

A pilot study to investigate the role of androgens in the sexual functioning of women with primary ovary insufficiency (POI).

Gepubliceerd: 04-11-2010 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

Women with POI have low androgen blood levels which leads to less overall sexual satisfaction, less frequent desire and more pain during sex.

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON28298

Bron

NTR

Verkorte titel

POI-study

Aandoening

POI, POF, sexual dysfunction

Ondersteuning

Primaire sponsor: AMC, Amsterdam

Overige ondersteuning: AMC, Amsterdam

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Hormone levels:

1. Estradiol;

2. Total testosterone;

3. Bio-available testosterone;

4. SHBG;

5. Androstenedione;

6. Dehydroepiandrosterone sulfate.

Sexual function:

1. Genital response by VPA;

2. Subjective response by questionnaires, FSFI & FSDS-R.

Implicit association tasks:

1. stIAT;

2. PAT;

3. Dot detection task.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

N/A

Doel van het onderzoek

Women with POI have low androgen blood levels which leads to less overall sexual satisfaction, less frequent desire and more pain during sex.

Onderzoeksopzet

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

N/A

Contactpersonen

Publiek

AMC, Department of Sexology and Psychosomatic Obstetrics and Gynaecology, H4-205
Sarah Coppes
Meibergdreef 9
Amsterdam 1105 AZ
The Netherlands

Wetenschappelijk

AMC, Department of Sexology and Psychosomatic Obstetrics and Gynaecology, H4-205
Sarah Coppes
Meibergdreef 9
Amsterdam 1105 AZ
The Netherlands

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. Participating in the POI-trial in Utrecht;
2. Being treated for POI at the AMC, Amsterdam.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Oophorectomy;
2. Severe relationship problems.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel: Parallel

Toewijzing:	N.v.t. / één studie arm
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	26-11-2010
Aantal proefpersonen:	10
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum:	04-11-2010
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	NL2469
NTR-old	NTR2585
Ander register	:
ISRCTN	ISRCTN wordt niet meer aangevraagd.

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A