

Controle na totale heupprothese en/of knieprothese

Gepubliceerd: 01-10-2021 Laatste bijgewerkt: 02-02-2024

De primaire doel van deze studie is het bepalen van de visie en tevredenheid van patiënten met betrekking op de inhoud en frequentie van de follow-up na het plaatsen van een totale heup- of knieprothese

Ethische beoordeling	Niet van toepassing
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Gewrichtsaandoeningen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON20433

Bron

NTR

Verkorte titel

TBA

Aandoening

- Gewrichtsaandoeningen

Aandoening

Total hip or total knee arthroplasty

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Reinier Haga Orthopedisch Centrum

Overige ondersteuning: Reinier Haga Orthopedisch Centrum

Onderzoeksproduct en/of interventie

- Chirurgische ingreep

Toelichting

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Informatie over de huidige follow-up:

- Aantal controles
- Type controle (bezoek, telefonisch, e-consult, vragenlijsten, anders)
- Inhoud controle (anamnese, lichamelijk onderzoek, beeldvorming, vragenlijsten)
- Zorgverlener (orthopeed, assistent, physician assistant, verpleegkundige, huisarts, fysiotherapeut)
- Belangrijkheid follow-up
- Tevredenheid met huidige follow-up

Informatie over visie op follow-up:

- Aantal controles
- Type controle (bezoek, telefonisch, e-consult, vragenlijsten, anders)
- Inhoud controle (anamnese, lichamelijk onderzoek, beeldvorming, vragenlijsten)
- Zorgverlener (orthopeed, assistent, physician assistant, verpleegkundige, huisarts, fysiotherapeut)

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

In Nederland worden er na het plaatsen van een totale heup- en knieprothese routinematige controles inclusief een röntgenfoto geadviseerd 6 tot 12 weken, 1 jaar en 5 jaar na de operatie. Echter laat een eerdere enquête onder orthopeden zien dat ongeveer de helft van de orthopeden de Nederlandse richtlijn niet volgen. Ook de visie van de orthopeden op

routinematige follow-up varieert enorm. Daarnaast is het belangrijk om ook de mening van de patiënt mee te nemen. Op het moment is het onduidelijk of patiënten tevreden zijn over de huidige follow-up.

Het doel van deze studie is om meer inzicht te krijgen in de visie van patiënten over hun follow-up. In deze studie willen we een enquête uitzetten, welke meer inzicht kan geven in de wensen van de patiënten met betrekking tot de follow-up na een heup- of knieprothese. De resultaten zullen mogelijk bijdragen in de ontwikkeling van nieuwe richtlijnen en zal een basis vormen voor discussies over de follow-up in de klinische praktijk met patiënten, zorgverleners en beleidsmakers, en daarbij uiteindelijk de zorg verbeteren voor patiënten na een totale heup- of knieprothese.

Doel van het onderzoek

De primaire doel van deze studie is het bepalen van de visie en tevredenheid van patiënten met betrekking op de inhoud en frequentie van de follow-up na het plaatsen van een totale heup- of knieprothese

Onderzoeksopzet

Observationele studie

Contactpersonen

Publiek

Reinier Haga Orthopedisch Centrum
Onderzoek RHOC

+31(0)79 206 5595

Wetenschappelijk

Reinier Haga Orthopedisch Centrum
Onderzoek RHOC

+31(0)79 206 5595

Deelname eisen

Leeftijd

Volwassenen (18-64 jaar)

Volwassenen (18-64 jaar)
65 jaar en ouder
65 jaar en ouder

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- 18 jaar of ouder
- Totale heup- of totale knieprothese geplaatst tussen 2005 en 2020
- In leven
- Wil deelnemen

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Niet in staat om de Nederlandse taal te begrijpen en te verstaan
- Niet in staat om de vragen in de enquête te begrijpen en te lezen

Onderzoeksopzet

Opzet

Fase onderzoek:	N.V.T.
Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Enkelvoudig
Toewijzing:	N.v.t. / één studie arm
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	N.v.t. / onbekend
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	25-11-2021
Aantal proefpersonen:	403
Type:	Werkelijke startdatum

Voornemen beschikbaar stellen Individuele Patiënten Data (IPD)

Wordt de data na het onderzoek gedeeld: Nog niet bepaald

Ethische beoordeling

Positief advies

Datum: 01-09-2021

Soort: Niet van toepassing

Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)

metc-ldd@lumc.nl

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	NL9762
Ander register	METC LDD : N21.104

Resultaten