

EuroPrevall vervolg onderzoek

Als onderdeel van een groter consortium voor geïntegreerde benaderingen naar voedselallergenen en allergie risico management

Gepubliceerd: 06-06-2014 Laatste bijgewerkt: 20-04-2024

Prevalentie van voedselallergie in deze groep kinderen. Opsporing of herkenning van patronen. Aantonen of uitsluiten van relaties tussen voeding en voedselallergieën. Invloeden van omgevings- en gedragsfactoren op het ontwikkelen van allergieën of...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON40775

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

EuroPrevall vervolg onderzoek als onderdeel van iFaam-study

Aandoening

- Allergische aandoeningen

Synoniemen aandoening

Voedselallergie

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Europese Unie

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Dubbel blinde placebo gecontroleerde voedselprovocaties, Prevalentie allergische sensitizaties, Prevalentie voedselallergieën, Vervolg onderzoek van geboortecohort op 5 tot 10 jarige leeftijd

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Hoe vaak voedselallergie voorkomt in deze groep kinderen op schoolgaande leeftijd

Wat hierop van invloed is geweest?

Secundaire uitkomstmaten

Het voorkomen van astma, allergische rhinitis en eczeem in deze groep kinderen op schoolgaande leeftijd

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Vervolgonderzoek van het EuroPrevall geboortecohort op schoolgaande leeftijd. Tussen 2006 en 2010 zijn er 976 kinderen geboren die deel hebben genomen aan het EuroPrevall onderzoek naar de prevalentie van voedselallergieën van geboorte tot leeftijd van 30 maanden oud. In Europa hebben 12049 kinderen deelgenomen tussen 2005-2010. Alle deelnemende kinderen worden nu in 2014-2016 gevraagd om deel te nemen aan het vervolg onderzoek. Hierbij wordt gekeken naar de prevalentie van voedselallergie in deze groep kinderen en naar eventuele relaties met allergieën uit voorgeschiedenis of relatie met andere voorkomende allergieën in deze groep.

Doel van het onderzoek

Prevalentie van voedselallergie in deze groep kinderen. Opsporing of herkenning

van patronen. Aantonen of uitsluiten van relaties tussen voeding en voedselallergieën. Invloeden van omgevings- en gedragsfactoren op het ontwikkelen van allergieën of tolerantie van voedselallergieën.

Onderzoeksopzet

Alle 976 kinderen worden gevraagd voor deelname aan dit vervolg onderzoek. In Europa worden alle 12049 kinderen benaderd voor deelname.

Het onderzoek bestaat uit 3 levels:

Level 1: online vragenlijst voor ouders

Level 2: ziekenhuisbezoek met oa: bloedafname, huidpriktest

Level 3: indien verdenking voedselallergie: dubbelblinde voedselprovocatietest in het ziekenhuis

Inschatting van belasting en risico

Afhankelijk van ouders aan welk level zij met het kind willen deelnemen.

Indien deelname aan level 1: geen belasting voor het kind, enkel tijd van ouders voor invullen van online vragenlijst.

Indien deelname aan level 2: bloedafname en huidpriktest bij kind in het ziekenhuis. Het ongemak voor het kind wordt geprobeerd te verkleinen door middel van lidocaine spray voor bloedafname. De huidpriktest wordt over het algemeen nooit als pijnlijk ervaren door de kinderen.

Indien deelname aan level 3: 2 dagen een aantal uur in het ziekenhuis waarbij een kind in oplopende dosering een voedingsmiddel krijgt te eten om een voedselallergie aan te tonen.

Contactpersonen

Publiek

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9
Amsterdam 1105 AZ
NL

Wetenschappelijk

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9
Amsterdam 1105 AZ
NL

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Kinderen (2-11 jaar)

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Alle 976 deelnemers aan het geboortecohort van EuroPrevall zullen worden gevraagd voor deelname aan dit vervolg onderzoek

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Als ouders niet opnieuw toestemming geven voor deelname aan dit vervolgonderzoek

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: 25-03-2015

Aantal proefpersonen: 976
Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO
Datum: 06-06-2014
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	NL48279.018.14