

Wereldwijde longitudinale registratie studie over osteoporose bij vrouwen

Gepubliceerd: 04-01-2007 Laatste bijgewerkt: 09-05-2024

Het doel van het onderzoek is om een beter begrip te krijgen over het risico en de preventie van osteoporotische fracturen bij vrouwen van 55 jaar en ouder uit negen verschillende landen. Onderzoeksdelen:* beschrijving van risicofactoren voor...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON30303

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

GLOW

Aandoening

- Breuken

Synoniemen aandoening

botontkalking, osteoporosis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: F.A. Anderson, Jr Ph.D., P.I. of University of Massachusetts, Worcester, MA, USA

Overige ondersteuning: Procter & Gamble, University of Massachusetts; Worcester; Massachusetts 06155

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: osteoporose, postmenopauzale vrouwen, register, vragenlijst botgezondheid

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Vragenlijst (uitgangsvragenlijst en jaarlijkse follow-up):

- * demografische gegevens (als leeftijd, genoten onderwijs, etc.)
- * medische geschiedenis
- * risicofactoren voor osteoporotische fractures
- * nieuwe fractures
- * zelf gerapporteerde maatregelen m.b.t. preventie, diagnose en behandeling van osteoporose
- * andere behandelingen en geneesmiddelen
- * soort verkregen osteoporose behandeling
- * osteoporose behandeling en compliantie
- * gezondheidssituatie en functionele status

Secundaire uitkomstmaten

n.v.t.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Factoren die geassocieerd zijn met een verhoogd risico op osteoporose zijn goed bekend evenals een aantal interventies die een verlaging van het fractuur risico tonen.

Ondanks bewijs dat het optreden van fractures kunnen worden verminderd blijkt implementatie van effectieve preventie achterwege. Onderzoekgegevens laten zien dat veel mensen met een verhoogd risico niet worden gediagnosticeerd en

behandeld. Weinig is bekend hoe de wijze van praktijkvoering de zorg van patiënten met een verhoogd risico op osteoporotische fractures kan beïnvloeden.

Doel van het onderzoek

Het doel van het onderzoek is om een beter begrip te krijgen over het risico en de preventie van osteoporotische fractures bij vrouwen van 55 jaar en ouder uit negen verschillende landen.

Onderzoeksdoelen:

- * beschrijving van risicofactoren voor osteoporotische fractures
- * verschillen opsporen bij het stellen van de diagnose en behandeling van osteoporose door de arts
- * factoren die de compliantie van de behandeling bij patiënten kenmerken
- * effectiviteit van de behandeling op het optreden van botbreuken in de praktijk van alle dag vastleggen ("real-world" effectiveness)
- * evalueren van de kosteneffectiviteit van de interventies bij de preventie op het voorkomen van fractures vanuit het perspectief van de zorgverzekeraar.

Onderzoeksopzet

Internationale, observationele, longitudinale studie welke de door de patiënten zelf gerapporteerde gegevens verzameld over risico factoren, behandeling, en controle van osteoporotische fractures bij vrouwen van 55 jaar en ouder. Specifieke vragen welke deze onderwerpen betreffen zullen worden beantwoord door gebruik te maken van descriptieve cross-sectionele analyses, voorspellende correlatie analyses en economische analyses.

Inschatting van belasting en risico

Belasting: thuis invullen van een vragenlijst welke 20-30 minuten duurt

Contactpersonen

Publiek

F.A. Anderson, Jr Ph.D., P.I. of University of Massachusetts, Worcester, MA, USA

Center for Outcome Research, Univ. Massachusetts Medical School, 365 Plantation Street ,
Suite 185
Worcester, MA 01605
US

Wetenschappelijk

F.A. Anderson, Jr Ph.D., P.I. of University of Massachusetts, Worcester, MA, USA

Center for Outcome Research, Univ. Massachusetts Medical School, 365 Plantation Street ,
Suite 185
Worcester, MA 01605
US

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)

vrouwen van 55 jaar en ouder uit huisartsenpraktijken

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

vrouwen die opgenomen in zorgcentra of niet instaat zijn om zelf de vragenlijst in te vullen
door cognitieve stoornis, taal barriere of ziekte

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blindering:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geen controle groep
Doel:	Organisatorisch/zorgonderzoek

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-12-2006
Aantal proefpersonen:	3000
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	NL14731.029.06