

The association of paternal factors with recurrent pregnancy loss

Gepubliceerd: 27-05-2019 Laatste bijgewerkt: 13-12-2022

In this project we hypothesize that recurrent pregnancy loss is an issue stemming from both the female and the male.

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON20082

Bron

NTR

Verkorte titel

REMI III

Aandoening

Recurrent Pregnancy Loss

Ondersteuning

Primaire sponsor: Leiden University Medical Center / Leiden University

Overige ondersteuning: Leiden University Medical Center / Leiden University

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Case-control study: paternal age

Cohort study: development of live birth within 5 years after initial consultation

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

In this project we hypothesize that recurrent pregnancy loss is an issue stemming from both the female and the male. The overall aims are to identify paternal factors associated with RPL (A) and to assess the predictive value of these factors on the outcome of a next pregnancy in patients with RPL (B).

Doel van het onderzoek

In this project we hypothesize that recurrent pregnancy loss is an issue stemming from both the female and the male.

Onderzoeksopzet

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

None - observational

Contactpersonen

Publiek

Leiden University Medical Center
Nadia du Fossé

071-52666804

Wetenschappelijk

Leiden University Medical Center
Nadia du Fossé

071-52666804

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Cases: Unexplained recurrent pregnancy loss (according to ESHRE guideline RPL 2017)

Controls: ≤ 1 spontaneous miscarriage, proven fertility (i.e. pregnant at inclusion or previously experienced pregnancy in same relationship)

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Cases: 1) known causes for RPL (parental chromosomal abnormalities, uterine anomalies, acquired or hereditary thrombophilia, hyperhomocystenaemia and untreated or instable endocrine disease); 2) mentally or legally incapability of either male or female; 3) treatment with oocyte, embryo or spermatozoa donation; 4) loss of < 2 pregnancies in current relationship

Controls: 1) any known cause for RPL as described above; 2) mentally or legally incapability of either male or female; 3) treatment with oocyte, embryo or spermatozoa donation

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	03-06-2019
Aantal proefpersonen:	88
Type:	Verwachte startdatum

Voornemen beschikbaar stellen Individuele Patiënten Data (IPD)

Wordt de data na het onderzoek gedeeld: Nog niet bepaald

Ethische beoordeling

Positief advies

Datum: 27-05-2019

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	NL7762
Ander register	METC LUMC : P19.014

Resultaten