

Follow-Up after Pre-EClampsia study

Gepubliceerd: 28-04-2021 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

Early cardiovascular risk management focussed on cardiovascular health can prevent cardiovascular disease in women who had severe pre-eclampsia

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON27082

Bron

NTR

Verkorte titel

FUPEC study

Aandoening

This study focusses on cardiovascular disease prevention in women who had severe pre-eclampsia

Ondersteuning

Primaire sponsor: None

Overige ondersteuning: investigator initiated

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

cardiovascular risk factors, subclinical atherosclerosis, cardiovascular disease

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

The FUPEC study is an open cohort study studying long-term cardiovascular follow-up in women who had severe pre-eclampsia (according to the American Congress of Obstetricians and Gynecologists 2002 criteria) who attended the FUPEC clinic. Data collection includes clinical information about medical and obstetric history, questionnaires, cardiovascular risk factors, cardiovascular health score metrics imaging of subclinical atherosclerosis and cardiovascular events and biological samples. The aim of the study is that results derived from the FUPEC study will be implemented in health care practice to optimize cardiovascular prevention with the ultimate goal to reduce cardiovascular disease in women who experienced pre-eclampsia in pregnancy.

Doel van het onderzoek

Early cardiovascular risk management focussed on cardiovascular health can prevent cardiovascular disease in women who had severe pre-eclampsia

Onderzoeksopzet

6 weeks, 3 months, 1 year, 3,5,7,9 etc years postpartum

Contactpersonen

Publiek

Erasmus MC
Jeanine Roeters van Lennep

+31652313132

Wetenschappelijk

Erasmus MC
Jeanine Roeters van Lennep

+31652313132

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

History of severe pre-eclampsia, age >17 and <51 years

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

None

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	N.v.t. / één studie arm
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	01-02-2011
Aantal proefpersonen:	1500
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:	28-04-2021

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	NL9465
Ander register	METC Erasmus MC : MEC-2012-311

Resultaten