

Relatie tussen gemengd veneuze en centraal veneuze saturatie in sepsis: invloed van de bron van sepsis

Gepubliceerd: 13-11-2007 Laatst bijgewerkt: 10-05-2024

Metingen in een observationele setting van gemengd en centraal veneuze saturaties gedurende de eerste 24 uur van opname kan interessante data opleveren. Niet alleen kan de invloed van de bron van sepsis worden beschreven, ook het effect van deze...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Nevenaspecten van infecties
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON31765

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Relatie tussen gemengd veneuze en centraal veneuze saturatie in sepsis

Aandoening

- Nevenaspecten van infecties

Synoniemen aandoening

sepsis, zuurstofgehalte in het bloed

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Medisch Centrum Leeuwarden

Overige ondersteuning: Stinchting Intensive Care Leeuwarden

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: centraal veneuze saturatie, gemengd veneuze saturatie, sepsis

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

veneuze en centraal veneuze saturatie

Secundaire uitkomstmaten

gebruik inotropica

LOS ICU en ziekenhuis

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Tot nu toe is er geen overeenstemming over de interpretatie van ScvO₂ waarden in vergelijking met SvO₂ waarden en de klinische relevantie in ernstig zieke patiënten, septische patiënten in het bijzonder.

Doel van het onderzoek

Metingen in een observationele setting van gemengd en centraal veneuze saturaties gedurende de eerste 24 uur van opname kan interessante data opleveren. Niet alleen kan de invloed van de bron van sepsis worden beschreven, ook het effect van deze data op de uitkomst.

Onderzoeksopzet

multicenter, prospectief en observationeel

Inschatting van belasting en risico

geen extra risico

Contactpersonen

Publiek

Medisch Centrum Leeuwarden

Henri Dunantweg 2
8901 BR Leeuwarden
Nederland

Wetenschappelijk

Medisch Centrum Leeuwarden

Henri Dunantweg 2
8901 BR Leeuwarden
Nederland

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)

ernstige sepsis
> 18
indicatie voor een SG/CCO catheter

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

electieve operaties
zwangerschap

contraindicatie voor een centraal veneuze catheter
weigeren van bloedproducten

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Diagnostiek

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 27-03-2008

Aantal proefpersonen: 60

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 13-11-2007

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: RTPO, Regionale Toetsingscie Patientgebonden Onderzoek (Leeuwarden)

Goedgekeurd WMO

Datum: 28-02-2008

Soort: Amendement

Toetsingscommissie: RTPO, Regionale Toetsingscie Patientgebonden Onderzoek (Leeuwarden)

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	NL18891.099.07