

## **TSÖLIAAKIA DIAGNOOSIGA PATSIENTE PALUTAKSE OSALEMA TSÖLIAAKIAUURINGUS**

**Otsime osalejaid uuringusse, kus hinnatakse uue ravimi kolme erineva annuse tõhusust gluteenist tingitud limaskestamuutuste profülaktikas. Uuring viiakse läbi hästi kontrolli all oleva tsöliaakiaga osajatel, kes läbivad gluteeniga kokkupuute testi.**

Uuring koosneb kolmest perioodist: Sõelumisperiood kestab kuni 6 nädalat, millele järgneb 6-nädalane raviperiood ja 4-nädalane ravivaba järelkontrolli periood. Uuring hõlmab 6 visiiti kliinikusse ja endoskoopiavisiite, mis võidakse läbi viia eraldi. Uuringu alguses ja lõpus teostatakse seedetrakti ülaosa endoskoopia koos biopsiaproovi võtmisega.

Teil palutakse manustada kapsel hommikul tühja kõhuga (vähemalt 6 tundi söömata), pool tundi enne gluteeni võtmist (üks 3 grammi gluteeni sisaldav küpsis ööpäevas, tarnitakse sponsori poolt).

Uuring viiakse läbi neljas ravirühmas. 75% osalejatest manustavad uuringuravimit ja 25% manustavad platseebot. Uuringus osalejad peavad jätkama oma gluteenivaba dieeti.

Peamised uuringusse kaasamise kriteeriumid:

- Vanus 18 - 80 eluaastat
- Dokumenteeritud esmane biopsiaga tõestatud tsöliaakia diagnoos vähemalt 12 kuud enne sõelumisperioodi.
- Nõusolek pidada kinni rangest gluteenivabast dieedist ning manustada uuringu jooksul kindlaksmääratud gluteenikogus
- Nõusolek teha läbi seedetrakti ülaosa endoskoopia koos biopsia võtmisega sõelumisel ja lõpuvisiidil/ennetähtaegse katkestamise visiidil
- Te ei tohi olla rase ega toita last rinnaga
- Keelatud on teatud ravimid nagu näiteks kortikosteroidid või immunomodulaatorid

Uuring viiakse läbi järgmistes uuringukeskustes: **SA Tartu Ülikooli Kliinikum, Puusepa 8, Tartu**

Eestis on uuringu läbiviimise eest vastutav isik dr Karin Kull.

Kui te tunnete uuringu vastu huvi või soovite selles osaleda, palun saatke oma kontaktandmed järgmisele e-posti aadressile: **karin.kull@kliinikum.ee** või helistage numbril: **7318634**