

Analyse om individuele verschillen in de reactie op THC te verkennen

Gepubliceerd: 02-05-2012 Laatste bijgewerkt: 26-04-2024

Het verkennen van de invloed van individuele verschillen op de reactie op THC.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON37732

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Individuele verschillen en THC

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

n.v.t.

Aandoening

n.v.t. (geen aandoening)

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Centre for Human Drug Research

Overige ondersteuning: Eigen vermogen van de stichting CHDR.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Genetics, Persoonlijkheid, PK-PD, THC

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

EC-50 en Emax van verschillende farmacodynamische metingen na toediening van THC.

Secundaire uitkomstmaten

-

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Het effect van farmacologische interventies is afhankelijk van verschillende factoren. Persoonlijkheid en genetische factoren kunnen de reactie op een (genees)middel beïnvloeden.

Doel van het onderzoek

Het verkennen van de invloed van individuele verschillen op de reactie op THC.

Onderzoeksopzet

In een exploratieve analyse zal gekeken worden naar de relatie tussen persoonlijkheidsstructuur en bepaalde genetische polymorfismen en PK-PD parameters n.a.v. een eerder toegediende THC-challenge.

Inschatting van belasting en risico

-

Contactpersonen

Publiek

Centre for Human Drug Research

Zernikedreef 10
2333 CL Leiden
NL

Wetenschappelijk

Centre for Human Drug Research

Zernikedreef 10
2333 CL Leiden
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)

Eerdere deelname in een THC onderzoek van het CHDR (gezonde vrijwilligers die mild cannabis gebruiker zijn - maximaal een keer per week)

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Geen toestemming.
Contact niet mogelijk.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Behandeling / therapie

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 18-12-2012

Aantal proefpersonen: 232

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 02-05-2012

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Leids Universitair Medisch Centrum (Leiden)

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

CCMO

ID

NL39675.058.12