

Prognostic value of ALP and PSA flare In patients with CRPC who are treated with docetaxel, cabazitaxel, abiraterone or enzalutamide.

Gepubliceerd: 23-01-2020 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

None, observational study

Ethische beoordeling	Niet van toepassing
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON22381

Bron

NTR

Verkorte titel

FLARE

Aandoening

Prostate Cancer

Ondersteuning

Primaire sponsor: None

Overige ondersteuning: None

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Overall survival (OS): from start of treatment with docetaxel, cabazitaxel, abiraterone or enzalutamide until last follow up or death (whichever comes first). Last follow up or death will be obtained from the subjects medical file. Last follow up is regarded as the most recent follow up contact of the subject.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

In the present study we will evaluate the presence and prognostic value of a flare of alkaline phosphatase (ALP) in castration resistant prostate cancer (CRPC) who are treated in our institution with docetaxel, cabazitaxel, abiraterone or enzalutamide. We will differentiate between patients who do or do not use bone modifying agents. In addition, the presence and prognostic value of a PSA flare in these patients will be investigated. Most relevant in this are the patients treated with enzalutamide, as a PSA flare in this group has not been described in the literature, to our knowledge. Finally, we will investigate the potential relationship between ALP flare and PSA flare in our patient population treated with docetaxel, cabazitaxel, abiraterone or enzalutamide.

Doel van het onderzoek

None, observational study

Onderzoeksopzet

Not applicable

Onderzoeksproduct en/of interventie

None

Contactpersonen

Publiek

Franciscus Gasthuis & Vlietland
Nadine Pouw

0031 10 4616091

Wetenschappelijk

Franciscus Gasthuis & Vlietland
Nadine Pouw

0031 10 4616091

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- diagnosis of metastatic CRPC (mCRPC), and
- treatment, current or previous, with one or more of the following agents: docetaxel, cabazitaxel, abiraterone, enzalutamide

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Not applicable

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	N.v.t. / één studie arm
Blindering:	Open / niet geblindeerd
Controle:	N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	23-01-2020

Aantal proefpersonen: 1000
Type: Verwachte startdatum

Voornemen beschikbaar stellen Individuele Patiënten Data (IPD)

Wordt de data na het onderzoek gedeeld: Nog niet bepaald

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	NL8327
Ander register	Raad van Bestuur Franciscus Gasthuis & Vlietland : Not applicable ("non-WMO")

Resultaten