

Microbiologische en klinische evaluatie van verschillende decontaminatiemethoden voor reiniging van het implantaatoppervlak tijdens de chirurgische behandeling van peri-implantitis; een dubbelblind, placebo-gecontroleerde, gerandomizeerde klinische studie.

Gepubliceerd: 15-12-2009 Laatste bijgewerkt: 06-05-2024

Het primaire doel van dit onderzoek is het evalueren van het microbiologische effect van chloorhexidine + CPC spoeling van het implantaatoppervlak tijdens de chirurgische behandeling van peri-implantitis. Secundaire doelen van dit onderzoek zijn het...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Bacteriële infectieziekten
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON33406

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Implantaatoppervlaktereiniging tijdens behandeling van peri-implantitis

Aandoening

- Bacteriële infectieziekten

Synoniemen aandoening

peri-implantitis, tandvleesontsteking rondom een implantaat

Betreft onderzoek met
Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universitair Medisch Centrum Groningen
Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W, bedrijf, Dentaïd

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: chloorhexidine, microbiologie, oraal implantaat, peri-implantitis

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De primaire onderzoeksvariabele is de microbiële samenstelling van de biofilm op het implantaatoppervlak.

Secundaire uitkomstmaten

Secundaire onderzoeksvariabelen zijn:

- gemodificeerde bloedingindex
- pocket diepte
- pus na sonderen
- microbiologie van de peri-implantaire sulcus
- marginaal botniveau bepaald door middel van gestandarizeerde röntgenfoto's
- gemodificeerde plaque index
- implantaat tandsteen index
- marginale mucosa recessie
- implantaatverlies
- complicaties en bijwerkingen
- patiënttevredenheid

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Peri-implantitis is een infectieuze aandoening van de mucosa rondom orale implantaten en het onderliggende bot. Gezien het feit dat het aantal implantaten dat geplaatst wordt voortdurend stijgt, is het aannemelijk om een toenemende prevalentie van peri-implantitis te verwachten. Dit maakt het noodzakelijk dat er een voorspelbare behandeling voor peri-implantitis is. Tot op heden is er vanuit de literatuur echter zeer weinig bekend over welke behandeling het meest effectief is voor de behandeling van peri-implantitis.

Doel van het onderzoek

Het primaire doel van dit onderzoek is het evalueren van het microbiologische effect van chloorhexidine + CPC spoeling van het implantaatoppervlak tijdens de chirurgische behandeling van peri-implantitis. Secundaire doelen van dit onderzoek zijn het bepalen van de klinische en microbiologische effectiviteit van de chirurgische behandeling van peri-implantitis.

Onderzoeksopzet

Dit onderzoek is een dubbelblind, placebo-gecontroleerde, gerandomizeerde klinische studie.

Onderzoeksproduct en/of interventie

De behandeling (voor zowel de controle-groep als de testgroep) bestaat uit het chirurgisch vrijleggen van het implantaat, gevolgd door een mechanische reiniging met currettes en gazen/wattenbollen gedrenkt in een fysiologisch zoutoplossing. In de testgroep wordt vervolgens het implantaatoppervlak gedurende één minuut gespoeld met een 0,12% chloorhexidine + CPC oplossing (Perio-aid). In de controlegroep wordt het implantaatoppervlak gedurende één minuut gespoeld met een placebo-oplossing (fysiologisch zoutoplossing met de uiterlijke kenmerken van Perio-aid). In beide groepen wordt vervolgens gedurende één minuut gespoeld met een fysiologisch zoutoplossing, waarna de mucosale flap iets apicaalwaarts wordt teruggehecht. Na de behandeling spoelen beide groepen gedurende twee weken, twee keer keer dertig seconden per dag met Perio-aid (ter vervanging van het tandenpoetsen).

Inschatting van belasting en risico

Naast de reguliere controleafspraken (na 2 weken, 3 en 6 maanden) hebben patiënten één extra afspraak alleen voor onderzoeksdoeleinden. Tijdens alle afspraken zullen vragenlijsten voorgelegd worden aan de patiënt, worden microbiologische samples afgenomen en worden er digitale foto's gemaakt van de

gebitssituatie.

Contactpersonen

Publiek

Universitair Medisch Centrum Groningen

Antonius Deusinglaan 1
9713 AV
Nederland

Wetenschappelijk

Universitair Medisch Centrum Groningen

Antonius Deusinglaan 1
9713 AV
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) Leeftijd patiënt ≥ 18 jaar;
- 2) De patiënt heeft minimaal één implantaat in de mondholte met klinische en röntgenologische kenmerken van peri-implantitis. Peri-implantitis is gedefinieerd als: verlies van ≥ 2 mm marginaal bot ten opzichte van een vast referentiepunt op het implantaat

(overgang glad naar bewerkt oppervlak), in combinatie met bloeding en/of pus na sonderen en een pocketdiepte van $\geq 5\text{mm}$;

3) Het implantaat heeft minimaal twee jaar gefunctioneerd;

4) De patiënt is in staat om een informed consent te begrijpen en te geven.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- 1) Medische en algemene contra-indicaties voor de chirurgische ingreep;
- 2) Radiotherapie in het hoofd- hals gebied;
- 3) Zwangerschap en borstvoeding;
- 4) Diabetes;
- 5) Gebruik van systemische antibiotica gedurende de afgelopen 3 maanden;
- 6) Langdurig gebruik van ontstekingsremmende medicatie;
- 7) De patiënt is niet in staat om basale mondhygiëne maatregelen uit te voeren ten gevolge van een verstandelijke of lichamelijke beperking;
- 8) Actieve, ongecontroleerde parodontitis van de restdentitie;
- 9) Lokaal gebruik van antibiotica of andere anti-septische middelen in de mondholte gedurende de afgelopen 3 maanden;
- 10) Gebruik van mondspoelmiddelen;
- 11) Bruxisme;
- 12) Implantaten geplaatst in huidtransplantaten;
- 13) Implantaten met marginaal botverlies ten gevolge van een andere reden dan bacteriële infectie (bv. losse schroef of ongunstige plaatsing van het implantaat);
- 14) Implantaten met marginaal botverlies meer dan 2/3 van de lengte van het implantaat;
- 15) Mobiliteit van het implantaat;
- 16) Implantaten waarbij ten gevolge van een ongunstige vormgeving van de suprastructuur geen positie bepaald kan worden waar een juiste pocketmeting verricht kan worden;
- 17) Eerdere chirurgische behandeling van peri-implantitis;
- 18) Eerdere niet-chirurgische behandeling van peri-implantitis gedurende de afgelopen 6 maanden.

Onderzoekopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blindering:	Dubbelblind

Controle:	Placebo
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-08-2009
Aantal proefpersonen:	30
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Universitair Medisch Centrum Groningen (Groningen)

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	NL27147.042.09