

Peripheral laserphotocoagulation in patients with bilateral drusen.

Gepubliceerd: 23-08-2005 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

Peripheral laserphotocoagulation reduces drusen area in patients with bilateral drusen.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON27061

Bron

NTR

Verkorte titel

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

1. Total drusen area;

2. Vision (ETDRS).

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Remark: Control = untreated eye.

N/A

Doel van het onderzoek

Peripheral laserphotocoagulation reduces drusen area in patients with bilateral drusen.

Onderzoeksopzet

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

Laser photocoagulation peripheral retina.

Contactpersonen

Publiek

Oogziekenhuis Rotterdam,
Schiedamsevest 180
J.C. Meurs, van
Schiedamsevest 180
Rotterdam 3011 BH
The Netherlands
+31 (0)10 4017777

Wetenschappelijk

Oogziekenhuis Rotterdam,
Schiedamsevest 180
J.C. Meurs, van
Schiedamsevest 180
Rotterdam 3011 BH
The Netherlands
+31 (0)10 4017777

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. ≥ 10 drusen ($> 63 \mu\text{m}$) within a 3 mm radius from the fovea;

2. Vision < 0.5;
3. No new or previous neovascularization;
4. No sub-RPE serous fluid > 1 MPS disc area;
5. No geographical atrophy within a radius of 500 μ m of the fovea;
6. If myopic: < 8 diopters;
7. No previous retinal laser treatment;
8. No serious proliferative or non-proliferative diabetic retinopathy of diabetic macula oedema;
9. No progressive eye disease;
10. Age $\geq$ 50 years;
11. Bilateral fundus photograph and FAG of the eye to be treated (< 2 weeks before treatment);
12. Ability and willingness to participate in 2 year follow-up.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Additional laser treatment during follow-up period;
2. Vitreous or retina intervention during follow-up;
3. Inspection of one of both eye is no longer possible.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd

Controle: Geneesmiddel

Deelname

Nederland
Status: Werving gestopt
(Verwachte) startdatum: 01-01-2003
Aantal proefpersonen: 16
Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies
Datum: 23-08-2005
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	NL157
NTR-old	NTR192
Ander register	: OZR-2002-15
ISRCTN	ISRCTN96759546

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A