

Blaastraining en PTNS bij overactieve blaas.

Gepubliceerd: 26-01-2010 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

An combination therapy of Bladder Training with PTNS will significantly reduce the symptoms of overactive bladder in comparison with a Bladder Training program alone

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

Samenvatting

ID

NL-OMON25864

Bron

NTR

Verkorte titel

PTOAB study

Aandoening

Overactive Bladder.

Urge incontinence/ aandrang incontinentie

Ondersteuning

Primaire sponsor: NVA Nederlandse Vereniging voor Acupunctuur
NVA (Nederlandse Vereniging voor Acupunctuur)

Van Persijnstraat 17

3811 LS Amersfoort

telnr: 0334654062

Overige ondersteuning: NVA Dutch Organisation of Acupuncture

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

ICIQ-ui-sf scores: Percentage of 70% improvement on the ICIQ-ui-sf scores.

H0 hypothesis: There will be no difference in the ICIQ-sf scores of the two arms.

Scores ranging from 0-21.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

In the guidelines of Overactive Bladder , PTNS is prescribed when all other treatments have failed. In the trial we want to investigate the effectiveness when given primarily. And particularly when it is given in combination with the now already given bladder training.

Doel van het onderzoek

An combination therapy of Bladder Training with PTNS will significantly reduce the symptoms of overactive bladder in comparison with a Bladder Training program alone

Onderzoeksopzet

1. Baseline;
2. 6 weeks;
3. 12 weeks.

Onderzoeksproduct en/of interventie

1. PTNS (Posterior tibial nerve stimulation);
2. Bladder training.

Two arms:

1. Bladder training;

Contactpersonen

Publiek

Parkzichlaan 336-E
Johanna Biemans
Utrecht 3544 MN
The Netherlands
+31 (0)6 29282976

Wetenschappelijk

Parkzichlaan 336-E
Johanna Biemans
Utrecht 3544 MN
The Netherlands
+31 (0)6 29282976

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

All patients diagnosed with OAB syndrome will be included.
Criteria for diagnosis are as follow:

1. Urgency and frequency: more than 8 voids per 24 hours and the sudden urge to void can hardly be suppressed;
2. Urge incontinence: urgency leading to urinary leakage occurring at least three times weekly;
3. Age > 18yrs.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Symptoms existing for less than 6 months;
2. Pregnancy;
3. Active urinary tract or recurrent urinary tract infection;
4. Severe cardiopulmonary disease;
5. Diabetes with peripheral nerve involvement;
6. Neurological disorders;
7. Flowmetrie < 15mm/sec;
8. Had already treatment for overactive bladder.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blindering:	Enkelblind
Controle:	Geneesmiddel

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	01-04-2009
Aantal proefpersonen:	60
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum:	26-01-2010

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	NL2075
NTR-old	NTR2192
Ander register	METC : 09030
ISRCTN	ISRCTN wordt niet meer aangevraagd.

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A