

TARC IN PATIENTS WITH LYMPHADENOPATH, FEVER OR NON-HODGKIN LYMPHOMA

Gepubliceerd: 02-02-2017 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

The hypotheses of the study is that TARC levels in patients with fever, other causes of lymphadenopathy and non-Hodgkin lymphoma will be significantly lower compared to patients with Hodgkin lymphoma.

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON23023

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

TARC-002

Aandoening

-lymphadenopathy

-fever

-

Ondersteuning

Primaire sponsor: University Medical Center Groningen

Overige ondersteuning: initiator

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Mean TARC levels (pg/mL) in correlation with final diagnosis

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

This is a prospective study to determine TARC levels in patients with lymph node enlargement of unknown origin, fever and in patients who are already diagnosed with non-Hodgkin lymphoma subtypes. TARC levels will be matched with final diagnosis and compared with TARC levels of healthy controls and patients with Hodgkin lymphoma, which have already been collected in previous studies.

Doel van het onderzoek

The hypotheses of the study is that TARC levels in patients with fever, other causes of lymphadenopathy and non-Hodgkin lymphoma will be significantly lower compared to patients with Hodgkin lymphoma.

Onderzoeksopzet

at entry

Onderzoeksproduct en/of interventie

ICF, venapunction once 10ml

Contactpersonen

Publiek

W.J. Plattel
Hanzeplein 1

Groningen 9713 GZ
The Netherlands
050-3611761

Wetenschappelijk

W.J. Plattel
Hanzeplein 1

Groningen 9713 GZ
The Netherlands
050-3611761

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

In order to be eligible to participate in this study, a subject must meet all of the following criteria: - Age \geq 18 years; - Ability to give written informed consent; And one of the following: (1) Lymph node enlargement of unknown cause for which a diagnostic fine needle aspiration will be performed or (2) Presenting with fever at the emergency department or (3) Presenting with newly diagnosed or relapsed nodular lymphocyte predominant or non-Hodgkin lymphoma.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

A potential subject who meets any of the following criteria will be excluded from participation in this study (applicable to all subgroups): - Ineligibility to give written informed consent; - Patients with active atopic disease or hepatic failure; - Patients already diagnosed with Hodgkin lymphoma

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Factorieel
Toewijzing:	N.v.t. / één studie arm
Blinding:	Open / niet geblindeerd

Controle: N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland

Status: Werving nog niet gestart

(Verwachte) startdatum: 01-04-2017

Aantal proefpersonen: 300

Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies

Datum: 02-02-2017

Soort: Eerste indiening

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

Geen registraties gevonden.

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
NTR-new	NL6808
NTR-old	NTR6994
Ander register	:

Resultaten