked="" type="radio"/> ja	<input type="radio"/> onbekend	NTR50
--------------------	---------------------------	-------------------------------------	--------------------------------	-------

'**Nee**' wordt genoteerd wanneer gedocumenteerd is dat de betreffende patiënt niet op Hepatitis B getest is.

'**Ja**' wordt genoteerd wanneer gedocumenteerd is dat de betreffende patiënt op Hepatitis B getest is.

'**Onbekend**' wordt genoteerd wanneer onbekend is of de betreffende patiënt op Hepatitis B getest is.

Indien Hepatitis B is getest:

Het diagnostisch algoritme van hepatitis B begint bij het aantonen van hepatitis B surface antigeen (HBsAg). De differentiatie tussen chronisch en acuut is uiteraard belangrijk, maar voor de tbc-bestrijding is het voldoende om de uitslag van HBsAg te documenteren

Uitslag van de HBsAg-test	<input type="radio"/> HbsAg -positief	<input checked="" type="radio"/> HbsAg- negatief	<input type="radio"/> Onbekend	NTR50a
---------------------------	--	---	--------------------------------	--------

Hepatitis C getest	<input type="radio"/> nee	<input checked="" type="radio"/> ja	<input type="radio"/> onbekend	NTR51
--------------------	---------------------------	-------------------------------------	--------------------------------	-------

'**Nee**' wordt genoteerd wanneer gedocumenteerd is dat de betreffende patiënt niet op Hepatitis C getest is.

'**Ja**' wordt genoteerd wanneer gedocumenteerd is dat de betreffende patiënt op Hepatitis C getest is.

'**Onbekend**' wordt genoteerd wanneer onbekend is of de betreffende patiënt op Hepatitis C getest is.

Indien Hepatitis C is getest:

Een hepatitis C (HCV) is van belang als er nog HCV-RNA aanwezig is in het bloed. Het diagnostisch algoritme van HCV begint (meestal) bij het aantonen van anti-HCV, en wordt gevolgd door een HCV-RNA of vergelijkbare test.

Uitslag van de anti-HCV test	<input checked="" type="radio"/> anti- HCV positief	<input type="radio"/> anti- HCV negatief	<input type="radio"/> Onbekend	NTR51a
------------------------------	---	--	--------------------------------	--------

Indien uitslag anti-HCV test positief:

Uitslag van de HCV-RNA test	<input type="radio"/> HCV- RNA positief	<input type="radio"/> HCV -RNA negatief	<input type="radio"/> Onbekend	<input checked="" type="radio"/> Niet gedaan	NTR51b
-----------------------------	---	---	--------------------------------	---	--------

Ziekten en aandoeningen met een verhoogde kans op ontstaan tuberculose	<input type="radio"/> nee	<input checked="" type="radio"/> ja	<input type="radio"/> onbekend	NTR15
---	---------------------------	-------------------------------------	--------------------------------	-------

'**Nee**' wordt genoteerd als geen van de onderstaande ziekten of aandoeningen bij betreffende patiënt is/zijn vastgesteld.

'**Ja**' wordt genoteerd als één of meer van de onderstaande ziekten of aandoeningen bij betreffende patiënt is/zijn vastgesteld.

'**Onbekend**' wordt alleen genoteerd als geen verdere informatie over de gezondheidstoestand van de patiënt werd verkregen.

Indien het antwoord op ziekte en aandoeningen voor het ontwikkelen van tuberculose ziekte is ja:

Ja, namelijk

Maligniteit Nierinsufficiëntie / nierdialyse Orgaantransplantatie Andere, nl	>> <<	Diabetes mellitus / suikerziekte	NTR15d
---	----------	----------------------------------	--------

Indien andere, namelijk

COPD Silicose Malabsorptie syndromen morbus Crohn / Colitus Ulcerosa Rheumatoïde artritis Congenitale immundeficiëntie syndromen Ondervoeding/ lage BMI <16 Zink deficiëntie Vitamine D deficiëntie Recente Zwangerschap Anders	>> <<	Andere auto-immuun aandoeningen	NTR15e
---	----------	---------------------------------	--------

Gebruik immunosuppressieve medicatie nee ja onbekend NTR15f

Immunosuppressieve medicatie, namelijk

Middelen tegen maligne aandoeningen (Cytostatica, immuunmodulantia) Systemische corticosteroiden (> 2 - 4 weken) TNF-alfa remmers en overige biologicals Andere immuunsuppressiva (gebruikt bij transplantatie en autoimmuunziekten zoals reumatoïde artritis)	>> <<		NTR15b
---	----------	--	--------

Diagnose gesteld door

<input type="radio"/> Arts tuberculosebestrijding	<input type="radio"/> Klinisch werkzaam longarts	NTR16
<input type="radio"/> Overige artsen	<input checked="" type="radio"/> Arts in het buitenland	
<input type="radio"/> Onbekend		

De diagnose wordt gesteld door de arts die de indicatie voor tuberculosebehandeling heeft gesteld.

Arts-tuberculosebestrijding: arts werkzaam in de tuberculosebestrijding bij de GGD.

Klinisch werkzaam longarts: longarts werkzaam in de curatieve zorg.

Overige artsen: alle andere in Nederland werkzame artsen.

Arts in het buitenland: Patiënten die in het buitenland worden gediagnosticeerd kunnen sinds 2005 in het NTR worden gemeld. Om het onderscheid te kunnen maken tussen patiënten die in het buitenland werden gediagnosticeerd, moeten onderstaande gegevens over de start van de behandeling worden geregistreerd.

Indien 'Arts in het buitenland'

Wat is de aard van de behandeling in Nederland

<input type="radio"/> De behandeling werd in het buitenland gestart en in NL gecontinueerd	NTR16a	<input style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 20px; display: inline-block; vertical-align: middle;" type="text" value="?"/>
<input type="radio"/> De behandeling werd in NL gestart		

De behandeling werd in NL opnieuw gestart

Volgens internationale richtlijnen voor de surveillance worden deze patiënten als volgt geclassificeerd:

1. De behandeling werd in het buitenland gestart en in Nederland gecontinueerd ('Transfer in')

De behandeling is in het buitenland gestart. De 'datum start behandeling' valt in dit geval vóór de 'datum in Nederland sinds'. Deze melding telt niet mee voor het Nederlandse jaarcijfer/ de Nederlandse incidentie. De behandelingsresultaten worden wel meegenomen in surveillance van de behandeluitkomsten.

2. De behandeling werd in Nederland gestart ('New')

Diagnose is in het buitenland gesteld, maar de behandeling wordt in Nederland gestart. De 'datum begin behandeling' valt na de 'datum in Nederland sinds'. Deze patiënt telt mee voor het Nederlandse jaarcijfer/ de Nederlandse incidentie.

3. De behandeling werd in Nederland opnieuw gestart ('Other previously treated').

De behandeling is in het buitenland gestart maar is afgebroken na meer dan 1 maand. In Nederland wordt opnieuw met de intensieve fase gestart. Indien voor deze antwoordmogelijkheid wordt gekozen, is er sprake van een eerdere ziekte episode van tuberculose. Bij vraag NTR8 'Eerder diagnose tuberculose-ziekte gesteld' dient dan gekozen te worden voor antwoordmogelijkheid 'Ja'. De datum diagnose valt voor de 'datum in Nederland sinds'. De 'datum begin behandeling' valt na de 'datum in Nederland sinds'. Deze patiënt telt mee voor het Nederlandse jaarcijfer/ de Nederlandse incidentie. Indien de behandeling in het buitenland minder dan 1 maand duurde, moet gekozen worden voor optie 2 'De behandeling werd in Nederland gestart' .

Onbekend: indien onduidelijk is door wie de behandeling werd gestart.

TUBERCULOSEGEGEVENS VORIGE EPISODE

BCG-vaccinatie

nee ja onbekend

NTR7

Er is alleen sprake van een BCG-vaccinatie als uit medische documentatie of uit de aanwezigheid van een litteken blijkt dat patiënt een vaccinatie heeft gehad. Indien u over onvoldoende zekere informatie beschikt, noteert u 'onbekend'.

Eerder diagnose tuberculose-ziekte / actieve tuberculose gesteld

nee ja onbekend

NTR8

'Nee' wordt genoteerd als voldoende zeker is dat betreffende diagnose niet eerder werd gesteld.

'Ja' wordt genoteerd als er klinische zekerheid is dat betreffende diagnose eerder werd gesteld of hiervan documentatie beschikbaar is.

'Onbekend' wordt genoteerd als er sprake is van een zwak vermoeden dat de diagnose tuberculose eerder werd gesteld of als dit onbekend is.

Jaartal eerdere diagnose actieve tuberculose

NTR8a

Vul hier het jaartal van de diagnose in.

Werd patiënt vorige periode behandeld

nee ja onbekend

NTR8b

'Nee' wordt genoteerd als patiënt niet eerder werd behandeld.

'Ja' wordt genoteerd als er klinische zekerheid is dat betreffende patiënt eerder werd behandeld of hiervan documentatie beschikbaar is.

'Onbekend' wordt genoteerd als onbekend is dat de patiënt eerdere werd behandeld.

Werd in voorgaande periode de
behandeling afgemaakt

Geheel
afgemaakt Voortijdig
afgebroken Onbekend

NTR8c

'Geheel afgemaakt' wordt gekozen als gedocumenteerd bewijs van voltooiing van de eerdere behandeling aanwezig is.

'Voortijdig afgebroken' wordt gekozen als gedocumenteerd bewijs van afbreken van de eerdere behandeling aanwezig is.

'Onbekend' wordt gekozen als geen bewijs van het resultaat van de eerdere behandeling aanwezig is.

Duur behandeling in maanden
Let op: als behandeling < 4 weken, duur
behandeling = 0 maanden
(indien onbekend svp 99 invullen)
Numeriek, 2 posities

NTR8d

NTR-nummer of OsirisNTR-nummer
eerdere episode (indien bekend)
Numeriek, max. 16 posities

NTR8e

Vul hier het NTR-identificatienummer of het Osiris-NTR nummer van de eerdere behandelingsperiode in.

Eerder tuberculose-infectie vastgesteld

nee ja onbekend

NTR9

'Nee' wordt genoteerd als voldoende zeker is dat betreffende diagnose niet eerder werd vastgesteld.

'Ja' wordt genoteerd als er zekerheid is dat betreffende diagnose eerder werd vastgesteld. Indien patiënt eerder is behandeld voor TBI is er voldoende zekerheid.

'Onbekend' wordt genoteerd als er sprake is van een zwak vermoeden dat de diagnose tuberculose-infectie (TBI) eerder werd vastgesteld.

Hierbij was sprake van

Tuberculose-
infectie Fibrotische
restafwijkingen passend bij
oude tbc Onbekend

NTR9a

'Tuberculose-infectie' wordt genoteerd indien het een tuberculose-infectie betreft zonder radiologische afwijkingen.

'Fibrotische restafwijkingen passend bij oude tbc' wordt genoteerd indien het een tuberculose-infectie betreft met radiologische afwijkingen ('fibrotic lesions') passend bij doorgemaakte tuberculose.

Werd een preventieve behandeling
gestart?

? nee ja onbekend

NTR9
-1

'Nee' wordt genoteerd wanneer er geen preventieve behandeling voor TBI werd gestart.

'Ja' wordt genoteerd wanneer er een preventieve behandeling voor TBI werd gestart.

'Onbekend' wordt genoteerd wanneer onbekend of onduidelijk is of er een preventieve behandeling voor TBI werd gestart.

Werd de preventieve behandeling voltooid?

nee ja onbekend

NTR9
-2

'Nee' wordt genoteerd als voldoende zeker is dat betreffende preventieve behandeling niet werd voltooid.

'Ja' wordt genoteerd als er zekerheid is dat betreffende preventieve behandeling werd voltooid.

'Onbekend' wordt genoteerd als onbekend of onduidelijk is of de betreffende preventieve behandeling werd voltooid.

Jaartal eerdere vaststelling TBI
(4 posities, onbekend = 9999)

NTR9b

NTR-nummer / OsirisNTR-nummer eerdere
episode (indien bekend):

NTR9c

Vul hier het NTR-identificatienummer of het Osiris-NTR nummer van de eerdere episode in. Indien dit nummer niet bekend is s.v.p. '0' invullen.

Uitslag microscopisch onderzoek

Niet gedaan

Zuurvaste staven
positief

NTR17-
1

Zuurvaste staven
negatief

Onbekend

Microscopisch onderzoek met een Ziehl-Neelsen, Auramine of een Kinyoun-kleuring is gericht op aantonen van zuurvaste staven in het directe preparaat van het lichaamsmateriaal.

Indien 'zuurvaste staven positief'

Op welk lichaamsmateriaal?

Sputum
Longbiopt
Ascites
Darmbiopt
Huid
Maaginhoud
Liquor
Lymfeklieren
Pericardvocht
Peritoneumbiopt
Urine
overig materiaal (b.v. resectiemateriaal)

BAL-vloeistof
Pleuravocht
Pleurabiopt

NTR17-
1a

Selecteer hier het lichaamsmateriaal gebruikt voor de microscopie. Verschillende lichaamsmaterialen kunnen aangeklikt worden als deze een positieve microscopie hadden.

Uitslag moleculaire test op direct materiaal
ter identificatie M.tb complex

Niet gedaan

M.tb complex
positief

NTR17-
2

M.tb complex negatief

Onbekend

Er zijn meerdere moleculaire testen die DNA-materiaal (nucleïnezuur) van *M. tuberculosis complex* aantonen, zoals PCR, NASBA, TMA en LAMP, GeneXpert. Voor meer informatie hierover zie de NVMM richtlijn.

- Niet gedaan:** géén moleculaire test verricht
M.tb complex positief: *M. tuberculosis complex* nucleïnezuur in het lichaamsmateriaal aangetoond
M.tb complex negatief: géén *M. tuberculosis complex* nucleïnezuur in het lichaamsmateriaal aangetoond
Onbekend: uitslag moleculaire test onbekend, of onbekend of moleculaire test verricht is.

Indien '*M.tb complex* positief'

Deze vraag alleen invullen wanneer nog geen vraag over lichaamsmateriaal is beantwoord, of wanneer dit ander lichaamsmateriaal betreft dan bij de voorgaande vraag naar lichaamsmateriaal is ingevuld

Op welk lichaamsmateriaal?

Sputum Longbiopt Ascites Darmbiopt Huid Liquor Lymfeklieren Pericardvocht Peritoneumbiopt Pleurabiopt Pleuravocht overig materiaal (b.v. resectiemateriaal)	>> <<	Urine Maaginhoud BAL-vloeistof
--	----------	--------------------------------------

NTR17-2a

Selecteer hier het lichaamsmateriaal gebruikt voor de moleculaire test. Meerdere combinaties zijn mogelijk.

Uitslag test moleculaire resistentie op direct materiaal:

<input type="radio"/> Niet gedaan	<input type="radio"/> H en R goed gevoelig	<input type="radio"/> R gevoelig	<input type="radio"/> H resistent	<input type="radio"/> R resistent	<input type="radio"/> H en R resistent	<input type="radio"/> Onbekend
-----------------------------------	--	----------------------------------	-----------------------------------	-----------------------------------	--	--------------------------------

NTR17-2b

Uitslag histopathologisch onderzoek

Niet gedaan Positief
 Negatief Onbekend

NTR17d

- Niet gedaan:** géén histopathologisch onderzoek verricht
Positief: histopathologisch aangetoond granulomata
Negatief: histopathologisch géén granulomata aangetoond
Onbekend: uitslag histopathologisch onderzoek onbekend, of onbekend of histopathologisch onderzoek verricht is.

Ook wanneer zuurvaste staven worden aangetoond in materiaal verkregen bij een biopt, mag dit worden weergegeven als positief resultaat bij histopathologisch onderzoek.

Kweek bevestiging diagnose

Kweek niet verricht Kweek positief
 Kweek negatief Kweekuitslag onbekend of onbekend of kweek verricht is

NTR18a

Indien de vraag met betrekking tot de kweek bevestiging beantwoord is met 'kweek positief':

Deze vraag alleen invullen wanneer nog geen vraag over lichaamsmateriaal is beantwoord, of wanneer dit ander lichaamsmateriaal betreft dan bij de voorgaande vraag naar lichaamsmateriaal is ingevuld

Op welk lichaamsmateriaal? NTR18-1a

BAL-vloeistof Sputum Longbiopt Ascites Darmbiopt Maaginhoud Liquor Pericardvocht Peritoneumbiopt Pleurabiopt Pleuravocht Urine	>> <<	Huid overig materiaal (b.v. resectiemateriaal) Lymfeklieren
---	----------	---

Selecteer hier het lichaamsmateriaal gebruikt voor de bacteriologische test. Meerdere combinaties zijn mogelijk.

Resultaat moleculaire identificatie NTR30

Determinatie onbekend M. tuberculosis

M. bovis ssp bovis M. bovis BCG

M. africanum M. tuberculosis complex, niet nader gespecificeerd

M. bovis ssp caprae M. canetti

Andere bacteriën behorend tot het M. tuberculosis complex M. microti

Als niet alle gegevens bekend zijn mag de vraag naar resistentie onbeantwoord blijven bij het melden van deel 2, maar bij het melden van deel 3/ 4 is dit een verplichte vraag en moet een keuze worden gemaakt voor alle middelen.

Resistentie gevonden tegen:

Isoniazide (H)	<input type="checkbox"/> Ja	<input type="checkbox"/> Nee	<input type="checkbox"/> Intermediair	<input type="checkbox"/> Niet gedaan	<input checked="" type="radio"/> Onbekend	NTR30a
Rifampicine (R)	<input type="checkbox"/> Ja	<input type="checkbox"/> Nee	<input type="checkbox"/> Niet gedaan	<input checked="" type="radio"/> Onbekend		NTR30b
Ethambutol (E)	<input type="checkbox"/> Ja	<input type="checkbox"/> Nee	<input type="checkbox"/> Niet gedaan	<input checked="" type="radio"/> Onbekend		NTR30c
Pyrazinamide (Z)	<input type="checkbox"/> Ja	<input type="checkbox"/> Nee	<input type="checkbox"/> Niet gedaan	<input checked="" type="radio"/> Onbekend		NTR30d
Moxifloxacin of Levofloxacin	<input type="checkbox"/> Ja	<input type="checkbox"/> Nee	<input type="checkbox"/> Niet gedaan	<input checked="" type="radio"/> Onbekend		NTR30h
Andere	<input checked="" type="radio"/> nee	<input type="radio"/> ja				NTR30g

Alleen bij isoniazide kan intermediaire resistentie ingevuld worden. Bij intermediaire resistentie voor Rifampicine moet 'ja' ingevuld worden.

Indien Rifampicine 'ja'

RIVMnummer

XXXXXXXXXX

(dit nummer bestaat uit 10 cijfers, beginnend met 101 en dan 2 cijfers van het huidige jaar, b.v. 1012200000)

Fingerprintnummer bekend? NTR19a

nee ja onbekend

Het WGS-nummer bestaat uit 4 posities en moet altijd met een hoofdletter beginnen

WSG-nummer	<input type="text"/>
Clustering op het moment van diagnose	<input type="radio"/> nee <input type="radio"/> ja

De DNA-fingerprint clustert, als volgens berichtgeving van het RIVM de DNA-fingerprint al werd gevonden bij een eerder isolaat.

Op pagina 30 van deze handleiding wordt uitleg gegeven over de mogelijkheid van het downloaden van een clusteroverzicht op basis van een clusterend WGS-nummer.

Indien de vraag met betrekking tot de kweek bevestiging niet beantwoord is met 'kweek positief':

NTR18b

Is er sprake van systemische of gedissemineerde ziekte van een niet kweek-bevestigde <i>Mycobacterium bovis</i> BCG na blaasinstallatie, waarbij een behandeling (9 mnd) met tuberculostatica wordt ingesteld?	<input type="checkbox"/> ?	<input checked="" type="radio"/> nee	<input type="radio"/> ja	<input type="radio"/> onbekend
--	----------------------------	--------------------------------------	--------------------------	--------------------------------

'**Nee**' wordt genoteerd wanneer er geen positieve kweekuitslag is en er geen sprake is van systemische of gedissemineerde ziekte na infectie met een M.bovis BCG na blaasinstallatie.

'**Ja**' wordt genoteerd wanneer er geen positieve kweekuitslag is en de betreffende patiënt vermoedelijk geïnfecteerd is met een M.bovis BCG na blaasinstallatie en er sprake is van systemische of gedissemineerde ziekte waarbij behandeling van 9 maanden met tuberculostatica wordt ingesteld.

'**Onbekend**' wordt genoteerd wanneer er geen positieve kweekuitslag is en verdere informatie over de aard van de ziekte en/ of de behandelduur ontbreekt.

Indien er een vermoeden is van een infectie met M. bovis BCG, maar de kweek is negatief en er is geen sprake van gedissemineerde ziekte, dan is er geen behandelindicatie met tuberculostatica. In dat geval is er geen reden om de patiënt te melden en kan de melding in Osiris worden gewist.

Deel 3 Ziekte Episode

Resultaat epidemiologisch clusteronderzoek	<input type="text" value="<- leeg ->"/>
--	---

NTR19a6

Antwoordcategorieën zijn:

'Clusteronderzoek niet van toepassing'

Indien er sprake is van een patiënt met een unieke of onbekende WGS (DNA-fingerprint).

'Geen clusteronderzoek verricht'

Indien er sprake is van een patiënt die tot een cluster behoort en er geen clusteronderzoek is verricht.

'Clusteronderzoek verricht, epidemiologisch verband aangetoond'

Indien op basis van het clusteronderzoek een verband tussen de patiënt en één of meerdere personen in het cluster is aangetoond.

Criteria voor een aangetoond epidemiologisch verband:

- Patiënten kennen elkaar bij naam en zijn op dezelfde tijd op dezelfde plaats geweest.
- Patiënten kennen elkaar niet bij naam, maar personen in het cluster zijn in dezelfde periode op hetzelfde adres / locatie (school, werkplek, sportschool, café, etc.) geweest en transmissie is aannemelijk.

'Clusteronderzoek verricht, geen epidemiologisch verband aangetoond'

Indien op basis van het clusteronderzoek er geen verband tussen de patiënt en andere personen in het cluster is aangetoond.

'Onbekend of epidemiologisch clusteronderzoek is verricht of een verband is aangetoond' wordt genoteerd als geen gegevens over de uitvoer of de resultaten van het clusteronderzoek bekend zijn.

Wanneer is gekozen voor 'Aangetoond epidemiologisch verband' worden de volgende vragen gesteld:

Noteer hier het Osirisnummer van de bronpatiënt NTR31

Wanneer een epidemiologisch verband wordt vermoed, maar meerdere patiënten in het WGS cluster de potentiële bronpatiënt kunnen zijn, moet een keuze gemaakt worden voor de meest waarschijnlijke bronpatiënt. (Indien dit nummer niet bekend is s.v.p. '0' invullen)

Was het verband al bekend vóórdat het WGS nummer bekend was? nee ja onbekend NTR32

'Nee' wordt genoteerd wanneer het epidemiologische verband gevonden werd aan de hand van de WGS typering.

'Ja' wordt genoteerd wanneer het epidemiologische verband al bekend was voordat de WGS typering bekend werd.

'Onbekend' wordt genoteerd wanneer onbekend is of het epidemiologische verband voordat of nadat de WGS typering bekend was werd aangetoond.

De velden met het Osirisnummer van de bron patiënt en het antwoord op de vraag of dit verband al bekend was voordat de WGS typering bekend was, zullen zichtbaar worden gemaakt in het clusteroverzicht.

Opname >= 1 week in een ziekenhuis nee ja onbekend NTR38

Het gaat hierbij om de totale opnameduur, inclusief de periode voor het vaststellen van de diagnose.

'Nee' wordt genoteerd als de patiënt niet of minder dan 1 week in een ziekenhuis is opgenomen.

'Ja' wordt genoteerd als patiënt gedurende behandeling 1 of meer weken in een ziekenhuis opgenomen is, ongeacht de indicatie voor opname.

'Onbekend' wordt genoteerd als geen verdere informatie over opname in een ziekenhuis van de patiënt werd verkregen.

Indien opname in ziekenhuis 'ja'

Opnameduur in ziekenhuis (in weken) NTR38a

Opname >= 1 week in een centrum voor tbc-behandeling (sanatorium) nee ja onbekend

NTR39

'Nee' wordt genoteerd als de patiënt niet of minder dan 1 week in een tbc-centrum opgenomen is geweest.

'Ja' wordt genoteerd als patiënt gedurende behandeling 1 of meer weken in een tbc-centrum opgenomen is geweest, ongeacht de indicatie voor opname.

'Onbekend' wordt genoteerd als geen verdere informatie over opname in een tbc-centrum van de patiënt werd verkregen.

Indien opname in sanatorium 'ja'

Opnameduur in centrum voor tbc-behandeling (sanatorium)? (in weken) NTR39a

Wat was de indicatie voor opname in centrum voor tbc-behandeling?	Klinische isolatie MDR / XDR-tbc Ernstige bijwerkingen van tuberculosebehandeling Complexe klinische comorbiditeit (incl. HIV-infectie / immuun) Sociale problematiek (incl. bed-, bad- en broodvoorziening) Opname op grond van rechterlijke machtiging (gedwongen c	>> <<	Behandeling complicaties / ernstige klinische tuberculose Overige, namelijk	NTR39b
---	--	----------	--	--------

- **Klinische isolatie**
- **MDR / XDR-tbc**
- **Behandeling complicaties / ernstige klinische tuberculose**
- **Ernstige bijwerkingen van tuberculosebehandeling**
- **Complexe klinische comorbiditeit (incl. HIV-infectie / immuunsuppressie)**
- **Sociale problematiek (incl. bed-, bad- en broodvoorziening)**
- **Opname op grond van rechterlijke machtiging (gedwongen opname)**
- **Overige, namelijk.....**

Namelijk NTR39c

Is op deze of op een latere kweek een gevoeligheidsbepaling is gedaan? nee ja onbekend NTR35

Wanneer op deel 2 geen sprake is van een positieve kweek dan graag altijd onderstaande vraag met 'kweek niet verricht' beantwoorden

Uitslag vervolgekweek na minimaal 2 maanden adequate behandeling: Kweek niet verricht Kweek positief NTR34

Kweek negatief Uitslag Onbekend / onbekend of kweek verricht is

Is additionele resistentie vastgesteld? nee ja onbekend NTR36

'Nee' wordt genoteerd als het gevoeligheidspatroon van het 2e of volgende isolaat goed gevoelig was voor alle medicatie.

'Ja' wordt genoteerd als in het gevoeligheidspatroon van het 2e of volgende isolaat resistentie tegen één of meer antibiotica is vastgesteld.

'Onbekend' wordt genoteerd als geen verdere informatie over het gevoeligheids-patroon van het 2e of volgende isolaat werd verkregen.

Resistentie gevonden tegen:		
Isoniazide(H)	<input type="radio"/> Ja <input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Intermediair <input type="radio"/> Niet gedaan <input type="radio"/> Onbekend	NTR37a
Rifampicine(R)	<input type="radio"/> Ja <input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Niet gedaan <input type="radio"/> Onbekend	NTR37b
Ethambutol (E)	<input type="radio"/> Ja <input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Niet gedaan <input type="radio"/> Onbekend	NTR37c
Pyrazinamide (Z)	<input type="radio"/> Ja <input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Niet gedaan <input type="radio"/> Onbekend	NTR37d
Ciprofloxacine, Moxifloxacine of ander antibioticum uit de klasse chinolonen/fluoroquinolonen	<input type="radio"/> Ja <input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Niet gedaan <input type="radio"/> Onbekend	NTR37e
Amikacine, capreomycine of kanamycine	<input type="radio"/> Ja <input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Niet gedaan <input type="radio"/> Onbekend	NTR37f
Andere	<input type="radio"/> nee <input type="radio"/> ja	NTR37g

Ingeval er intermediaire resistentie is voor Isoniazide, kan deze keuze worden aangevinkt.

Behandeling met

- Standaard regime 2 HRZ(E) / 4 HR(E)
 Anders

NTR21

Definitie van Standaardregime: Standaardregime bestaat uit een intensieve- en een continuatiefase, waarbij:

De intensieve fase omvat

Behandeling met in ieder geval rifampicine, isoniazide *en* pyrazinamide, eventueel gecombineerd met Ethambutol, dagelijks (5-7x/week) of intermitterend (<5x/week) gedurende een periode van ten minste 2 maanden.

De continuatiefase omvat

Behandeling met in ieder geval rifampicine en isoniazide, eventueel gecombineerd met ethambutol, dagelijks (5-7x/week) gedurende een periode van ten minste 4 maanden in aansluiting op de intensieve fase.

Minimum aantal doses standaardregime	7x/week	5x/week	3x/week
Intensieve fase	56	40	-
Continuatie fase	126	90	54
Range totaal aantal doses	182	130	94-110

Datum begin behandeling

dd-mm-jjjj

NTR21a

Als de behandeling nooit gestart is (bijvoorbeeld bij overlijden) kan de datum van diagnose of overlijden worden gebruikt.

Werd patiënt behandeld met een intermitterend regime?

- Nee
 Ja, gedurende de gehele behandeling
 Ja, gedeeltelijk
 Onbekend

NTR21b

Zie voor toelichting van 'intermitterend regime' de NVALT richtlijn 'Medicamenteuze behandeling van tuberculose'.

Werd de behandeling langer dan totaal 14 dagen onderbroken?

- nee
 ja
 onbekend

NTR21c ?

Een onderbreking van meer dan 2 weken in de behandeling is een indicator voor een 'problematische behandeling' met een mogelijke ongunstig behandelingsresultaat.

Belangrijkste bijwerkingen die wijziging of (tijdelijk) staken van het beleid tot gevolg hebben ?

Leverfunctiestoornissen Neurologische stoornissen Psychische stoornissen Visusstoornissen Allergie Arthralgie Andere	<input type="button" value=">>"/> <input type="button" value="<<"/>	<input type="text"/>	NTR22
--	--	----------------------	-------

Alleen bijwerkingen registreren die verandering in beleid tot gevolg hebben zoals:

- Aanpassen van de dosering.
- Aanpassen van het middel.
- Tijdelijk stoppen en weer beginnen met medicatie

Begeleiding door sociaal-verpleegkundige van GGD nee ja onbekend NTR23

Onder begeleiding wordt verstaan ondersteunende gesprekken na de intake van de sociaal-verpleegkundige met de patiënt en/of verzorgers en interventies van de sociaal-verpleegkundige gericht op het bevorderen van de therapietrouw.

'**Nee**' wordt genoteerd als geen intake heeft plaatsgevonden of na de intake geen verdere contacten zoals hierboven gedefinieerd met de patiënt zijn geweest.

'**Ja**' wordt genoteerd als na de intake één of meer contacten zoals gedefinieerd met de patiënt hebben plaatsgevonden.

'**Onbekend**' wordt genoteerd als niet bekend is of er ná de intake één of meerdere contacten zoals hierboven gedefinieerd met de patiënt hebben plaatsgevonden.

Persoonlijke contacten zoals bovenstaand gedefinieerd.

Aantal ondersteunende persoonlijke contacten < 10x >= 10x Onbekend NTR23a

Werd de medicatie gedurende enige tijd dagelijks onder toezicht (DOT) ingenomen? nee ja onbekend NTR24

Definitie DOT: 'elke dosering van tuberculostatika direct onder toezicht genomen'.

Ook als de DOT onder aanwijzingen c.q. supervisie van de sociaal-verpleegkundige door derde(n) of in een tuberculosecentrum wordt toegepast, is er sprake van DOT volgens de internationale definitie.

'**Nee**' wordt genoteerd als patiënt de medicatie geheel in eigen beheer heeft ingenomen.

'**Ja**' wordt genoteerd als patiënt de medicatie gedurende enige periode dagelijks onder direct toezicht heeft ingenomen.

'**Onbekend**' wordt genoteerd als geen informatie over medicatie inname van patiënt bekend is.

Door wie werd DOT verstrekt GGD Sociaal verpleegkundige Derden Beide NTR24a

'**DOT door derden**' wil zeggen DOT-assistentie van buiten de GGD. Wanneer bijvoorbeeld DOT wordt verzorgd door iemand van de thuiszorg, dient dit niet geregistreerd te worden als DOT door een sociaal verpleegkundige maar als DOT door derden.

Hoelang werd DOT toegepast (aantal maanden) NTR24b
 (<2wkn=0mnd, <=2wkn=1 mnd, >=6wkn=2mnd etc)

Indien DOT gedurende een periode korter dan 2 weken werd toegepast moet hier '0 maanden' worden genoteerd; >= 2 weken is 1 maand; >= 6 weken is 2 maanden; etc.).

Einde behandeling

NTR25 

<input type="radio"/> Genezen	<input type="radio"/> Voltooid
<input type="radio"/> Mislukt (failed)	<input type="radio"/> Overleden (doodsoorzaak tuberculose)
<input type="radio"/> Overleden (doodsoorzaak niet tuberculose)	<input type="radio"/> Behandeling elders (buiten Nederland) voortgezet, behandelresultaat onbekend
<input type="radio"/> Behandeling elders (buiten Nederland) voortgezet, behandeling voltooid	<input type="radio"/> Einde registratie/ geen behandeling gestart
<input type="radio"/> Behandeling voortijdig beëindigd; patiënt heeft zich onttrokken	<input type="radio"/> Behandelresultaat onbekend vanwege ontbreken informed consent patiënt

Definities

Genezen

Een patiënt met bacteriologisch bevestigde PTB aan het begin van de behandeling die aan het eind van de behandeling het voorgeschreven aantal doses heeft ingenomen of wanneer naar de inschatting van de arts of verpleegkundige bij het staken van de behandeling ten minste 80% van de voorgeschreven aantal doses is ingenomen en er aanwijzingen zijn voor een bacteriologische respons*, en er geen aanwijzingen zijn voor een mislukte behandeling.

* "Bacteriological response" refers to bacteriological conversion with no reversion.

- "bacteriological conversion" describes a situation in a patient with bacteriologically confirmed TB where at least two consecutive cultures (for DR-TB and DS-TB) or smears (for DS-TB only), taken on different occasions at least 7 days apart, are negative.
- "bacteriological reversion" describes a situation where at least two consecutive cultures (for DR-TB and DS-TB) or smears (for DS-TB only), taken on different occasions at least 7 days apart, are positive either after the bacteriological conversion or in patients without bacteriological confirmation of TB.

Voltooid

Een behandeling is voltooid als aan het eind van de behandeling het voorgeschreven aantal doses is ingenomen **of** wanneer naar inschatting van de arts of verpleegkundige bij het staken van de behandeling ten minste 80% van de voorgeschreven aantal doses is ingenomen **en** niet aan de definitie voor 'genezen' of 'mislukt' wordt voldaan.

Mislukt (failed)

Een patiënt waarbij de behandeling permanent gestaakt moest worden
Redenen:

- geen klinische reactie en/of bacteriologische reactie op de behandeling;
- bijwerkingen

Bij tijdens de behandeling verworven resistentie blijft de Osirismelding bestaan en wordt de inhoud van de melding gewijzigd naar gelang wat van toepassing is.

Overleden (doodsoorzaak tuberculose)

Primaire doodsoorzaak is tuberculose. Overleden voordat de tbc-behandeling is gestart of tijdens de tbc-behandeling.

Overleden (doodsoorzaak niet tuberculose)

Primaire doodsoorzaak is niet tuberculose of onduidelijk te classificeren. Overleden voordat de tbc-behandeling is gestart of tijdens de tbc-behandeling.

Behandeling elders (buiten Nederland) voortgezet, behandelresultaat onbekend

Geen verdere verduidelijking nodig.

Einde registratie/geen behandeling gestart [Defaulted/ Lost to follow up]

Geen verdere verduidelijking nodig.

Behandeling elders (buiten Nederland) voortgezet, behandeling voltooid

Wanneer een patiënt tijdens een behandeling naar het buitenland vertrekt, is de gangbare weergave voor de afsluiting van de melding "Behandeling elders (buiten Nederland) voortgezet, behandelresultaat *onbekend*". Wanneer echter de behandeling wordt overgedragen aan een behandelaar in het buitenland en wanneer men van de behandelaar terugkoppeling ontvangt over het resultaat van de behandeling, kan het eindresultaat "Behandeling elders (buiten Nederland) voortgezet, behandeling *voltooid*" in Osiris worden vermeld. Ook wanneer de GGD contact heeft onderhouden met de patiënt zelf en er vanuit wordt gegaan dat de behandeling voltooid werd, mag dit behandelresultaat worden aangevinkt.

Behandeling voortijdig beëindigd; patiënt heeft zich onttrokken [Defaulted/ Lost to follow up]

een behandeling is afgebroken als deze meer dan 2 maanden werd onderbroken, omdat de patiënt zich op eigen initiatief heeft onttrokken aan de behandeling.

Behandelresultaat onbekend vanwege ontbreken informed consent patiënt
Geen verdere verduidelijking nodig.

Datum einde behandeling

NTR26
LTBI13

Datum van staken medicamenteuze behandeling

Deel 4 Bron-/ contactonderzoek

Zijn er contacten opgeroepen

nee ja onbekend

NTR40

Indien ja:

Vetgedrukte items zijn verplicht in te vullen

'Voor iedere in te vullen ring geldt dat het totaal aantal onderzochte personen (NTR412) gelijk moet zijn aan het aantal onderzocht met THT/IGRA (NTR413) + aantal onderzocht met X-thorax (NTR414).'

1e ring

Is aantal personen 1e ring > 0 ? Ja Nee Onbekend NTR41

Totaal aantal opgeroepen personen NTR411

Totaal aantal kinderen < 5 jaar opgeroepen NTR411a

Totaal aantal personen met verminderde weerstand opgeroepen NTR411b

Totaal aantal onderzochte personen met een definitieve uitslag ? NTR412

Totaal aantal kinderen < 5 jaar onderzocht NTR412a

Totaal aantal personen met verminderde weerstand onderzocht NTR412b

Aantal onderzochte personen met tuberculinehuidtest (THT) of interferongammatest (IFg-test) met of zonder thorax NTR413

Aantal onderzochte personen met uitsluitend X-thorax NTR414

Totaal aantal gevonden personen met tuberculose-ziekte NTR415

Totaal aantal kinderen < 5 jaar met tuberculose-ziekte NTR415a

Totaal aantal personen met verminderde weerstand met tuberculose-ziekte NTR415b

Totaal aantal gevonden personen met TBI NTR418

Totaal aantal kinderen < 5 jaar met TBI NTR418a

Totaal aantal personen met verminderde weerstand met TBI NTR418b

Aantal onderzochte personen (met tuberculinehuidtest (THT) of interferon-gamma release assay (IGRA) met of zonder thoraxfoto of met uitsluitend thoraxfoto) **wil zeggen het aantal onderzochte personen met een definitieve uitslag**: ten minste 8 weken na laatste infectieuze contact met indexpatiënt, inclusief personen bij wie in het kader van contactonderzoek vóór het verstrijken van deze periode al tuberculose of een tbc-infectie is vastgesteld.

Ook voor het totaal aantal **onderzochte** kinderen <5 jaar en totaal aantal **onderzochte** personen met verminderde weerstand geldt dat dit gaat om het aantal met een **definitieve** uitslag.

Het komt regelmatig voor dat bij het contactonderzoek **geen contacten uit een eerste ring, maar wel contacten uit een tweede ring** worden onderzocht. Het is mogelijk dit weer te geven in een Osirismelding.

Op de vraag of het aantal personen in de eerste ring groter is dan '0' moet u dan 'ja' antwoorden, de aantallen die u hier weergeeft is '0'. Op deze manier klappt het gedeelte voor weergave van de tweede ring uit en kunt u de vragen hierover beantwoorden.

2e ring

Is aantal personen 2e ring > 0 ? Ja Nee Onbekend

NTR42

NTR415a

Indien ja dan verschijnen de overige vragen (zie 1^e ring)

3e ring

Is aantal personen 3e ring > 0 ? Ja Nee Onbekend

NTR43

Indien ja dan verschijnen de overige vragen (zie 1^e ring)

Verdere ring (en)

Is het aantal personen in verdere ring (en) > 0

Ja

Nee

Onbekend

NTR44

Indien ja dan verschijnen de overige vragen (zie 1^e ring)

Afkortingen

H	INH	Isoniazide
R	RIF	Rifampicine
Z	PZA	Pyrazinamide
E	EMB	Ethambutol
DOT		Begeleiding behandeling met medicatie inname Dagelijks Onder Toezicht

Het maken van een clusteroverzicht

Toelichting:

Het is mogelijk om een clusteroverzicht te downloaden vanuit Osiris. Het rapport wordt samengesteld op basis van de WGS typering. De WGS typering is vanaf meldingen vanaf 2016 in Osiris-NTR geregistreerd; alleen meldingen vanaf 2016 die behoren tot een cluster zijn zichtbaar in een clusteroverzicht.

Voorwaarden waar een melding aan moet voldoen om zichtbaar te zijn in een clusteroverzicht:

- 1. het WGS nummer is ingevuld op deel 2**
- 2. de melding moet deel 2 gemeld en gezien zijn, dus in ieder geval status 't14 Gezien RIVM-EPI dI2' hebben**
- 3. minstens één van de patiënten in het cluster in Osiris staat geregistreerd onder de eigen GGD**
- 4. er moet sprake zijn van clustering met patiënten met een diagnose van na 01-01-2016**

NB: Het is belangrijk meldingen in Osiris op tijd naar de juiste status (t11 Gemeld dI2) te zetten om clusteroverzichten actueel te houden!

Te nemen stappen:

Klik op het tabblad '**Rapporten**' in Osiris.



Kies rapport type: '**Clusteroverzicht**'

The screenshot shows the 'Rapporten' form in the Osiris application. The title 'Rapporten' is at the top left. Below it, there is a label 'Rapport type:' followed by a dropdown menu. The dropdown menu is open, showing two options: 'Regulier overzicht' (which is currently selected) and 'Clusteroverzicht'. To the right of the dropdown menu, there are two empty input fields for 'Osirisnr.:' and 'Meldnr.:'.

Vul het **WGS-nummer** in van het cluster en klik op 'OK'.

Rapport type:	Clusteroverzicht
WGS nr.:	A109
	<input type="button" value="OK"/>
Opties:	<input type="checkbox"/> Codes ipv tekst
	<input type="checkbox"/> Extra velden
	<input type="checkbox"/> Vaste naam
	<input type="checkbox"/> Alle versies
	<input type="checkbox"/> Onderdruk lege antwoorden
	<input type="checkbox"/> Bewaar instellingen

Osiris begint meteen met **downloaden**.

Sla het bestand op de gewenste plek op en open het daarna.

Er komt een **waarschuwing melding; klik op 'yes'**, zodat het bestand in Excel geopend wordt.

De download ziet er als volgt uit:

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L	M	N	O	P	Q	R	S	T
1	OSIRISNR	EIGENAAR	NTR19A7	IGZ3001: C	IGZ2000: G	PATGEBOR	NTR5: GEE	NTR5C: IN	NTR13: RI	NTR4: SOC	NTR17-1: I	NTR17-1A	NTR30A: F	NTR30B: R	NTR19A6	NTR31: OS	NTR32: EPI-VERBAND BEKEND VOOR VNTR			
2	1256916	GGD Holla A109		28-03-201	Vrouw	1968	Nederlant		Alcoholve pulmonaa	Zuurvaste Sputum	Nee	Nee	Clusteron		0 ja					
3	1268718	GGD Frysl A109		15-07-201	Man	1959	Suriname		Alcoholve pulmonaa	Zuurvaste	Nee	Nee	Clusteron		1256916 ja					
4	1311296	GGD Holla A109		30-08-201	Man	1966	Nederlant		Alcoholve pulmonaa	Zuurvaste BAL-vloei	Nee	Nee	Clusteron		1256916 nee					
5	1345792	GGD Holla A109		15-08-201	Man	1984	Nederlant		Gedocum extrapulm	Zuurvaste Lymfeklie	Nee	Nee								

Bovenaan in het bestand vindt u de eerste Osirismelding in dit cluster.

De patiënt met het hoogste Osirisnummer - het meest recent gemeld in Osiris - staat in de eerste kolom onderaan in het bestand.

Het verkregen clusteroverzicht helpt u bij het nemen van vervolgstappen wanneer u op zoek gaat naar epidemiologische verbanden (epi-links) tussen patiënten in een cluster.

Let op!

- Wanneer een patiënt een recidief tuberculose heeft met dezelfde bacterie is het mogelijk dat éénzelfde patiënt twee keer in het clusteroverzicht voorkomt.

Het bewaren van een overzicht:

Verberg kolommen die voor het eerste inzicht minder interessant zijn, zodat *bijvoorbeeld* alleen deze kolommen zichtbaar zijn:

WGS (1 letter 3 cijfers)

osiris nr	GGD bron	patgeboortejaar	m/v	dd diagnose	soort tbc
OSIRIS NR	EIGENAAR	NTR2: GEBOORTEJAAR	IGZ2000: GESLACHT	IGZ3001: DIAGNOSE DATUM	NTR4: SOORT TBC

geb. land	risicogroep	sputum	BAL	vrij veld voor aantekeningen
NTR5: GEBOORTE LAND PATIENT	NTR13: RISICOGROEP	NTR17-1: UITSLAG MICROSCOPISCH ONDERZOEK	NTR17-1A: MATERIAAL MICROSCOPISCH ONDERZ	

In dit voorbeeld zijn extra vrije velden aangemaakt voor aantekeningen per patiënt (blauwe velden) vanuit de GGD.

Stappenplan:

1. Maak een map "WGS clusters" aan op een goed terug te vinden plek op de computer
2. Maak een clusterdownload uit Osiris met behulp van het WGS clusternummer
3. Sla het Excel bestand op onder vermelding van het WGS clusternummer in de map "WGS clusters"
4. Verberg de kolommen (zie voorbeeld)
5. Maak een extra kolom aan voor aantekeningen per patiënt (zie voorbeeld)
6. Desgewenst kunt u een papieren versie uitprinten
7. Wees er van bewust dat een cluster kan groeien; wanneer u verder moet werken met een cluster is het altijd goed eerst te kijken hoe het cluster er op dat moment uitziet in Osiris. Maak een nieuwe download, vergelijk het overzicht met het opgeslagen bestand en als er nieuwe patiënten bij gekomen zijn, kunnen deze aan het opgeslagen overzicht met de eigen aantekeningen worden toegevoegd.

Vastleggen van Informed Consent voor melden tuberculose aan het RIVM via Osiris

Dit geldt voor de gehele melding van de tuberculose infecties en voor de *aanvullende gegevens* van de tbc-patiënten, welke we naast de wettelijk verplichte gegevens (WPG) melden in Osiris-NTR:

Standaardtekst Informed Consent voor Osiris-NTR:

Tuberculose is een ernstige, maar goed te behandelen infectieziekte. Het is belangrijk dat mensen met tuberculose snel die goede behandeling krijgen en dat personen die een tuberculose infectie hebben zo snel mogelijk een preventieve behandeling krijgen.

GGD'en en RIVM doen onderzoek naar het vóórkomen en behandelen van tuberculose (infecties) en de bestrijding ervan. Hiervoor worden landelijk patiëntgegevens verzameld.

Mogen wij gegevens over uw tuberculose infectie hiervoor gebruiken, zonder dat we daarbij uw naam en adres doorgeven?

- i. Ja
- ii. Nee

Bijlage I: vragen in Osiris-NTR voor het melden van tuberculose ziekte welke onder meldingsplicht WPG vallen

DEEL		OSIRIS-NTR, ZIEKTE	wettelijk verplicht
1	ALG1000	datum ontvangst GGD	ja
1	LCI3001 NTR	diagnosedatum	ja
1/ 2	LCI2001, LCI2002 en NTR2	geboortedatum	ja, geboortjaar is verplicht (+ geboortemaand indien < 2 jaar)
1	LCI2000	geslacht	ja
2	NTR4	type tbc (diagnose)	ja
2	NTR3	4 cijferige postcode	ja, 3 cijferige postcode is verplicht
2	NTR17-1 en 17-1a	sputumuitslag	ja
2	NTR17-1 en 17-1a	broncho alveolaire lavage uitslag	ja
2	NTR17-2 en -2a	uitslag moleculaire test	ja
2	NTR17d	histopathologische uitslag	ja
2	NTR18	lokalisatie tuberculose	ja
2	NTR5	geboorteland	ja
2	NTR7	bcg vaccinatie status	ja
2	NTR9	eerdere diagnose TBI	ja
2	NTR9b	jaartal eerdere TBI	niet duidelijk of dit verplicht is
2	NTR10	hoestklachten	ja, gerelateerd aan patiënt delay
2	NTR10a	patiënt delay	ja
2	NTR11	dokters delay	ja
2	NTR13-0, NTR13d en NTR13e	Risicogroep / risicofactor	ja, wanneer 'gedocumenteerd contact van besmettelijke patiënt' (vermoedelijke infectiebron) of wanneer de betrokken persoon beroeps- of bedrijfsmatig betrokken is bij de behandeling, verpleging of verzorging van andere personen
2	NTR16	type arts die de diagnose heeft gesteld	ja, alleen als de diagnose door een arts in het buitenland is gesteld (melding wordt dan niet in jaarcijfer NL meegeteld)
2	NTR16a	start behandeling in NL	ja, indien arts diagnose buitenland
2	NTR18a	kweekuitslag	ja
2	NTR30	bacterie typering	ja
2	NTR30 a t/m h	resistentie bacterie	ja
2	NTR19a en 19a7	DNA patroon bacterie	ja
2	NTR19a8	clustering DNA patroon	ja
3	NTR19a6	epidemiologische verband	ja
3	NTR38 / NTR39	opname	ja
3	NTR38a / NTR39a	opname duur	ja
4	NTR40 en NTR41 (ring 1). Bij andere ringen deze vraag voor die bepaalde ring.	contactonderzoek verricht	ja
4	NTR411 (ring 1). Bij andere ringen deze vraag voor die bepaalde ring.	aantal personen opgeroepen voor CO	ja
4	NTR412 (ring 1). Bij andere ringen deze vraag voor die bepaalde ring.	aantal personen onderzocht	ja
4	NTR413 en NTR414 (ring 1). Bij andere ringen deze vraag voor die bepaalde ring.	aantal personen onderzocht per type onderzoek	ja
4	NTR415 (ring 1). Bij andere ringen deze vraag voor die bepaalde ring.	aantal personen met diagnose tuberculose	ja
4	NTR418 (ring 1). Bij andere ringen deze vraag voor die bepaalde ring.	aantal personen met diagnose TBI	ja