

IFIS-studie: Intermitterend vasten en de opname van suiker in spier.

Gepubliceerd: 24-08-2006 Laatste bijgewerkt: 10-05-2024

zie K2

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Glucosemetabolismestoornissen (incl. diabetes mellitus)
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON30484

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

IFIS-studie

Aandoening

- Glucosemetabolismestoornissen (incl. diabetes mellitus)
- Glucosemetabolismestoornissen (incl. diabetes mellitus)

Synoniemen aandoening

suikerziekte/diabetes

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: clamp, insulinegevoeligheid, intramyocellulaire lipiden, vasten

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

zie K2

Secundaire uitkomstmaten

zie K2

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

zie K2

Doel van het onderzoek

zie K2

Onderzoeksopzet

zie K2

Onderzoeksproduct en/of interventie

zie K2

Inschatting van belasting en risico

zie K2

Contactpersonen

Publiek

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9
1105 AZ

Nederland

Wetenschappelijk

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9

1105 AZ

Nederland

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Volwassenen (18-64 jaar)

65 jaar en ouder

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- * leeftijd $18 < 35$ jaar
- * BMI 20-25 kg/m²
- * Stabiel gewicht in de 3 voorafgaande maanden aan inclusie
- * Normale orale glucose tolerantie test (ADA-criteria)

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- * medicatiegebruik
- * DM II in 1e graad familieleden
- * Hypertriglyceridemie en/andere lipid aandoeningen
- * Intensieve sportbeoefeningen (> 3 maal per week)
- * significant relevante aandoeningen
- * gewend zijn niet te ontbijten

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geneesmiddel
Doel:	Algemeen wetenschappelijk

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-10-2006
Aantal proefpersonen:	8
Type:	Verwachte startdatum

In onderzoek gebruikte producten en hulpmiddelen

Soort:	Geneesmiddel
Merknaam:	Actrapid
Generieke naam:	Humane Insuline
Registratie:	Geregistreerd voor de te bestuderen indicatie/dosering

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Amsterdam UMC

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
EudraCT	EUCTR2006-003741-16-NL
CCMO	NL13509.018.06