

Presenting complaints in (pre)hospital triage and risk stratification in the ED

Gepubliceerd: 30-06-2020 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

Presenting complaints have a different distribution among hospitals and age and there are differences in the association with relevant clinical outcomes between hospitals.

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON25565

Bron

NTR

Verkorte titel

PRESENT-ED

Aandoening

All ED visits

Ondersteuning

Primaire sponsor: SGO fonds (<https://sgofonds.nl>)

Overige ondersteuning: SGO fonds

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

In-hospital mortality and hospital-LOS, disposition to ward, MC or ICU, ED LOS, 7-day revisits

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

To assess the frequency and outcomes of presenting complaints, and to assess if the association between presenting complaint and relevant clinical outcomes (Hospitalization, hospital LOS, in-hospital mortality, Declared costs) is different among age categories (0-18, 19-50, 51-65, 66-80 and >80 years), Furthermore this study is to asses if frequency and outcomes (Hospitalization, hospital LOS, in-hospital mortality, Declared costs) of presenting complaints are different among EDs in the Netherlands, and to assess if the association between presenting complaints and relevant clinical outcomes is different among EDs.

Doel van het onderzoek

Presenting complaints have an different distribution among hospitals and age and there are differences in the association with relevant clinical outcomes between hospitals.

Onderzoeksopzet

Every 6 months from now until 2023 a download with ED-visit information from the participating hospitals will be added to the NEED and used for statistic analysis, e.g. logistic regression, for reporting in subsequent scientific papers.

Onderzoeksproduct en/of interventie

none

Contactpersonen

Publiek

LUMC
Wouter Raven

0618086672

Wetenschappelijk

LUMC
Wouter Raven

0618086672

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

All ED visits from participating hospitals in trial period

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Patients who do not give consent for quality registration in the NEED.

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	30-06-2020
Aantal proefpersonen:	300000
Type:	Verwachte startdatum

Voornemen beschikbaar stellen Individuele Patiënten Data (IPD)

Wordt de data na het onderzoek gedeeld: Nee

Ethische beoordeling

Positief advies

Datum: 30-06-2020

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	NL8743
Ander register	METC-LDD : G20.043

Resultaten