

The effect of birch pollen immunotherapy on hazelnut allergy.

Gepubliceerd: 31-08-2005 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

The severity of hazelnut allergy will decrease as an additional effect by birch pollen immunotherapy.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON26371

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

N/A

Aandoening

Patients with birch pollen allergy and related hazelnut allergy.

Ondersteuning

Primaire sponsor: ALK-ABELLO, Nieuwegein, The Netherlands

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

DBPCFC with hazelnut before immunotherapy with birch pollen and after 1 year.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

The effect of birch pollen immunotherapy on cross reactive food allergies is controversial. In this study the effect of birch pollen immunotherapy on hazelnut allergy is investigated with DBPCFC and skin prick tests as monitoring tools.

Doel van het onderzoek

The severity of hazelnut allergy will decrease as an additional effect by birch pollen immunotherapy.

Onderzoeksopzet

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

Immunotherapy with birch pollen extract .

Contactpersonen

Publiek

University Medical Center Utrecht (UMCU),
Department of Dermatology/Allergology,
P.O. box 85500
K.A.B.M. Peeters
Utrecht 3508 GA
The Netherlands
+31 (0)30 2507388

Wetenschappelijk

University Medical Center Utrecht (UMCU),
Department of Dermatology/Allergology,
P.O. box 85500
K.A.B.M. Peeters
Utrecht 3508 GA
The Netherlands
+31 (0)30 2507388

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Patients >18 years with birch pollen allergy and hazelnut allergy.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Pregnancy;
2. significant concurrent disease;
3. instable asthma;
4. oral medication with corticosteroids or b-blocking agents.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Dubbelblind
Controle:	Placebo

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-04-2004
Aantal proefpersonen:	19
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies

Datum: 31-08-2005

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	NL137
NTR-old	NTR172
Ander register	: N/A
ISRCTN	ISRCTN52709516

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A