

Quantification of Circulating tumor DNA to assess treatment response in metastatic prostate cancer patients

Gepubliceerd: 31-03-2016 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

With the quantification of circulating tumor DNA treatment response assessment will improve in metastatic prostate cancer patients.

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON24467

Bron

NTR

Verkorte titel

CIRCUS Study

Aandoening

metastatic prostate cancer

Ondersteuning

Primaire sponsor: Erasmus Medical Center

Overige ondersteuning: Erasmus Medical Center

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

The rate of mPC patients with quantifiable ctDNA taken pre-treatment.

Toelichting onderzoek

Doel van het onderzoek

With the quantification of circulating tumor DNA treatment response assessment will improve in metastatic prostate cancer patients.

Onderzoeksopzet

Enrolment should be completed within 3 years.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Repeated blood draws and urine collection

Contactpersonen

Publiek

afdeling Interne Oncologie - Erasmus MC Kanker Instituut, kamer Be-414a

L.F. van Dessel
Postbus 2040

Rotterdam 3000 CA
The Netherlands
Tel.: 010-7044375

Wetenschappelijk

afdeling Interne Oncologie - Erasmus MC Kanker Instituut, kamer Be-414a

L.F. van Dessel
Postbus 2040

Rotterdam 3000 CA
The Netherlands
Tel.: 010-7044375

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- Histologically or cytologically confirmed adenocarcinoma of the prostate.
- Measurable metastatic lesion(s) according to PCWG2 and/or RECIST 1.1 criteria
- Intention to start (new) line of systemic treatment
- Written informed consent
- Willingness and capacity to follow the protocol specified visits for blood sampling for the total duration of the study.
- Age $\geq$ 18 years.
- WHO performance status $\leq$ 2.
- Concurrent participation in CPCT-02 study

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

NA

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland
Status: Werving gestart
(Verwachte) startdatum: 08-04-2016
Aantal proefpersonen: 95
Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies
Datum: 31-03-2016
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	NL5625
NTR-old	NTR5732
Ander register	: MEC-2016-081

Resultaten