

Magnesium in Aneurysmal Subarachnoid Hemorrhage.

Gepubliceerd: 06-07-2005 Laatste bijgewerkt: 13-12-2022

N/A

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON20670

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

MASH

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Poor outcome (dependence or death) 3 months after the subarachnoid hemorrhage (Rankin 0-3 versus Rankin 4-5, or death) as assessed with the modified Rankin scale during a telephone interview. Dependence will be defined as a Rankin score > 3.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

The MASH study is a prospective randomized, placebo-controlled, international multicenter trial to determine whether magnesium reduces the frequency of poor outcome (death or

dependence) in patients admitted within 4 days after aneurysmal subarachnoid hemorrhage.

Doel van het onderzoek

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

Magnesium sulfate 64 mmol/d (or placebo) is started intravenously as soon as possible after informed consent and continued until 20 days after the hemorrhage.

Contactpersonen

Publiek

University Medical Center Utrecht (UMCU), Department of Neurology, room G03.228
P.O. Box 85500
Walter M. Bergh, van den
Utrecht 3508 GA
The Netherlands
+31 (0)30 2508350

Wetenschappelijk

University Medical Center Utrecht (UMCU), Department of Neurology, room G03.228
P.O. Box 85500
Walter M. Bergh, van den
Utrecht 3508 GA
The Netherlands
+31 (0)30 2508350

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Aneurysmal subarachnoid hemorrhage.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Renal failure (creatinin > 150),
2. age < 18 jaar,
3. weight < 50 kg,
4. no informed consent,
5. death is imminent.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Blinding:	Dubbelblind
Controle:	Placebo

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	01-01-2006
Aantal proefpersonen:	1200
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum:	06-07-2005
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	NL29
NTR-old	NTR50
Ander register	: N/A
ISRCTN	ISRCTN68742385

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A