

Vroege herkenning van artrose

Gepubliceerd: 17-02-2025 Laatste bijgewerkt: 22-05-2025

Het doel van deze pilotstudie is om inzicht te krijgen in: 1. het zorgbezoekgedrag van patiënten met recent ontstane heup- of knieklachten; 2. belemmerende en motiverende factoren van patiënten om een eerstelijnszorgverlener te...

Ethische beoordeling	Niet beschikbaar
Status	Werving gestart
Type aandoening	Gewrichtsaandoeningen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON57516

Bron

Onderzoeksportaal

Verkorte titel

OA Pearl 2

Aandoening

- Gewrichtsaandoeningen

Synoniemen aandoening

Knie- en heupartrose

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

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

Onderzoeksproduct en/of interventie

- Overige

Toelichting

N.a.

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Belemmerende en motiverende factoren van patiënten om een eerstelijnszorgverlener te bezoeken met recent ontstane heup- of knieklachten en opvattingen en overtuigingen van eerstelijnszorgverleners met betrekking tot het diagnosticeren van heup- of knieartrose bij patiënten die voor het eerst een zorgverlener bezoeken.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

In de eerstelijnszorg komen veel patiënten met artrose voor het eerst op consult nadat ze al enkele jaren klachten hebben. Wanneer ze op consult komen, wordt de diagnose artrose vaak helemaal niet gesteld of pas enkele jaren na het eerste consult. Als artrose eenmaal gediagnosticeerd is, is het gewricht vaak al onomkeerbaar veranderd. Daarom is het herkennen van artrose in de eerstelijnszorg in een vroeg stadium van belang. Maar om mensen in een vroeg stadium te kunnen herkennen, is er meer inzicht nodig in de belemmerende en motiverende factoren voor vroege artrose consultatie en diagnostiek in de eerstelijnszorg.

Doel van het onderzoek

Het doel van deze pilotstudie is om inzicht te krijgen in:

1. het zorgbezoekgedrag van patiënten met recent ontstane heup- of knieklachten;
2. belemmerende en motiverende factoren van patiënten om een eerstelijnszorgverlener te bezoeken met recent ontstane heup- of knieklachten;
3. opvattingen en overtuigingen van eerstelijnszorgverleners met betrekking tot het in een vroeg stadium diagnosticeren van artrose;
4. belemmerende en motiverende factoren van eerstelijnszorgverleners voor het diagnosticeren van heup- of knieartrose bij patiënten die voor het eerst een zorgverlener bezoeken met heup- of knieklachten.

Onderzoeksopzet

Deze pilotstudie bevat een pragmatische cross-sectionele (anonieme) vragenlijst en een kwalitatief onderzoek met één-op-één interviews.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Patiënten:

Deelnemers ontvangen een korte vragenlijst wanneer ze op een link klikken (of een QR-code scannen) op open platforms, zoals sociale media en lokale kranten. Aan het einde van de vragenlijst wordt deelnemers gevraagd een e-mailadres in te vullen als ze benaderd mogen worden voor een interview. Voor de interviews zullen 10 deelnemers benaderd worden die wel een eerstelijnszorgverlener hebben bezocht en 10 deelnemers die dat niet hebben gedaan.

Eerstelijnszorgverleners:

Ongeveer 10 huisartsen en 10 fysiotherapeuten (eerstelijnszorgverleners) zullen worden benaderd voor een interview.

Inschatting van belasting en risico

De belasting en risico's die gepaard gaan met het invullen van de vragenlijst en deelname aan een interview zijn minimaal. De vragenlijst (maximaal 5 minuten) en het interview (30 tot 60 minuten) vragen wat tijd van de deelnemers. In de vragenlijst en het interview worden geen vragen gesteld over persoonlijke onderwerpen.

Contactpersonen

Wetenschappelijk

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam
D. Schiphof
Dr. Molewaterplein 40
Rotterdam 3015 GD
Netherlands
0107041393

Publiek

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam
D. Schiphof
Dr. Molewaterplein 40
Rotterdam 3015 GD
Netherlands
0107041393

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)

Voor vragenlijst en interview met patiënten:

- Leeftijd ≥ 30 jaar.
- Heup- of knieklachten zijn minder dan 2 jaar geleden ontstaan.

Voor interview met huisartsen en fysiotherapeuten:

- Huisarts: praktiserend eerstelijnszorgverlener
- Fysiotherapeut: praktiserend in de eerste lijn, dagelijkse behandeling van patiënten met heup- en/of knieklachten.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Voor patiënten:

- Posttraumatische heup- en/of knieklachten
- Gediagnosticeerd met een andere vorm van artritis (bijvoorbeeld reumatoïde artritis, jicht)
- Geen begrip van de Nederlandse taal

Onderzoeksopzet

Opzet

Fase onderzoek:

N.V.T.

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Enkelvoudig
Toewijzing:	N.v.t. / één studie arm
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geen controle groep
Doel:	Anders

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	23-08-2024
Aantal proefpersonen:	100
Duur:	1 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:	28-04-2025
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	Validatie nWMO registratie door 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-009405