

Real world data collection and population-based analysis of incidence of patients with acute myeloid leukemia (AML).

Gepubliceerd: 06-10-2016 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

The hypothesis: the overall survival of AML patients is influenced by AML type, age, genetic aberrancies, comorbidity and performance status of the patient as well as type of treatment.

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Anders
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON22811

Bron

Nationaal Trial Register

Aandoening

Goal: to determine overall survival of AML patients in the province of Friesland (NL) and to determine whether overall survival is dependent on the factors mentioned. Early death will also be determined.

Ondersteuning

Primaire sponsor: Stichting HemoBase

Overige ondersteuning: Celgene INTERNATIONAL II SARL

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

none

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Acute myeloid leukemia (AML) is a heterogeneous hematopoietic stem cell disease characterised by a proliferation of myeloblasts in the bone marrow. The incidence is 3 to 4 per 100.000. AML is a heterogeneous disease with many subtypes showing large differences in age, comorbidity, performance status and treatment of the patient.

Doel van het onderzoek

The hypothesis: the overall survival of AML patients is influenced by AML type, age, genetic aberrancies, comorbidity and performance status of the patient as well as type of treatment.

Onderzoeksopzet

31-12-2017

Onderzoeksproduct en/of interventie

none

Contactpersonen

Publiek

MCL
Henri Dunantweg 2

M. Hoogendoorn
Leeuwarden 8934AD
The Netherlands
0582866666

Wetenschappelijk

MCL
Henri Dunantweg 2

M. Hoogendoorn
Leeuwarden 8934AD
The Netherlands
0582866666

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

retrospective observational population-based; all patients in Friesland

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

retrospective observational population-based; all patients in Friesland

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel: Anders
Controle: N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland
Status: Anders
(Verwachte) startdatum: 01-01-2016
Aantal proefpersonen: 200
Type: Onbekend

Ethische beoordeling

Positief advies

Datum:

06-10-2016

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
NTR-new	NL5925
NTR-old	NTR6105
Ander register	VZ-NI-OTHER-Hemobase-007339 : RTP0980a

Resultaten