

DOse REduction of preoperatieve radiotherapyin MYxoid liposarcoma. (Dosis verlaging van de preoperatieve bestraling van myxoid liposarcomen).

Gepubliceerd: 05-11-2010 Laatste bijgewerkt: 24-03-2025

The induction of necrosis after reduced RT dose.

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON23428

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

Doremy

Aandoening

radiotherapy, myxoid liposarcoma, soft tissue sarcoma (radiotherapie, myxoid sarcomm en weke delen sarcoom)

Ondersteuning

Primaire sponsor: NKI-AVL

Overige ondersteuning: none

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

The dose reduction will be regarded as a success if at least 90% of thus treated patients show at least 90% necrosis in the definitive resection specimen.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

To study whether a dose reduction of preoperative radiotherapy in MLS from 50Gy to 36Gy is equally effective in inducing extensive necrosis (thus maintaining comparable clinicopathological responses).

Doel van het onderzoek

The induction of necrosis after reduced RT dose.

Onderzoeksopzet

1. Start inclusion 01-Jan-2011;
2. Finish 01-Jul-2012.

Onderzoeksproduct en/of interventie

To study whether a dose reduction of preoperative radiotherapy in MLS from 50Gy to 36Gy is equally effective in inducing extensive necrosis (thus maintaining comparable clinicopathological responses).

Contactpersonen

Publiek

Plesmanlaan 121
R.L.M. Haas
NKI-AVL
Amsterdam 1066 CX
The Netherlands

+31 (0)20 512 9111

Wetenschappelijk

Plesmanlaan 121
R.L.M. Haas
NKI-AVL
Amsterdam 1066 CX
The Netherlands
+31 (0)20 512 9111

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. Age >18 years;
2. By biopsy proven myxoid sarcoma;
3. Performance score ECOG 0-2.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Prior radiotherapy to target area;
2. Anticoagulant medication of any kind; especially Ascal (and derivatives), coumarines, all heparin and heparin-like formulations;
3. Pregnancy.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel

Toewijzing: N.v.t. / één studie arm

Controle: N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland

Status: Werving nog niet gestart

(Verwachte) startdatum: 01-01-2011

Aantal proefpersonen: 10

Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies

Datum: 05-11-2010

Soort: Eerste indiening

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

ID: 47519

Bron: ToetsingOnline

Titel:

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
NTR-new	NL2472
NTR-old	NTR2588
Ander register	: N10DMY
ISRCTN	ISRCTN wordt niet meer aangevraagd.
CCMO	NL33144.031.10
OMON	NL-OMON47519

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A