

Ziektelast van obstructief longlijden

Gepubliceerd: 26-02-2007 Laatste bijgewerkt: 14-05-2024

Het doel van dit project is om in verschillende landen op identieke wijze de prevalentie van COPD te meten en na te gaan welke risicofactoren een rol spelen om deze ziekte te krijgen. Als dit bekend is kunnen we in de toekomst wellicht meer doen om...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Bronchiale aandoeningen (excl. neoplasmata)
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON30709

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

BOLD

Aandoening

- Bronchiale aandoeningen (excl. neoplasmata)

Synoniemen aandoening

chronisch obstructieve longziekten, COPD, longemfyseem en chronische bronchitis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Ziekenhuis Maastricht

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: COPD, Prevalentie, risicofactoren

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Prevalentie van COPD

Secundaire uitkomstmaten

Geen

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Hoeveel procent van de bevolking nu precies aan COPD lijdt is niet precies bekend. De cijfers variëren van 2% tot 10% van de mensen boven de 40 jaar. In Nederland neemt, net als in de rest van de wereld, het aantal mensen met COPD toe.

COPD is wereldwijd doodsoorzaak nummer 5, maar men verwacht dat het in de toekomst doodsoorzaak nummer 3 wordt. Men vermoedt dat er meer mensen met COPD zijn, dan alléén degenen die bekend zijn bij hun huisarts.

Doel van het onderzoek

Het doel van dit project is om in verschillende landen op identieke wijze de prevalentie van COPD te meten en na te gaan welke risicofactoren een rol spelen om deze ziekte te krijgen. Als dit bekend is kunnen we in de toekomst wellicht meer doen om COPD vroeger op te sporen en beter te behandelen.

Onderzoeksopzet

Het initiatief van dit groots opgezet onderzoek komt van het Kaiser Permanente Center for Health Research in Portland, Oregon (USA). Inmiddels hebben verschillende ziekenhuizen in China, Turkije, IJsland, Zuid-Afrika, Oostenrijk, Polen, Noorwegen, Australië, Groot-Brittannië en Duitsland zich ook bij dit onderzoek aangesloten. In Nederland zal het academisch ziekenhuis Maastricht het onderzoek naar het vóórkomen van COPD uitvoeren.

In de gemeenten Maastricht, Margraten, Eijsden, Meerssen en Valkenburg worden volstrekt willekeurig via het bevolkingsregister 300 mannen en 300 vrouwen van 40 jaar of ouder geselecteerd, aan wie gevraagd wordt om éénmalig naar het Academisch Ziekenhuis Maastricht of het voormalige Annadal te komen, voor spirometrie en het invullen van een vragenlijst.

Mogelijk zal in de toekomst op eenzelfde manier een jongere populatie onderzocht gaan worden van 18 tot 39 jaar. Dit is nu niet aan de orde. Indien het onderzoeksteam besluit om tot deze actie over te gaan, zal het onderzoeksteam opnieuw een verzoek bij de METC indienen.

Inschatting van belasting en risico

Er wordt aan de geselecteerde personen gevraagd om éénmalig naar het Academisch Ziekenhuis Maastricht of het voormalige Annadal te komen. Dit zal ongeveer 1 a 1,5 uur van hun tijd kosten.

Mensen worden geïnterviewd a.d.h.v. 5 gestructureerde vragenlijsten m.b.t. gezondheid en leefgewoonten en daarna volgt een spirometrie, toediening luchtwegverwijder (salbutamol) en dan weer longfunctiemeting.

Contactpersonen

Publiek

Academisch Ziekenhuis Maastricht

P. Debyelaan 25
6229 HX
Nederland

Wetenschappelijk

Academisch Ziekenhuis Maastricht

P. Debyelaan 25
6229 HX
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)

Volwassenen van 40 jaar of ouder.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Mensen opgenomen in een verpleeghuis, beroepsmilitairen en gevangenen.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Diagnostiek

Deelname

Nederland

Status: Werving gestart

(Verwachte) startdatum: 12-09-2007

Aantal proefpersonen: 600

Type: Werkelijke startdatum

In onderzoek gebruikte producten en hulpmiddelen

Registratie: Geen registratie

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO
Datum: 26-02-2007
Soort: Eerste indiening
Toetsingscommissie: METC academisch ziekenhuis Maastricht/Universiteit Maastricht, METC azM/UM (Maastricht)

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	NL14657.068.06