

Kwantitatief zintuigelijk test (QST) protocol.

Gepubliceerd: 23-03-2010 Laatste bijgewerkt: 03-05-2024

n.v.t.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON34703

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

QST procedure

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

chronische pijn, gevoeligheid huid

Aandoening

chronische pijn (bij patienten)

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: PRA International EDS

Overige ondersteuning: Farmaceutische Industrie.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: chronische pijn, gevoeligheid aangedane huid

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

n.v.t.

Secundaire uitkomstmaten

n.v.t.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

n.v.t.

Doel van het onderzoek

n.v.t.

Onderzoeksopzet

n.v.t.

Onderzoeksproduct en/of interventie

n.v.t.

Inschatting van belasting en risico

n.v.t.

Contactpersonen

Publiek

PRA International EDS

Stationsweg 163
9471 GP Zuidlaren
NL

Wetenschappelijk

PRA International EDS

Stationsweg 163
9471 GP Zuidlaren
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 met chronische pijn:

Geslacht: mannen en vrouwen

Leeftijd: tussen 18 en 80 jaar, inclusief

Pathologie: chronisch pijn geschiedenis van 3 maanden of langer

pijnklaarten zijn door een arts gekarakteriseerd als zenuwpijn, of pijn tengevolge van zenuwschade door suikerziekte, of blijvende pijn na gordelroos, of fantoompijn (bv pijn van een geamputeerd lichaamsdeel)

Gewicht: geen specifieke criteria; Gezonde vrijwilligers:

Geslacht: mannen en vrouwen

Leeftijd: tussen 18 en 80 jaar, inclusief

Gewicht: geen specifieke criteria

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Patienten met chronische pijn:

- verstandelijk gehandicapt; Gezonde vrijwilligers:
- geschiedenis van chronische pijn
- geschiedenis van neurologische aandoeningen
- geschiedenis van psychiatrische stoornissen
- regelmatig gebruik van pijnstillers

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Interventie onderzoek

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Anders

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 24-03-2010

Aantal proefpersonen: 400

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 23-03-2010

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: BEBO: Stichting Beoordeling Ethiek Bio-Medisch Onderzoek (Assen)

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	NL31914.056.10