

Overzicht onderzoek mei 2015

Substitution of usual perioperative care by E-health & ICT

Het doel van dit interventieonderzoek is het vergelijken van de huidige zorg met een nieuwe vorm van begeleiding voor patiënten die een buikoperatie ondergaan. Welke vorm van begeleiding geeft betere resultaten? In deze studie worden de mate van herstel, terugkeer naar normale bezigheden inclusief werk, kwaliteit van leven en de kosten voor de maatschappij bestudeerd.

Onderzoekers: dr. S.E. Schraffordt Koops, gynaecoloog en dr. E.C.J. Consten, chirurg
Initiator: VUmc
Rol huisarts: Geen. Doel van de E-health monitor is verschuiving van de zorg van 2^e lijn naar zelfzorg, ondersteund door e-consulten waar mogelijk. De interventiegroep zal mogelijk worden geadviseerd de huisarts te raadplegen met klachten die bij de huisarts thuishoren. De huisarts van patiënten wordt niet geïnformeerd over deelname.
Looptijd: tot 1-10-2016
Aantal: 450 in 8 ziekenhuizen
Duur per patiënt: 26 weken

Multicenter, Phase III, Open-label, Randomized Study in Relapsed/Refractory Patients with Chronic lymphocytic leukemia To Evaluate The Benefit of GDC-0199 (ABT-199) Plus Rituximab Compared with Bendamustine plus Rituximab (MURANO)

Het doel van dit onderzoek is om de combinatie van GDC-0199 met rituximab te testen en te vergelijken met bendamustine plus rituximab. GDC-0199 is een onderzoeksmiddel dat een eiwit remt dat de cel beschermt tegen celdood. In geval van CLL is een sterk verhoogde hoeveelheid van dit eiwit aanwezig, waardoor de kankercellen tegen celdood worden beschermd. Eerdere onderzoeken hebben laten zien dat remming van dit eiwit tot celdood van specifiek de CLL-cellen leidt. In deze studie wordt gekeken of de progressievrije overleving

Onderzoeker: dr. J.C. Regelink, internist
Initiator: AbbVie Duitsland en AMC
Rol huisarts: Geen, de huisarts wordt geïnformeerd over de deelname van de patiënt
Looptijd: tot 1-4-2019
Aantal: 3 in Meander, 370 in verschillende landen
Duur per patiënt: 5 jaar

Dual Energy CT scan in detecting gout: a retrospective analysis

In Meander Medisch Centrum wordt sinds 2013 gebruik gemaakt van de Dual Energy CT scan in de diagnostiek van jicht. Men wil graag retrospectief bekijken welke patiënt of laboratorium karakteristieken leiden tot een positieve scan.

Onderzoeker: dr. R. Klaasen, reumatoloog
Initiator: Meander Medisch Centrum In samenwerking met UMCU

Rol huisarts: geen

Assessing the (cost) effectiveness of recommended strategies to evaluate and improve the quality of antibiotic use in Antimicrobial Stewardship programs



Sinds 2014 is er op aanwijzing van de IGZ in elk ziekenhuis een Antibiotic Stewardship programma gestart en een lokaal A-team ingesteld, met het doel om (o.a.) de kwaliteit van het lokale antibioticagebruik te meten en verbeteren en zo de ontwikkeling van resistentie te minimaliseren. In deze studie wordt een drietal methoden om dit stewardshipprogramma uit te voeren met elkaar vergeleken op effectiviteit en op uitvoerbaarheid.

Onderzoeker: dr. J.E. Nagtegaal, ziekenhuisapotheker
Initiator: AMC
Rol huisarts: Geen
Looptijd: tot 1-7-2017
Aantal: 150 per ziekenhuis
Duur per patiënt: Tot ontslag

Multicenter Randomized Study of the MiStent Sirolimus Eluting Absorbable Polymer Stent System (MiStent SES) for Revascularization of Coronary Arteries (DESSOLVE III)



In dit onderzoek worden twee drug-eluting stents met elkaar vergeleken voor wat betreft stent failure in de eerste drie jaar na plaatsing. De nieuwe MiStent SES wordt vergeleken met de al gebruikte XIENCE stent in patiënten die voor een stent in aanmerking komen (geen verdere selectie).

Onderzoeker: dr. B.J.B. Hamer, Cardioloog
Initiator: European Cardiovascular Research Institute
Rol huisarts: De huisarts kan gevraagd worden gegevens aan te leveren over klachten en metingen bij de deelnemende patiënt. De patiënt geeft hiervoor toestemming.
Looptijd: tot 31-12-2018
Aantal: 82 per ziekenhuis, 1400 in totaal in europa
Duur per patiënt: 3 jaar

Kwaliteit van leven na een breuk van het hielbeen



Betreft een kwaliteitsonderzoek. Patiënten met een calcaneusfractuur opgetreden tussen 2006 en 2012 worden geïdentificeerd, waarna - na toestemming van de patiënt – gegevens uit het ziekenhuisdossier worden gehaald en een vragenlijst over de kwaliteit van leven aan de patiënt wordt gestuurd.

Onderzoeker: dr. G.J. van Olden, traumachirurg
Initiator: UMCU
Rol huisarts: Geen
Looptijd: tot 1-7-2016
Aantal: 600 ~ 800
Duur per patiënt: 15 minuten

Evidence-based treatment of patients with acute left-sided malignant colonic obstruction: applying a clinical decision guideline (CONSTRUCT)



Betreft observationeel onderzoek. Een prospectieve registratie van patiënten met een acute maligne linkszijdige colonobstructie die worden behandeld volgens de nieuwe Nederlandse en Europese richtlijnen. Alle patiënten die presenteren met een colonobstructie op de SEH komen in aanmerking. De gegevens worden vergeleken met de resultaten onder de oude richtlijn. Er wordt met name voor oudere patiënten een beduidend lagere mortaliteit verwacht.

Onderzoeker: dr. E.C.J. Consten, Chirurg
Initiator: AMC
Rol huisarts: De huisarts wordt eventueel benaderd voor aanvullende informatie. De patiënt geeft hiervoor toestemming.
Looptijd: tot 1-1-2018
Aantal: ± 195 in drie ziekenhuizen
Duur per patiënt: 12 maanden

Phase 3 multi-center double-blind, randomized, placebo-controlled parallel group evaluation of the efficacy, safety, and tolerability of Bococizumab (PF-04950615), in reducing the occurrence of major cardiovascular events in high risk subjects (SPIRE 1 en SPIRE 2)



In deze studie wordt adjuvante lipiden-verlagende therapie met Bococizumab vergeleken met placebo bij patiënten die een hoog risico hebben op cardiovasculaire ziekte. De studie bestaat uit twee delen. De patiënten worden op basis van de hoogte van hun LDL-cholesterol of non-HDL cholesterol geïnccludeerd in SPIRE 1 of SPIRE 2. Vervolgens wordt gedurende vier jaar het optreden van cardiovasculaire events gemonitord en bovendien gekeken naar het gebruik van de gezondheidszorg.

Onderzoeker: dr. A. van de Wiel
Initiator: Pfizer
Rol huisarts: De huisarts zal worden benaderd voor informatie over alle bezoeken aan en van de patiënt, en indien nodig over de voorgeschiedenis van de patiënt.
Looptijd: tot 25-7-2018
Aantal: 13 in Meander, 17000 patiënten in 35 landen
Duur per patiënt: 4 jaar en 2 maanden maximaal