

Guideline concordant continence care

Gepubliceerd: 13-01-2014 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

Short term health benefits and possible cost savings after 3 years

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON23718

Bron

NTR

Verkorte titel

COCON

Aandoening

Urinary incontinence

Ondersteuning

Primaire sponsor: VU University medical center, Amsterdam

Overige ondersteuning: The Netherlands organisation for health research and development

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Severity of urinary incontinence (ICIQ-UI SF)

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

This RCT evaluates the evaluates the cost-effectiveness and budget impact of an implementation strategy to optimise guideline-concordant care among women, aged 55 years and over, having urinary incontinence, and using absorbent products that are reimbursed by health insurers and supplied by community pharmacies.

Doel van het onderzoek

Short term health benefits and possible cost savings after 3 years

Onderzoeksopzet

Measurements: 0, 3, 6, and 12 months.

Onderzoeksproduct en/of interventie

A multi-faceted implementation strategy designed to improve the implementation of the multidisciplinary guideline on urinary incontinence in women: engaging a continence nurse in pharmacy, who

1) supplements tasks in continence care; and 2) provides financial incentives to pharmacies contributing to guideline concordant care.

Contactpersonen

Publiek

VU University Medical Center, EMGO-Institute,
Van der Boechorststraat 7
Daniëlle Jansen
Van der Boechorststraat 7
Amsterdam 1081 BT
The Netherlands
+31 (0)20 4441716

Wetenschappelijk

VU University Medical Center, EMGO-Institute,

Van der Boechorststraat 7
Daniëlle Jansen
Van der Boechorststraat 7
Amsterdam 1081 BT
The Netherlands
+31 (0)20 4441716

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Capable women, aged 55 years and over, living at home and having urinary incontinence, and long-term users of absorbent products

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

None

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Enkelblind
Controle:	Geneesmiddel

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	15-06-2013
Aantal proefpersonen:	252

Type:

Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies

Datum:

13-01-2014

Soort:

Eerste indiening

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	NL4260
NTR-old	NTR4396
Ander register	ZonMw : 837003004

Resultaten