

Risico Educatie: Effect op Acceptatie van Cardiovascular risico verlagende Therapie in de Eerste lijn.

Gepubliceerd: 28-11-2006 Laatste bijgewerkt: 10-08-2024

Doel van dit onderzoek is te inventariseren wat de huidige stand van zaken is betreffende de manier van cardiovasculaire voorlichting aan hun patienten. Tweede doel is te inventariseren in hoeverre patienten deze informatie begrijpen. Derde doel is...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Kransslagaderaandoeningen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON30463

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

REACTIE

Aandoening

- Kransslagaderaandoeningen
- Arteriosclerose, stenose, vaatinsufficiëntie en necrose

Synoniemen aandoening

hart en vaatziekten

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universitair Medisch Centrum Utrecht

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: antihypertensiva en statines, cardiovasculair risico, patiënten voorlichting, risico voorlichting

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Usual care mbt tot cardiovasculaire voorlichting.

Effect van training van huisartsen op de kennis van patiënten over cardiovasculair risico na voorlichting

Effect van training van huisartsen op het aantal patiënten dat start met medicatie

Secundaire uitkomstmaten

Niet van toepassing.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Het is aangetoond dat behandeling van verhoogde bloeddruk en cholesterol de kans op het optreden van hart- en vaatziekten vermindert. Er zijn verschillende strategieën mogelijk om patiënten voor te lichten over hun kans op hart en vaatziekten en het effect van medicamenteuze therapie op deze kans.

Doel van het onderzoek

Doel van dit onderzoek is te inventariseren wat de huidige stand van zaken is betreffende de manier van cardiovasculaire voorlichting aan hun patiënten. Tweede doel is te inventariseren in hoeverre patiënten deze informatie begrijpen. Derde doel is om te onderzoeken in hoeverre voorlichtingstraining aan huisartsen effect heeft op wat patiënten begrijpen van hun cardiovasculaire risico en hun beslissing risicoverlagende medicatie te starten.

Onderzoeksopzet

Interventie onderzoek

Onderzoeksproduct en/of interventie

Het onderzoek bestaat uit twee delen: observatie door eerstejaars aios en afnemen van interviews door derdejaars aios. Deel 1: observatie door eerstejaars aios. Indien een patiënt voldoet aan bovenstaande criteria van een hoogrisicopatiënt, wordt door de aios met behulp van een gestructureerde observatielijst geobserveerd hoe de huisarts opleider voorlichting geeft betreffende cardiovasculair risico. Er wordt geregistreerd voor het onderzoek welke strategieën worden gebruikt. Deel 2: interviews door derdejaars aios. Derdejaars aios zullen in de praktijk waar zij werkzaam zijn, patiënten die voor een verhoogd cardiovasculair risico bij de huisartsopleider zijn geweest, interviewen met behulp van een gestructureerde vragenlijst. Doel hiervan is na te gaan wat de patiënt heeft begrepen van de cardiovasculaire voorlichting en nagaan of de patiënt gaat starten met medicatie. Voor deelname aan deze interviews wordt informed consent gevraagd. Hierna volgen de huisartsopleiders een training betreffende voorlichting over cardiovasculair risico, om de kwaliteit van cardiovasculaire voorlichting te verbeteren. Na de training worden er weer patiënten met een verhoogd risico na het consult van de opleider geïnterviewd.

Inschatting van belasting en risico

De belasting van de patiënt bestaat uit een éénmalig interview (duur: 10 minuten) zo kort mogelijk na het consult over cardiovasculair risico bij de huisarts.

Contactpersonen

Publiek

Universitair Medisch Centrum Utrecht

Heidelberglaan 100
3508 GA Utrecht
Nederland

Wetenschappelijk

Universitair Medisch Centrum Utrecht

Heidelberglaan 100
3508 GA Utrecht
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)

Systolische bloeddruk > 140 mm Hg

Totaal cholesterol > 6,5 mmol/l

Rokende mannen > 50 jaar

Rokende vrouwen > 55 jaar

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Nederlandse taal niet machtig

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Interventie onderzoek

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Preventie

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 26-03-2008

Aantal proefpersonen: 254
Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO
Datum: 28-11-2006
Soort: Eerste indiening
Toetsingscommissie: METC Universitair Medisch Centrum Utrecht (Utrecht)

Goedgekeurd WMO
Datum: 23-10-2007
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Universitair Medisch Centrum Utrecht (Utrecht)

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	NL12179.041.06