

In Vitro Basofielen Stimulatie als diagnostische test voor geneesmiddelenallergie

Gepubliceerd: 15-01-2008 Laatste bijgewerkt: 11-05-2024

Zie reeds opgestuurd Protocol:"In vitro basofielen stimulatie als diagnostische test voor geneesmiddelenallergie"Versie juni 2007

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Allergische aandoeningen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON32155

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

BST/DIA

Aandoening

- Allergische aandoeningen

Synoniemen aandoening

allergie, overgevoeligheid

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Deventer Ziekenhuis

Overige ondersteuning: Onderzoeksmiddelen klinisch chemisch laboratorium

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Allergie, Basofiele stimulatie test, Bloed, Geneesmiddelen

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Zie reeds opgestuurd Protocol:

"In vitro basofielen stimulatie als diagnostische test voor geneesmiddelenallergie"

Versie juni 2007

Secundaire uitkomstmaten

Zie reeds opgestuurd Protocol:

"In vitro basofielen stimulatie als diagnostische test voor geneesmiddelenallergie"

Versie juni 2007

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Zie reeds opgestuurd Protocol:

"In vitro basofielen stimulatie als diagnostische test voor geneesmiddelenallergie"

Versie juni 2007

Doel van het onderzoek

Zie reeds opgestuurd Protocol:

"In vitro basofielen stimulatie als diagnostische test voor geneesmiddelenallergie"

Versie juni 2007

Onderzoekopzet

Zie reeds opgestuurd Protocol:

"In vitro basofielen stimulatie als diagnostische test voor geneesmiddelenallergie"

Versie juni 2007

Inschatting van belasting en risico

Zie reeds opgestuurd Protocol:

"In vitro basofielen stimulatie als diagnostische test voor geneesmiddelenallergie"

Versie juni 2007

Contactpersonen

Publiek

Deventer Ziekenhuis

Fesevurstraat 7
7415 CM Deventer
Nederland

Wetenschappelijk

Deventer Ziekenhuis

Fesevurstraat 7
7415 CM Deventer
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)

positieve anamnese voor geneesmiddelen allergie

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Gebruik van corticosteroiden binnen 2 week voor bloedafname

Gebruik van antihistaminica of antileucotriens binnen 48 uur voor bloedafname

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Diagnostiek

Deelname

Nederland

Status: Werving gestart

(Verwachte) startdatum: 15-09-2008

Aantal proefpersonen: 60

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 15-01-2008

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Isala Klinieken (Zwolle)

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	NL20231.075.07