

Dyspepsia - Buspiron.

Gepubliceerd: 31-05-2005 Laatste bijgewerkt: 13-12-2022

Ethische beoordeling	Niet van toepassing
Status	Werving tijdelijk gestopt
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON20895

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

10 healthy volunteers and 10 patients will be subjected to a Buspiron-Challenge-Test during functional MRI. During the morning of the test blood samples will be collected (6 times 5 ml) to assess the concentration prolactin, ACTH, GH and cortisol. Furthermore, dyspeptic symptoms will be scored during the test.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Single dose of Buspiron (30 mg).

Contactpersonen

Publiek

Academic Medical Center (AMC), Department of Gastroenterology, C2-328,
P.O. Box 22660
G.E.E. Boeckxstaens
Meibergdreef 9
Amsterdam 1100 DD
The Netherlands
+31 (0)20 5667375

Wetenschappelijk

Academic Medical Center (AMC), Department of Gastroenterology, C2-328,
P.O. Box 22660
G.E.E. Boeckxstaens
Meibergdreef 9
Amsterdam 1100 DD
The Netherlands
+31 (0)20 5667375

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Healthy volunteers: absence of gastrointestinal symptoms, Nepean Dyspepsia Index (NDI) score < 5, > 18 years of age.

Patients: Nepean Dyspepsia Index (NDI) score >25, > 18 years of age.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Healthy volunteers: use of drugs that affect gastrointestinal motility (antidepressants, opiates, NSAID's, calcium-blockers, nitrates), previous abdominal surgery, epilepsy, severe liver or renal insufficiency, depression, claustrophobia, metal implants, not be able to lie down for 15 minutes.

Patients: use of drugs that affect gastrointestinal motility (antidepressants, opiates, NSAID's, calcium-blockers, nitrates), IBS, previous abdominal surgery, epilepsy, severe liver or renal insufficiency, depression, claustrophobia, metal implants, not be able to lie down for 15 minutes.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Interventie onderzoek

Onderzoeksmodel: Parallel

Controle: N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland

Status: Werving tijdelijk gestopt

(Verwachte) startdatum: 01-06-2005

Aantal proefpersonen: 20

Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Niet van toepassing

Soort: Niet van toepassing

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	NL26
NTR-old	NTR48

Register

Ander register
ISRCTN

ID

: N/A
NO ISRCTN (cancelled)

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A