

Remission induction in early rheumatoid arthritis.

Gepubliceerd: 12-01-2006 Laatste bijgewerkt: 13-12-2022

Early and aggressive treatment of rheumatoid arthritis according to a strict treatment protocol results in a 70% remission of the disease within 2 years.

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving gestopt
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON20139

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

N/A

Aandoening

Observational study.

Ondersteuning

Primaire sponsor: N/A

Overige ondersteuning: Yes

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Percentage of patients reaching DAS28<2.6.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Patients with recent onset RA are treated according to a tight step up medication scheme. Aim of treatment is to reach clinical remission of the disease as soon as possible, DAS 28 < 2.6. Introduction of anti-TNF medication is possible after the use of 2 DMARDs, according to the present Dutch regulations for the use of anti-TNF in clinical practice. If remission is reached with the use of anti-TNF and the disease stays in remission for 6 months, the anti-TNF dose will be reduced and in the case of persisting remission be stopped. Radiographic damage and disease activity will be monitored regularly.

Doel van het onderzoek

Early and aggressive treatment of rheumatoid arthritis according to a strict treatment protocol results in a 70% remission of the disease within 2 years.

Onderzoeksopzet

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

Tight control of disease activity by a strict treatment scheme and strictly defined decision moments for treatment changes.

Contactpersonen

Publiek

Medisch Spectrum Twente
H.H. Kuper
Enschede 7500 AK
The Netherlands

Wetenschappelijk

Medisch Spectrum Twente
H.H. Kuper
Enschede 7500 AK
The Netherlands

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. RA according to ACR1987 criteria;
2. diagnosis RA <3 months;
3. age >18;
4. no prior DMARD use;
5. DAS 28 > 3.2 and/or erosions.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Pregnancy/pregnancy wish.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	N.v.t. / één studie arm
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	09-01-2006
Aantal proefpersonen:	200
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies

Datum: 12-01-2006

Soort: Eerste indiening

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

Geen registraties gevonden.

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
NTR-new	NL534
NTR-old	NTR578
Ander register	: N/A
ISRCTN	Incomplete info for ISRCTN

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A