

Are enemas indicated for treatment of children with solitair encopresis?

Gepubliceerd: 21-06-2005 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

The use of enemas will result in a empty rectum and no more soiling or encopresis. In this period these children will experience and get used to a clean feeling and the advantages. This might lead to a better motivation for treatment of solitair...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON22868

Bron

NTR

Verkorte titel

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

1. Defecation frequency,

2. soiling/encopresis frequency,

3. stool consistency.

Patients will visit our out-patient visits for follow-up at several fixed moments: intake and t= 1 week, 2 weeks, 4 weeks, 6 weeks, 12 weeks, 6 months, 12 months; during this study, all patients will record in a specific diary on primary and secondary outcome measurements.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

N/A

Doel van het onderzoek

The use of enemas will result in a empty rectum and no more soiling or encopresis. In this period these children will experience and get used to a clean feeling and the advantages. This might lead to a better motivation for treatment of solitair encopresis.

Onderzoeksopzet

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

Group 1: enemas following a schedule during 3 months;

Group 2: no laxantia, but education and toilettraining.

Contactpersonen

Publiek

Kinderarts MDL, AMC, H7-248
P.O. Box 22660
Marc A. Benninga
Meibergdreef 9
Amsterdam 1100 DD
The Netherlands
+31 (0)20 5663053 / +31 (0)20 5666297

Wetenschappelijk

Kinderarts MDL, AMC, H7-248
P.O. Box 22660
Marc A. Benninga
Meibergdreef 9
Amsterdam 1100 DD
The Netherlands

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Age 8-17 yrs,

FNRS criteria: def. Frequency. ³ 3×/wk, encopresis frequency >1×/wk, no faecal impaction with physical examination.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Gastro-intestinal surgery,
2. anorectal anomaly,
3. mental retardation,
4. constipation.

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 01-03-2002
Aantal proefpersonen: 78
Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies
Datum: 21-06-2005
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	NL38
NTR-old	NTR65
Ander register	: N/A
ISRCTN	ISRCTN28937219

Resultaten

Samenvatting resultaten
N/A