

Field testing the CLEFT-Q

Gepubliceerd: 08-12-2014 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

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

Samenvatting

ID

NL-OMON24585

Bron

NTR

Aandoening

Quality of Life
Patient Reported Outcome Measure
Cleft patients

Ondersteuning

Primaire sponsor: University Medical Centre Groningen

Overige ondersteuning: McMasters University, Canada

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Outcome of the study: An internationally validated PROM for use by patients with cleft lip and/or palate.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

So far outcomes in cleft treatment have mainly been measured in objective and biomedical outcomes. Patient perspectives are often overlooked, because an appropriate, well-defined, valid, reliable and responsive Patient Reported Outcome measurement tool is not available. An international team of experts from Canada, USA and UK has taken up the challenge and is developing this PRO instrument, called the CLEFT-Q. The cleft team in the UMCG/MCL will take part in field testing the CLEFT-Q

Onderzoeksopzet

not applicable

Onderzoeksproduct en/of interventie

Subjects will fill in a Patient reported outcome measure

Contactpersonen

Publiek

Hanzeplein 1
M. Dreise
Groningen 9700 RB
The Netherlands
+31 (0)50 3610269

Wetenschappelijk

Hanzeplein 1
M. Dreise
Groningen 9700 RB
The Netherlands
+31 (0)50 3610269

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- * Children/adolescents with CL, CP, CLP between 6 and 29 years of age.
- * Who gave written informed consent (and/or their parents in case of minors)
- * who are under treatment in our centres or
- * who had treatment in our centres in the past:

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- * Children with a cognitive disability and/or who cannot read.
- * Children who do not understand/speak Dutch.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	16-01-2015
Aantal proefpersonen:	200
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	NL4794
NTR-old	NTR4934
CCMO	NL 51730

Resultaten