

Predictoren van succesvolle behandeling van obesitas bij volwassenen

Gepubliceerd: 30-03-2015 Laatste bijgewerkt: 13-04-2024

Identificeren van succesfactoren voor verschillende behandelingen van overgewicht (1. Gecombineerde lifestyle interventie plus, 2. E-health behandeling, 3. bariatrische chirurgie; Inclusie van tak 1 en 2 vindt plaats in het EMC, inclusie van tak 3...

Ethische beoordeling	Afgewezen
Status	Zal niet starten
Type aandoening	Metabolistestoornissen NEG
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON41778

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Predictoren succes behandeling obesitas

Aandoening

- Metabolistestoornissen NEG

Synoniemen aandoening

obesitas, overgewicht

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Sint Franciscus Gasthuis

Overige ondersteuning: Fitforme vitamines

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: afvallen, bariatrische chirurgie, obesitas, voorspellende factoren

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Het aanleggen van een databank met gegevens over gewichtsafname en metabole/endocriene/immonologische parameters voor behandeling, 10 weken na behandeling en 1,5 jaar na behandeling in het kader van reguliere zorg en wetenschappelijk onderzoek om een behandeling op maat te kunnen ontwikkelen.

Secundaire uitkomstmaten

-

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Obesitas is een belangrijk maatschappelijk probleem. In 2012 is het percentage volwassenen (ouder dan 20 jaar) met overgewicht gestegen tot 47.9%, hiervan was 12% obees. Het hebben van overgewicht is een risicofactor voor tal van aandoeningen en ongemakken. Dit brengt hoge gezondheidszorgkosten* en dus kosten met zich mee. De huidige aanpak van overgewicht voldoet onvoldoende. Behandeling van overgewicht betreft een complexe problematiek die om een multidisciplinaire aanpak vraagt. Vandaar is er nu een multidisciplinair centrum opgezet in het EMC in samenwerking met het Sint Franciscus Gasthuis (SFG), het Centrum Gezond Gewicht (CGG). Binnen dit centrum worden innovatieve strategieën op maat ontwikkeld voor de behandeling van overgewicht.

Doel van het onderzoek

Identificeren van succesfactoren voor verschillende behandelingen van overgewicht (1. Gecombineerde lifestyle interventie plus, 2. E-health behandeling, 3. bariatrische chirurgie; Inclusie van tak 1 en 2 vindt plaats in het EMC, inclusie van tak 3 vindt plaats in het SFG).

Onderzoekopzet

prospectieve observationele studie, opzetten databank

Inschatting van belasting en risico

Patienten ondervinden geen direct voordeel van deelname aan de studie. Gedurende de reguliere behandeling zullen minimaal belastende aanvullende bepalingen met lage risico*s worden verricht in het kader van wetenschappelijk onderzoek. Het gaat hierbij om extra vragenlijsten, het afnemen van extra buisjes bloed, afname van speeksel en een klein plukje hoofdhaar.

Contactpersonen

Publiek

Sint Franciscus Gasthuis

Kleiweg 500
Rotterdam 3045PM
NL

Wetenschappelijk

Sint Franciscus Gasthuis

Kleiweg 500
Rotterdam 3045PM
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)

Volwassenen met een BMI > 35 kg/m² met comorbiditeit of een BMI > 40

kg/m²; Comorbiditeiten:

- Diabetes mellitus type 2
- Insuline resistentie (gedefinieerd door HOMA op basis van nuchtere insuline / glucose)
- Dyslipidemie
- Hypertensie
- Artrose
- Slaap-apnoe syndroom
- Leversteatose, steatohepatitis
- Polycysteus Ovarium Syndroom (PCOS)

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Nederlandse taal niet beheersen

Verstandelijke handicap (IQ < 80 / speciaal onderwijs)

Behandelbare onderliggende oorzaken

Geen motivatie

Psychopathologie die andere behandeling behoeft

Actuele zwangerschapswens

Hoog risico anaesthesie op basis van co-morbiditeit

Ernstige eetstoornis

Actieve gastro-intestinale ziekte

Alcoholmisbruik of drugsverslaving

Lengte hoofdhaar korter dan 3cm

Revisie van eerdere bariatrische chirurgie

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Blindering: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Algemeen wetenschappelijk

Deelname

Nederland

Status: Zal niet starten

Aantal proefpersonen: 200
Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Afgewezen
Datum: 30-03-2015
Soort: Eerste indiening
Toetsingscommissie: TWOR: Toetsingscommissie Wetenschappelijk Onderzoek Rotterdam e.o. (Rotterdam)

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	NL49332.101.15