

Gallium-67 scintigrafie bij rechter ventrikel hartziekte

Gepubliceerd: 02-10-2007 Laatste bijgewerkt: 09-05-2024

Onderzoeken of inflammatie bij patiënten met RV ziekte bestaat en aantoonbaar is met Gallium-67 scintigrafie

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Hartaandoeningen, congenitaal
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON31115

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Gallium-RV scintigrafie

Aandoening

- Hartaandoeningen, congenitaal
- Hart- en vaataandoeningen, congenitaal
- Longvaataandoeningen

Synoniemen aandoening

rechter ventrikel falen, rechter ventrikel ziekte

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universitair Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Brugada syndroom, chronische thromboembolische pulmonale hypertensie, congenitale hart ziekte, rechter ventrikel ziekte

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De proportie van positieve scintigrammen wordt gerelateerd aan de ernst van ziekte in elke groep.

Secundaire uitkomstmaten

geen

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Rechter ventrikel (RV) ziekte is thans niet goed behandelbaar, aangezien de pathofysiologie onbekend is. Nieuwe inzichten geven aan dat inflammatie een rol hierin kan spelen.

Doel van het onderzoek

Onderzoeken of inflammatie bij patienten met RV ziekte bestaat en aantoonbaar is met Gallium-67 scintigrafie

Onderzoeksopzet

Er wordt eenmalig Gallium-67 scintigrafie verricht.

Inschatting van belasting en risico

Verwaarloosbaar risico (Gallium-67 scintigrafie wordt routinematig in de klinische praktijk toegepast o.a. bij hartaandoeningen)

Belasting beperkt: intraveneuze injectie en 1 extra ziekenhuisbezoek, totale duur 60 min.

Contactpersonen

Publiek

Selecteer

AMC, Meibergdreef 9
1105 AZ Amsterdam
NL

Wetenschappelijk

Selecteer

AMC, Meibergdreef 9
1105 AZ Amsterdam
NL

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)

rechter ventrikel dysfunctie

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

zwangerschap

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Algemeen wetenschappelijk

Deelname

Nederland

Status: Werving nog niet gestart

(Verwachte) startdatum: 01-10-2007

Aantal proefpersonen: 100

Type: Verwachte startdatum

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
CCMO	NL19342.018.07