

is MBL voorspellend voor het risico op chemotherapie geïnduceerde febriele neutropenie in patiënten met een solide tumor?

Gepubliceerd: 15-02-2012 Laatste bijgewerkt: 28-04-2024

Bestuderen relatie MBL en incidentie neutropene koorts

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Bacteriële infectieziekten
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON35673

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

MBL en neutropene koorts

Aandoening

- Bacteriële infectieziekten
- Diverse en niet plaatsgespecif. neoplasmata, maligne en niet-gespecif.

Synoniemen aandoening

koorts na chemotherapie, neutropene koorts

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Sint Franciscus Gasthuis

Overige ondersteuning: Amgen, intern onderzoeks-stichting

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: chemotherapie, mbl, neutropene koorts, solide tumoren

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

incidentie neutropene koorts

Secundaire uitkomstmaten

MBL genotype

beloop MBL tussen kuur 1 en 2

relatie ernst neutropene koorts en MBL

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Neutropene koorts is een bedreigende complicatie van chemotherapeutisch behandeling. Optimaal inschatten van de kans daarop voor start chemotherapie is gewenst.

Doel van het onderzoek

Bestuderen relatie MBL en incidentie neutropene koorts

Onderzoeksopzet

cohort studie

Inschatting van belasting en risico

afnemen 20 ml bloed

Contactpersonen

Publiek

Sint Franciscus Gasthuis

Kleiweg 500
3045PM
NL

Wetenschappelijk

Sint Franciscus Gasthuis

Kleiweg 500
3045PM
NL

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)

Chemotherapeutische behandeling bij patienten met solide tumor

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Behandeling met groeifactoren of antibiotica

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Diagnostiek

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 12-05-2012

Aantal proefpersonen: 243

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 15-02-2012

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: RTPO, Regionale Toetsingscommissie Patientgebonden Onderzoek (Leeuwarden)

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

CCMO

ID

NL37499.099.11