

Vaccination Response in immunoCompromised Host 2.

Gepubliceerd: 08-09-2005 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

Intradermal vaccination with one fifth of the total vaccine dose intradermally is just as efficient as intramuscular vaccination with the regular dose.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON26830

Bron

NTR

Verkorte titel

RICH 2

Aandoening

HIV, hemodialysis, bonemarrow transplant, reumatologic patients, lung transplant patients.

Ondersteuning

Primaire sponsor: N/A

Overige ondersteuning: N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

GMT 30 days post vaccination.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Intradermal vs intramuscular influenza vaccination in different groups with cellular immunodeficiencies. Intradermal vaccination might lead to better responses.

Doel van het onderzoek

Intradermal vaccination with one fifth of the total vaccine dose intradermally is just as efficient as intramuscular vaccination with the regular dose.

Onderzoeksopzet

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

1. Intradermal vaccination;
2. Intramuscular vaccination.

Contactpersonen

Publiek

Leiden University Medical Center (LUMC),
P.O. Box 9600
L.B.S. Gelinck
Leiden 2300 RC
The Netherlands
+31 (0)71 5269111

Wetenschappelijk

Leiden University Medical Center (LUMC),
P.O. Box 9600
L.B.S. Gelinck
Leiden 2300 RC
The Netherlands
+31 (0)71 5269111

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Immunocompromized patients at least 18 years of age.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Active infection;
2. Pregnancy;
3. Life expectancy of less than 6 months;
4. Thrombocetopenia;
5. Coumarin therapy;
6. Thinskin with steroids;
7. Known allergies;
8. Influenza vaccination within last 9 months.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geneesmiddel

Deelname

Nederland
Status: Werving gestopt
(Verwachte) startdatum: 04-10-2005
Aantal proefpersonen: 580
Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies
Datum: 08-09-2005
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	NL235
NTR-old	NTR273
Ander register	: p05.115
ISRCTN	ISRCTN15762138

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A