

Risicofactoren voor scrotumkanker in Nederland

Gepubliceerd: 24-04-2008 Laatste bijgewerkt: 07-05-2024

Het identificeren van risicofactoren voor scrotumkanker

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Huidneoplasmata maligne en niet-gespecificeerd
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON31837

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Etiologie van scrotumkanker

Aandoening

- Huidneoplasmata maligne en niet-gespecificeerd
- Huidneoplasmata maligne en niet-gespecificeerd

Synoniemen aandoening

(zaad)balzakkanker, scrotum tumor

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Integraal Kankercentrum Oost

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: etiologie, risicofactor, scrotumkanker

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Onderzoeksvariabelen = mogelijke risicofactoren voor scrotumkanker; expositie aan mogelijke risicofactoren voor scrotumkanker (leefstijl, beroepsmatige blootstellingen en omgevingsblootstellingen).

Secundaire uitkomstmaten

nvt

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Ondanks het feit dat het grootste deel van de risicofactoren (beroepsmatige blootstelling aan teer en andere stoffen in vuile, niet-hygiënische werkplekken) inmiddels verdwenen lijken te zijn, wordt geen daling in de incidentie van scrotumkanker gezien. Om meer inzicht te verkrijgen in de huidige risicofactoren voor scrotumkanker is dit onderzoek in samenwerking met alle Integrale Kankercentra opgezet.

Doel van het onderzoek

Het identificeren van risicofactoren voor scrotumkanker

Onderzoeksopzet

Observationeel patient-controle onderzoek wordt uitgevoerd waarin alle patiënten gediagnosticeerd met scrotumkanker in de periode 1989-2003 en nog in leven geïncubeerd worden. Deze patiënten en hun behandelaars worden via de Nederlandse Kankerregistratie geïdentificeerd. Vervolgens zal een lijstje met de geselecteerde patiënten (registratienummers en geboortedatum) naar de IKCs worden verstuurd. De IKCs wordt verzocht de behandelaars van de patiënten te benaderen met het verzoek tot medewerking aan dit onderzoek. Indien de behandelaar instemt, wordt hij/zij gevraagd adresgegevens en vitale status te actualiseren voor zover noodzakelijk. Na actualisatie van de gegevens zal de patiënt namens de behandelend arts een brief ontvangen met de uitnodiging voor dit onderzoek. De patiënt ontvangt naast de brief van de behandelend arts een informatiefolder met uitgebreide uitleg over het onderzoek.

Voor de patiënt bestaat deelname aan het onderzoek uit het invullen van een vragenlijst. Indien de patiënt wil deelnemen wordt hij verzocht een informed consent formulier in te vullen en dit terug te sturen naar de onderzoeker op het IKO. Daarna ontvangt hij een vragenlijst. Indien een patiënt niet wenst deel te nemen, heeft dit uiteraard geen enkele consequentie. Indien de behandelaar niet bereid is zijn/haar medewerking te verlenen aan dit onderzoek, zullen zijn/haar patiënten niet worden uitgenodigd voor het onderzoek.

Inschatting van belasting en risico

Deelname aan dit onderzoek is zonder risico voor de patiënten en controles. De belasting bestaat uit het invullen van een vragenlijst. Dit zal ongeveer 0.5 - 1 uur in beslag nemen.

Contactpersonen

Publiek

Integraal Kankercentrum Oost

Postbus 1281
6501 BG
Nederland

Wetenschappelijk

Integraal Kankercentrum Oost

Postbus 1281
6501 BG
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)

Man, diagnose scrotumkanker tussen 1989-2005, in leven

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

-

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd

Doel: Algemeen wetenschappelijk

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	15-02-2008
Aantal proefpersonen:	420
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

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
CCMO	NL21898.091.08