

Hyperplastic polyposis syndrome: Endoscopic treatment and surveillance.

Gepubliceerd: 16-02-2011 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

To prospectively assess the efficacy, feasibility and safety of a systemised endoscopic surveillance protocol in large multicentre HPS cohort.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON27090

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

HPSB

Aandoening

hyperplastic polyposis CRC serrated adenoma HPSB colorectal carcinoma HPS

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academic Medical Centre (AMC)

Overige ondersteuning: Dutch Cancer Society

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

To prospectively assess the efficacy, feasibility and safety of a systemised endoscopic surveillance protocol in large multicentre HPS cohort.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Hyperplastic polyposis syndrome (HPS) is characterized by the presence of multiple colorectal serrated polyps and is associated with an increased colorectal cancer (CRC) risk. The prevalence of HPS is estimated to be 1:3000 which makes HPS more common than other polyposis syndromes such as FAP. Due to the risk of malignant polyp transformation, HPS patients undergo endoscopic surveillance with removal of polyps or a surgical colonic resection. However, no uniform and adequately substantiated endoscopic management protocol exists regarding polyp removal and surveillance intervals.

Aim:

To prospectively assess the efficacy, feasibility and safety of a systemised endoscopic surveillance protocol in large multicentre HPS cohort.

Doel van het onderzoek

To prospectively assess the efficacy, feasibility and safety of a systemised endoscopic surveillance protocol in large multicentre HPS cohort.

Onderzoeksopzet

3 years.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Data are collected in prospective manner from patients during a routine annual endoscopies with removal of all polyps < 3 mm.

Contactpersonen

Publiek

Meibergdreef 9
Y. Hazewinkel
Amsterdam 1105 AZ
The Netherlands
+31 (0)20 5662806

Wetenschappelijk

Meibergdreef 9
Y. Hazewinkel
Amsterdam 1105 AZ
The Netherlands
+31 (0)20 5662806

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

HPS patients defined as:

> 5 HPs/SSA proximal to the sigmoid, of which 2 > 10 mm in diameter, or more than 20 HPs/SSAs distributed throughout the colon.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Carriers of a germline mutation in the MutYH or APC gene and individuals who have undergone a total colonic resection.

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland

Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	01-06-2010
Aantal proefpersonen:	125
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	NL2629
NTR-old	NTR2757
Ander register	METC AMC : 10.17.2005
ISRCTN	ISRCTN wordt niet meer aangevraagd.

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A