

Evaluation of Vascular care in Alzheimer's disease.

Gepubliceerd: 30-03-2006 Laatst bijgewerkt: 07-12-2022

Intensive vascular care, aimed at secundary prevention of cerebrovascular disease, is efficacious in patients with Alzheimer's disease that have vascular lesions on MRI.

Ethische beoordeling Positief advies

Status Werving gestopt

Type aandoening -

Onderzoekstype Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON22112

Bron

NTR

Verkorte titel

EVA

Aandoening

Alzheimer's disease

Ondersteuning

Primaire sponsor: ZONMw Doelmatigheidsonderzoek

Overige ondersteuning: ZONMw Doelmatigheidsonderzoek

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Change in impairments after two years of follow up in activities of daily living as measured by the Interview for Deterioration in Daily life in dementia (IDDD).

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Frequently patients with a clinical diagnosis of Alzheimer's disease also harbour cerebrovascular lesions on neuroimaging. It is not clear to what extent these lesions contribute to (1) functional impairments, and (2) the prognosis of these patients. In this open multicentre clinical trial the hypothesis is tested that intensive vascular care is efficacious in these patients, resulting in slower deterioration after a follow up of two years in patients receiving such care, in comparison to patients receiving standard care.

Doele van het onderzoek

Intensive vascular care, aimed at secondary prevention of cerebrovascular disease, is efficacious in patients with Alzheimer's disease that have vascular lesions on MRI.

Onderzoeksopzet

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

Multicomponent intervention consisting of a combination of measures aimed at prevention of cerebrovascular disease (platelet aggregation inhibitors, statin, strict regulation of blood pressure, diabetes, life style interventions concerning smoking, body weight, exercise). Patients in the control group will receive 'regular care' i.e. less frequent visits, without specific attention to vascular risk factors.

Contactpersonen

Publiek

Academic Medical Center (AMC), Department of Neurology (H2-217),
P.O. Box 22660
W.A. Gool, van
Meibergdreef 9
Amsterdam 1100 DD
The Netherlands
+31 (0)20 5664044

Wetenschappelijk

Academic Medical Center (AMC), Department of Neurology (H2-217),
P.O. Box 22660
W.A. Gool, van
Meibergdreef 9
Amsterdam 1100 DD
The Netherlands
+31 (0)20 5664044

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Patients with early Alzheimer's disease according to clinical criteria, that have on MRI either cerebral infarcts or significant white matter abnormalities.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Severe dementia;
2. Limited life expectancy.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geneesmiddel

Deelname

Nederland
Status: Werving gestopt
(Verwachte) startdatum: 01-06-2002
Aantal proefpersonen: 130
Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies
Datum: 30-03-2006
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	NL590
NTR-old	NTR646
Ander register	: N/A
ISRCTN	ISRCTN74902933

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A