

Patient Controlled Intravenous Analgesia (PCiA) with the combination of morphine and S-ketamine.

Gepubliceerd: 28-12-2010 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

The combination of S-ketamine and morphine in PCiA will reduce the used amount of morphine, and will also reduce the incidence of nausea. However, it will improve the level of analgesia.

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON27292

Bron

Nationaal Trial Register

Aandoening

postoperative analgesia

morfine

S-ketamine

nausea

dreams

hallucinations

Ondersteuning

Primaire sponsor: No sponsor

Overige ondersteuning: No support

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

1. Pain score (VAS);

2. Morphine used.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Patient Controlled intravenous Analgesia (PCiA), using morphine in combination with S-ketamine. The amount of used morphine will be compared with PCiA with only morphine.

Doel van het onderzoek

The combination of S-ketamine and morphine in PCiA will reduce the used amount of morphine, and will also reduce the incidence of nausea. However, it will improve the level of analgesia.

Onderzoeksopzet

Early morning and start of the evening.

Onderzoeksproduct en/of interventie

1. Preparation of the PCA syringes;
2. Visit of the patient twice a day, three days long.

Contactpersonen

Publiek

Atrium Medisch Centrum
P.O. Box 4446
C. Punt
Heerlen 6401 CX
The Netherlands

Wetenschappelijk

Atrium Medisch Centrum
P.O. Box 4446
C. Punt
Heerlen 6401 CX
The Netherlands

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. 18 years and older;
2. Laparoscopic cholecystectomy.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

hypertension
recent myocardial infarction
severe ischemic heart disease

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Actieve controle groep

Deelname

Nederland

Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	01-02-2011
Aantal proefpersonen:	25
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum:	28-12-2010
Soort:	Eerste indiening

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
NTR-new	NL2568
NTR-old	NTR2693
Ander register	METC Atrium MC : 10-N-99
ISRCTN	ISRCTN wordt niet meer aangevraagd.

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A