

The added value of a mobile Application over Standard counseling on Aspirin adherence during Pregnancy: the ASAP study, a randomized controlled trial.

Gepubliceerd: 16-12-2020 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

Use of a mobile application might increase knowledge about aspirin during pregnancy and thereby improve adherence.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON23551

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

ASAP study

Aandoening

Aspirin non-adherence during pregnancy.

Ondersteuning

Primaire sponsor: Amsterdam UMC.

Overige ondersteuning: None.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Aspirine adherence measured by two validated questionnaires on medication adherence: Simplified Medication Adherence Questionnaire (SMAQ) and Beliefs and Behaviour Questionnaire (BBQ).

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Aspirin adherence during pregnancy could be improved. We will perform a randomized controlled trial investigating the added value of a mobile application over standard counseling on aspirin adherence during pregnancy. Adherence will be measured by two validated questionnaires on medication adherence: Simplified Medication Adherence Questionnaire (SMAQ) and Beliefs and Behaviour Questionnaire (BBQ).

Doel van het onderzoek

Use of a mobile application might increase knowledge about aspirin during pregnancy and thereby improve adherence.

Onderzoeksopzet

Participants will be included before 16 weeks of gestation. Questionnaires will be send between 26 and 30 weeks of gestation.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Allocation to standard counseling or in addition use of a mobile application.

Contactpersonen

Publiek

Amsterdam UMC location VUmc
Jeske bij de Weg

0031204444444

Wetenschappelijk

Amsterdam UMC location VUmc
Jeske bij de Weg

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- Indication for aspirin use during pregnancy;
- Age of 18 years or older.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Inability to read the Dutch language.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geneesmiddel

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	10-07-2020
Aantal proefpersonen:	140
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: 16-12-2020

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	NL9128
Ander register	METC Amsterdam UMC location VUmc : METC2020.059

Resultaten