

# CRF 1 - Randomisation

Tid för hjärtstopp

\_\_\_\_\_

Sjukhus

- ☐ Norrtälje  
☐ Södersjukhuset  
☐ Sahlgrenska

RandomiseringsID

\_\_\_\_\_

Första rytm

- ☐ Ej defibrillerbar  
☐ Defibrillerbar  
☐ Okänt

Kön

- ☐ Man  
☐ Kvinna

## Inklusion/randomiseringskriterier

Bevittnat hjärtstopp

- ☐ Ja  
☐ Nej

Ålder

\_\_\_\_\_

Adrenalin givet

- ☐ Ja - titrerad dosering  
☐ Ja - 1 mg var 4e minut  
☐ Nej

Patient randomiserad till

- ☐ Kontrollgrupp (standardbehandling)  
☐ Intervention (Vasopressin och kortison i tillägg till adrenalin)

Erhöll patienten behandling enligt randomisering?

- ☐ Ja  
☐ Nej

Om nej; beskriv

\_\_\_\_\_

Tid för larm

\_\_\_\_\_  
((HH:MM))

Tid för larmteamets ankomst

\_\_\_\_\_  
((HH:MM))

Tid för randomisering

\_\_\_\_\_

Defibrillering utförd

- ☐ Ja   ☐ Nej

Tidpunkt första dos adrenalin

\_\_\_\_\_

Totalt milligram Adrenalin

\_\_\_\_\_

Avancerad luftvägshantering

- ☐ Ingen  
☐ Intubering  
☐ Larynxmask

Pågick HLR vid larmteamets ankomst?

- ☐ Ja ☐ Nej

Tidpunkt första dos vasopressin

\_\_\_\_\_

Totalt antal doser vasopressin

\_\_\_\_\_

Tidpunkt Solu-medrol

\_\_\_\_\_

### Utfall

Återfått spontan cirkulation

- ☐ Ja ☐ Nej

Förklarad avliden på plats

- ☐ Ja ☐ Nej

0-HLR beslut

- ☐ Inget 0-HLR beslut  
☐ 0-HLR känt innan randomisering  
☐ 0-HLR känt efter randomisering

Tid för avliden

\_\_\_\_\_

Inlagd levande på IVA

- ☐ Ja ☐ Nej

Skedde någon negativ eller oönskad händelse?

\_\_\_\_\_

### Teaminformation

Larmansvarig läkare

\_\_\_\_\_

eCRF ifylld av

\_\_\_\_\_  
(Namn & tel)

**IFYLLES AV STUDIEPERSONAL**

Batch nummer administrerad ampull Vasopressin

---

Batch nummer administrerad ampull Vasopressin

---

Batch nummer administrerad ampull Vasopressin

---

Batch nummer administrerad ampull Vasopressin

---

Batch nummer administrerad ampull Vasopressin

---

Batch nummer administrerad injektionsflaska  
Solu-Medrol

---