

Het vaststellen van botmetastases in hormoon naïeve prostaatkanker in PET/CT met behulp van [18F]FDHT

Gepubliceerd: 19-07-2013 Laatst bijgewerkt: 18-08-2022

Ethische beoordeling	Niet van toepassing
Status	Anders
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON27460

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

PROCoMBO

Aandoening

hormone naïve prostate cancer metastasized to bone, hormoon naïve bot-gemetastaseerde prostaatkanker

Ondersteuning

Primaire sponsor: UMCG

Overige ondersteuning: Dutch government, Philips Electronics Nederland, NovioGendix Research, IQ Therapeutic, Dionex Benelux, Astellas Pharma,

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Patients with metastasized prostate cancer will undergo a [18F]FDHT PET/CT before start of

ADT. A second scan will be performed three months after start of ADT.
Primary outcome is the amount of decreased uptake of 18F-FDHT per lesions before and after three months of ADT.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

N/A

Onderzoeksopzet

Primary outcome will be measured after the second [18F]FDHT PET/CT. (3 mo's after start of ADT).

Onderzoeksproduct en/of interventie

[18F]FDHT in PET/CT

Contactpersonen

Publiek

R.J. Dost
[default]
The Netherlands

Wetenschappelijk

R.J. Dost
[default]
The Netherlands

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen

(Inclusiecriteria)

- metastasized prostate cancer, ≥ 2 lesions in bone, confirmed by
 - o visible lesions on bone scan, CT and/or MRI consistent with disease
 - o age ≥ 50 years
- no other known malignancies
- written informed consent
- no previous androgen deprivation therapy

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- active cancer besides prostate cancer
- age < 50 years
- no written informed consent
- previous androgen deprivation therapy
- imminent pathological fractures or spinal cord lesions as a result of metastases that require immediate start of androgen deprivation therapy

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	N.v.t. / één studie arm
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland	
Status:	Anders
(Verwachte) startdatum:	01-09-2013
Aantal proefpersonen:	0
Type:	Onbekend

Ethische beoordeling

Niet van toepassing	
Soort:	Niet van toepassing

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	NL3913
NTR-old	NTR4083
Ander register	EudraCTnr : 2013-002415-10
ISRCTN	ISRCTN wordt niet meer aangevraagd.

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A