

Dit onderzoek gaat over een zeldzame aandoening die al in de baarmoeder bloedingen kan veroorzaken bij het geboren kind.

Rallybio

Foetale en neonatale alloïmuun trombocytopenie (FNAIT) vindt plaats wanneer het immuunsysteem van de moeder de bloedplaatjes van de baby aanvalt. Bloedplaatjes zijn de bloedcellen die bloedingen helpen te stoppen. Artsen denken dat FNAIT voorkomt bij 1 op de 1000 baby's, maar het werkelijke aantal is onbekend. Hiervoor is meer onderzoek nodig. Om meer te weten over FNAIT worden zwangere vrouwen gezocht die een hoger risico op FNAIT hebben. Omdat FNAIT zo weinig voorkomt, zijn er duizenden zwangere vrouwen nodig die willen meedoen aan een bloedonderzoek, om een klein aantal vrouwen te vinden met een hoger risico op FNAIT.

Het doel van dit onderzoek is om risicofactoren te vinden in het bloed van zwangere vrouwen.

Dit zal bijdragen aan de voorbereiding op een vervolgonderzoek met als doel:

- Het identificeren van zwangerschappen met hoger risico op FNAIT
- Een behandeling testen die FNAIT kan voorkomen



We willen u vragen om deel te nemen aan het onderzoek om toekomstige moeders en baby's te helpen.

Door deel te nemen aan het onderzoek kunt u een bijdrage leveren aan de kennis van artsen. Het onderzoek staat open voor vrouwen tijdens hun zwangerschapscontrole in week 10 tot week 14. Als u deelneemt, stemt u ermee in om twee buisjes bloed te laten afnemen tijdens deze controle. De kans dat u een hoger FNAIT risico heeft is heel erg klein. Als u wel een hoger risico heeft, vragen we u ook gegevens over uw zwangerschap te delen met het onderzoeksteam en om na uw zwangerschap nog één keer bloed af te staan.

Als u een hoger FNAIT risico heeft kan deze kennis u, uw familie en uw medische team helpen in de signalering en in de voorbereiding van extra zorg die uw baby mogelijk nodig heeft.

Bent u geïnteresseerd? Neem deze kaart mee en vraag uw arts hoe u kunt meedoen.

Kom meer te weten over dit onderzoek.

QR-CODE



Dit onderzoek staat open voor vrouwen die een zwangerschapscontrole in deze instelling hebben in week 10 tot week 14.



Dit is een observationeel onderzoek. Dit betekent dat er informatie wordt verzameld, maar dat er geen behandeling plaatsvindt als onderdeel van het onderzoek. Als u een hoger risico hebt op FNAIT zal er volgens standaardprotocol zorg worden geleverd.



Om deel te nemen aan het onderzoek zult u een geïnformeerd toestemmingsformulier ontvangen met daarin informatie over de studie. Bij eventuele vragen kunt u terecht bij de onderzoeker.



Het bloedmonster voor het onderzoek wordt afgenomen tussen week 10 en 14 van uw zwangerschap. Afhankelijk van de resultaten kan men u vragen om extra bloed af te staan bij uw volgende zwangerschapsbezoek en mogelijk 10 weken na uw zwangerschap.



Als u besluit om deel te nemen aan dit onderzoek kunt u op ieder moment van gedachten veranderen. Uw besluit om deel te nemen aan het onderzoek, of om met het onderzoek te stoppen, heeft geen invloed op uw toekomstige medische zorg door uw arts of instelling.



Uw identiteit en testresultaten worden vertrouwelijk behandeld en in overeenstemming met de lokale wetgeving op het gebied van gegevensbescherming. Er wordt een unieke identificatiecode gebruikt bij de overdracht van uw gegevens aan de sponsor van het onderzoek.