

Het vóórkomen van artritis psoriatica bij volwassenen met psoriasis: een schatting uit de dermatologiepraktijk

Gepubliceerd: 07-12-2010 Laatst bijgewerkt: 03-05-2024

In dit onderzoek willen we vaststellen of arthritis psoriatica (PsA) in een vroeg stadium door de dermatoloog is op te sporen, waarbij als *gouden standaard* voor aanwezigheid van deze aandoening de diagnose van de reumatoloog geldt. Verder zal...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Zal niet starten
Type aandoening	Gewrichtsaandoeningen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON34134

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

PsA prevalentie studie

Aandoening

- Gewrichtsaandoeningen
- Epidermale en dermale aandoeningen

Synoniemen aandoening

Artritis psoriatica, Psoriasis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Pfizer

Overige ondersteuning: Pfizer

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Arthritis psoriatica, Prevalentie, Psoriasis

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Het vóórkomen van arthritis psoriatica bij volwassenen met psoriasis in een dermatologie praktijk

Secundaire uitkomstmaten

Het vóórkomen van een niet eerder gediagnostiseerde PsA bij psoriasis patiënten in een dermatologie praktijk, bepaald door een klinisch onderzoek van de reumatoloog.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Arthritis psoriatica is een ontsteking van de gewrichten die in verband staat met psoriasis. De gewrichtsontsteking komt voor bij een klein percentage psoriasispatiënten. Dit percentage is echter niet precies bekend. Onbehandelde patiënten met PsA kunnen last hebben van blijvende gewrichtsontstekingen en steeds erger worden gewrichtsschade oplopen. Een toename in de bewustwording bij dermatologen over de incidentie van PsA bij patiënten met psoriasis zou kunnen leiden tot een vroegere diagnose en het vroeger opstarten van een effectieve therapie en daarmee blijvende invaliditeit kunnen voorkomen.

Doel van het onderzoek

In dit onderzoek willen we vaststellen of arthritis psoriatica (PsA) in een vroeg stadium door de dermatoloog is op te sporen, waarbij als *gouden standaard* voor aanwezigheid van deze aandoening de diagnose van de reumatoloog geldt. Verder zal bekeken worden welke van de volgende drie vragenlijsten hiervoor het meest geschikt is: The Toronto Psoriatic Arthritis Screen (ToPAS), Psoriasis and Arthritis Screening Questionnaire (PASQi), of Psoriasis Epidemiology Screening Tool [PEST]). Daarnaast zal worden onderzocht hoeveel psoriasispatiënten, die bij de dermatoloog onder behandeling zijn, ook arthritis psoriatica hebben. Het onderzoek is dus niet gericht op de behandeling

van de ziekte, maar tot een mogelijke eerdere diagnose van PsA.

Onderzoeksopzet

Het betreft een phase 4, multinationalaal, gerandomiseerd, niet-therapeutisch, interventie onderzoek

Onderzoeksproduct en/of interventie

n.v.t.

Inschatting van belasting en risico

Een deel van de psoriasis patiënten die door de reumatoloog zal worden gezien en daar de vragenlijsten invuld zal geen PsA hebben. In de reguliere praktijk zouden deze mensen niet naar de reumatoloog zijn door verwezen, dus het extra reumatologie bezoek en de eenmalige bloedafname bij de reumatoloog vormen voor patiënten die geen PsA blijken te hebben een extra belasting.

Contactpersonen

Publiek

Pfizer

Rivium Westlaan 142
2909 LD Capelle a/d IJssel
Nederland

Wetenschappelijk

Pfizer

Rivium Westlaan 142
2909 LD Capelle a/d IJssel
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)

1. Proefpersonen hebben plak psoriasis
2. Leeftijd > 18 jaar ten tijde van het tekenen van het consent
3. Proefpersoon is in staat te lezen en om vragenlijsten in te vullen

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

geen

Onderzoeksopzet

Opzet

Fase onderzoek:	4
Type:	Interventie onderzoek
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geen controle groep
Doel:	Diagnostiek

Deelname

Nederland	
Status:	Zal niet starten
Aantal proefpersonen:	20

Type:

Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum:

07-12-2010

Soort:

Eerste indiening

Toetsingscommissie:

METC Brabant (Tilburg)

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
ClinicalTrials.gov	NCT01147874
CCMO	NL34436.028.10