

Baseline	
Date of birth	
Including country+centre	Norway, University Hospital Oslo, Norway
Date of informed consent	
BRCA1/2 mutasjonsstatus (location, type of deletion or duplication etc.)	
Gjennomgang av inkl. Og eksklusjonskriterier (se eget skjema)	
Fysisk undersøkelse Skal være gjort i løpet av de siste 6 mnd	Dato: Type undersøkelse (TVA UL, CA-125, other):
Dersom TVA UL – hva viste denne?	<ul style="list-style-type: none"> - Endometrium: - Myometrium: - Tubes: - Ovary right: - Ovary left: - Free intraperitoneal fluid: - Conclusion of ultrasound:
CA-125- hva var resultatet? <ul style="list-style-type: none"> - CA-125 within range of normal value in your clinic? 	
Dersom undersøkelse var Other: <ul style="list-style-type: none"> - HE4 - type of other examination - Conclusion of other physical examination 	
Dato for legetime hvor samtykket signeres:	
Deltagers valg av «metode» i studien: Standard metode; samtidig fjerning tuber/ovarier Alternativ metode; fjerning tuber først, ovarier senere Ingen kirurgi på tuber/ovarier (bør avklares ved baseline, kan når som helst endre metode etter signert samtykke)	
Dato og sign av lege som har vurdert pasienten	Dato:

	Sign: _____
--	-------------

Inklusjonskriterier (Protocol version 1.15)	Yes	No
1. Premenopausal women with a documented <i>BRCA1</i> , <i>BRCA2</i> , gene germline mutation (class 5; definitely pathogenic) .		
2. Age 25-40 years for <i>BRCA1</i> mutation carriers, 25-45 years for <i>BRCA2</i>		
3. Childbearing completed		
4. Presence of at least one fallopian tube		
5. Participants may have a personal history of non-ovarian malignancy		
6. Informed consent must be obtained and documented according to national and local regulatory requirements and the local rules followed in the institution.		
Ekklusjonskriterier (Protocol version 1.15)	Yes	No
1. Postmenopausal status (natural menopause or due to (cancer) treatment)		
2. Wish for second stage RRO within two years after RRS (if clear at enrollment)		
3. Legally incapable		
4. Prior bilateral salpingectomy		
5. A personal history of ovarian, fallopian tube or peritoneal cancer		
6. Current clinical signs, diagnosis or treatment for malignant disease		

Jeg har vurdert at pasienten oppfyller alle krav til deltagelse I TUBA studien:

Dato: _____

Sign: _____

Rolle i studien: _____