

The impact of Module Continence Aids on costs and quality of life in patients with urine incontinence

Gepubliceerd: 28-02-2019 Laatst bijgewerkt: 18-08-2022

Implementation of Module CH leads to better tailored care, improved functioning of the user and more efficient use of absorbent incontinence aids.

| | |
|-----------------------------|---|
| Ethische beoordeling | Niet van toepassing |
| Status | Werving nog niet gestart |
| Type aandoening | - |
| Onderzoekstype | Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen |

Samenvatting

ID

NL-OMON23307

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

Module CH

Aandoening

Urine-incontinence

Ondersteuning

Primaire sponsor: ZonMW

Overige ondersteuning: ZonMW

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

- Use of continence aids

- Functioning of the patient
- Costs related to urine incontinence

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

To improve tailored prescription of continence aids, involved parties (patient associations, suppliers, pharmacists, health insurers) have developed a protocol: the Module Continence Aids (Dutch abbr.: Module CH). This module is recorded in the Generic Quality Framework for Medical Devices in the Register of the National Health Care Institute and will be introduced from 2018 onwards. It is unknown whether using the Module CH has an actual influence on the functioning of users, the extent of the use of incontinence aids and the associated costs. The factors that can improve or obstruct implementation are unknown as well. We want to investigate this in an observational care evaluation study in primary care, consisting of a before-after comparison. During the baseline measurement we collect information about the current functional status of users of absorbent incontinence aids, the use of continence aids and the costs associated with urine incontinence. Subsequently the Module CH is applied. The follow-up include the same measurements as used during the baseline measurement. In addition, we identify the factors that can improve or obstruct implementation using interviews with involved healthcare providers.

Doele van het onderzoek

Implementation of Module CH leads to better tailored care, improved functioning of the user and more efficient use of absorbent incontinence aids.

Onderzoeksopzet

- Baseline measurement
- Follow up after 3 months
- Follow up after 6 months

Onderzoeksproduct en/of interventie

N/A

Contactpersonen

Publiek

UMCG
Miranda Schreuder

N/A

Wetenschappelijk

UMCG
Miranda Schreuder

N/A

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Patients who already use continence aids, provided by the pharmacy (or national operating supplier).

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Patients with fecal incontinence as only kind of incontinence.
- Patients who already have had a prescription according to the new Module CH.

Onderzoeksopzet

Opzet

| | |
|------------------|---|
| Type: | Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen |
| Onderzoeksmodel: | Anders |
| Toewijzing: | N.v.t. / één studie arm |
| Blinding: | Open / niet geblindeerd |
| Controle: | N.v.t. / onbekend |

Deelname

Nederland
Status: Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum: 01-05-2019
Aantal proefpersonen: 600
Type: Verwachte startdatum

Voornemen beschikbaar stellen Individuele Patiënten Data (IPD)

Wordt de data na het onderzoek gedeeld: Nog niet bepaald

Ethische beoordeling

Niet van toepassing
Soort: Niet van toepassing

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 | NL7560 |
| Ander register | METc UMCG : METc2018/551 |

Resultaten