

NIEUWSBRIEF FEBRUARI 2014

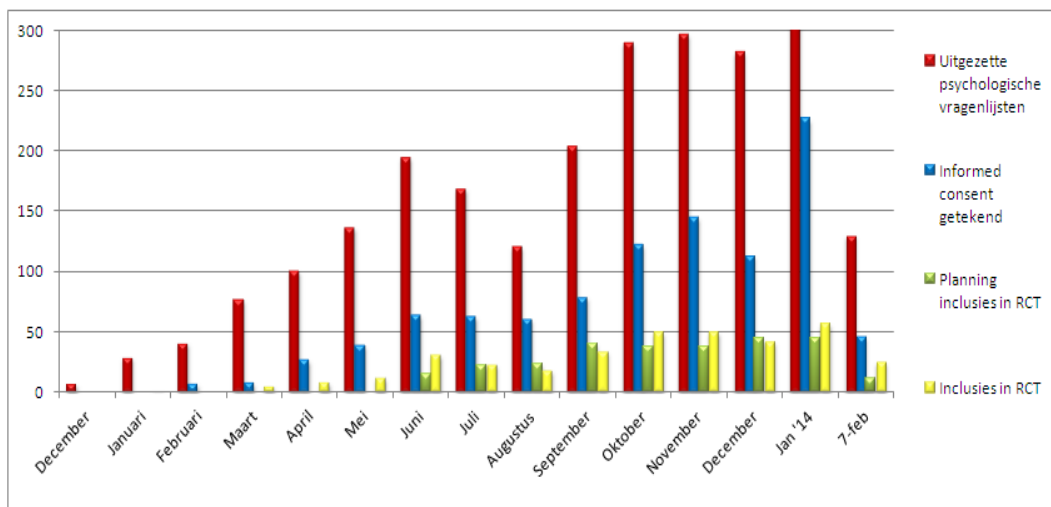
Deze nieuwsbrief is bestemd voor anesthesiologen, therapeuten, patiënten, onderzoekers en alle andere geïnteresseerden in de MinT studie.

In deze nieuwsbrief:

- **PATIËNTEN INCLUSIE OVER DE HELFT!**
- **PATIËNTEN INCLUSIE PER RCT**
- **EVALUATIE MINT STUDIE IN 2013**
- **GEVOLGEN WIJZIGING ZORGVERZEKERINGSWET**

Patiënten inclusie over de helft!

Eind januari is in het OLVG de 306^e patiënt ingestroomd. Hiermee is de MinT studie op de helft. We merken dat de inclusie blijft toenemen en zijn zeer positief gestemd over de haalbaarheid van de studie. Er zijn op dit moment 2559 psychologische vragenlijsten en uitnodigingen voor deelname aan de MinT studie verstuurd. Er hebben 1000 patiënten informed consent gegeven (en doen dus mee aan de studie), waarvan er 358 patiënten in een van de RCTs deelnemen. Onderstaand is de inclusie over de tijd weergegeven.



Patiënten inclusie per RCT

Er zijn in totaal nog 3 RCTs in de MINT studie, te weten: de SI-, Facet- en Combinatiegroep RCT. In iedere RCT zijn 204 patiënten nodig, 102 patiënten in de controlegroep en 102 patiënten in de interventiegroep. Onderstaand is weergegeven hoeveel patiënten er per RCT zijn ingestroomd. De Facet- en de SI-groep zijn nu beiden over de helft. De combinatiegroep loopt hierop een beetje achter, en zal in 2014 nog flink moeten groeien.

Projectgroep MINT studie

VU / EMGO – Amsterdam

Prof. Dr. M. v. Tulder

Prof. Dr. R.W.G.J. Ostelo

Drs. E.T. Maas

Erasmus MC – Rotterdam

Prof. Dr. F.J.P.M. Huygen

Prof. Dr. B. Koes

Dr. A. Verhagen

Dr. J.G. Groeneweg

Drs. J.N.S. Juch

Nederlandse Vereniging voor Anesthesiologie

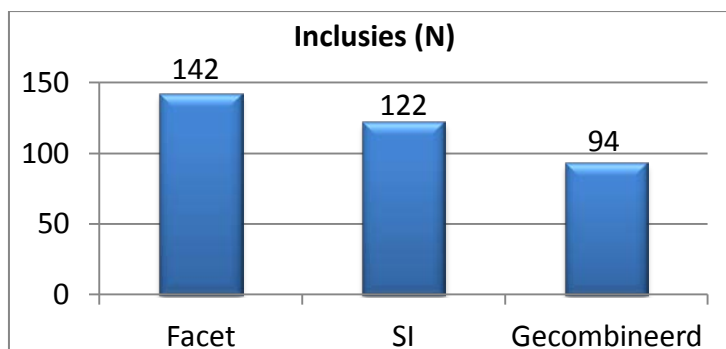
Drs. J.W. Kallewaard

Drs. M. van Grotel

Bij vragen?

www.mintstudie.nl

info@mintstudie.nl



Evaluatie MinT studie in 2013

In december zijn Johan Juch en Esther Maas bij alle klinieken langs geweest om het jaar 2013 waarin de MinT studie is gestart te evalueren. Hierbij de meest opvallende bevindingen:

1. Gemiddeld ontbrak 17% van de informed consent formulieren. Deze toestemmingsverklaringen zijn wettelijk verplicht voordat onderzoeksinformatie verzameld mag worden van de patiënten!
2. Intake gegevens op data.mintstudie.nl moeten tijdens of direct na intake worden ingevuld. Patiënten ontvangen hierna de eerste vragenlijst die vóór de proefblokkade ingevuld moet zijn.
3. Ook patiënten boven de 70 jaar, met psychische problemen of een BMI boven de 35 kunnen in de observationele studie instromen. Dit was nog niet bij iedereen bekend.
4. Alle klinieken houden eigen Excel file bij van de MinT patiënten. Dit is absoluut noodzakelijk gebleken om alle patiënten goed bij te kunnen houden. De onderzoeksgroep van de MINT studie is beschikbaar voor eventuele ondersteuning hierin.
5. De studie staat of valt bij een goede dataregistratie. Wij vragen jullie spoedig te reageren op vragen over data.

Verbeterpunten:

- Denk aan de informed consent, ook bij observationele patiënten!
- Vraag het e-mailadres en telefoonnummer (let op: dit laatste is nieuw) van de patiënt na tijdens intake
- Vul intake gegevens direct in op data.mintstudie.nl

Gevolgen wijziging zorgverzekeringswet

Tips naar aanleiding van de wetswijziging:

1. Noteer door welke kliniek een patiënt verwezen is.
2. Controleer of er deelnemende fysiotherapeuten in de regio van de woonplaats van de patiënt zijn (op www.mintstudie.nl/fysio-oefentherapeuten/). Zo niet, includeer de patiënt alleen in de observationele studie.
3. Trek tijdig aan de bel bij de onderzoeksgroep, includeer niet meer patiënten dan jullie aankunnen.
4. Noteer voor alle patiënten de startdatum van de behandeling op data.mintstudie.nl (ook als de patiënten terug worden verwezen).

www.mintstudie.nl | info@mintstudie.nl

Erasmus MC | Vrije Universiteit Amsterdam | Nederlandse Vereniging voor Anesthesiologie