

# Peroperative administration of tranexamic acid in sleeve gastrectomy

Gepubliceerd: 19-04-2019 Laatst 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...

<b>Ethische beoordeling</b>	Positief advies
<b>Status</b>	Werving gestopt
<b>Type aandoening</b>	-
<b>Onderzoekstype</b>	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

NTR-new

Ander register

#### ID

NL8029

MEC-U : R19.041

## Resultaten