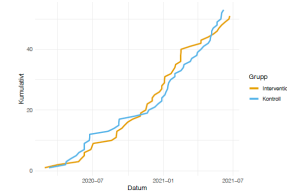


Nyheter om nationella DIRECT-studien #8

Ett nationellt samarbete inom klinisk genetik

DIRECT-studien genomförs i Umeå, Lund, Göteborg och Stockholm. Syftet är att testa ett nytt arbetssätt med sjukvårdsmedierad riskinformation inom släkter med ärftlig cancer. Vi ska tillsammans inkludera 600 familjer där hälften utgör kontroll, och hälften intervention.

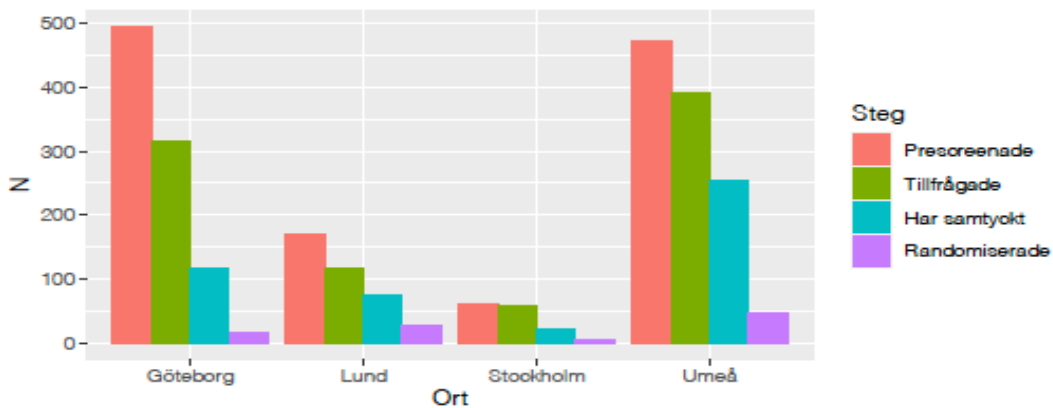


104

Figur 1. Antal randomiserade familjer

BRA JOBBAT - Ni har nu inkluderat över 100 familjer i studien!

I stapeldiagrammet nedan ser ni hur många individer som ni har **pre-screenat** (bedömt huruvida de ska tillfrågas om studien), **tillfrågade**, fått in **samtycke** från och **randomiserat** på varje studieort.



Figur 2. Antal individer per inklusionssteg och studieort (underlaget har viss fördröjning och data är därför preliminära).

Som ni vet så sker inbjudan till studien *innan* vi vet om patienten uppfyller alla inklusionskriterier. Randomisering i studien sker först när resultat av blodprovsanalys finns, familjediagnos fastställts och alla inklusionskriterier är uppfyllda. För att nå inklusionsmålet är det således viktigt att särskilt fokusera på individer med hög sannolikhet att inkluderas i studien.

Tack för allt ert hårda arbete och engagemang!

Hoppas att ni får en skön sommar och att vi till hösten får komma med en 100-tårta till er!

/Anna Rosén (forskningsledare), Carolina Hawranek, doktorand och Barbro Hellquist, statistiker

