

Het effect van HPP-A, die therapeutisch gegeven worden ter genezing van een psoriasis laesie; deze laesie ontstaat door intradermale inspuiting in niet aangetaste humane huidbiopten die getransplanteerd zijn op immuun-deficiënt muizen met geactiveerde bloed cellen.

Gepubliceerd: 04-02-2013 Laatste bijgewerkt: 24-04-2024

Client wil weten of HPP-A en effect heeft in het transplantaat model van psoriasis

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

Samenvatting

ID

NL-OMON38813

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Het effect van HPP-A in het transplantaat psoriasis model

Aandoening

- Overige aandoening
- Auto-immuunziekten
- Epidermale en dermale aandoeningen

Synoniemen aandoening

Psoriasis

Aandoening

een onderzoek naar werking van een middel in een model

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: High Point Pharmaceuticals

Overige ondersteuning: Industry

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: geneesmiddelen, huid, psoriasis, transplantaat

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

NVT

Secundaire uitkomstmaten

NVT

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Cliënt wil een therapie tegen psoriasis ontwikkelen.

Doel van het onderzoek

Cliënt wil weten of HPP-A en effect heeft in het transplantaat model van psoriasis

Onderzoekopzet

Geven van huid biopten en bloed: drie stukjes gezonde huid (biopten) van elk 5 mm en 27ml bloed

Inschatting van belasting en risico

Contactpersonen

Publiek

High Point Pharmaceuticals

Mendenhall Oaks Pkwy 4170
High Point, NC 27165
US

Wetenschappelijk

High Point Pharmaceuticals

Mendenhall Oaks Pkwy 4170
High Point, NC 27165
US

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 licht tot milde psoriasis vulgaris

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Vrijwilligers mogen geen systemische geneesmiddelen gebruiken
Vrijwilligers mogen niet met UV/licht therapie behandeld worden
Vrijwilligers mogen geen immune-modulerende stoffen gebruiken voor ander ziekten.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Anders

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 01-02-2013

Aantal proefpersonen: 14

Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 04-02-2013

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (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	ID
CCMO	NL42859.098.12