

De validatie van de PFA-200 in de bloedplaatjes activiteit metingen

Gepubliceerd: 02-08-2012 Laatst bijgewerkt: 30-04-2024

Valideren van de initial flow rate en total volume van de PFA-200

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

Samenvatting

ID

NL-OMON37505

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

PFA-200

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

Gezonde vrijwilligers

Aandoening

Geen aandoeningen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Vrije Universiteit Medisch Centrum

Overige ondersteuning: VUmc 51072

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Bloedplaatjes, PFA-200

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Initial flow rate en total volume

Secundaire uitkomstmaten

N.v.t.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

De PFA-200 is een nieuw apparaat waarmee wij hopen de hoogte van bloedplaatjes activatie nauwkeurig te meten.

We maken gebruik van de initial flow rate en total volume, deze parameters zijn nog niet gevalideerd.

Doel van het onderzoek

Valideren van de initial flow rate en total volume van de PFA-200

Onderzoeksopzet

Bij de proefpersonen bloed afnemen en de initial flow rate en total volume laten meten door de PFA-200. Dit doen we 6 maal op 2 verschillende dagen.

Inschatting van belasting en risico

Verwaarloosbaar

Contactpersonen

Publiek

Vrije Universiteit Medisch Centrum

De Boelelaan 1117 1117
Amsterdam 1081 HV
NL

Wetenschappelijk

Vrije Universiteit Medisch Centrum

De Boelelaan 1117 1117
Amsterdam 1081 HV
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)

Leeftijd 18-30
Gezonde vrijwilligers

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Aspirine gebruik
Ander recent medicatie gebruik dat invloed heeft op plaatjes activatie (o.a. NSAID's, SSRI's)
Cardiovasculaire aandoeningen

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Diagnostiek

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 03-09-2012

Aantal proefpersonen: 30

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 02-08-2012

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

NL40220.029.12