

LongCOVID: informatie voor GGD-en

Verzoek aan GGD-en

Wij vragen aan de GGD-en om medewerking aan het RIVM LongCOVID onderzoek door een informatiesheet over het onderzoek te verspreiden onder positief geteste personen.

Doel van het onderzoek

Het LongCOVID onderzoek van het RIVM is een prospectief cohort onderzoek met als doel het onderzoeken van het vóórkomen en de aard van langdurige gezondheidsimpact, zorggebruik en verlies van kwaliteit van leven bij COVID-19 patiënten in het eerste jaar na infectie en bij controles. Hierbij ligt de focus op cognitief functioneren, pijn, benauwdheid en vermoeidheid en kwaliteit van leven, en wordt de impact als langdurig beschouwd indien deze tenminste 6 maanden aanhoudt.

Deelnemers aan het onderzoek vullen gedurende een jaar een aantal vragenlijsten in over gezondheid, vaccinaties, gebruik van zorg en medicijnen.

Deelnemers en planning

Mensen van 16 jaar of ouder die getest zijn op COVID-19, en ook mensen uit de algemene bevolking die niet getest zijn kunnen meedoen aan het onderzoek. In het geval van COVID-19, is het de bedoeling dat deelnemers binnen 7 dagen na het ontvangen van een positief testresultaat starten met het onderzoek.

Aan het onderzoek zullen ongeveer 1000-2000 mensen die positief getest zijn, en een gelijk aantal mensen die negatief of niet getest zijn deelnemen. Het onderzoek zal waarschijnlijk in april 2021 van start gaan.

Waarom willen we via de GGD werven?

Positief geteste personen willen we graag direct via de GGD vragen om aan het LongCOVID onderzoek deel te nemen. De hoofdroute van het werven van deelnemers loopt via mensen die via de GGD teststraten aan een andere RIVM studie deelnemen. Met de respons van deze studie krijgen we waarschijnlijk genoeg deelnemers die *negatief* getest zijn, maar niet het benodigde aantal *positieven*. Het is daarom belangrijk om de positief getesten ook direct te bereiken, en niet alleen via een andere studie. Omdat deelname aan het onderzoek kort na de start van de infectie start is denken we dat de GGD'en hiervoor de beste ingang zijn.

Hoe werkt dat?

Wij maken een informatiesheet over het onderzoek beschikbaar (1 A4, zie bijgevoegd voorbeeld). Deze kan vervolgens door bron en contactonderzoekers als bijlage worden toegevoegd aan de mail die positief geteste mensen ontvangen na telefonisch contact.

Personen kunnen via de link in de informatiesheet direct informed consent geven en deelnemen aan LongCOVID. Voor verdere vragen over het onderzoek kunnen geïnteresseerden en deelnemers direct bij de RIVM onderzoekers terecht.

Contact

Vragen van potentiële deelnemers kunnen gesteld worden via het e-mailadres [5.1.2e]@rivm.nl, welke ook in de informatiesheet is opgenomen. Voor andere vragen over het onderzoek vanuit GGD of REC-ers kan direct contact opgenomen worden met de hoofdonderzoeker [5.1.2e] [5.1.2e] [5.1.2e] [5.1.2e] ([5.1.2e]@rivm.nl).