

Screening, korte interventie, multidisciplinair overleg en behandelingsadvies bij opioïdmisbruik op de Spoedeisende Hulp

Gepubliceerd: 01-04-2025 Laatste bijgewerkt: 22-05-2025

Het doel van dit onderzoek is om te onderzoeken of het haalbaar is om op de Spoedeisende Hulp een nieuwe werkwijze in te voeren voor patiënten die mogelijk problematisch gebruik maken van voorgeschreven opioïden. Hierbij wordt gebruikgemaakt van een...

Ethische beoordeling	Niet beschikbaar
Status	Werving gestart
Type aandoening	Overdoseringen en onderdoseringen NEG
Onderzoekstype	Interventie-onderzoek voor het eerst bij de mens toegepast

Samenvatting

ID

NL-OMON57501

Bron

Onderzoeksportaal

Verkorte titel

Screening, korte interventie, multidisciplinair overleg en behandeladvies bij opioïdmisbruik op de Spoedeisende Hulp

Aandoening

- Overdoseringen en onderdoseringen NEG

Synoniemen aandoening

Onjuist gebruik van sterke pijnstillers, moeilijkheden door gebruik van voorgeschreven pijnmedicatie, problemen met medicatie tegen pijn

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Leids Universitair Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Derde geldstroom (anders, zoals collectebussenfondsen, Europese Unie, vakministeries of bedrijven)

Onderzoeksproduct en/of interventie

- Overige

Toelichting

N.a.

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

In dit onderzoek wordt gekeken of de nieuwe werkwijze op de Spoedeisende Hulp haalbaar en uitvoerbaar is. Belangrijke uitkomstmaten zijn hoeveel patiënten willen meedoen, of zij het persoonlijke behandeladvies opvolgen en hoe zij dit ervaren. Daarnaast wordt onderzocht hoe artsen en andere zorgverleners de nieuwe aanpak beoordelen, en of het lukt om de motiverende gesprekken op een goede en consistente manier te voeren. De informatie wordt verzameld via vragenlijsten, interviews en gegevens uit het medisch dossier.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Sterke pijnstillers zoals oxycodon en tramadol worden in Nederland steeds vaker voorgeschreven. Helaas gebruiken sommige mensen deze medicijnen op een manier die niet is bedoeld, wat kan leiden tot gezondheidsproblemen. Mensen met dit soort problemen komen regelmatig op de Spoedeisende Hulp (SEH). Dat biedt een kans om hun medicijngebruik bespreekbaar te maken en hen eventueel hulp te bieden. In dit onderzoek wordt onderzocht of het haalbaar is om deze patiënten op de SEH te screenen met een vragenlijst. Als hieruit blijkt dat er mogelijk sprake is van problematisch gebruik, volgt een kort motiverend gesprek met de behandelend arts. Daarna wordt de situatie van de patiënt besproken in een multidisciplinair overleg (MDO) met verschillende medisch specialisten. Na afloop krijgt de patiënt via de huisarts een persoonlijk behandeladvies.

Doel van het onderzoek

Het doel van dit onderzoek is om te onderzoeken of het haalbaar is om op de Spoedeisende Hulp een nieuwe werkwijze in te voeren voor patiënten die mogelijk problematisch gebruik maken van voorgeschreven opioïden. Hierbij wordt gebruikgemaakt van een vragenlijst, een kort motiverend gesprek en een overleg met verschillende specialisten. Samen stellen zij een persoonlijk behandeladvies op. Het onderzoek kijkt of deze aanpak goed uitvoerbaar is in de praktijk, en hoe patiënten en zorgverleners deze ervaren.

Onderzoeksopzet

Het onderzoek vindt plaats op de Spoedeisende Hulp van het LUMC. Patiënten van 18 jaar of ouder die opioïden (zoals oxycodon of tramadol) gebruiken, krijgen een vragenlijst over hun medicijngebruik. Als blijkt dat iemand mogelijk op een problematische manier opioïden gebruikt, volgt een kort gesprek met de behandelend arts. Daarna wordt de patiënt besproken in een overleg met meerdere specialisten, zoals een pijnarts, psycholoog, verslavingsarts, huisarts en SEH-arts. Zij stellen samen een persoonlijk behandeladvies op. Enkele weken later wordt met de patiënt telefonisch besproken hoe het nu gaat en hoe hij of zij het advies en de begeleiding heeft ervaren. Ook de betrokken zorgverleners vullen vragenlijsten in over hun ervaringen met deze aanpak.

Onderzoeksproduct en/of interventie

In dit onderzoek wordt een nieuwe werkwijze getest voor patiënten die mogelijk problematisch opioïden gebruiken. De interventie bestaat uit drie onderdelen: een vragenlijst op de Spoedeisende Hulp, een kort motiverend gesprek met de behandelend arts, en een bespreking van de patiënt in een overleg met verschillende medisch specialisten. Op basis daarvan ontvangt de patiënt een persoonlijk behandeladvies via de huisarts.

Inschatting van belasting en risico

Deelnemers vullen een korte vragenlijst in en krijgen, bij een verhoogde score, een kort gesprek met een arts. Hun situatie wordt besproken in een overleg met specialisten; zijzelf zijn daar niet bij. Na drie maanden volgt een telefonisch evaluatiegesprek. De belasting is gering en er zijn geen medische risico's. Deelnemers zijn volwassen patiënten die opioïden gebruiken en geen kanker hebben. Deelname is vrijwillig en zonder vergoeding.

Contactpersonen

Wetenschappelijk

Leids Universitair Medisch Centrum
VN Bahadoer
Albinusdreef 2
Leiden 2333 ZA

Netherlands
0715269111

Publiek

Leids Universitair Medisch Centrum
VN Bahadoer
Albinusdreef 2
Leiden 2333 ZA
Netherlands
0715269111

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 $\geq$ 18 jaar
- Behandelend specialisme op de SEH is de SEH (SEH-arts, arts-assistent SEH of PA van de SEH)
- Opioïd in gebruik

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- $<$ 18 jaar
- Ander behandelend specialisme op de SEH
- Niet-oncologische aandoening (dus geen gebruik van opioïden vanwege kanker)
- Geen beheersing van de Nederlandse taal

Onderzoeksopzet

Opzet

Fase onderzoek:	N.V.T.
Type:	Interventie-onderzoek voor het eerst bij de mens toegepast
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geen interventie
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	22-04-2025
Aantal proefpersonen:	20
Duur:	4 maanden (per patient)
Type:	Werkelijke startdatum

In onderzoek gebruikte producten en hulpmiddelen

Soort:	N.v.t.
--------	--------

Voornemen beschikbaar stellen Individuele Patiënten Data (IPD)

Wordt de data na het onderzoek gedeeld: Nog niet bepaald

Toelichting

N.a.

Ethische beoordeling

Niet beschikbaar	
Datum:	08-04-2025
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	CCMO

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
Onderzoeksportaal	NL-009787