

Prevention of Migraine in Adolescents.

Gepubliceerd: 18-09-2006 Laatste bijgewerkt: 13-12-2022

Based on systematic reviews concerning effective treatments in children with migraine a medical treatment (propanolol) as well as a non-medical treatment (relaxation therapy) appear to be effective compared to no treatment or placebo. however their...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON21202

Bron

NTR

Verkorte titel

PREMIA

Ondersteuning

Primaire sponsor: Nuts/Ohra

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Perceived effect and change of intensity, frequency and duration of migraine attacks.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

N/A

Doel van het onderzoek

Based on systematic reviews concerning effective treatments in children with migraine a medical treatment (propanolol) as well as a non-medical treatment (relaxation therapy) appear to be effective compared to no treatment or placebo. however their relative effectiveness is unknown.

Onderzoeksopzet

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

Group 1: Propanolol treatment + placebo relaxation treatment.

Group 2: Placebo medical treatment + relaxation therapy.

Contactpersonen

Publiek

Erasmus Medical Center
Department of General Practice
Westzeedijk 112-114
D. Noordzij
Rotterdam 3016 AH
The Netherlands
+31 (0)10 4632121

Wetenschappelijk

Erasmus Medical Center
Department of General Practice
Westzeedijk 112-114
D. Noordzij
Rotterdam 3016 AH
The Netherlands
+31 (0)10 4632121

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Candidates are migraine patients, aged 13 to 18 years, living in Rotterdam.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Patients suffering from asthma, allergies and diabetes are excluded as well as patients who've been using propranolol and/or relaxation therapy as a treatment less than 6 months before the start of the trial.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blindering:	Dubbelblind
Controle:	Placebo

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-10-2006
Aantal proefpersonen:	160
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum:	18-09-2006
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	NL758
NTR-old	NTR769
Ander register	: N/A
ISRCTN	ISRCTN33364178

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A