

Prevalentie, prestaties van artritis psoriatica detectie-instrumenten en de kosteneffectiviteit van vroege verwijzing bij patiënten met Psoriasis met een risico op artritis Psoriatica in de eerste lijn. De SENSOR studie

Gepubliceerd: 22-04-2013 Laatste bijgewerkt: 24-04-2024

Het schatten van de prevalentie en ziektelast van PsA bij PSO patiënten in de eerste lijn. Het testen van het vermogen van de PEST (1), de PASE (2) en de EARP (3) vragenlijsten om gevallen op te sporen met PsA in de eerste lijn. Om een gemakkelijke...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Gewrichtsaandoeningen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON39650

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

SENSOR (ScrEeNing arthritiS in psORiasis)

Aandoening

- Gewrichtsaandoeningen

Synoniemen aandoening

arthritis psoriatica, een vorm van reumatoïde arthritis die meestal vingers en tenen aantast en is geassocieerd met psoriasis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: The Dutch Institute of Rheumatology (TDIOR BV)

Overige ondersteuning: The Dutch Institute of Rheumatology

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Artritis Psoriatica, Detectie-instrumenten, Primaire zorg (eerste lijns-zorg), Psoriasis

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De aanwezigheid van artritis psoriatica.

Secundaire uitkomstmaten

Nvt

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

De patiënt met Psoriasis (PSO) blijft vooral onder behandeling van de huisarts. Ongeveer 30% van de patiënten ontwikkelen artritis psoriatica (PsA) in de tijd. De hierbij horende symptomen vereisen de aandacht van reumatologen voor vroegtijdige behandeling, teneinde de invloed op het werk en de kwaliteit van het leven, te verminderen. De meeste huisartsen hebben moeite om symptomen van inflammatoire gewrichtsaandoeningen te onderscheiden van symptomen van niet-inflammatoire gewrichtsaandoeningen.

.

Doel van het onderzoek

Het schatten van de prevalentie en ziektelast van PsA bij PSO patiënten in de eerste lijn.

Het testen van het vermogen van de PEST (1), de PASE (2) en de EARP (3) vragenlijsten om gevallen op te sporen met PsA in de eerste lijn.

Om een gemakkelijke toepasbare voorspellingen regel voor vroege verwijzing van patiënten met risico op PsA te ontwikkelen.

Het schatten van de korte termijn kosten-effectiviteit van de vroege verwijzing strategie.

Onderzoeksopzet

Een cross-sectionele studie zal worden opgezet.

Inschatting van belasting en risico

Huisartsenpraktijken in het zuidwesten van Nederland zullen worden uitgenodigd om deel te nemen aan deze studie.

Na toestemming van de huisarts zullen hun databases worden doorzocht voor patiënten gecodeerd met ICPC S91 voor psoriasis.

Deze patiënten ontvangen een brief van hun huisarts waarin kort het doel van de studie zal worden uitgelegd en ze zullen worden gevraagd te reageren via het bijgevoegde retourformulier, e-mail of telefoon. Indien zij besloten hebben deel te nemen zullen zij worden uitgenodigd voor een bezoek aan het onderzoekscentrum, bij voorkeur de huisartsenpraktijk zelf of bij afwezigheid van die mogelijkheid bij een gezondheidscentrum.. Patiënten worden klinisch onderzocht op de aanwezigheid van psoriasis, artritis en enthesitis. Indien ze artritis, enthesitis of een axiale ziekte hebben worden zij verwezen voor een klinische afspraak met de reumatologen. Een echografisch onderzoek zal worden gebruikt om de klinische bevindingen te bevestigen.

Contactpersonen

Publiek

The Dutch Institute of Rheumatology (TDIOR BV)

Mathenesserlaan 264
Rotterdam 3021 HR
NL

Wetenschappelijk

The Dutch Institute of Rheumatology (TDIOR BV)

Mathenesserlaan 264
Rotterdam 3021 HR
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)

Huidige aanwezigheid van psoriasis en leeftijd 18 jaar of ouder.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Geen

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Diagnostiek

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 17-06-2013

Aantal proefpersonen: 2500
Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO
Datum: 22-04-2013
Soort: Eerste indiening
Toetsingscommissie: MEC-U: Medical Research Ethics Committees United (Nieuwegein)

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	NL42785.060.12