

Studie naar de effecten van cytotoxisch chemotherapie op orale microcirculatie bij patiënten met acute myeloïde leukemie (AML)

Gepubliceerd: 12-07-2007 Laatste bijgewerkt: 08-05-2024

n.v.t.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON30919

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Effecten van cytotoxisch chemotherapie op orale microcirculatie

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

acute myeloïde leukemie, leukemie

Aandoening

bloed doorstroming in de microvaten

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: acute myeloïde leukemie (AML), chemotherapie, microcirculatie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

n.v.t.

Secundaire uitkomstmaten

n.v.t.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

n.v.t.

Doel van het onderzoek

n.v.t.

Onderzoeksopzet

n.v.t.

Inschatting van belasting en risico

n.v.t.

Contactpersonen

Publiek

Academisch Medisch Centrum

MEIBERGDREEF 9
1105 AZ AMSTERDAM
Nederland

Wetenschappelijk

Academisch Medisch Centrum

MEIBERGDREEF 9
1105 AZ AMSTERDAM
Nederland

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Volwassenen (18-64 jaar)
65 jaar en ouder

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. * Patiënten welke in het AMC op de afdeling Klinische Hematologie worden behandeld
2. * Patiënten met acute myeloïde leukemie (AML)
3. * Informed consent van de patiënt
4. * Patiënten ouder dan 18 jaar

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. * Patiënten met ernstige cardiale en/of pulmonale pathologie
2. * Patiënten met ernstige nierfunctiestoornis
3. * Hypertensie
4. * Patiënten die gebruiken anticoagulantia of corticosteroïden (lokaal of systemisch)
5. * Patiënten met andere kankers anders dan acute myeloïde leukemie (AML)
6. * Patiënten zonder informed consent
7. * Patiënten jonger dan 18 jaar

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, met invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geneesmiddel
Doel:	Diagnostiek

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-02-2007
Aantal proefpersonen:	30
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Amsterdam UMC

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
CCMO	NL16457.018.07