

T cel respons in legionella

Gepubliceerd: 04-04-2019 Laatste bijgewerkt: 12-04-2024

Evalueren van de geschiktheid van de elispot Legionella voor het identificeren van patienten met Legionella ziekte

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Bacteriële infectieziekten
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON48272

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Trilo-studie

Aandoening

- Bacteriële infectieziekten

Synoniemen aandoening

legionellose

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Diaconessenhuis Utrecht

Overige ondersteuning: Maatschap Medische Microbiologie en Immunologie; Maatschap longziekten

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Diagnostiek, Elispot, Legionella, T-cel

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Onderscheid maken tussen patiënten met en zonder Legionella ziekte op basis van de elispot Legionella

Secundaire uitkomstmaten

Vervolgen van de dynamiek van de T-cel respons bij legionella ziekte

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Diagnose van Legionellose is lastig waardoor waarschijnlijk diagnoses worden gemist

Doel van het onderzoek

Evalueren van de geschiktheid van de elispot Legionella voor het identificerenb van patiënten met Legionella ziekte

Onderzoeksopzet

Beschrijvende studie, evaluatie van een nieuwe diagnostische techniek

Inschatting van belasting en risico

Geen risico voor de patiënt dan het risico van een venapunctie

Contactpersonen

Publiek

Diakonessenhuis Utrecht

Bosboomstraat 1
Utrecht 3582KE

NL

Wetenschappelijk

Diakonessenhuis Utrecht

Bosboomstraat 1
Utrecht 3582KE
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)

(groep 1) opgenomen patienten met een bezwene legionella pneumonie waarvan een subgroep die in de tijd worden vervolgd

(groep 2) gezonde vrijwilligers

(groep 3) Patienten met een pneumonie door een ander pathogeen

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- immunosuppressive medicatie
- < 18 jaar
- niet in staat om informed consent te geven

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, met invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Actieve controle groep
Doel:	Diagnostiek

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	28-08-2019
Aantal proefpersonen:	270
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	04-04-2019
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	MEC-U: Medical Research Ethics Committees United (Nieuwegein)

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	NL68503.100.18