

Acetylsalicylic acid as an adjuvant therapy for schizophrenia.

Gepubliceerd: 22-12-2004 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

Findings from both epidemiological and basic research point to the possibility that NSAIDs impede the deterioration in schizophrenia.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON22886

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

Aspirine Trial

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

3-month change in positive and negative symptoms on the total PANSS score.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

N/A

Doel van het onderzoek

Findings from both epidemiological and basic research point to the possibility that NSAIDS impede the deterioration in schizophrenia.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Acetylsalicylacid 1000mg vs Placebo for 3 months (All daily pantoprazol 40 mg).

Contactpersonen

Publiek

University Medical Center Groningen (UMCG), Department of Epidemiology and Bioinformatics
P.O. Box 30.001
H. Burger
Hanzeplein 1
Groningen 9700 RB
The Netherlands

Wetenschappelijk

University Medical Center Groningen (UMCG), Department of Epidemiology and Bioinformatics
P.O. Box 30.001
H. Burger
Hanzeplein 1
Groningen 9700 RB
The Netherlands

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. Schizophrenia
2. Schizo-affective disorder
3. Schizofreniform disorder according to DSM-IV (for max 10 years)
4. Age 18 - 55 years

5. Stabile, min. 60 on PANSS, min 2x a score of min 4 on PANSS.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. No contraindication for acetylsalicylic acid
2. No hypersensitivity to acetylsalicylic acid or pantoprazole
3. No significant somatic illness
4. No chronic use of a nonsteroidal anti-inflammatory drug (NSAID)
5. No use of corticosteroids
5. Not pregnant
6. No drugs dependency
7. Informed consent obtained.

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-01-2004
Aantal proefpersonen:	80
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum:	22-12-2004
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	NL5
NTR-old	NTR29
Ander register	: N/A
ISRCTN	ISRCTN27745631

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A