

Ongediagnosticeerde diabetes bij patiënten met een triggerfinger

Gepubliceerd: 03-09-2013 Laatste bijgewerkt: 24-04-2024

Het primaire doel is om het percentage van patiënten met onbekende (pre)-diabetes vast te stellen in de groep van patiënten die zich presenteren op de polikliniek met een triggerfinger. Onze secundaire doelstelling is om de resultaten van de...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Pees-, ligament- en kraakbeenaandoeningen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON38857

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Trigger vinger en diabetes

Aandoening

- Pees-, ligament- en kraakbeenaandoeningen

Synoniemen aandoening

tendovaginitis stenisans, triggerfinger

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Vrije Universiteit Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Diabetes, Ongediagnosticeerde diabetes, Triggerfinger

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Prevalentie van (ongediagnosticeerde) (pre-)diabetes.

Secundaire uitkomstmaten

Resultaten van de behandeling.

Patient reported:

Q-DASH (Quick DASH-DLV)

Satisfaction (Patient Satisfaction, van Lankveld et al. 2000, JHS)

VAS pain scale

Functie:

Range of motion

Aanwezigheid van een "klik"

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Het is bekend dat mensen met diabetes een grotere kans hebben op het ontwikkelen van een triggerfinger.

Deze bekende relatie tussen trigger vinger en diabetes suggereert dat onder de mensen die zich presenteren met een triggerfinger er mogelijk een verhoogd aantal patiënten is met pre-diabetes of diabetes. Een deel van deze patiëntengroep heeft wellicht ongediagnosticeerde diabetes.

Onze vraag is of er een aanzienlijk aantal patiënten met niet gediagnosticeerde (pre-)diabetes is in de groep van patiënten die zich met een triggerfinger presenteren.

Doel van het onderzoek

Het primaire doel is om het percentage van patiënten met onbekende (pre)-diabetes vast te stellen in de groep van patiënten die zich presenteren op de polikliniek met een triggerfinger. Onze secundaire doelstelling is om de resultaten van de behandeling van de triggerfinger te bekijken en een evt. relatie met de aanwezigheid van diabetes vast te stellen.

Onderzoeksopzet

Het is een retrospectieve observationele en prospectieve studie. Patiënten gediagnosticeerd met en behandeld voor een triggerfinger in 2012 zullen worden gescreend voor het hebben van (pre-)diabetes.

Inschatting van belasting en risico

Belasting:

Lezen informatiebrief en invullen van toestemmingsformulier.

Een vingerprik (bij twijfel wordt een tweede bloedprik gedaan).

Invullen van drie zeer korte vragenlijsten.

Risico:

Verwaarloosbaar

Contactpersonen

Publiek

Vrije Universiteit Medisch Centrum

Boelelaan 1117
Amsterdam 1081 HV
NL

Wetenschappelijk

Vrije Universiteit Medisch Centrum

Boelelaan 1117
Amsterdam 1081 HV
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)

Patiënten die zich in 2012 hebben gemeld bij de polikliniek van het VUmc of de Hand Clinic komen in aanmerking voor deze studie.

Patiënten zijn 18 jaar of oudere

Patiënten zijn binnen 6 maanden na de diagnose behandeld met een Kenacort injectie (één of twee keer), operatie, of een combinatie van deze therapieën.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Tijd tussen diagnose en laatste behandeling is langer dan 6 maanden;

Geschiedenis van / of huidige ernstige gelijktijdige ziekte (dat wil zeggen macrovasculair, lever, nier, onbehandelde schildklier, maligniteit);

Zwangerschap;

Drugs en/of alcohol misbruik;

Niet in staat tot het invullen van geïnformeerde toestemming en vragenlijst.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Diagnostiek

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	18-09-2013
Aantal proefpersonen:	150
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	03-09-2013
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	ID
CCMO	NL44530.029.13