

Evidence-based medicine (EBM) for insurance physicians.

Gepubliceerd: 20-04-2009 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

EBM for insurance physicians will lead to better use of evidence in work disability assessments, and more quality of the medical disability advice compared to a control group.

Ethische beoordeling	Niet van toepassing
Status	Werving gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON24256

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

EBM-plus

Aandoening

The scarce use of scientific evidence in medical disability advises.

Ondersteuning

Primaire sponsor: Research Center for Insurance Medicine
Coronel Institute for Occupational and Environmental Health
PO Box 22700
NL-1100 DE Amsterdam
The Netherlands

Overige ondersteuning: =sponsor

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

1. The quality of the medical disability advice;

2. Use of evidence in clinical practice.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

To study the effectiveness of an Evidence-Based Medicine (EBM) implementation programme to increase knowledge and skills, and EBM behaviour in a non-clinical setting (insurance physicians), a cluster-randomized clinical trial is conducted. A course in EBM for five and a half day, with in between practical case method solving, will be given to the intervention group (N=100). The control group (N=100) will receive care as usual. The main outcome measures will be the EBM behavior: use of evidence in factual reports in disability evaluations and the quality of the disability advice to a clinical vignette. Secondary outcomes will be knowledge, skills and attitude.

Doel van het onderzoek

EBM for insurance physicians will lead to better use of evidence in work disability assessments, and more quality of the medical disability advice compared to a control group.

Onderzoeksopzet

1. Before the EBM intervention (baseline);
2. After day 3 of the course (2 months);
3. At the end of the EBM course (6 months);
4. 6 months after the end of the course (12 months).

Onderzoeksproduct en/of interventie

Five and half day of didactic EBM Course with case-method learning sessions of 10-12 peers. Control group: no intervention during study period.

Contactpersonen

Publiek

Research Center for Insurance Medicine,
Coronel Institute for Occupational and Environmental Health,
PO Box 22700
R. Kok
Amsterdam 1100 DE
The Netherlands
+31 (0)20 5663903

Wetenschappelijk

Research Center for Insurance Medicine,
Coronel Institute for Occupational and Environmental Health,
PO Box 22700
R. Kok
Amsterdam 1100 DE
The Netherlands
+31 (0)20 5663903

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Insurance physicians doing medical disability assessments.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

N/A

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel

Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Enkelblind
Controle:	Geneesmiddel

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	01-05-2009
Aantal proefpersonen:	132
Type:	Verwachte startdatum

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	NL1666
NTR-old	NTR1767
Ander register	: N/A
ISRCTN	ISRCTN wordt niet meer aangevraagd

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A