

Onderzoek naar HIV/AIDS en andere bloedoverdraagbare en seksueel overdraagbare aandoeningen onder HIV-negatieve en HIV-positieve homoseksuele mannen in het kader van de Amsterdamse Cohort Studies (ACS).

Gepubliceerd: 06-09-2007 Laatste bijgewerkt: 08-05-2024

Vraagstellingen in het onderzoek: •De incidentie en prevalentie van HIV/AIDS en andere bloed- en seksueel overdraagbare aandoeningen •Het (natuurlijk) beloop, de (moleculaire) epidemiologie en het effect van therapie bij HIV en (HIV) gerelateerde...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON31023

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Amsterdamse Cohort Studies onder homoseksuele mannen

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

nvt

Aandoening

HIV/AIDS, bloedoverdraagbare en seksueel overdraagbare en (HIV) gerelateerde

aandoeningen

Betreft onderzoek met
Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: GGD Amsterdam

Overige ondersteuning: De Amsterdam cohort studies worden financieel gesteund door het RIVM; de GGD Amsterdam; het Academisch Medisch Centrum van de UvA; Sanquin en het universitair medisch centrum Utrecht

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: bloedoverdraagbare aandoeningen, HIV, homoseksuele mannen, seksueel overdraagbare aandoeningen

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

HIV-infectie, bloedoverdraagbare en seksueel overdraagbare aandoeningen en

(HIV) gerelateerde infectieziekten.

(genetische) markers van HIV-infectie, bloedoverdraagbare en seksueel

overdraagbare aandoeningen en (HIV) gerelateerde infectieziekten.

Secundaire uitkomstmaten

n.v.t.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Sinds 1984 wordt bij de GGD Amsterdam onderzoek gedaan naar HIV/AIDS, bloed- en seksueel overdraagbare aandoeningen en (HIV) gerelateerde infecties onder homoseksuele mannen. Het huidige protocol beoogt een uitbreiding en vervanging van alle eerder goedgekeurde protocollen betreffende dit cohort homoseksuele mannen die in de loop der jaren zijn goedgekeurd door de Medisch Ethische

Commissie (MEC) van het AMC en de MEC van de GGD Amsterdam.

Doel van het onderzoek

Vraagstellingen in het onderzoek:

- De incidentie en prevalentie van HIV/AIDS en andere bloed- en seksueel overdraagbare aandoeningen
- Het (natuurlijk) beloop, de (moleculaire) epidemiologie en het effect van therapie bij HIV en (HIV) gerelateerde infectieziekten en andere bloed- en seksueel overdraagbare aandoeningen
- Risicofactoren en -gedrag voor en de verspreiding van HIV en (HIV) gerelateerde infectieziekten en andere bloedoverdraagbare en seksueel overdraagbare aandoeningen
- Immunologische en virologische markers van HIV en (HIV) gerelateerde infectieziekten en andere bloedoverdraagbare en seksueel overdraagbare aandoeningen
- Genetische achtergrond van personen en het verband tussen genetische markers en de gevoeligheid voor virus infecties en het klinisch beloop van infecties.

Onderzoeksopzet

Open, observationele cohort studie onder homoseksuele mannen/ mannen die seks hebben met mannen

Inschatting van belasting en risico

Deelname aan de ACS onder homoseksuele mannen neemt geen risico voor de deelnemer met zich mee.

1 maal per 6 maanden worden vragenlijsten afgenomen (30-45 minuten).

HIV-positieve mannen wordt gevraagd 1 maal per 3 maanden bloed af te staan.
HIV-negatieve mannen wordt gevraagd 1 maal per 6 maanden bloed af te staan.

Afhankelijk van de onderzoeksvraag wordt de deelnemer gevraagd andere lichaamsmateriaal af te staan voor onderzoek.

Contactpersonen

Publiek

GGD Amsterdam

Nieuwe Achtergracht 100
1018 WT
NL

Wetenschappelijk

GGD Amsterdam

Nieuwe Achtergracht 100
1018 WT
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)

homoseksuele mannen, woonachtig in nederland, 16 jaar of ouder, Informed Consent ondertekenen, bereidheid tot het afnemen van vragenlijsten en het afstaan van lichaamsmateriaal en het ontvangen van uitslagen.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

niet van toepassing: als aan de inclusievoorwaarden wordt voldaan stroomt de vrijwilliger in de ACS in.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Anders

Deelname

Nederland

Status: Werving nog niet gestart

(Verwachte) startdatum: 01-10-1984

Aantal proefpersonen: 700

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

CCMO

ID

NL18679.018.07