

Experience of women with HPV positivity who use vaginal probiotics in order to increase their HPV clearance

Gepubliceerd: 09-02-2021 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

It is expected that women who experience CIN as an urgent medical condition are more willing to use vaginal probiotics

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

Samenvatting

ID

NL-OMON23151

Bron

NTR

Verkorte titel

LACTO-C

Aandoening

cervical cancer, HPV clearance

Ondersteuning

Primaire sponsor: None

Overige ondersteuning: None

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Willingness to use vaginal probiotics

Acceptance treatment duration vaginal probiotics
Inconvenience of use

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

This survey aims to investigate the experience of women with CIN0/1/2 who use vaginal probiotics in order to increase their HPV clearance. It is relevant to acquire knowledge about the willingness of women with CIN0/1/2 to use probiotics to explore if vaginal probiotics can become part of the standard treatment of cervical dysplasia. As part of the study questionnaires will be distributed among women with HPV positivity and cervical dysplasia (LSIL or HSIL), who have not yet undergone major treatment.

Doel van het onderzoek

It is expected that women who experience CIN as an urgent medical condition are more willing to use vaginal probiotics

Onderzoeksopzet

Primary and secondary outcomes will be collected with a single questionnaire administered 7 days after use of vaginal probiotics

Contactpersonen

Publiek

Diakonessenhuis
Kiki Verkijk

0623982927

Wetenschappelijk

Diakonessenhuis
Kiki Verkijk

0623982927

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Women

- with HPV positivity
- who used > 7 days vaginal probiotics
- who can read and write Dutch
- with age 18-65 years old

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- undergone invasive treatment of the cervix
- HSIL who need invasive treatment

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	15-02-2021
Aantal proefpersonen:	30
Type:	Verwachte startdatum

Voornemen beschikbaar stellen Individuele Patiënten Data (IPD)

Wordt de data na het onderzoek gedeeld: Nee

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	NL9271
Ander register	Raad van Bestuur Diaconessenhuis : 21.011

Resultaten