

Friso MUM, the activity of a health supplement during pregnancy and lactation.

Gepubliceerd: 12-09-2005 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

DHA and AA during pregnancy shall lead to a better neurological development of the baby and possibly to better mood, cognitive functioning and sleeping rhythm of the mother.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON25238

Bron

NTR

Verkorte titel

MUM

Aandoening

(Neurological development)

Ondersteuning

Primaire sponsor: Friesland Foods, Leeuwarden. Department "Friso Kindervoeding" (Nutrition)

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Neurological Development of the baby (Neurological Optimality Score and General

Movements).

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Healthy pregnant women are included prior to the 16th week of pregnancy and are followed till 12 weeks postpartum. During the whole period they have to take the supplement provided and the effect on neurological development is judged.

Doel van het onderzoek

DHA and AA during pregnancy shall lead to a better neurological development of the baby and possibly to better mood, cognitive functioning and sleeping rhythm of the mother.

Onderzoeksopzet

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

Everybody receives a multivitamin supplement (designed for pregnant women).

Next to that we compare placebo vs DHA vs DHA/AA.

Contactpersonen

Publiek

University Medical Center Groningen (UMCG), Department of Pathology and Laboratory Medicine, Postblok CMC-V-1 floor,
P.O. box 30001
Saskia A. Goor, van
Hanzeplein 1
Groningen 9700 RB
The Netherlands
+31 (0)50 3610399

Wetenschappelijk

University Medical Center Groningen (UMCG), Department of Pathology and Laboratory

Medicine, Postblok CMC-V-1 floor,
P.O. box 30001
Saskia A. Goor, van
Hanzeplein 1
Groningen 9700 RB
The Netherlands
+31 (0)50 3610399

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. Apparently healthy pregnant women;
2. Para 0 or 1;
3. Inclusion should take place prior to the 16th week of pregnancy.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Hyperemesis Gravidarum
2. Vegetarian of Vegan;
3. Pregnant with twins;
4. Diabetes Mellitus type 1;
5. Usage of health supplements with fatty acids, tryptophan or melatonin.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel

Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blindering:	Dubbelblind
Controle:	Placebo

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-11-2004
Aantal proefpersonen:	300
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum:	12-09-2005
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	NL328
NTR-old	NTR366
Ander register	: N/A
ISRCTN	ISRCTN58176213

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A