

Randomised comparative trial of Bupivacaine and 2-Chloroprocaine by caesarean section.

Gepubliceerd: 16-07-2013 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

The goal of this trial is to investigate the efficacy of the IMP during c-section with and without the use of Sufenta: As well as start of action, duration of action, the degree of motor and sensory block as well as the height of the block itselfs...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON22342

Bron

NTR

Verkorte titel

N/A

Aandoening

C-section, Chloroprocaine, intrathecal, Bupivacaine, caesarean, Sufentanil, Ampres, Marcaine.

Ondersteuning

Primaire sponsor: UZ Brussel

Laarbeeklaan 101

1090 Jette

Overige ondersteuning: UZ Brussel

Laarbeeklaan 101

1090 Jette

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Earlier release of motor block (less then 90' after injection).

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Evaluation of the use of Chloroprocaine (and Sufentanil) during C-section and its effects on sensory and motor block.

Doel van het onderzoek

The goal of this trial is to investigate the efficacy of the IMP during c-section with and without the use of Sufenta: As well as start of action, duration of action, the degree of motor and sensory block as well as the hight of the block itselfs will be investigated.

Onderzoeksopzet

End of c-section and final release of motor block.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Measurement of sensory and motor block, hemodynamic monitoring during procedure, feeling of nausea and vomitting, feeling of pain, relief of motor block.

Contactpersonen

Publiek

Laarbeeklaan 101
Veerle Mossevelde, van
Brussels 1090
The Netherlands
+32 (0)2 4763134

Wetenschappelijk

Laarbeeklaan 101
Veerle Mossevelde, van
Brussels 1090
The Netherlands
+32 (0)2 4763134

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

All healthy(ASA I-II) women with an uncomplicated singleton pregnancy between 18-40 y undergoing a planned caesarian.

Pregnancy > or equal to 37 weeks.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Women who belong to ASA III-IV classification, BMI >35, length <150 cm, foetus with known fetal abnormality, pregnancy less than 37 weeks, known allergy for the used local anesthetics and (pre) eclampsia.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Enkelblind
Controle:	Geneesmiddel

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	15-07-2013
Aantal proefpersonen:	60
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum:	16-07-2013
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	NL3879
NTR-old	NTR4076
Ander register	MEC UZ Brussel : 2013/186
ISRCTN	ISRCTN wordt niet meer aangevraagd.

Resultaten

Samenvatting resultaten

4 - Randomised comparative trial of Bupivacaine and 2-Chloroprocaine by caesarean se ... 5-05-2025

N/A