

UNRAVEL; Nederlandse multi-center studie naar idiopathische gedilateerde cardiomyopathie.

Gepubliceerd: 21-09-2014 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

We hypothesise that in 50% of iDCM patients a genetic cause/predisposition can be found

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

Samenvatting

ID

NL-OMON29209

Bron

NTR

Verkorte titel

UNRAVEL

Aandoening

Dilated cardiomyopathy, idiopathic, familial, genetic, sporadic

Ondersteuning

Primaire sponsor: University Medical Center Utrecht

Overige ondersteuning: ICIN-Netherlands Heart Institute

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

- Mortality

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

UNRAVEL is the first multidisciplinary Dutch study where patients' material and medical information is combined and provides access for all medical centers. The cohort exists of 1600 patients who have been diagnosed with a cardiomyopathy, or received heart transplantation at indication. This cohort will combine genetic data with biopsies performed and transplantation data registered by physicians starting from the 1980's. Biobank material included are tissue, blood and DNA.

Doel van het onderzoek

We hypothesise that in 50% of iDCM patients a genetic cause/predisposition can be found

Onderzoeksopzet

1. At presentation
2. After diagnosis
3. Follow-up till transplantation or death

Onderzoeksproduct en/of interventie

None

Contactpersonen

Publiek

P.O. Box 85500
F.W. Asselbergs
Department of Cardiology, Division Heart & Lungs
University Medical Center Utrecht
Room E03.511
Utrecht 3508 GA
The Netherlands

Wetenschappelijk

P.O. Box 85500

F.W. Asselbergs
Department of Cardiology, Division Heart & Lungs
University Medical Center Utrecht
Room E03.511
Utrecht 3508 GA
The Netherlands

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- Dilated cardiomyopathy
- Hart transplantation from 1980 - 2014 in the UMC-Utrecht
- Assist-device from 1985 - 2014 in the UMC-Utrecht
- Genetical testing performed from the UMC-Utrecht for hereditary cardiomyopathies

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Inconsistent or missing electronic patient files

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland

Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	31-12-1985
Aantal proefpersonen:	1600
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum:	21-09-2014
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	NL4714
NTR-old	NTR4859
Ander register	: METC 12/387

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A