

Second serosurveillance study in the Netherlands for the evaluation of the Dutch National Immunisation Programme: the PIENTER 2 study.

Gepubliceerd: 16-05-2007 Laatst bijgewerkt: 18-08-2022

The age-specific seroprevalence of a cross-section of the Dutch population for the vaccinations used in the Dutch National Immunisation Programme.

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving gestopt
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON23975

Bron

NTR

Verkorte titel

PIENTER 2

Aandoening

Infectious Diseases, Vaccines, National Immunisation Program

Ondersteuning

Primaire sponsor: National Institute for Public Health and the Environment (RIVM)

Overige ondersteuning: The Netherlands Ministry of Health, Welfare and Sport

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

The age-specific seroprevalence (immunity) for diseases included in the National Immunisation Program of the Dutch general population.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

This study measures the serological effects of the different vaccinations within the National Immunisation Programme in the Netherlands. A cross-section of the Dutch population ($n=21000$) will be invited to partake in the study. The study consists of a single blood collection. In addition, the participant is asked to fill in data on past vaccinations and diseases in a questionnaire. The results will provide insight into the immune status of the Dutch population and identify potential gaps in the immunity and subpopulations at risk.

Doele van het onderzoek

The age-specific seroprevalence of a cross-section of the Dutch population for the vaccinations used in the Dutch National Immunisation Programme.

Onderzoeksopzet

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

A blood sample and a questionnaire regarding health perception, diseases (including sexually transmitted), vaccination data.

Contactpersonen

Publiek

RIVM, afd. LIS
P.O. Box 1
F.R.M Klis, van der
Bilthoven 3720 BA
The Netherlands
(+31) 30 2742272

Wetenschappelijk

RIVM, afd. LIS
P.O. Box 1
F.R.M Klis, van der
Bilthoven 3720 BA
The Netherlands
(+31) 30 2742272

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. Subject is part of the study sample;
2. Aged 0-79 years old;
3. Has received a personal invitation for the study;
4. Subject has given written informed consent before start of the study.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- 1 Subject is an employee of the RIVM.

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland
Status: Werving gestopt
(Verwachte) startdatum: 06-02-2006
Aantal proefpersonen: 7700
Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies
Datum: 16-05-2007
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	NL951
NTR-old	NTR977
Ander register	: N/A
ISRCTN	ISRCTN20164309

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A