

Vergelijk van niet-invasieve vinger bloeddruk en Accotorr oscillometrische bloeddruk

Gepubliceerd: 25-11-2008 Laatste bijgewerkt: 06-05-2024

Het onderzoek moet uitwijzen of niet-invasieve continue bloeddruk waarden geeft die vergelijkbaar zijn met intermitterende oscillometrische bepalingen.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Centraal zenuwstelsel vaataandoeningen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON32670

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Niet-invasieve vinger bloeddruk en Accutorr

Aandoening

- Centraal zenuwstelsel vaataandoeningen

Synoniemen aandoening

flauwvallen, syncope

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Bloeddruk, Evaluatie, niet-invasief

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Oscillometrische bloeddruk.

Secundaire uitkomstmaten

N.v.t.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

In syncope-onderzoek is het van belang om continu de bloeddruk te monitoren.

Doel van het onderzoek

Het onderzoek moet uitwijzen of niet-invasieve continue bloeddruk waarden geeft die vergelijkbaar zijn met intermitterende oscillometrische bepalingen.

Onderzoeksopzet

Vegelijking van continue bloeddruk (Nexfin, BMEYE, Amsterdam) en intermitterende oscillometrische bloeddruk-bepalingen.

Inschatting van belasting en risico

Geen.

Contactpersonen

Publiek

Academisch Medisch Centrum

Postbus 22660
1100 DD Amsterdam
Nederland

Wetenschappelijk

Academisch Medisch Centrum

Postbus 22660
1100 DD Amsterdam
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)

Patienten ouder dan 18 jaar, die zich op de Syncope-unit melden.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Patienten onder de leeftijd van 18 jaar.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Diagnostiek

Deelname

Nederland

Status: Werving nog niet gestart

(Verwachte) startdatum: 01-11-2008

Aantal proefpersonen: 35

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

CCMO

ID

NL24969.018.08