

OUTO study

Gepubliceerd: 05-04-2016 Laatste bijgewerkt: 19-03-2025

Multicomponent prehabilitation can reduce postoperative delirium and other postoperative adverse events

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving gestopt
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON23625

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

OUTO

Aandoening

Colorectal cancer, abdominal aortic aneurysm

Ondersteuning

Primaire sponsor: L. van der Laan, MD PhD, Department of Surgery, Amphia hospital Breda, The Netherlands.

Overige ondersteuning: Vifor Pharma = Initiator = Sponsor

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Incidence of delirium

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Before-and-after trial on the effectiveness of a prehabilitation program to reduce the incidence of postoperative delirium and other postoperative adverse events

Doel van het onderzoek

Multicomponent prehabilitation can reduce postoperative delirium and other postoperative adverse events

Onderzoeksopzet

Baseline, discharge, 2 weeks post-discharge, 6 months and 12 months

Onderzoeksproduct en/of interventie

For an optimal period of 5 weeks prior to surgery, physical health, nutritional health status, factors of frailty and haemoglobin levels will be optimised

Contactpersonen

Publiek

Amphia Hospital Breda
Ties Janssen
Molengracht 21

Breda 4818 CK
The Netherlands
+31 076 595 4254

Wetenschappelijk

Amphia Hospital Breda
Ties Janssen
Molengracht 21

Breda 4818 CK
The Netherlands
+31 076 595 4254

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Patients aged 70 years or older;

All Ethnicities;

Both sexes;

Patients planned to undergo elective abdominal surgery for colorectal cancer or an abdominal aortic aneurysm;

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Acute admission or surgical intervention,
All patients who do not speak Dutch or English.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Actieve controle groep

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	05-11-2015
Aantal proefpersonen:	267

Type: Werkelijke startdatum

Voornemen beschikbaar stellen Individuele Patiënten Data (IPD)

Wordt de data na het onderzoek gedeeld: Nee

Ethische beoordeling

Positief advies

Datum: 05-04-2016

Soort: Eerste indiening

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

ID: 42382

Bron: ToetsingOnline

Titel:

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
NTR-new	NL5575
NTR-old	NTR5932
CCMO	NL55694.101.15
OMON	NL-OMON42382

Resultaten