

De genetische achtergrond van het Löfgren Syndroom

Gepubliceerd: 16-04-2009 Laatste bijgewerkt: 05-05-2024

Doel van de studie is om te onderzoeken of er genetische en/of functionele factoren zijn, waardoor men ontvankelijk is voor het Löfgren syndroom, en of deze factoren een invloed hebben op het verloop van de ziekte.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Immuunstoornissen NEG
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON33149

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

LOFGREN

Aandoening

- Immuunstoornissen NEG
- Luchtwegaandoeningen NEG

Synoniemen aandoening

Acute sarcoidose, Besnier-Boeck-Schaumann

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Sint Antonius Ziekenhuis

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: acute sarcoidose, löfgren syndroom, sarcoidose, sarcoidose arthritis

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Eindpunt van de studie is het bepalen van genetische factoren. In vitro functionele testen zullen ook gedaan worden, om functionele effecten te onderzoeken.

Secundaire uitkomstmaten

Het zoeken naar parameters in bloed, longfunctie en radiologisch onderzoek die iets kunnen zeggen over de prognose.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Löfgren syndroom is een acuut en meestal zelf-genezende vorm van Sarcoidose. Recente studies wijzen aan dat bepaalde genetische achtergronden, infectie factoren en blootstelling aan milieufactoren hoofdoorzaken van sarcoidose zijn. Als hypothese kan gesteld worden dat mensen met een bepaalde genetische predispositie die in aanraking komen met bepaalde milieufactoren de ziekte ontwikkelen.

Doel van het onderzoek

Doel van de studie is om te onderzoeken of er genetische en/of functionele factoren zijn, waardoor men ontvankelijk is voor het Löfgren syndroom, en of deze factoren een invloed hebben op het verloop van de ziekte.

Onderzoeksopzet

Een observationele studie.

Inschatting van belasting en risico

De patienten zullen maar voor een bezoek naar het ziekenhuis komen. Tijdens dit bezoek zal de anamnese afgenomen worden. Verder zal er een lichamelijk onderzoek, rontgenologisch onderzoek en een longfunctie onderzoek plaatsvinden. Er zal ok bloed afgenomen worden. De risico*s van het bloed afnemen uit een vene zijn minimaal.

Contactpersonen

Publiek

Sint Antonius Ziekenhuis

Koekoekslaan 1/ postbus 2500
3430 EM Nieuwegein
NL

Wetenschappelijk

Sint Antonius Ziekenhuis

Koekoekslaan 1/ postbus 2500
3430 EM Nieuwegein
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)

- patiënten gediagnosticeerd met het Löfgren syndroom
- het Löfgren syndroom is gedefinieerd volgens de laatste ATS/ERS/WASOG statement, presenterend met de volgende klinische verschijnselen:
 - o Acute symptomen zoals koorts
 - o Bilaterale hilaire lymphadenopathie op rontgenonderzoek thorax
 - o Erythema nodosum en/of gewrichtssymptomen (duidelijke periarticulaire ontsteking of arthritis van de enkels)
- wilsbekwame patiënten

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Patiënten met:

- andere vorm van Sarcoidose (degenen zonder Löfgren syndroom)
- andere granulomateuze ziekten

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Algemeen wetenschappelijk

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 22-06-2009

Aantal proefpersonen: 300

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 16-04-2009

Soort: Eerste indiening
Toetsingscommissie: MEC-U: Medical Research Ethics Committees United (Nieuwegein)

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	NL26386.100.08