

Bleeding risk after wisdom tooth removal in healthy individuals

Gepubliceerd: 18-05-2016 Laatste 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.

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	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