

Morfine versus piritramide (Dipidolor®) voor post-operatieve pijnbestrijding

Snelheid van effect en incidentie van misselijkheid en braken na intraveneuze toediening

Een vergelijkende studie

Gepubliceerd: 25-06-2007 Laatste bijgewerkt: 30-11-2024

Nagaan of er verschillen zijn tussen morfine en piritramide wat betreft het optreden van misselijkheid en braken en de tijdsduur tot het intreden van adequate analgesie.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Beëindigd
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON31311

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Postoperatieve misselijkheid, morfine versus piritramide

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

misselijkheid, pijnstilling

Aandoening

pijn en misselijkheid

Betreft onderzoek met
Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Atrium Medisch Centrum

Overige ondersteuning: het ziekenhuis (apothek) verleent kosteloos medewerking

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: misselijkheid en braken, morfine, piritramide, postoperatieve analgesie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De incidentie van misselijkheid en braken.

Secundaire uitkomstmaten

De tijdsduur tot adequate analgesie intreedt.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Misselijkheid en braken zijn frequent voorkomende bijwerkingen van van opiaten, toegediend voor pijnbestrijding postoperatief. De indruk bestaat dat deze complicatie vaker optreedt met morfine; tevens dat het intreden van analgesie langer duurt met morfine in vergelijking tot piritramide, dat in het verleden werd gebruikt.

Doel van het onderzoek

Nagaan of er verschillen zijn tussen morfine en piritramide wat betreft het optreden van misselijkheid en braken en de tijdsduur tot het intreden van adequate analgesie.

Onderzoeksopzet

Dubbelblind

Onderzoeksproduct en/of interventie

Intraveneuze toediening van morfine of piritramide

Inschatting van belasting en risico

Geen

Contactpersonen

Publiek

Atrium Medisch Centrum

Postbus 4446
6401 CX Heerlen
NL

Wetenschappelijk

Atrium Medisch Centrum

Postbus 4446
6401 CX Heerlen
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)

volwassen patiënten die een electieve chirurgische ingreep onder algehele anesthesie ondergaan

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Jonger dan 18 jaar. De toepassing van regionale pijnbestrijdingstechnieken

Onderzoeksopzet

Opzet

Fase onderzoek:	4
Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blindering:	Dubbelblind
Controle:	Geneesmiddel
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Beëindigd
(Verwachte) startdatum:	13-09-2007
Aantal proefpersonen:	278
Type:	Werkelijke startdatum

In onderzoek gebruikte producten en hulpmiddelen

Soort:	Geneesmiddel
Merknaam:	Dipidolor
Generieke naam:	piritramide
Registratie:	Geregistreerd voor de te bestuderen indicatie/dosering

Soort:	Geneesmiddel
Merknaam:	morphine
Generieke naam:	morfine
Registratie:	Geregistreerd voor de te bestuderen indicatie/dosering

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	25-06-2007
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Z: Zuyderland-Zuyd (Heerlen)

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
EudraCT	EUCTR2007-000659-32-NL
CCMO	NL16524.096.07