

Mr

Gepubliceerd: 24-07-2013 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

To evaluate the incidence, risk factors and perinatal morbidity and mortality due to CA after TTTS treated with fetoscopic laser surgery

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

Samenvatting

ID

NL-OMON29676

Bron

NTR

Aandoening

chorioamnionitis, twin-to-twin transfusion syndrome, laser therapy

Ondersteuning

Primaire sponsor: leiden university medical center

Overige ondersteuning: leiden university medical center

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Primary outcome is the incidence of IUI in TTTS after fetoscopic laser therapy, including CA, funisitis and chronic villitis.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

N/A

Doel van het onderzoek

To evaluate the incidence, risk factors and perinatal morbidity and mortality due to CA after TTTS treated with fetoscopic laser surgery

Onderzoeksopzet

incidence of IUI (CA and/or) funisitis in TTTS after fetoscopic laser surgery

Onderzoeksproduct en/of interventie

N/A

Contactpersonen

Publiek

Leiden University Medical Center (LUMC), Department of Pediatrics Division of Neonatology,
J6-S
P.O. Box 9600

E. Lopriore
Leiden 2300 RC
The Netherlands
+31 (0)71 5262909

Wetenschappelijk

Leiden University Medical Center (LUMC), Department of Pediatrics Division of Neonatology,
J6-S
P.O. Box 9600

E. Lopriore
Leiden 2300 RC
The Netherlands
+31 (0)71 5262909

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

All TTTS cases treated with fetoscopic laser surgery at our center are eligible for our study. All monochorionic twins without TTTS delivered at our center will be included in the control group.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Higher order pregnancies will be excluded from the study.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-04-2013
Aantal proefpersonen:	142
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum:	24-07-2013

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	NL3928
NTR-old	NTR4091
Ander register	zhao : depeng
ISRCTN	ISRCTN wordt niet meer aangevraagd.

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A