

Post-traumatische stress stoornis (PTSS) bij vrouwen en hun partners, na ernstige fluxus post-partum.

Gepubliceerd: 21-04-2015 Laatste bijgewerkt: 15-05-2024

Women with a hemorrhage post-partum of 2,0 liters or more, and their partners who have witnessed post-partum hemorrhaging, have a higher risk of developing PTSD and PTS-symptoms, compared to uncomplicated birth.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON29566

Bron

NTR

Verkorte titel

IPAD study

Aandoening

English: PTSD, hemorrhages, post-partum, traumatic birth, partners, men

Dutch: PTSS, fluxus, post-partum, traumatische geboorte, partners, mannen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Onze Lieve Vrouwe Gasthuis Hospital, Amsterdam, the Netherlands.

Overige ondersteuning: Anna Paviljoen and Teaching Hospital

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Diagnosis of PTSD

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

A prospective evaluation in a hospital setting on the frequency of post-traumatic stress disorder (PTSD) and post-traumatic stress (PTS) symptoms following a severe post-partum hemorrhage (PPH) of 2,0 liters or more, compared to deliveries without a PPH , both in patients as well as in their partners.

Doel van het onderzoek

Women with a hemorrhage post-partum of 2,0 liters or more, and their partners who have witnessed post-partum hemorrhaging, have a higher risk of developing PTSD and PTS-symptoms, compared to uncomplicated birth.

Onderzoeksopzet

6-8 weeks post-partum

Onderzoeksproduct en/of interventie

This study is observational. Survey is the PCL-5 questionnaire.

Contactpersonen

Publiek

Onze Lieve Vrouw Gasthuis, Oosterpark 9
Karel W.F. Scheepstra
Amsterdam 1090 HM
The Netherlands

Wetenschappelijk

Onze Lieve Vrouw Gasthuis, Oosterpark 9
Karel W.F. Scheepstra
Amsterdam 1090 HM
The Netherlands

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Women:

≥18 years

Post-partum hemorrhage > 2,0 L

Partner:

≥18 years

Partner of patient group 1 participant ór permission for medical history

Witness of PPH

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Women:

Medical history of post-traumatic stress disorder

Inability to understand Dutch or English

Partner:

Medical history of post-traumatic stress disorder

Inability to understand Dutch or English

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	01-04-2015
Aantal proefpersonen:	0
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum:	21-04-2015
Soort:	Eerste indiening

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

ID: 42028
Bron: ToetsingOnline
Titel:

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
NTR-new	NL4878
NTR-old	NTR5149
CCMO	NL50273.100.14
OMON	NL-OMON42028

Resultaten