

GREENLIGHT LASER FOR BPH - A PROSPECTIVE INTERNATIONAL STUDY ON INDICATIONS AND OUTCOMES.

Gepubliceerd: 07-04-2010 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

To assess the current indications for HPS greenlight laser treatment and the treatment outcomes in terms of objective and subjective improvement.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON26977

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

CROES HPS STUDY

Aandoening

Treatment; BPH; Greenlight laser, TURP

Ondersteuning

Primaire sponsor: Clinical Research Office of the Endourological Society (CROES)

Clinical Research Office of the Endourological Society

Academic Medical Center University of Amsterdam

Department of Urology (G4-162)

Meibergdreef 9

1105 AZ AMSTERDAM ZO

The Netherlands

P: +31205666377

F: +31205669585

Overige ondersteuning: American Medical Systems

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

To assess the current indications for HPS greenlight laser treatment and the treatment outcomes in terms of objective and subjective improvement.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

In this prospective study we will study on a global base the indications and outcomes of HPS greenlight laser treatment for BPH.

Doel van het onderzoek

To assess the current indications for HPS greenlight laser treatment and the treatment outcomes in terms of objective and subjective improvement.

Onderzoeksopzet

One year inclusion of all patients.

Onderzoeksproduct en/of interventie

N/A

Contactpersonen

Publiek

Sonja Rees Vellinga, van
[default]
The Netherlands
+31 (0)20 56 66377

Wetenschappelijk

Sonja Rees Vellinga, van
[default]
The Netherlands
+31 (0)20 56 66377

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Inclusion for a one year period of patients treated by greenlight laser or TURP.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

N/A

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland
Status: Werving gestart
(Verwachte) startdatum: 01-04-2010
Aantal proefpersonen: 2000
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	NL2151
NTR-old	NTR2275
Ander register	CROES : 042010
ISRCTN	ISRCTN wordt niet meer aangevraagd.

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A