

Registrering af forskningsprojekt

Dansk Selskab for Apopleksi

Projektets titel	”Kohorteundersøgelse af risikofaktorer for recidiverende apopleksi, AMI og død efter indlæggelse med TCI eller apopleksi” (RIALTO)
Projektansvarlig navn stilling, faggruppe arbejdsplads e-mail adresse	Nete Hornnes Forskningsleder, sygeplejerske Klinisk Forskningsenhed Afsnit 136 Hvidovre Hospital nete.hornnes@hh.hosp.dk
Projektdeltagere navn, stilling, faggruppe	Projektsygeplejerske Tove Brinck-Kjær Gudrun Boysen (Hovedvejleder) Professor, dr. med. overlæge
Vejledere navn, stilling, faggruppe	Klaus Larsen Biostatistiker
Projektets (forventede) start- og slutdato	April 2004 til september 2007
Baggrund	Med den stigende andel af ældre i den danske befolkning og med de gode betingelser for overlevelse efter apopleksi er der behov for at forebygge recidiv, AMI og død hos apopleksiramte. Da der hersker en del usikkerhed med hensyn til hvilke risikofaktorer en forebyggende indsats skal rettes imod, er der behov for yderligere undersøgelser, der kan afdække indsatsområder for tertiær forebyggelse hos denne patientgruppe. Såvel af hensyn til information og rådgivning af patient og pårørende som af hensyn til den forebyggende indsats er der behov for viden om hvilke patienter der er i særlig risiko, hvornår og med hvilke følger
Formål	Formål At afdække determinanter for recidiverende apopleksi, AMI og død hos patienter med TCI eller apopleksi med det overordnede sigte, at bidrage til den videnskabelige dokumentation for en forebyggende indsats i forhold til apopleksiramte
Metode	Konsekutiv inklusion af patienter, som under indlæggelse på Hvidovre Hospital (frem til juli 2005), Bispebjerg Hospital og Frederiksberg Hospital får diagnosen apopleksi eller TCI, og som ønsker at deltage i et struktureret interview ved projektsygeplejerske. Der udfyldes spørgeskema om sociale forhold, helbred, risikofaktorer og sundhedsadfærd før apopleksi. Hertil kommer relevante oplysninger fra sygehusjournal. Patienterne følges med registerdata i seks år med henblik på undersøgelsens effektmål: recidiv, AMI og død. Der inkluderes indtil i alt 1200 patienter
Status d. 21. marts 2010	Ved afslutning af inklusion: 1306 inkluderede
Øvrige bemærkninger	Data vil blive analyseret 6 år efter inklusion af sidste patient (september 2013) med henblik på blandt andet at undersøge prædiktorer for de 3 effektmål: recidivapopleksi, AMI og død