

Het AMUSE 2 onderzoek

U heeft net uw huisarts bezocht met klachten waarbij uw huisarts de mogelijkheid van een longembolie overweegt. Voor verder onderzoek wordt u verwezen naar het ziekenhuis.

Wij vragen u om deel te nemen aan een wetenschappelijk onderzoek naar de vereenvoudiging van de diagnostiek van longembolie.

DOEL VAN HET ONDERZOEK

Longembolie (ongewenste stolselvorming in de aderen van de long) is een aandoening die bij ongeveer 20 per 100.000 Nederlanders per jaar optreedt. De diagnose wordt gesteld in het ziekenhuis. Zeer vaak wordt al bij een relatief lage kans op longembolie aan de ziekte gedacht waardoor er veel onderzoeken worden uitgevoerd waarbij geen afwijkingen worden gezien. Er blijkt dan geen longembolie te zijn. Om die reden zijn klinische beslisregels ontwikkeld. In combinatie met een bloedbepaling (D-dimeer) kan dan worden ingeschat hoe groot de kans op longembolie is en bij wie extra onderzoek veilig achterwege kan worden gelaten. Deze beslisregels en bloedbepalingen worden in het ziekenhuis soms al gebruikt.

Dit onderzoek wordt uitgevoerd om de toepasbaarheid en de veiligheid van het verplaatsen van deze strategie naar de huisartsen praktijk te onderzoeken. Tijdens het onderzoek worden alle patiënten gewoon naar het ziekenhuis verwezen voor verder onderzoek, zoals dat nu ook gebruikelijk is. Voor u verandert dus feitelijk niets.

Het enige dat wij van u vragen is uw toestemming om gegevens over uw huidige gezondheidstoestand en over een periode van 3 maanden te mogen verzamelen en te analyseren. Uiteraard zullen alle gegevens anoniem verwerkt worden. Dit onderzoek is beoordeeld en goedgekeurd door de Medisch Ethische Commissie van het UMC Utrecht.

Informed Consent

Ik ben over het onderzoek geïnformeerd. Ik ben in de gelegenheid gesteld om vragen over het onderzoek te stellen. Ik heb over mijn deelname aan het onderzoek kunnen nadenken. Ik heb het recht mijn toestemming op ieder moment weer in te trekken zonder dat ik daarvoor een reden hoef op te geven.

Ik stem vrijwillig toe in deelname aan dit onderzoek

Naam patiënt:

Handtekening patiënt:

datum: