

Het onderzoek naar hiv/Aids, en andere bloed overdraagbare en seksueel overdraagbare aandoeningen onder drugsgebruikers gevolgd in de Amsterdam Cohort Studies (ACS).

Gepubliceerd: 04-09-2009 Laatste bijgewerkt: 05-05-2024

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

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

Samenvatting

ID

NL-OMON32966

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Amsterdam Cohort studies onder drugsgebruikers.

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 Amsterdam; Sanquin en het universitair medisch centrum Utrecht

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Amsterdam Cohort studie, Drugsgebruikers, hiv/Aids, Seksuele overdraagbare en bloedoverdraagbare 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

nvt

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Sinds 1985 wordt bij de GGD Amsterdam onderzoek gedaan naar hiv/AIDS, bloed- en seksueel overdraagbare aandoeningen (SOA) onder drugsgebruikers. Het huidige protocol beoogt een uitbreiding en vervanging van alle eerder goedgekeurde protocollen betreffende dit cohort drugsgebruikers die in de loop der jaren zijn goedgekeurd door de Medisch Ethische Commissie van het AMC en in het verleden door de MEC van de GGD.

Doel van het onderzoek

Vraagstellingen in het onderzoek:

- De incidentie en prevalentie van HIV/AIDS en andere bloed- en seksueel overdraagbare aandoeningen en (hiv) gerelateerde infecties bestuderen.
- Het (natuurlijk) beloop, de (moleculaire) epidemiologie en het effect van therapie en andere interventies bij HIV en (HIV) gerelateerde infectieziekten en andere bloed- en seksueel overdraagbare aandoeningen in kaart brengen.
- Risicofactoren en -gedrag voor en de verspreiding van HIV en (HIV) gerelateerde infectieziekten en andere bloedoverdraagbare en seksueel overdraagbare aandoeningen bestuderen.
- Immunologische en virologische markers van HIV en (HIV) gerelateerde infectieziekten en andere bloedoverdraagbare en seksueel overdraagbare aandoeningen diagnosticeren.
- Genetische achtergrond van personen en het verband tussen genetische markers en de gevoeligheid voor virus infecties en het klinisch beloop van infecties achterhalen.
- Afhankelijk van toekomstige ontwikkelingen kan de reeks te onderzoeken infecties nog worden uitgebreid.

Onderzoeksopzet

Open, observationele cohort studie onder drugsgebruikers.

Inschatting van belasting en risico

Deelname aan de ACS onder drugsgebruikers neemt geen risico voor de deelnemer met zich mee, behoudens het risico van een tijdelijke, kleine blauwe plek na een venapunctie.

1 maal per 6 maanden wordt een vragenlijst en bloed en afhankelijk van de onderzoeksvraagstelling ook een lichamelijk onderzoek en andere lichaamsmaterialen (zelf) afgenomen.

Contactpersonen

Publiek

GGD Amsterdam

Nieuwe Achtergracht 100
1018 WT Amsterdam
NL

Wetenschappelijk

GGD Amsterdam

Nieuwe Achtergracht 100
1018 WT Amsterdam
NL

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)

drugsgebruikers, woonachtig in Nederland, 18 jaar of ouder, getekend Informed Consent, bereidheid tot het afnemen van vragenlijsten en het afstaan van bloed en ander lichaamsmateriaal en het ontvangen van uitslagen.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

niet van toepassing: als aan de inclusiecriteria 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: 01-03-2009

Aantal proefpersonen: 550

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

NL27103.018.09