

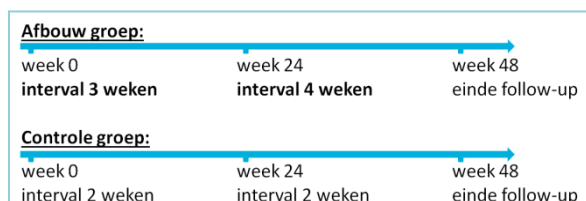
**Stapsgewijze verlenging van het adalimumab (Humira)
interval bij patiënten met de ziekte van Crohn, de LADI studie**
LADI staat voor 'lengthening adalimumab dosing interval'



Adalimumab kan ingezet worden voor de behandeling van de ziekte van Crohn (ZvC). Dit is een krachtig maar ook duur middel en wordt ingezet als onderhoudstherapie om de darmontsteking rustig te houden. Nadelen van adalimumab zijn de kans op bijwerkingen, zoals infecties en spuitreacties, en de hoge prijs. Op dit moment wordt adalimumab in principe iedere twee weken toegediend als injectie onder de huid, dus met intervallen van 2 weken. Er is nooit onderzocht of een langere intervalperiode mogelijk is bij patiënten met de ziekte van Crohn. Uit onderzoek bij reumapatiënten blijkt dat de ziekte ook rustig kan blijven met langere intervallen tussen de adalimumab injecties.

Doel en onderzoeksopzet

We willen met dit onderzoek uitzoeken of een lagere dosis van adalimumab (Humira) net zo effectief kan zijn bij patiënten met de ziekte van Crohn. Als een lagere dosis net zo effectief is, kunnen sommige mensen langdurig met een lagere dosis worden behandeld. Wij denken dat dit mogelijk tot minder bijwerkingen op de lange termijn leidt en daarnaast zullen de kosten dalen. We hebben een ZonMW subsidie ontvangen om dit onderzoek uit te kunnen voeren. Aan dit onderzoek kunnen 174 patiënten meedoen met stabiele ZvC. Het onderzoek is opgezet in het ErasmusMC (C.J. van der Woude) en Radboudumc (F. Hoentjen), maar daarnaast doen veel andere ziekenhuizen in heel Nederland mee.



De afbouw-groep zal de intervalperiode onder strikte controle stapsgewijs verlengen naar 3 en later naar 4 weken. De andere groep, de controlegroep, zal doorgaan met intervallen van 2 weken.

Wie kan zich voor dit onderzoek aanmelden?

Aan dit onderzoek kunnen mensen met ZvC deelnemen die al meer dan 12 maanden adalimumab gebruiken en in stabiele remissie zijn.

Wat verwachten wij van u voor dit onderzoek?

Het onderzoek duurt 48 weken. Iedere 6 weken heeft u contact met uw arts of de arts-onderzoeker (telefonisch of op de polikliniek). Iedere 12 weken laat u bloed prikken en levert u ontlasting in, zodat we de ziekte activiteit goed in de gaten kunnen houden. Daarnaast vult u iedere 12 weken vragenlijsten in over uw klachten, kwaliteit van leven, werk en zorggebruik. Alle gegevens worden anoniem verwerkt. Deelname is vrijwillig en u kunt op elk moment besluiten om niet meer deel te nemen.

Interesse?

Bent u geïnteresseerd in deelname aan dit onderzoek of wilt u graag meer informatie? Mail gerust naar een van de coördinatoren van dit onderzoek. Wij kunnen u in contact brengen met een ziekenhuis bij u in de buurt dat meedoet aan het onderzoek.

Namens dr. F. Hoentjen (MDL-arts Radboudumc) en prof. dr. C.J. van der Woude (MDL-arts ErasmusMC),

Renske Pauwels, arts-onderzoeker ErasmusMC: r.pauwels@erasmusmc.nl

Lisa Smits, arts-onderzoeker Radboudumc: lisa.smits@radboudumc.nl