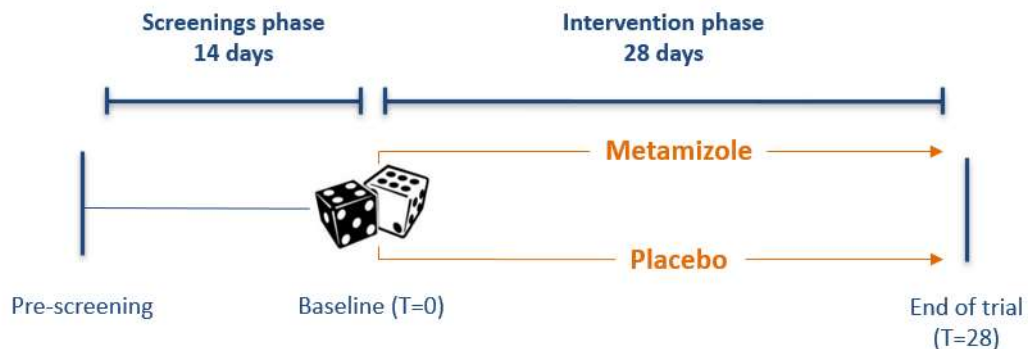


Werkinstructie MISSION studie

Algemene informatie

Een studie naar de effectiviteit van het toevoegen van oraal metamizol bij patiënten met pijn bij chronische pancreatitis gedurende 4 weken behandeling, RCT dubbelblind en placebo gecontroleerd.



Uitleg MISSION voor de patiënt:

- Onderzoek naar de effectiviteit van de pijnstiller metamizol
- Opiaten hebben veel nadelen bij behandeling van chronische pancreatitis, met name bijwerkingen.
- Metamizol is een geregistreerd pijnmedicijn wat in veel landen veel gebruikt wordt, ook thuis.
- In Nederland wordt metamizol veel minder gebruikt maar er is de laatste jaren wel een flinke toename in het gebruik. Of metamizol ook goed werkt bij patiënten met pijn bij chronische alveesklierontsteking willen we onderzoeken met de MISSION studie.
- Gerandomiseerde studie: de helft gebruikt de huidige pijnmedicatie door + metamizol, de andere helft gebruikt de huidige pijnmedicatie door + placebo
- Dubbelblind: zowel de patiënt als de dokter weet niet welk medicijn u krijgt.
- Totale duur studie: 6 – 8 weken

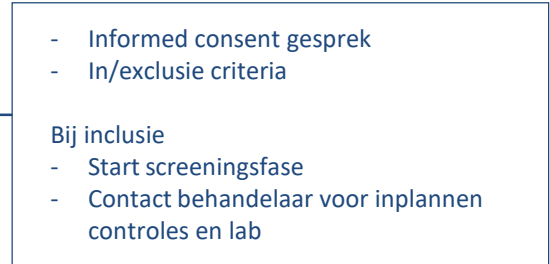
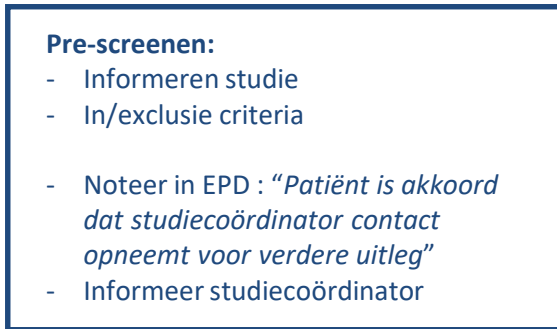
Studie coördinator: Naomi Thierens
Telefoonnummer: 088 320 7050

E-mail: mission.studie@antoniuziekenhuis.nl
www.pancreatitis.nl -> studies -> MISSION

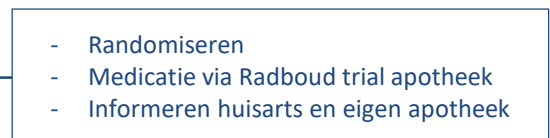
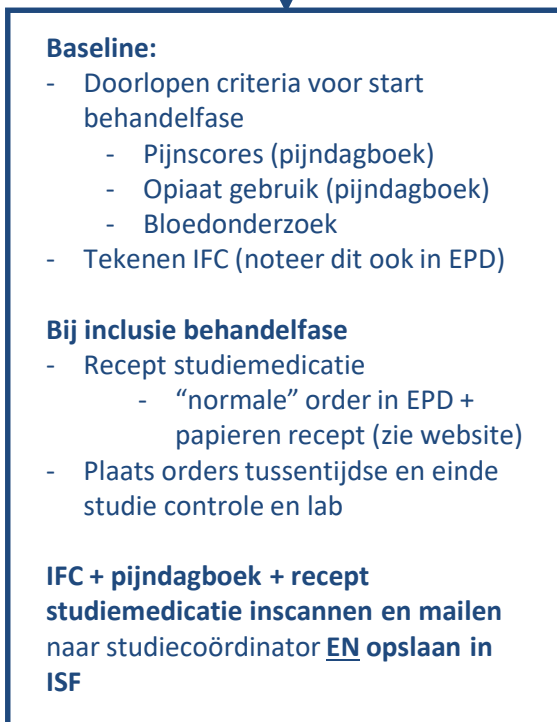
BEHANDELAAR

STUDIE COORDINATOR

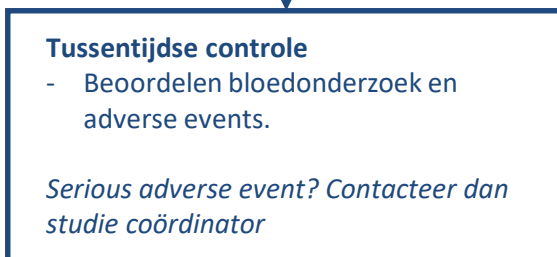
1



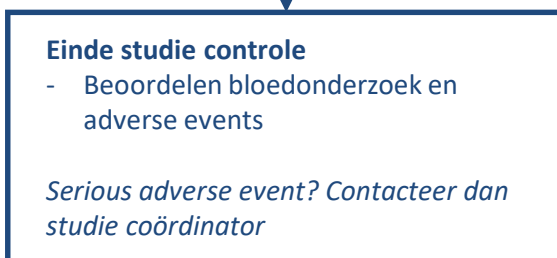
2



3



4



Telefoonnummer: 088 320 7050

E-mail: mission.studie@antoniusziekenhuis.nl

www.pancreatitis.nl -> studies -> MISSION

In/exclusie criteria

Inclusie criteria

1. Diagnose CP \leq 3 jaar
2. Pijnklachten passend bij CP
3. Leeftijd \geq 18 jaar en nederlands sprekend en in staat instructies te begrijpen

Exclusie criteria (pre-screenen):

1. Endoscopische of chirurgische interventie $<$ 3 maanden voor inclusie
2. Start pregabaline/amitriptyline/gabapentine $<$ 6 weken voor inclusie
3. Geplande interventie CP binnen studie periode
4. Pancreascarcinoom
5. Ascal gebruik of allergie voor NSAID's

Eventuele interactie met comedicaatie kan gecontroleerd worden via DDImanager (inloggegevens zijn te vinden op de website)

Criteria voor start interventiefase

Inclusie criteria

1. Pijnscores: NRS \geq 3, \geq 3 dagen per week in de twee weken screenings fase

Exclusiecriteria:

1. Gemiddelde milligram morfine equivalent (MME) $>$ 90 / dag in de twee weken screenings fase
2. Neutrofielen $<$ 1500/mm³;
3. Leverdysfunctie (Child-Pugh C);
4. eGFR $<$ 30ml/min.

Conversiefactoren opiaten (voor andere opiaten bel studiecoördinator)

Oxycodon : MME = 1,5 : 1

Morfine : MME = 1 : 1

Tramadol : MME = 1 : 5

Telefoonnummer: 088 320 7050

E-mail: mission.studie@antoniusziekenhuis.nl
www.pancreatitis.nl -> studies -> MISSION