

Een vergelijking tussen twee drukmetingen

Gepubliceerd: 19-02-2013 Laatste bijgewerkt: 01-05-2024

Het doel van dit onderzoek is daarom om te onderzoeken of er een verschil is tussen de twee systemen waarmee de druk in de slokdarm gemeten kan worden. De uitkomsten van deze studie zullen dus leiden tot een betrouwbaardere meting bij patiënten...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Maagdarmselstel motiliteit en defecatieaandoeningen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON39369

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Een vergelijking tussen twee drukmetingen

Aandoening

- Maagdarmselstel motiliteit en defecatieaandoeningen

Synoniemen aandoening

manometrie

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: manometrie oesofagus

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

LES rustdruk

Secundaire uitkomstmaten

Relaxatie druk

Contractie amplitude

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

De werking van de slokdarm kan onderzocht worden door de kracht van de slokdarm te meten tijdens het slikken, de zogenaamde manometrie. Tijdens deze meting wordt de druk in de slokdarm gemeten door middel van een dun slangetje dat zich op dat moment in de slokdarm bevindt. Er zijn op dit moment twee verschillende systemen waarmee de druk in de slokdarm gemeten kan worden. Echter, het is op dit moment onduidelijk of deze twee systemen tot verschillende resultaten kunnen leiden. Dit heeft tot gevolg dat de resultaten van onderzoeken die worden gedaan met verschillende systemen op dit moment niet betrouwbaar met elkaar kunnen worden vergeleken.

Doel van het onderzoek

Het doel van dit onderzoek is daarom om te onderzoeken of er een verschil is tussen de twee systemen waarmee de druk in de slokdarm gemeten kan worden. De uitkomsten van deze studie zullen dus leiden tot een betrouwbaardere meting bij patiënten waarbij dit onderzoek verricht wordt.

Onderzoeksopzet

Vergelijkende studie

Inschatting van belasting en risico

geen

Contactpersonen

Publiek

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9
Amsterdam 1105 AZ
NL

Wetenschappelijk

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9
Amsterdam 1105 AZ
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)

Toestemming getekend
Minimaal 18 jaar oud

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen

(Exclusiecriteria)

Gastrointestinale klachten

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: 31-05-2013

Aantal proefpersonen: 31

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 19-02-2013

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	NL39310.018.11