

Prevalentie van hiv en soa's in een Nederlands transgender populatie: TITAN-studie

Gepubliceerd: 04-02-2020 Laatste bijgewerkt: 09-04-2024

Ons primaire doel is om de prevalentie van HIV en andere soa's (hepatitis B / C / Syphilis / Chlamydia / Gonorrhea) te bepalen in een steekproef van de transgenderpopulatie in Nederland. Ons tweede doel is om de determinanten te identificeren...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON49370

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

TITAN-studie

Aandoening

- Overige aandoening
- Chlamydia-infectieziekten

Synoniemen aandoening

geslachtsziekten, seksueel overdraagbare aandoening

Aandoening

aanvullende infectieziekten: hiv, hepatitis b, hepatitis c, syfilis en gonorrroe

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Vrije Universiteit Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W, H-team Nederland

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: gender affirmatieve zorg, hiv, soa's, transgender personen

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Aantal hiv/soa (positieve) screeningen bij TGP

Soa*s naar anatomische locatie

Secundaire uitkomstmaten

De determinanten van hiv- en soa-positiviteit

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Transgenderpersonen maken deel uit van de vijf hoogrisicogroepen op Hiv volgens Wereldgezondheidsorganisatie (WHO). Dit mede vanwege hun kwetsbare sociaal-maatschappelijke positie en transgender-specifieke biomedische risicofactoren. De transgenderpopulatie in Nederland nog niet als zodanig beschouwd; onduidelijk is of het risicoprofiel na transgender personen in Nederland afwijkt van wereldwijd, of dat er ten onrechte geen aandacht is hiervoor. Tevens zijn er geen getailorde interventieprogramma*s beschikbaar voor deze populatie. In een recente meta-analyse in de Verenigde Staten werd een gemiddelde hiv-prevalentie van 27.7% gevonden via interventieprogramma*s) onder transgenders; dit in tegenstelling tot een gemiddelde zelf-gerapporteerde hiv-prevalentie van 11,8%. In Nederland en West-Europa zijn er geen epidemiologische data beschikbaar over de prevalentie van hiv en soa*s onder transgenderpersonen en in Nederland bestaan er nog geen hiv-testadviezen voor transgender personen. Veel transgenders in Nederland zijn vermoedelijk niet op de hoogte van hun hiv-status.

Om vast te stellen of er ook in Nederland, in een brede ongeselecteerde groep transgender personen een verhoogde prevalentie van hiv is, zijn standaard hiv-testen volgens advies van het Center of Disease Control (CDC) onmisbaar.

Het doel van dit onderzoek is om inzicht te krijgen in de prevalentie van hiv en soa's onder transgenderpersonen. Daarnaast willen wij determinanten identificeren die gepaard gaan met hiv- en soa-prevalentie (middels vragenlijsten). Het uiteindelijk doel is om afhankelijk van de resultaten gepaste en gender affirmatieve zorg te leveren ter preventie van hiv en soa's in deze kwetsbare populatie.

Doel van het onderzoek

Ons primaire doel is om de prevalentie van HIV en andere soa's (hepatitis B / C / Syphilis / Chlamydia / Gonorrhea) te bepalen in een steekproef van de transgenderpopulatie in Nederland. Ons tweede doel is om de determinanten te identificeren die geassocieerd zijn met het verkrijgen van HIV en soa's.

Onderzoeksopzet

cross-sectionele cohort studie

Inschatting van belasting en risico

De last die het onderwerp kan ondervinden, neemt de tijd om de vragenlijst in te vullen (duurt ongeveer 30 minuten). Bovendien worden eenmaal daags uitstrijkjes (anaal, pharyngeaal of vaginaal) en urine onderzocht. We proberen deze belasting te verminderen door het onderwerp te instrueren hoe de swabtesten zelf moeten worden uitgevoerd.

Contactpersonen

Publiek

Vrije Universiteit Medisch Centrum

De boelelaan 1117
Amsterdam 1081hv
NL

Wetenschappelijk

Vrije Universiteit Medisch Centrum

De boelelaan 1117
Amsterdam 1081hv
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)

- Diagnose genderdysforie
- Behandeling op de transgenderpolikliniek
- Leeftijd * 18 jaar
- Informed consent verkregen
- Nederlands, Engels sprekend

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Leeftijd < 18 jaar
- Geen informed consent verkregen
- Indien de patient niet op de hoogte gesteld wil worden van de hiv en soa uitslagen.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Preventie

Deelname

Nederland
Status: Werving gestopt
(Verwachte) startdatum: 12-08-2020
Aantal proefpersonen: 300
Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO
Datum: 04-02-2020
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	NL69543.029.19