

Botdichtheid in Patienten met prostaatkanker tijdens behandeling met androgeen deprivatie

Gepubliceerd: 19-12-2012 Laatst bijgewerkt: 26-04-2024

het evalueren van de seriële achilles-BMD metingen ttv ADT tov de gouden standaard (DXA-scan)

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Bot-, calcium-, magnesium- en fosformetabolismestoornissen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON37103

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

BMD tijdens ADT

Aandoening

- Bot-, calcium-, magnesium- en fosformetabolismestoornissen
- Nier- en urinewegneoplasmata maligne en niet-gespecificeerd

Synoniemen aandoening

botontkalking, osteoporos

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Sint Franciscus Gasthuis

Overige ondersteuning: Abbott, grant van farmaceutische industrie

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: achilles, androgeen deprivatie, Botdichtheid, prostaatkanker

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

vergelijking tussen afname in BMD zoals gemeten mbv DXA tov Achilles

Secundaire uitkomstmaten

Beloop van de BMD mbv de 2 type metingen

Factoren die BMD-beloop beïnvloeden

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

ADT kan osteoporose geven. Tevoren inschatten bij wie ten tijde van ADT verslechtering van de BMD optreedt is lastig

Doel van het onderzoek

het evalueren van de seriele achilles-BMD metingen ttv ADT tov de gouden standaard (DXA-scan)

Onderzoeksopzet

Serieel Achilles-meting en DXA-scan

Inschatting van belasting en risico

zie boven

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)

Prostaat kanker
Androgeen deprivatie volgens Bolla schema

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

osteoporose
behandeling met bisfosfonates of RANK-ligand inhibitor

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Diagnostiek

Deelname

Nederland

Status: Werving gestart

(Verwachte) startdatum: 26-06-2013

Aantal proefpersonen: 51

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 19-12-2012

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: TWOR: Toetsingscommissie Wetenschappelijk Onderzoek Rotterdam e.o. (Rotterdam)

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

NL40673.101.12