

# Bleeding risk after wisdom tooth removal in healthy individuals

Gepubliceerd: 18-05-2016 Laatst bijgewerkt: 18-08-2022

We hypothesise that third molar removal is a safe treatment to perform in healthy patients, but that the experience of a hemorrhagic complication varies greatly between the patients and surgeons.

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

## Samenvatting

### ID

NL-OMON27496

### Bron

NTR

### Verkorte titel

'Gezond Verstand Studie'

### Aandoening

- Incidence and severity of bleeding complications after third molar removal
- healthy individuals
- local hemostatic measurements

### Ondersteuning

**Primaire sponsor:** Department of Medical and Dental interaction, Academic Center for Dentistry, Amsterdam, the Netherlands

**Overige ondersteuning:** Royal Dutch Society for Dentistry

### Onderzoeksproduct en/of interventie

## **Uitkomstmaten**

### **Primaire uitkomstmaten**

postoperative bleeding incidence and severity

## **Toelichting onderzoek**

### **Doel van het onderzoek**

We hypothesise that third molar removal is a safe treatment to perform in healthy patients, but that the experience of a hemorrhagic complication varies greatly between the patients and surgeons.

### **Onderzoeksopzet**

day 1: treatment by OMFS

if applicable: a questionnaire for OMFS in case of postoperative bleeding complications

day 7: delivery of online questionnaire on bleeding complications

if applicable, day 10 reminder

day 14: end of follow-up

### **Onderzoeksproduct en/of interventie**

none, observational

## **Contactpersonen**

### **Publiek**

Gustav Mahlerlaan 3004

W.M.H. Rademacher

Amsterdam 1081 LA

The Netherlands

## **Wetenschappelijk**

Gustav Mahlerlaan 3004

W.M.H. Rademacher  
Amsterdam 1081 LA  
The Netherlands

## **Deelname eisen**

### **Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)**

Healthy patients who are referred to the OMFS department for the removal of a third molar or multiple third molars.

### **Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)**

- patients unable to give informed consent
- systemic co-morbidity
- the use of medication which influence the hemostasis (in the 10 days before treatment)
- removal of other teeth than the third molar
- removal of third molar under general anesthesia

## **Onderzoeksopzet**

### **Opzet**

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

Controle: N.v.t. / onbekend

## Deelname

Nederland  
Status: Werving gestart  
(Verwachte) startdatum: 01-04-2016  
Aantal proefpersonen: 1000  
Type: Verwachte startdatum

## Ethische beoordeling

Positief advies  
Datum: 18-05-2016  
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	NL5730
NTR-old	NTR5917
Ander register	VuMC METC : 2015.156

## Resultaten