

FDG-PET for avoidance of futile direct laryngoscopies under general anaesthesia with taking of biopsies in patients with suspicion on recurrent laryngeal carcinoma after radiotherapy.

Gepubliceerd: 21-01-2005 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

N/A

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

Samenvatting

ID

NL-OMON23769

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Number of direct laryngoscopies (on a group level) needed to detect (a single) recurrent laryngeal carcinoma.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

N/A

Doel van het onderzoek

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

Selection for direct laryngoscopy with FDG-PET.

Two strategy arms are compared:

1. Conventional strategy: direct laryngoscopy under general anaesthesia with taking of biopsies
2. PET based strategy: only direct laryngoscopy under general anaesthesia with taking of biopsies if FDG-PET is positive or equivocal.

Contactpersonen

Publiek

VU University Medical Center, Department of Otolaryngology /Head and Neck Surgery,
Boelelaan 1117
R. Bree, de
Amsterdam 1081 HV
The Netherlands
+31 (0)20 4443690

Wetenschappelijk

VU University Medical Center, Department of Otolaryngology /Head and Neck Surgery,
Boelelaan 1117
R. Bree, de
Amsterdam 1081 HV
The Netherlands
+31 (0)20 4443690

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. Patients with clinical suspicion on recurrent laryngeal carcinoma after radiotherapy (without obvious signs of tumour), in whom a direct laryngoscopy under general anaesthesia with taking of biopsies is indicated;
2. T2-T4 laryngeal carcinoma.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Age < 18 year;
2. Pregnancy;
3. Radiotherapy within the last 4 months.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Blindering:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geneesmiddel

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	01-02-2005
Aantal proefpersonen:	150
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies

Datum: 21-01-2005

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	NL62
NTR-old	NTR93
Ander register	: ZON-MW 945-04-311 2004/036 (projectnummer VUmc)
ISRCTN	ISRCTN89530459

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A