

# Home treatment for haemophilia patients.

Gepubliceerd: 10-01-2011 Laatste bijgewerkt: 13-12-2022

The primary objective is to quantify the learning process of self infusion and the self infusion procedure.

|                             |                                                     |
|-----------------------------|-----------------------------------------------------|
| <b>Ethische beoordeling</b> | Positief advies                                     |
| <b>Status</b>               | Werving gestart                                     |
| <b>Type aandoening</b>      | -                                                   |
| <b>Onderzoekstype</b>       | Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen |

## Samenvatting

### ID

NL-OMON19959

### Bron

Nationaal Trial Register

### Verkorte titel

QAHT-study

### Aandoening

haemophilia, Home treatment, prophylaxis, intravenous infusion, learningprocess.

## Ondersteuning

**Primaire sponsor:** University Medical Centre Utrecht

Heidelberglaan 100, PO box 85500

3508 GA Utrecht, the Netherlands

**Overige ondersteuning:** Financial sponsor:

Baxter Healthcare Corporation; unrestricted grant.

One Baxter Parkway

Deerfield, IL 60015-4625, United States

## Onderzoeksproduct en/of interventie

## **Uitkomstmaten**

### **Primaire uitkomstmaten**

Quantification of the learning process of self infusion and the self infusion procedure, that will serve as a base-line for further research to improve adherence.

## **Toelichting onderzoek**

### **Achtergrond van het onderzoek**

The primary objective of this retro/prospective observational study, is to quantify the process of Home treatment for haemophilia patients. The datacollection is combined with the regular nursing consultation.

### **Doel van het onderzoek**

The primary objective is to quantify the learning process of self infusion and the self infusion procedure.

### **Onderzoeksopzet**

Data collection:

1. For research on self infusion: 3 years;
2. Retrospective data: 0.3 years.

Data Analysis: 0.5 years;

Report: 0.5 years.

### **Onderzoeksproduct en/of interventie**

This study comprises a retro- and prospective observational study which is combined with a nursing consultation. The present project will expand the regular nursing consultation with a history, timing of infusion and an introduction of home-visits to patients who are using home-treatment since more than 1 year.

## Contactpersonen

### Publiek

PO box 85500  
L.H. Schrijvers  
University Medical Center Utrecht  
Van Creveldkliniek/ Department of Hematology  
Utrecht 3508 GA  
The Netherlands  
+31 (0)88 7551709

### Wetenschappelijk

PO box 85500  
L.H. Schrijvers  
University Medical Center Utrecht  
Van Creveldkliniek/ Department of Hematology  
Utrecht 3508 GA  
The Netherlands  
+31 (0)88 7551709

## Deelname eisen

### Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. All haemophilia or Von Willebrand type III patients or caretakers of children (with or without CVAD) treated with prophylaxis (possible learning for self infusion);
2. Patients who are treated at the van Creveldkliniek Utrecht, Haemophilia Treatment Centre Amsterdam, or Erasmus Medical Centre Rotterdam, in the estimated period from of 3 years.

### Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Patients who are treated on demand.

## 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:                 | Werving gestart      |
| (Verwachte) startdatum: | 01-09-2010           |
| Aantal proefpersonen:   | 175                  |
| Type:                   | Verwachte startdatum |

## Ethische beoordeling

|                 |                  |
|-----------------|------------------|
| Positief advies |                  |
| Datum:          | 10-01-2011       |
| 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        | NL2295                              |
| NTR-old        | NTR2686                             |
| Ander register | METC UMCU : 10-269/ C               |
| ISRCTN         | ISRCTN wordt niet meer aangevraagd. |

## Resultaten

### Samenvatting resultaten

N/A