

Zeer geachte collega,

Per **1 maart 2017** start vanuit een samenwerking tussen Sanquin en het Leids Universitair Medisch Centrum (LUMC) de **HIP-studie** (HPA-screening In Pregnancy), een 2-jaar durende landelijke prospectieve studie naar Foetale/Neonatale Alloimmuun Trombocytopenie (FNAIT). Voor deze studie verandert het aanvraagformulier 'Prenatale Rhesus D en Rhesus c immunisatie screening bij 27 weken'. De logistiek van de HIP-studie is afgestemd met het Centrum voor Bevolkingsonderzoek van het RIVM.

Doel HIP-studie

Het doel van deze studie is het verzamelen van informatie om de zorg rondom FNAIT te verbeteren en te kunnen beoordelen wat de opbrengst zou zijn van tijdige opsporing. Geschat wordt dat er door FNAIT jaarlijks 10-20 kinderen worden geboren met een ernstige bloeding, die mogelijk met adequate antenatale behandeling voorkomen kan worden. Voor meer informatie: www.HIPstudie.nl.

Studie opzet

Bij alle Rhesus D en Rhesus c negatieve zwangeren die, na voorlichting, instemmen met deelname, zal met het restmateriaal van het reguliere bloedonderzoek bij 27 weken ook getypeerd worden voor de trombocytenbloedgroep HPA-1a (Humaan Plaatjes Antigeen 1a). Daarnaast zal bij de HPA-1a negatieve zwangeren en HPA-1a positieve controles antistofonderzoek plaatsvinden en zullen wij telefonisch enkele klinische gegevens opvragen. De laboratoriumuitslagen zijn niet naar de persoon herleidbaar, niet bij de onderzoekers bekend en worden niet teruggekoppeld.

Toetsing

De HIP-studie is niet-WMO plichtig, getoetst door de Commissie Medische Ethiek van het LUMC. Geïnformeerde toestemming van de zwangere, aangeduid met een kruisje op het aanvraagformulier, is noodzakelijk omdat er voor een selecte groep koppeling plaatsvindt met enkele klinische gegevens.

Wat vragen wij van u

Wij vragen u om de Rhesus D en Rhesus c negatieve zwangeren in uw praktijk over de HIP-studie voor te lichten. Hiervoor zijn een **informatiefolder**, **informatieve website** en **informatiefilm** (via www.HIPstudie.nl) beschikbaar. Voor vragen van u of de zwangeren zijn wij altijd bereikbaar. Wij begrijpen dat dit onderzoek een tijdsinvestering is en trachten de voorlichting en logistiek zo goed mogelijk in te richten en deze investering zo klein mogelijk te houden. We hopen dat u uw medewerking wilt en kunt verlenen aan het informeren van de zwangere, het aankruisen van wel/geen toestemming, en het verstrekken van enkele klinische gegevens bij 5% van de deelnemende zwangeren.

Alvast heel hartelijk dank voor uw tijd en inzet. Suggesties zijn te allen tijde welkom! Alleen met uw inzet kunnen wij de HIP-studie tot een succes maken.

Met collegiale hoogachting,

mw. D. Winkelhorst
Arts-onderzoeker

prof. dr. M. de Haas
Hoogleraar Immunohematologie

prof. dr. D. Oepkes
Hoogleraar Verloskunde

Bijgevoegd zijn:

- Informatiefolders. Extra folders zijn te bestellen via: www.sanquin.nl/producten-diensten/diagnostiek/bestellingen
- Poster en zakkaartje: als eenvoudig overzicht om op te hangen op uw polikliniek of praktijk.
- Stickervel. Om op eventuele alternatieve aanvraagformulieren, waarop (nog) geen aanpassing voor de HIP-studie is gerealiseerd, toch aan te kunnen geven of de zwangere instemt met deelname aan de HIP-studie.