

Dwarsdoorsnede (DWAR) studie naar het vóórkomen van HIV en andere seksueel- en bloedoverdraagbare infecties bij bezoekers van de SOA-polikliniek van de GGD Amsterdam

Gepubliceerd: 13-12-2006 Laatste bijgewerkt: 09-05-2024

1. Het vaststellen van de prevalentie en incidentie van HIV en andere seksueel- en bloedoverdraagbare aandoeningen bij bezoekers van de SOA-polikliniek. 2. Het vaststellen van het vóórkomen van risicofactoren en risicogedrag voor besmetting met...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Virale infectieziekten
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON30223

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Het vóórkomen van seksueel- en bloedoverdraagbare infecties in Amsterdam

Aandoening

- Virale infectieziekten

Synoniemen aandoening

seksueel- en bloedoverdraagbare infecties

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: GGD Amsterdam

Overige ondersteuning: ministerie van VWS

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: bloedoverdraagbare infecties, epidemiologie, risico factoren, seksueel overdraagbare infecties

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

- prevalentie en incidentie van seksueel- en bloedoverdraagbare infecties bij

bezoekers van de SOA-polikliniek

- risicofactoren en risicogedrag voor besmetting met seksueel- en

bloedoverdraagbare infecties

Secundaire uitkomstmaten

nvt

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

In opdracht van het RIVM wordt in Amsterdam en Rotterdam onderzoek gedaan naar seksueel- en bloedoverdraagbare aandoeningen bij bezoekers van SOA-poliklinieken van de GGD. In Amsterdam worden sinds 1991, per jaar, 2000 bezoekers van 16 jaar en ouder geïnccludeerd in het onderzoek. Bij deelnemers wordt bloed afgenomen om inzicht te krijgen in het vóórkomen van HIV en andere seksueel- en bloedoverdraagbare aandoeningen. Tevens wordt bij hen een vragenlijst afgenomen over risicogedrag voor seksueel- en bloedoverdraagbare aandoeningen en de determinanten van risicogedrag.

Epidemiologisch onderzoek is nodig om inzicht te krijgen in de verspreiding van seksueel- en bloedoverdraagbare aandoeningen. Tevens wordt door middel van epidemiologisch onderzoek inzicht verkregen in mogelijke risicofactoren voor besmetting met seksueel- en bloedoverdraagbare aandoeningen. Omdat de prevalentie en incidentiecijfers van seksueel- en bloedoverdraagbare aandoeningen voortdurend veranderen, onder andere door veranderingen in

risicogedrag in de loop der tijd, is het noodzakelijk deze gegevens continu te verzamelen. Het DWAR onderzoek geeft goed inzicht in veranderende prevalenties en incidenties van seksueel- en bloedoverdraagbare aandoeningen onder de bezoekers van de SOA-polikliniek in Amsterdam. Tevens wordt inzicht verkregen in risicofactoren en mogelijke veranderingen in risicogedrag. Deze inzichten vormen de basis voor voorlichtingsactiviteiten ter preventie van seksueel- en bloedoverdraagbare aandoeningen.

Doel van het onderzoek

1. Het vaststellen van de prevalentie en incidentie van HIV en andere seksueel- en bloedoverdraagbare aandoeningen bij bezoekers van de SOA-polikliniek.
2. Het vaststellen van het vóórkomen van risicofactoren en risicogedrag voor besmetting met seksueel- en bloedoverdraagbare infecties bij bezoekers van de SOA-polikliniek.

Onderzoeksopzet

De DWAR studie is een cross sectionele, observationele studie.

Inschatting van belasting en risico

Belasting in de vorm van het afnemen van een vragenlijst door de behandelend verpleegkundige of arts. Extra bloedafname vormt geen extra belasting aangezien de deelnemers al geprikt worden in het kader van het reguliere onderzoek, er is dus geen sprake van een invasieve handeling en er zijn geen risico's aan verbonden. Duur van het afnemen van de vragenlijst en de extra bloedafname is maximaal 15 minuten.

Contactpersonen

Publiek

GGD Amsterdam

Nieuwe Achtergracht 100 / Postbus 2200
1000 CE Amsterdam
NL

Wetenschappelijk

GGD Amsterdam

Nieuwe Achtergracht 100 / Postbus 2200
1000 CE Amsterdam
NL

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Adolescenten (12-15 jaar)

Adolescenten (16-17 jaar)

Volwassenen (18-64 jaar)

65 jaar en ouder

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. leeftijd 16 jaar of ouder
2. bezoeker van de SOA polikliniek van de GGD Amsterdam
3. verkregen schriftelijk informed consent

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

2. leeftijd jonger dan 16 jaar

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle:	Geen controle groep
Doel:	Anders

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-01-1991
Aantal proefpersonen:	2000
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Amsterdam UMC

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
CCMO	NL14833.018.06