

Testosteron insufficiëntie in human immunodeficiency virus (HIV) geïnfecteerde vrouwen

Gepubliceerd: 13-11-2007 Laatste bijgewerkt: 11-05-2024

Onderzoekt de prevalentie van testosteron insufficiëntie en de geassocieerde factoren zoals seksuele problemen, moeheid, depressie en kwaliteit van leven.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON32221

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

TI-studie

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

testosteron tekort bij HIV geïnfecteerde vrouwen

Aandoening

Mogelijke insufficiëntie van testosteron bij HIV infectie

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Hiv geïnfecteerde vrouwen, insufficiëntie, testosteron

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Hormonen: testosteron en SHBG.

Secundaire uitkomstmaten

Vragenlijsten: FSFI, FSDS, SF36/MVI-20, SCL-90.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Er is maar weinig bekend over de prevalentie van testosteron insufficiëntie en de geassocieerde problemen bij HIV- geïnfecteerde vrouwen. Bij HIV geïnfecteerde mannen is de samenhang tussen testosteron insufficiëntie frequenter beschreven en blijkt behandeling effectief te zijn.

Doel van het onderzoek

Onderzoekt de prevalentie van testosteron insufficiëntie en de geassocieerde factoren zoals seksuele problemen, moeheid, depressie en kwaliteit van leven.

Onderzoeksopzet

Een cross-sectioneel design

Inschatting van belasting en risico

Omdat het extra bloed zal worden afgenomen tijdens de standaard afname verwachten we geen extra risico. De vragenlijsten zullen ongeveer 30 minuten in beslag nemen.

Contactpersonen

Publiek

Academisch Medisch Centrum

meibergdreef 9
1105 AZ amsterdam
Nederland

Wetenschappelijk

Academisch Medisch Centrum

meibergdreef 9
1105 AZ amsterdam
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)

vrouw
HIV geïnfecteerd
minimaal 18 jaar
bereid en in staat om informed consent te tekenen

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

De afgelopen 6 maanden behandeling met androgenen gehad
Borstvoeding gegeven of zwanger geweest tot 6 maanden voor de studie
schildklier ziekte, te snel of te langzame werking
niet in staat zijn om de vragenlijst te begrijpen
hormonale en operatieve therapie ivm transgender
verwijdering van de eileiders of bestraling hiervan

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Diagnostiek

Deelname

Nederland

Status: Werving nog niet gestart

(Verwachte) startdatum: 01-11-2007

Aantal proefpersonen: 80

Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Amsterdam UMC

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	NL20222.018.07