

Respiratoir syncytieel virus (RSV)

Feiten over RSV.



AReSVi

Wat is RSV?

Respiratoir syncytieel virus (RSV) is een zeer besmettelijk virus dat iedereen kan treffen en in lichte gevallen op een verkoudheid lijkt. Maar RSV kan ook een ernstigere respiratoire ziekte veroorzaken, hoofdzakelijk bij oudere volwassenen en jonge baby's. RSV is net als influenza seizoensgebonden en komt in gematigde klimaten vaak tijdens de wintermaanden voor.

Wat zijn de symptomen?

- Hoest
- Loopneus of verstopte neus
- Keelpijn
- Ademhalingsproblemen
- Koorts

RSV kan ernstigere complicaties hebben, zoals longontsteking (oudere volwassenen). RSV kan sommige reeds bestaande aandoeningen verergeren, zoals chronische ademhalings- of hartziekte. In zeer ernstige gevallen kan een RSV-infectie leiden tot een ziekenhuisopname of overlijden.

Hoe wordt het virus verspreid?

U kunt een RSV-infectie krijgen als u druppeltjes van een geïnfecteerde persoon inademt wanneer deze hoest of niest. Net als veel andere respiratoire virussen kan de infectie zich direct verspreiden (bijv. door zoenen, handen schudden) of indirect (bijv. op korte afstand met iemand praten, besmet oppervlak aanraken).



Behandeling en preventie van RSV

Er is op dit moment geen effectieve behandeling of vaccin voor RSV die oudere volwassenen beschermt. Er zijn studies gaande om vast te stellen of experimentele geneesmiddelen/vaccins bescherming kunnen bieden tegen RSV. We werken aan onderzoeken naar RSV-vaccins en als u hiervoor belangstelling hebt, kunt u contact met ons opnemen.

RSV en andere respiratoire virussen: Goed of fout

- **Een RSV-infectie kan gemakkelijk worden onderscheiden van andere respiratoire infecties.**
Fout. RSV kan verkeerd gediagnosticeerd worden als een ander respiratoir virus (bijv. griep), omdat ze soortgelijke symptomen hebben. Laboratoriumonderzoek is nodig om een infectie met RSV of een ander virus te bevestigen.
- **RSV en griep zijn verschillende virussen.**
Goed. RSV en influenza (griep) kunnen echter tegelijkertijd optreden. Neem voor meer informatie contact op met uw arts.

Om de verspreiding van RSV te voorkomen, kunt u regelmatige voorzorgsmaatregelen nemen, zoals:

- *Handen wassen*
- *Uw neus en mond met een zakdoekje of uw arm bedekken wanneer u niest of hoest*
- *Gebruikte zakdoekjes wegwerpen*
- *Contact beperken met anderen die kwetsbaar zijn voor een infectie*



Wat is een klinisch vaccinonderzoek?



Veelgestelde vragen aan ommezijde

Neem voor meer informatie contact op met:

Dit onderzoek werd goedgekeurd door een onafhankelijke ethische commissie.

Veelgestelde vragen

Wat is een klinisch vaccinonderzoek?

Klinische onderzoeken helpen vaststellen of een vaccin veilig en effectief is voor het voorkomen van een infectie en andere gezondheidsaandoeningen.

Wat gaat er tijdens een klinisch onderzoek gebeuren?

Voordat een deelnemer zich inschrijft bij een klinisch onderzoek neemt deze het document voor geïnformeerde toestemming met de onderzoeksarts door. In dit document wordt het klinisch onderzoek, het doel, de voordelen en potentiële risico's uitgelegd.

Het onderzoeksteam dat uit artsen, verpleegkundigen en andere medische specialisten bestaat:

- controleert uw gezondheid aan het begin van het klinisch onderzoek;
- geeft specifieke instructies en advies over wat u tijdens het onderzoek moet doen;
- bewaakt uw gezondheid gedurende het gehele onderzoek; en
- verzekert dat de richtlijnen voor het klinisch onderzoek worden gevolgd.

Om een zorgvuldige bewaking van uw gezondheid door het onderzoeksteam mogelijk te maken, moeten regelmatig lichamelijke onderzoeken, medische beoordelingen (bijv. temperatuur) of andere

tests worden uitgevoerd zoals in de onderzoeksvereisten staat beschreven.

Hoe wordt bepaald wie aan een klinisch onderzoek kan deelnemen?

Om aan een klinisch onderzoek deel te nemen, moeten deelnemers voldoen aan bepaalde standaarden. Deze worden 'inclusiecriteria' genoemd. Er zijn ook factoren die sommige mensen van deelname kunnen uitsluiten. Dit worden 'exclusiecriteria' genoemd.

Inclusie- en exclusiecriteria zijn bijvoorbeeld:

- Medische aandoeningen
- Leeftijd
- Eerder of huidig gebruik van medicaties/vaccinaties
- Recente deelname aan een klinisch onderzoek

Welke voordelen kan ik verwachten van mijn deelname aan het klinisch onderzoek?

Deelnemen aan een onderzoek kan al dan niet directe voordelen voor u hebben. De informatie die in klinische onderzoeken wordt verkregen, kan helpen bij de ontwikkeling van vaccins.

Zijn klinische onderzoeken veilig?

Klinische onderzoeken volgen strenge richtlijnen. Er zijn veiligheidsmaatregelen getroffen om deelnemers te beschermen die nauwgezet worden gecontroleerd op veranderingen in hun gezondheid. Uw studiearts zal u laten weten wat de mogelijke risico's van het klinisch onderzoek zijn.

Kan ik een klinisch onderzoek verlaten nadat dit is begonnen?

Deelname aan een klinisch onderzoek is vrijwillig en u kunt zich op eender welk moment en om welke reden dan ook uit het onderzoek terugtrekken. Uw beslissing heeft geen invloed op de medische zorg die u buiten het onderzoek krijgt.

Hoe wordt mijn persoonlijke informatie beschermd?

Uw persoonlijke informatie wordt vertrouwelijk en veilig gehouden. De opdrachtgever van het onderzoek en het onderzoeksteam zullen uw informatie beschermen in overeenstemming met de wetten in uw land.

Hoe wordt een nieuw vaccin goedgekeurd?

Nationale gezondheidsinstanties, zoals de Food and Drug Administration (FDA) en het Europese Geneesmiddelenbureau (EMA), hebben richtlijnen opgesteld voor alle fasen van klinisch onderzoek om te verzekeren dat de veiligheid en werkzaamheid van nieuwe vaccins op de juiste manier worden beoordeeld voordat ze worden goedgekeurd voor gebruik door het algemeen publiek. Nationale gezondheidsinstanties keuren een vaccin alleen goed als de werkzaamheids- en veiligheidsgegevens van het klinisch onderzoek de goedkeuring van het product ondersteunen.^{1,2}

¹ <https://www.cdc.gov/vaccines/hcp/conversations/ensuring-safe-vaccines.html>

² <https://www.ema.europa.eu/en/clinical-evaluation-new-vaccines>

Het is belangrijk dat u goed begrijpt wat er in een klinisch onderzoek gebeurt. Voordat u een beslissing neemt, wilt u dit mogelijk met uw huisarts, familie of vrienden bespreken. Stel het onderzoeksteam gerust al uw vragen voordat u instemt met deelname. Deze vaak gestelde vragen behandelen sommige van de algemene informatie over klinische onderzoeken.

