

Peroperative administration of tranexamic acid in sleeve gastrectomy

Gepubliceerd: 19-04-2019 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

When administering tranexamic acid during induction of the procedure, there will be less usage of hemostatic clips. Also, postoperatively, patients will have less decrease in hemoglobin value and lesser reinterventions because of hemorrhage will be...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON28904

Bron

NTR

Verkorte titel

PATAS

Aandoening

Morbid obesity

Ondersteuning

Primaire sponsor: None

Overige ondersteuning: None

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

peroperative use of hemostatic staples, the decrease in hemoglobin after the procedure and reoperation rates of postoperative hemorrhage

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

This trial aims to investigate if peroperative administration of tranexamic acid can reduce hemorrhage rates in patients undergoing a laparoscopic sleeve gastrectomy

Doel van het onderzoek

When administering tranexamic acid during induction of the procedure, there will be less usage of hemostatic clips. Also, postoperatively, patients will have less decrease in hemoglobin value and lesser reinterventions because of hemorrhage will be necessary.

Onderzoeksopzet

Follow up is 3 months

Onderzoeksproduct en/of interventie

Administration of tranexamic acid versus placebo

Contactpersonen

Publiek

Franciscus Gasthuis & Vlietland
Judith 't Hart

0031104616161

Wetenschappelijk

Franciscus Gasthuis & Vlietland
Judith 't Hart

0031104616161

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Primary bariatric procedure; good command of the Dutch or English language

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Patients unwilling to give informed consent, patients with a medical history of bleeding or VTE and patients who use therapeutic anticoagulants. Patients will also be excluded in case of peroperative arterial bleeding or (iatrogenic) bleeding coming from surrounding organs or vascular structures.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Dubbelblind
Controle:	Placebo

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-07-2020
Aantal proefpersonen:	100
Type:	Werkelijke startdatum

Voornemen beschikbaar stellen Individuele Patiënten Data (IPD)

Wordt de data na het onderzoek gedeeld: Nee

Ethische beoordeling

Positief advies

Datum: 19-04-2019

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	NL8029
Ander register	MEC-U : R19.041

Resultaten