

Voorzichtige beademing bij ARDS - Caviards Studie

Gepubliceerd: 20-11-2024 Laatste bijgewerkt: 27-12-2024

Reduceren van de risico's van mechanische beademing

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Luchtweginfecties
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON57112

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Caviards

Aandoening

- Luchtweginfecties

Synoniemen aandoening

long bescherming

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Unity Health Toronto - St Michael's Hospital

Overige ondersteuning: hoofdonderzoeker Toronto

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: ARDS, beademing, Intensive Care

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

60 dagen mortaliteit

Secundaire uitkomstmaten

duur van de beademing

IC en ziekenhuis mortaliteit

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

ARDS is een groot probleem in de gezondheidszorg. Behandeling is een uitdaging omdat er niet direct een duidelijke behandeling is voor lekkage in de longblaasjes. Geïndividualiseerde beademingsinstellingen zouden dit misschien kunnen verbeteren.

Doel van het onderzoek

Reduceren van de risico's van mechanische beademing

Onderzoeksopzet

Gerandomiseerde klinische studie naar het effect van beademingsinstellingen van de machine op de 60 dagen mortaliteit

Onderzoeksproduct en/of interventie

Individualisering van de beademingsinstelling

Inschatting van belasting en risico

geen belasting en risico

Contactpersonen

Publiek

Unity Health Toronto - St Michael's Hospital

36 Queen St E, Toronto 36
Canada Toronto, ON M5B 1W8
CA

Wetenschappelijk

Unity Health Toronto - St Michael's Hospital

36 Queen St E, Toronto 36
Canada Toronto, ON M5B 1W8
CA

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
matig of ernstig ARDS
opname op de Intensive Care

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

al > 7 dagen mechanische beademing
bekende of verdachte verhoogde intercraniele druk

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Doel: Behandeling / therapie	

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-12-2023
Aantal proefpersonen:	45
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	20-11-2024
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	MEC-U: Medical Research Ethics Committees United (Nieuwegein)

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
ClinicalTrials.gov	NCT03963622
CCMO	NL84349.100.23