

De efficiëntie van bloed transfusies bij anemische patiënten om zuurstoflevering in de microcirculatie te verbeteren.

Gepubliceerd: 16-07-2007 Laatste bijgewerkt: 08-05-2024

N.v.t.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON30782

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

De efficiëntie van bloed transfusies bij anemische patiënten.

Aandoening

- Overige aandoening
- Rode-bloedcelaandoeningen
- Hematopoëtische neoplasmata (excl. leukemieën en lymfomen)

Synoniemen aandoening

acute myeloïde leukemie. leukemie

Aandoening

bloed doorstroming in de microcirculatie

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: anemie, bloed transfuse, microcirculatie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

N.v.t.

Secundaire uitkomstmaten

N.v.t.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

N.v.t.

Doel van het onderzoek

N.v.t.

Onderzoeksopzet

N.v.t.

Inschatting van belasting en risico

N.v.t.

Contactpersonen

Publiek

Academisch Medisch Centrum

meibergdreef 9
1105 AZ Amsterdam
NL

Wetenschappelijk

Academisch Medisch Centrum

meibergdreef 9
1105 AZ Amsterdam
NL

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Volwassenen (18-64 jaar)
65 jaar en ouder

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. Anemische patienten en patienten met chemotherapie worden behandeld met bloedtransfusies
2. Toestemming van de behandelend arts
3. Patienten die informed consent ondertekend hebben
4. Patienten ouder dan 18 jaar
5. Bloedtransfusies die verschillende opslagleeftijd hebben (meer dan 1 week verschil in de opslagduur)
6. Bloedtransfusie met opslagleeftijd minder dan 1 week en meer dan 4 weken

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Patienten die informed consent niet ondertekend hebben
2. Patienten jonger dan 18 jaar

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Diagnostiek

Deelname

Nederland

Status: Werving nog niet gestart

(Verwachte) startdatum: 22-01-2007

Aantal proefpersonen: 75

Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Amsterdam UMC

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
CCMO	NL16037.018.07