

Prolnens Zorgpad Intensieve Dietetiek

Gepubliceerd: 23-09-2019 Laatste bijgewerkt: 15-05-2024

Dit onderzoek heeft voor ogen een zorgpad intensieve dietetiek welke zich focused op eiwitinname en mobiliseren van ondervoede ouderen gedurende en na ziekenhuisopname, te evalueren op het fysiek functioneren van de patient. Tevens wordt gekeken of...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Spieraandoeningen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON23893

Bron

NTR

Verkorte titel

ProIntens

Aandoening

- Spieraandoeningen

Aandoening

Malnutrition

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor:	SiA Taskforce for applied research
Secundaire sponsors:	Sorgente, Fonterra
Overige ondersteuning:	SiA Nationaal Regieorgaan Praktijkgericht Onderzoek

Onderzoeksproduct en/of interventie

- Voedingsstoffen/Voedingsmiddelen

Toelichting

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Short Physical Performance Battery (SPPB)

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Ondervoeding is een veel voorkomend probleem bij ouderen zowel in het ziekenhuis als na een ziekenhuisopname. De gevolgen van ondervoeding kunnen fysieke beperkingen, verminderd kwaliteit van leven en hogere zorgkosten zijn. Dietistische zorg is een effectieve methode bij de behandeling van ondervoeding door het verhogen van de eiwit- en energie-inname. Dit kan het kwaliteit van leven, gewicht en vetvrije massa van de patiënten verbeteren. Echter vinden ouderen lastig om voldoende eiwitten te consumeren en vele zijn inactief gedurende het ziekte en herstel proces. Dit maakt dat er nog ruimte voor verbetering is van de huidige dietistische zorg. Dit zou gedaan kunnen worden door te focussen op het zelf-management van de patiënt, vroege mobilisatie, goede samenwerking transmuraal en tussen verschillende disciplines.

Doel van het onderzoek

Dit onderzoek heeft voor ogen een zorgpad intensieve dietetiek welke zich focused op eiwitinname en mobiliseren van ondervoede ouderen gedurende en na ziekenhuisopname, te evalueren op het fysiek functioneren van de patient. Tevens wordt gekeken of dit nieuwe zorgpad kosten effectief is.

Onderzoeksopzet

Het onderzoek is opgezet als een individuele parallel randomized controlled trial.

Onderzoeksproduct en/of interventie

De interventie bestaat uit een intensief en gepersonaliseerde behandeling door een diëtist tijdens ziekenhuisopname tot en met 3 maanden

Inschatting van belasting en risico

Het risico van de intensieve begeleiding van de diëtist zijn minimaal. Patiënten in de interventie groep ontvangen meer begeleiding van een BIG geregistreerd diëtist. Voordelen voor de patiënt zijn dat zij de beste voedingszorg ontvangen gebaseerd op de laatste wetenschappelijke bevindingen, behoud van spier massa en kracht welke een positief effect kunnen hebben op het herstel proces van de patiënt. Tevens wordt de patiënt gestimuleerd om te mobiliseren om het mogelijke positieve effect van eiwitname te stimuleren. Dit wordt begeleidt door BIG geregistreerde fysiotherapeuten.

Contactpersonen

Publiek

Center of Expertise Urban Vitality, Faculty of Sports and Nutrition, Amsterdam University of Applied Sciences

Carliene van Dronkelaar
Dr. Meurerlaan 8
Amsterdam 1067SM
The Netherlands

Wetenschappelijk

Center of Expertise Urban Vitality, Faculty of Sports and Nutrition, Amsterdam University of Applied Sciences
Carliene van Dronkelaar
Dr. Meurerlaan 8
Amsterdam 1067SM
The Netherlands
0621155121

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)

- 55 jaar of ouder
- risico op ondervoeding
- toestemmingsverklaring getekend
- kan het protocol volgen
- wil het protocol volgen
- stemt in met het inlichten van de huisarts bij deelname studie
- toestemming voor deelname van behandelend arts

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Onvermogen om Nederlands te begrijpen
- Cognitieve beperking (MMSE<15)
- Huidige diagnose van kanker of een kankerbehandeling (systeem en/of immuno therapie)
- GOPD GOLD>3
- Hartfalen NYHA>3
- Aanvankelijk opgenomen op intensive care unit
- Gebruik van parentrale voeding
- Paliatieve behandeling of een levensverwachting van ≤ 3 maanden

Onderzoeksopzet

Opzet

Fase onderzoek:	N.V.T.
Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geneesmiddel
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland

Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	09-03-2021
Aantal proefpersonen:	250
Type:	Werkelijke startdatum

Voornemen beschikbaar stellen Individuele Patiënten Data (IPD)

Wordt de data na het onderzoek gedeeld: Nog niet bepaald

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	10-07-2020
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	MEC Academisch Medisch Centrum (Amsterdam)
	Kamer G4-214
	Postbus 22660
	1100 DD Amsterdam
	020 566 7389
	mecamc@amsterdamumc.nl

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

ID: 49799
Bron: ToetsingOnline
Titel:

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
NTR-new	NL8041
Ander register	METC VUmc : 2019.689
CCMO	NL72069.029.19
OMON	NL-OMON49799

Resultaten