

A prospective cohort to assess patient's tolerability for endoscopic therapy of Barrett's esophagus

Gepubliceerd: 17-12-2017 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

Ethische beoordeling	Niet van toepassing
Status	Werving gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON26070

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

P-PET cohort

Aandoening

Barrett's Esophagus, Barrett's neoplasia, endoscopic treatment, endoscopic ablation, RFA, cryoablation, endoscopic resection, EMR, ESD

Ondersteuning

Primaire sponsor: Sint Antonius Hospital, University Medical Center Utrecht, Academic Medical Center Amsterdam

Overige ondersteuning: N.A., researcher initiated

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Cumulative pain through 14 days, defined as the area under the curve for a pain versus time

(14 days) plot

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

This is a continuous, prospective registration that includes all patients undergoing endoscopic therapy for Barrett's esophagus as part of regular clinical care. The addition of this study, includes a 14 days digital diary that will be sent to all patients to assess pain, dysphagia and use of pain killers. The need for IRB approval was waived by the IRB of the MEC-U.

Onderzoeksopzet

Treatment endoscopy; 14 days digital diary; follow-up endoscopy

Onderzoeksproduct en/of interventie

Patients receive a 14 days digital diary to assess retrosternal pain (range 0-10), dysphagia (range 0-4) and use of analgesics (yes/no, type).

Contactpersonen

Publiek

AMC
S.N. van Munster
Amsterdam
The Netherlands

Wetenschappelijk

AMC
S.N. van Munster
Amsterdam
The Netherlands

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

All patients (all age, both sexes) undergoing endoscopic therapy for Barrett's esophagus, that consent to complete a 14-days digital diary post-procedure

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

No access to e-mail

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:	01-03-2016
Aantal proefpersonen:	200
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Niet van toepassing	
Soort:	Niet van toepassing

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	NL6672
NTR-old	NTR6906
Ander register	W15.100 : 1001

Resultaten