

SNIT-study

Gepubliceerd: 29-01-2018 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

Because the aim of this observational study is to obtain insight in the nutrient and fluid intake, and nutrient and biomarker concentrations in the blood in patients with ischemic stroke, the focus will be on descriptive statistics and there will be...

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving tijdelijk gestopt
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON24925

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

SNIT

Aandoening

Ischemic stroke

Ondersteuning

Primaire sponsor: Nutricia Research

Overige ondersteuning: Nutricia Research

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

- Nutrient and fluid intake over time

- Biomarkers of vitamin and mineral status over time

- (Risk of) malnutrition

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

This observational, longitudinal study is designed to learn more about the nutritional status of patients with an ischemic stroke during hospitalization immediately after stroke incidence and during rehabilitation in the first months after hospital discharge.

Doel van het onderzoek

Because the aim of this observational study is to obtain insight in the nutrient and fluid intake, and nutrient and biomarker concentrations in the blood in patients with ischemic stroke, the focus will be on descriptive statistics and there will be no study hypothesis.

Onderzoeksopzet

hospital admission, hospital admission + 1 day, hospital discharge (day of discharge or day 8), hospital admission + 6 weeks, hospital admission + 13 weeks

Onderzoeksproduct en/of interventie

No intervention

Contactpersonen

Publiek

Nutricia Research
PO Box 80141

Monique Visser

Utrecht 3508 TC
The Netherlands
+31 30 2095 000

Wetenschappelijk

Nutricia Research
PO Box 80141

Monique Visser

Utrecht 3508 TC
The Netherlands
+31 30 2095 000

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- Age $\geq$ 50 and $\leq$ 80 years
- Diagnosis of ischemic stroke
- Included for participation in the study within 24h after admission.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- History of progressive neurological disorders (e.g. Parkinson's disease, dementia, multiple sclerosis).
- Receiving any cancer treatment within 1 year before entry into the study (signing of informed consent).
- Blood donation or receiving blood transfusion within 4 weeks before entry into the study (informed consent) and/or planned blood donation during the study
- Diagnosis of haemorrhagic stroke (subarachnoid or intracerebral) or transient ischemic attack at hospital admission
- Traumatic brain injury
- Any medical condition that significantly interferes with digestion and/or gastrointestinal (GI) function except for dysphagia (e.g. short bowel syndrome, inflammatory bowel disease, gastric ulcer, gastritis (gastro)enteritis, GI cancer) as judged by the investigator.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel: Anders
Controle: N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland
Status: Werving tijdelijk gestopt
(Verwachte) startdatum: 01-02-2018
Aantal proefpersonen: 50
Type: Verwachte startdatum

Voornemen beschikbaar stellen Individuele Patiënten Data (IPD)

Wordt de data na het onderzoek gedeeld: Nee

Ethische beoordeling

Positief advies
Datum: 29-01-2018
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	NL6795
NTR-old	NTR6981
Ander register	Nutricia Research : 16R&07575

Resultaten

Samenvatting resultaten

Not yet available