

Photodynamic therapy for the palliation of non-resectable proximal cholangiocarcinoma.

Gepubliceerd: 30-08-2005 Laatste bijgewerkt: 13-12-2022

Due to tumoricidal effect of PDT, it is expected that the central bile ducts remain free from tumor and so better and prolonged drainage can be achieved leading to better QoL and survival.

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON20863

Bron

NTR

Verkorte titel

PDT

Aandoening

non-resectable bile duct tumor

Ondersteuning

Primaire sponsor: no sponsor

Overige ondersteuning: no funds

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Survival.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

N/A

Doel van het onderzoek

Due to tumoricidal effect of PDT , it is expected that the central bile ducts remain free from tumor and so better and prolonged drainage can be achieved leading to beter QoL and survival.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Endoscopic treatment with plastic endoprotheses (=current standard).

Versus

Endoscopic treatment with plastic endoprotheses with, during this procedure, internal illumination of the tumor with light of a specific wavelength after infusion of a photosensitizer.

Contactpersonen

Publiek

Academic Medical Center (AMC), C2-327,
P.O. Box 22660
E.A.J. Rauws
Meibergdreef 9
Amsterdam 1100 DD
The Netherlands
+31 (0)20 5669111

Wetenschappelijk

Academic Medical Center (AMC), C2-327,
P.O. Box 22660
E.A.J. Rauws
Meibergdreef 9
Amsterdam 1100 DD

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. Proven irresectable bile duct tumor;
2. Adequate drainage bile ducts with plastic endoprothese(s);
3. Karnofsky index > 30%;
4. Age > 18 year.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Porfyria;
2. Previous chemo-/or radiotherapy;
3. Presence of metallic endoprothese(s);
4. Active cholangitis;
5. Primary sclerosing cholangitis;
6. Karnofsky index < 30%.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Blinding:	Open / niet geblindeerd

Controle: Geneesmiddel

Deelname

Nederland
Status: Werving gestart
(Verwachte) startdatum: 01-01-2005
Aantal proefpersonen: 75
Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies
Datum: 30-08-2005
Soort: Eerste indiening

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
NTR-new	NL128
NTR-old	NTR162
Ander register	: 04/161
ISRCTN	ISRCTN43588830

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A