

The association between new and established cardiovascular serum markers.

Gepubliceerd: 12-09-2005 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

We hypothesize that our newly discovered serum risk markers are positively associated with the presence of cardiovascular diseases.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON28872

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

N/A

Ondersteuning

Overige ondersteuning: Dutch Heart Foundation (grant B2002.033)

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

(Recurrent) cardiovascular disease, e.g. MI, SAP, UAP, mortality.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

In the groups AMI, SAP, UAP and controls, the marker concentrations of several potential new risk markers for cardiovascular diseases will be evaluated at inclusion, after 6 months, and after 12 months.

Doel van het onderzoek

We hypothesize that our newly discovered serum risk markers are positively associated with the presence of cardiovascular diseases.

Onderzoeksopzet

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

Venous blood sample.

Contactpersonen

Publiek

University Hospital of Maastricht, Department of Radiology,
P.O. Box 5800
M. Lobbes
Debyelaan 25
Maastricht 6202 AZ
The Netherlands
+31 (0)43 3874910

Wetenschappelijk

University Hospital of Maastricht, Department of Radiology,
P.O. Box 5800
M. Lobbes
Debyelaan 25
Maastricht 6202 AZ
The Netherlands
+31 (0)43 3874910

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Groups of AMI, SAP, UAP and controls will be formed (n=120). All participants will donate a venous blood sample at inclusion, and after 6 and 12 months. Marker concentration will be evaluated in these blood samples.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Unable to give informed consent;
2. CVD < 6 months;
3. Auto-immune diseases;
4. Malignancies;
5. Renal insufficiency (< 40 ml/min Creat clearance).

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Enkelblind
Controle:	Geneesmiddel

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-11-2004

Aantal proefpersonen: 120
Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies
Datum: 12-09-2005
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	NL338
NTR-old	NTR376
Ander register	: N/A
ISRCTN	ISRCTN79274394

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A