

Euroaspire III

Gepubliceerd: 07-12-2006 Laatste bijgewerkt: 20-05-2024

Vaststellen van de prevalentie en de behandeling van risicofactoren bij patiënten met een coronaire hartziekte of behandeld vanwege verhoogde bloeddruk, hypercholesterolemie of diabetes.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Kransslagaderaandoeningen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON30196

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Euroaspire III

Aandoening

- Kransslagaderaandoeningen

Synoniemen aandoening

Coronaire hartziekten, kransslagader aandoeningen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Overige ondersteuning: Europese vereniging van cardiologie, Pfizer

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Behandeling, Coronaire hartziekten, Preventie, Risicofactoren

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Prevalenties van de hierbovengenoemde risicofactoren en hun behandeling.

Secundaire uitkomstmaten

Vergelijking met eerdere bevindingen.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Nationale en internationale richtlijnen voor de behandeling van cardiovasculaire risicofactoren kennen hoogste prioriteit toe aan patienten met vastgesteld coronairlijden (en hun familieleden) en aan patienten met een hoog niveau van CV risicofactoren. Evaluaties van het gebruik van deze richtlijnen zijn echter schaars en vormen het onderwerp van dit onderzoek.

Doel van het onderzoek

Vaststellen van de prevalentie en de behandeling van risicofactoren bij patienten met een coronaire hartziekte of behandeld vanwege verhoogde bloeddruk, hypercholesterolemie of diabetes.

Onderzoeksopzet

Retrospectief onderzoek van 800 patienten met hoog CV risico.

Inschatting van belasting en risico

Niet van toepassing

Contactpersonen

Publiek

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Dr Molewaterplein 40
3015 GD Rotterdam
Nederland

Wetenschappelijk

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Dr Molewaterplein 40
3015 GD Rotterdam
Nederland

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Volwassenen (18-64 jaar)
65 jaar en ouder

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Patienten < 80 jaar > 6 maanden tevoren opgenomen ivm acuut coronair syndroom of
coronaire vascularisatie

Patienten < 80 jaar > 6 maanden geleden medicamenteus behandeld voor hypertensie,
hypercholesterolemie of diabetes

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Geen

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Blindering: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Preventie

Deelname

Nederland

Status: Werving gestart

(Verwachte) startdatum: 14-12-2006

Aantal proefpersonen: 800

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 07-12-2006

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam (Rotterdam)

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

CCMO

ID

NL13308.078.06