

Alpha-1-Antitrypsin Deficiency in a Diverticular Disease Population

Gepubliceerd: 11-03-2017 Laatste bijgewerkt: 19-03-2025

This study aims to investigate whether A1AT pathology contributes to the development of DD. We will determine the prevalence of A1AT-pathology by genotype analysis in patients with diverticulosis and compare this to a population without...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON28920

Bron

NTR

Verkorte titel

ALADDIN study

Aandoening

diverticular disease (DD)
alpha-1-antitrypsin (A1AT) pathology

Ondersteuning

Primaire sponsor: -

Overige ondersteuning: Noordwest ziekenhuisgroep, Tergooi

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

The main exposure factor is of alpha-1-antitrypsin pathology

Toelichting onderzoek

Doel van het onderzoek

This study aims to investigate whether A1AT pathology contributes to the development of DD. We will determine the prevalence of A1AT-pathology by genotype analysis in patients with diverticulosis and compare this to a population without diverticulosis. Better understanding of the association between A1AT-pathology and DD could possibly contribute to changes in the treatment of DD.

Onderzoeksopzet

-

Onderzoeksproduct en/of interventie

Venapunction

Contactpersonen

Publiek

[default]
The Netherlands

Wetenschappelijk

[default]
The Netherlands

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Research group: the subject has to

- Have acute abdominal pain existing more than two hours' and less than five days,
- Has a CT-abdomen that shows diverticular disease,
- Age above sixty,
- Be mentally competent, and
- Informed consent.

Control group: the subject has to

- Have acute abdominal pain existing more than two hours' and less than five days,
- Has a CT-abdomen that shows no diverticular disease,
- Age above sixty,
- Be mentally competent, and
- Informed consent.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

A potential subject who meets any of the following criteria will be excluded from participation in this study:

- Does not meet the inclusion criteria
- Is mentally incompetent

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd

Blindering: Open / niet geblindeerd
Controle: N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland
Status: Werving gestart
(Verwachte) startdatum: 01-04-2017
Aantal proefpersonen: 230
Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies
Datum: 11-03-2017
Soort: Eerste indiening

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

ID: 47360
Bron: ToetsingOnline
Titel:

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
NTR-new	NL6112
NTR-old	NTR6251
CCMO	NL55016.094.15
OMON	NL-OMON47360

Resultaten