

Parodontitis als een risicofactor voor het ontwikkelen van reumatoïde artritis

Gepubliceerd: 23-08-2011 Laatste bijgewerkt: 29-04-2024

De prevalentie van anti-CCP bij personen met parodontitis onderzoeken.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON36122

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Parodontitis and pre-RA

Aandoening

- Overige aandoening
- Auto-immuunziekten

Synoniemen aandoening

parodontitis, tandvleesontsteking

Aandoening

parodontitis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: ÁCPA, anti-CCP, Parodontitis, preklinisch fase van RA

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

prevalentie van anti-CCP bij parodontitis patienten.

Secundaire uitkomstmaten

prevalentie van RF bij parodontitis patienten.

Associatie van anti-CCP met de ernst van de parodontitis

Associatie van anti-CCP en roken bij parodontitis patienten.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Eerder onderzoek heeft een relatie tussen parodontitis en reumatoïde artritis laten zien. De hypothese is dat door periodontitis ACPA's worden gevormd. ACPA's kunnen jaren voordat reumatoïde artritis tot uiting komt in het bloed aanwezig zijn. Tot op heden is echter niet onderzocht of bij personen met parodontitis ook vaker ACPA's in het bloed gevonden kunnen worden.

Doel van het onderzoek

De prevalentie van anti-CCP bij personen met parodontitis onderzoeken.

Onderzoeksopzet

Personen met parodontitis worden in een kliniek voor parodontitis geïdentificeerd door een parodontoloog. Indien deze personen toestemming geven, wordt dan de ACPA's door middel van het meten van anti-CCP via een vingerprik gemeten. Indien deze aanwezig is, wordt de kandidaat benaderd voor verder onderzoek. Een vragenlijst over de gezondheid van deze personen worden afgenomen. Informatie over de status van de parodontitis worden door de parodontoloog verstrekt.

Inschatting van belasting en risico

De vingerprik wordt in de praktijk van de parodontoloog uitgevoerd door het onderzoeksteam. Indien de anti-CCP aanwezig is, wordt de proefpersoon benaderd voor verder onderzoek. Het risico van de vingerprik is nihil.

Contactpersonen

Publiek

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9
1105 AZ
NL

Wetenschappelijk

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9
1105 AZ
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)

patienten met parodontitis, leeftijd 18-80 jaar

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

geen

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: 24-11-2011

Aantal proefpersonen: 800

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 23-08-2011

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	NL36349.018.11
Ander register	NTR