

Tabel 11.4.2. Resultaten zoekopdracht 1

Referentie	Studie ontwerp	Resultaten	Conclusie/opmerkingen
Stoof, 2016	Prospectief Doel: evalueren van bijwerkingen van desmopressine in een cohort patiënten met stollingsstoornissen.	<ul style="list-style-type: none"> - 108 patiënten, mediane leeftijd 30 jaar (5-68), 76% VWD type I, 15% hemofilie. - In volwassenen (n=92) daalde de bloeddruk significant tijdens infusie (SBP 10±11 mmHg; DBP 11±9 mmHg) en bleef lager tot 24 uur na infusie (laatste gemeten punt in de tijd) in vergelijking met de bloeddruk voor infusie. De frequentie van de hartslag nam 7±8/min toe na infusie, maar herstelde na 1 uur. - 33% van de volwassenen werd hypotensief na infusie. - Natrium, Ht, en serum osmolaliteit daalde na desmopressine, en urine osmolaliteit nam toe. Geen van deze parameters overschreed de referentie waarden behalve voor natrium (≤ 135 mmol/l) in 4 patiënten na 24 uur. Er waren geen patiënten met ernstige hyponatriëmie. - Lichaamsgewicht veranderde niet significant in volwassenen. - Zelf gerapporteerde bijwerkingen waren: hoofdpijn, moeheid, blozen en duizeligheid. 	<p>De geobserveerde bijwerkingen corresponderen met de bekende antidiuretische en vasomotorische effecten van desmopressine. Veranderingen in lichamelijke en laboratorium parameters waren tijdelijk en niet klinisch relevant. Deze studie ondersteunt dat het gebruik van desmopressine veilig is in patiënten met verschillende stollingsstoornissen.</p> <p>In deze studie wordt geen onderverdeling gemaakt naar leeftijd onder de volwassenen.</p>
Di Perna, 2013 [#]	Retrospectief Doel: onderzoeken van determinanten van DDAVP respons in patiënten met milde hemofilie A.	<ul style="list-style-type: none"> - 75 patiënten, 76% complete/partiële respons. - De respons was gecorreleerd met de leeftijd van de patiënt (mediane leeftijd 'responder' 24 jaar vs mediane leeftijd 'nonresponders' 18 jaar; p=0.04). - Het mediane basale FVIII:C gehalte was lager in 'responders' dan in 'nonresponders' (0.14 vs. 0.19 IU/ml; p=0.01); dit werd m.n. veroorzaakt door 'nonresponders' met promotor regio mutaties met hogere basale FVIII:C levels. 	De uitkomsten waren niet relevant voor de onderzoeksvraag
Miesbach, 2010 [#]	Prospectief Doel: onderzoeken of er een parameter correleert met bijwerkingen van DDAVP.	<ul style="list-style-type: none"> - 45 patiënten, n=1 milde hemofilie A, n=48 VWD. - De meeste bijwerkingen waren mild en er zijn geen 'serious adverse drug reactions' geobserveerd. 	Milde veranderingen in hartslag, bloeddruk en leucocyten werden geobserveerd.

[#]Geen full tekst, enkel abstract.

