

Prevalentie schatting Chlamydia en Gonorroe in Nederland

Gepubliceerd: 28-09-2016 Laatste bijgewerkt: 17-04-2024

Het verkrijgen van een schatting van de prevalentie van chlamydia en gonorroe onder mannen en vrouwen in de leeftijd van 18 tot en met 34 jaar.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON43464

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

PECAN

Aandoening

- Overige aandoening
- Chlamydia-infectieziekten

Synoniemen aandoening

Seksueel overdraagbare aandoeningen, SOA

Aandoening

Gonorroe

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: RIVM

Overige ondersteuning: Ministerie van VWS

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Chlamydia, Gonorroe, Nederland, Prevalentie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Proportie chlamydia en gonorroe positief onder deelnemers en geschat in de hele populatie en naar risicofactor/subgroep (of combinaties daarvan).

Secundaire uitkomstmaten

- Het in perspectief plaatsen van surveillance data: inzicht krijgen in wie er naar de huisarts of naar de soa poli gaan voor soa diagnostiek en wie zich niet laat testen (maar wel een soa-risico heeft gelopen).
- Beter inzicht krijgen in welke factoren (demografische factoren en gedragsfactoren) geassocieerd zijn met soa in Nederland.
- Het verkrijgen van data die kunnen dienen als input voor transmissiemodellen in Nederland die de impact van interventies kunnen voorspellen.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

De huidige surveillance van chlamydia en andere seksueel overdraagbare aandoeningen in Nederland is gebaseerd op gegevens uit de seksuele gezondheidszorg, en omvat zodoende alleen infecties bij mensen die in zorg zijn omdat ze symptomen/klachten hebben of omdat ze zichzelf hebben laten testen. Een peiling van de prevalentie in de algemene bevolking geeft inzicht in het vóórkomen van soa inclusief infectie(s) die anders onopgemerkt blijven en identificeert mogelijke groepen die niet worden bereikt met de reguliere zorg. Door deze prevalentiestudie te koppelen aan de module seksuele gezondheid van de Leefstijlmonitor kunnen gegevens met betrekking tot seksueel gedrag en relevante achtergrondkenmerken gecombineerd worden. Dit vragenlijstonderzoek is al eerder gedaan (door Rutgers in 2006, 2009 en 2012 onder volwassenen en in 2005 en 2012 onder jongeren 12-25 jaar) en is niet-WMO-plichtig beoordeeld

(door METC Utrecht). De voorliggende aanvraag betreft alleen het aanvullende deel van het onderzoek naar de prevalentie van chlamydia en gonorroe.

Doel van het onderzoek

Het verkrijgen van een schatting van de prevalentie van chlamydia en gonorroe onder mannen en vrouwen in de leeftijd van 18 tot en met 34 jaar.

Onderzoeksopzet

Cross-sectionele populatiestudie bij een representatieve steekproef van de Nederlandse bevolking.

Inschatting van belasting en risico

Voor de prevalentiestudie is de deelnemerslast een eenmalige zelfafname van biologisch materiaal (urine bij mannen en vaginale uitstrijk bij vrouwen). Een positief testresultaat kan psychologische of relationele problemen veroorzaken, maar tevens kan het tijdig opmerken en behandelen van een soa verdergaande transmissie en complicaties voorkomen. Het testen gebeurt na instemming van (vrijwillige) deelname aan dit onderdeel van het onderzoek, na het invullen van de vragenlijst met betrekking tot seksuele gezondheid (20-30 minuten) van de Leefstijlmonitor.

Contactpersonen

Publiek

RIVM

Anthonie van Leeuwenhoeklaan 1
Bilthoven 3720 BA
NL

Wetenschappelijk

RIVM

Anthonie van Leeuwenhoeklaan 1
Bilthoven 3720 BA
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)

leeftijd 18-34 jaar

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

leeftijd onder de 18 jaar of boven de 34 jaar; geen seksuele ervaring (geen partner gehad waarmee hij/zij geslachtsgemeenschap heeft gehad)

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Blindering: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Anders

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 29-10-2016
Aantal proefpersonen: 3100
Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO
Datum: 28-09-2016
Soort: Eerste indiening
Toetsingscommissie: METC Universitair Medisch Centrum Utrecht (Utrecht)

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	NL56448.041.16