

identifying Children with Hereditary Coagulation Disorders (iCHEC): a protocol for a prospective cohort study

Gepubliceerd: 16-11-2017 Laatste bijgewerkt: 15-05-2024

We hypothesize that evaluation of the iCHEC bleeding questionnaire will result in a more accurate diagnostic screening tool for children who are suspected for a bleeding disorder

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

Samenvatting

ID

NL-OMON21443

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

iCHEC

Aandoening

Bleeding symptoms
Bleeding disorders
Stollingsstoornissen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academic Medical Center, University of Amsterdam

Overige ondersteuning: fund = initiator = sponsor

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

The main study outcome is the diagnostic accuracy of the iCHEC BAT, as reflected by the Area Under the Curve (AUC) of a Receiver Operating Characteristics (ROC) curve using results from the laboratory assessment as the reference standard

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Informatie niet aangeleverd door onderzoeker.

Doel van het onderzoek

We hypothesize that evaluation of the iCHEC bleeding questionnaire will result in a more accurate diagnostic screening tool for children who are suspected for a bleeding disorder

Onderzoeksopzet

Not applicable

Onderzoeksproduct en/of interventie

Questionnaire

Lab

Contactpersonen

Publiek

Emma Children's Hospital, Academic Medical Center, H7-222

K. Fijnvandraat
Meibergdreef 9

Amsterdam 1105 AZ
The Netherlands
+31 20 5662727

Wetenschappelijk

Emma Children's Hospital, Academic Medical Center, H7-222

K. Fijnvandraat
Meibergdreef 9

Amsterdam 1105 AZ
The Netherlands
+31 20 5662727

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- Age 0-18 years, and
- History, signs or symptoms of bleeding, and/or
- Referred for evaluation of abnormal laboratory results of blood coagulation parameters, and/or
- Family member with an inherited bleeding disorder

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Previous diagnosis of an inherited bleeding disorder
- Other, known, acquired cause of bleeding
- Unable to fill in the questionnaire

Onderzoeksopzet

Opzet

Onderzoeksmodel: Anders

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	28-03-2017
Aantal proefpersonen:	200
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum:	16-11-2017
Soort:	Eerste indiening

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

ID: 47172
Bron: ToetsingOnline
Titel:

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
NTR-new	NL5525
NTR-old	NTR7091
CCMO	NL56790.018.16
OMON	NL-OMON47172

Resultaten