

MBL(Mannose binding lectine)-studie.

Gepubliceerd: 03-04-2012 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

MBL deficiency might give rise to a higher chance of the occurrence of febrile neutropenia.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON24964

Bron

Nationaal Trial Register

Aandoening

Patients treated with chemotherapy for a solid tumor

Patienten die behandeling krijgen met chemotherapie vanwege een solide tumor

Ondersteuning

Primaire sponsor: Sint Franciscus Gasthuis

Overige ondersteuning: Amgen, Roche

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Relation between baseline MBL and incidence of febrile neutropenia (FN).

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Measuring MBL prior to chemotherapy and at an episode of FN in patients receiving chemotherapy for a solid tumor.

Doel van het onderzoek

MBL deficiency might give rise to a higher chance of the occurrence of febrile neutropenia.

Onderzoeksopzet

Prior to cycle 1 and prior to cycle 2 and during FN measurement of MBL.

Onderzoeksproduct en/of interventie

N/A

Contactpersonen

Publiek

Sint Franciscus Gasthuis
A.P. Hamberg
Rotterdam 3045 PM
The Netherlands
+31 (0)10 4616145

Wetenschappelijk

Sint Franciscus Gasthuis
A.P. Hamberg
Rotterdam 3045 PM
The Netherlands
+31 (0)10 4616145

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. Patients commencing chemotherapy treatments for a solid tumor;
2. Written informed consent.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Previous participation in the current study;
2. Patients < 18 yrs;
3. Patients not able to give informed consent;
4. Patients receiving chemotherapy in a weekly schedule or a bi-weekly dose dense schedule;
5. Patients receiving granulocyte growth factor support (G-CSF);
6. Patients receiving a treatment with an individualized risk (combination of scheme and presence of risk factors) on FN over 20% according to the EORTC guidelines;
7. Patients receiving (prophylactic) antibiotics;
8. Patients receiving concomittant radiotherapy.

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	01-03-2012

Aantal proefpersonen: 243
Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies
Datum: 03-04-2012
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	NL3246
NTR-old	NTR3398
Ander register	SFG : 2011/42
ISRCTN	ISRCTN wordt niet meer aangevraagd.

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A