

Treatment in the Rotterdam Early Arthritis Cohort.

Gepubliceerd: 23-05-2007 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

Can an early, intensive and efficient treatment prevent the cause of a persistent chronic arthritis (erosive or non-erosive) in patients who recently developed an arthritis?

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON27362

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

(T)REACH

Aandoening

Early treatment, intensive treatment, efficient treatment, Rheumatoid Arthritis.

(NLD: Vroege behandeling, intensieve behandeling, efficiënte behandeling Reumatische artritis).

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

N/A

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

N/A

Doel van het onderzoek

Can an early, intensive and efficient treatment prevent the cause of a persistent chronic arthritis (erosive or non-erosive) in patients who recently developed an arthritis?

Onderzoeksopzet

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

High probability (chance pers arthr >70%):

groupe 1:

MTX+SSZ+HCQ+1xcorticosteroids intramusc;

groupe 2:

MTX+SSZ+HCQ+corticosteroids;

groupe 3:

MTX+corticosteroids.

Intermediate prob.(chance pers arthr <=30.

Contactpersonen

Publiek

Leids Universitair Medisch Centrum
Postbus 9600

J.T. Dissel, van
Leids Universitair Medisch Centrum
Afdeling Infectieziekten, C5P
Leiden 2300 RC
The Netherlands

+31715262613

Wetenschappelijk

Leids Universitair Medisch Centrum
Postbus 9600

J.T. Dissel, van
Leids Universitair Medisch Centrum
Afdeling Infectieziekten, C5P
Leiden 2300 RC
The Netherlands
+31715262613

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. Informed consent;
2. Objectivated arthritides in at least 1 joint
and at least 2 of the following criteria:
 - a. Morningstiffness > 60 min;
 - b. spec sumpt. in hand and feet;
 - c. unexplained shoe problems;
 - d. unexplained ring problems;
 - e. tangential pressure pain in MCP/MTP;
 - f. pos family anamneses;
 - g. symm. presentation (50% of the joints);
 - h. unexplained fatigue.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen

(Exclusiecriteria)

1. Complaints existing >1 year;
2. Complaints after trauma or overburden;
3. None-rheumatic inflammatoire or systemic disease;
4. Non-communicable.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blindering:	Enkelblind
Controle:	N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	15-06-2007
Aantal proefpersonen:	810
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum:	23-05-2007
Soort:	Eerste indiening

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
NTR-new	NL960
NTR-old	NTR986
Ander register	:
ISRCTN	incomplete

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A