

Quickly Identifying Falsely Reported Drug Allergies Using a Standardized Questionnaire

Gepubliceerd: 05-01-2021 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

A questionnaire can be developed which can identify low-risk patients for medication related allergies.

Ethische beoordeling	Niet van toepassing
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON25129

Bron

NTR

Verkorte titel

Q-IDEAL

Aandoening

Potential medication related type I allergies

Ondersteuning

Primaire sponsor: Albert Schweitzer hospital

Overige ondersteuning: Albert Schweitzer hospital

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

The percentage of patients who have negative allergy test results out of the total number of

included patients.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

In the Q-IDEAL study an allergy symptom questionnaire will be developed and validated, which can identify low-risk patients for medication related allergies, prospectively validated by conclusive allergy tests.

Doel van het onderzoek

A questionnaire can be developed which can identify low-risk patients for medication related allergies.

Onderzoeksopzet

On the day of the allergy tests, a questionnaire will be completed.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Completing a questionnaire

Contactpersonen

Publiek

Albert Schweitzer ziekenhuis
Michael Verschoor

0786542070

Wetenschappelijk

Albert Schweitzer ziekenhuis
Michael Verschoor

0786542070

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- a medication related allergy must be reported, either by the patient, or by a physician or pharmacist
- the patient is classified to be at low-risk for a true medication related allergy
- the patient is referred to the allergology department of the Albert Schweitzer hospital or Elisabeth-TweeSteden hospital due to a suspected allergy
- the patient is ≥ 18 years old and mentally competent
- informed consent from the patient is available

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- allergy tests for the reported allergy have already been conducted in the past 10 years (i.e. a true allergy is already confirmed or excluded)
- when the patient is considered to be at high-risk after completion of the questionnaire, no further tests will be conducted
- the patient is pregnant
- no information considering the symptoms that occurred is available

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
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: 10-01-2021
Aantal proefpersonen: 150
Type: Verwachte startdatum

Voornemen beschikbaar stellen Individuele Patiënten Data (IPD)

Wordt de data na het onderzoek gedeeld: Nog niet bepaald

Ethische beoordeling

Niet van toepassing
Soort: Niet van toepassing

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	NL9162
Ander register	MEC-U : 2020.103

Resultaten