

Evidence-Based Medicine for occupational physicians, innovation and implementation in practice.

Gepubliceerd: 12-09-2005 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

The intervention will lead to more knowledge, better skills and higher professional competence compared to the control group.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON26241

Bron

NTR

Verkorte titel

EBM-plus

Ondersteuning

Primaire sponsor: Coronel Institute for Occupational and Environmental Health.

Overige ondersteuning: Coronel Institute for Occupational and Environmental Health.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Enhancement of knowledge and skills of EBM.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

N/A

Doel van het onderzoek

The intervention will lead to more knowledge, better skills and higher professional competence compared to the control group.

Onderzoeksopzet

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

Intervention: one and a half day of didactic EBM course followed by 10 recurrent case method learning session in groups of 6 to 7 peers.

Control group: no intervention during study period. After end of study this group will receive the didactic course.

Contactpersonen

Publiek

Academic Medical Center (AMC), Coronel Institute for Occupational and Environmental Health,
P.O. Box 22660
F.G. Schaafsma
Meibergdreef 15
Amsterdam 1000 DD
The Netherlands
+31 (0)20 5665325

Wetenschappelijk

Academic Medical Center (AMC), Coronel Institute for Occupational and Environmental Health,
P.O. Box 22660
F.G. Schaafsma

Meibergdreef 15
Amsterdam 1000 DD
The Netherlands
+31 (0)20 5665325

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Occupational physicians who have regular consultations with workers on sick leave.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Occupational physicians who have no or little consultations with workers on sick leave.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geneesmiddel

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	30-08-2005
Aantal proefpersonen:	100
Type:	Werkelijke 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	NL330
NTR-old	NTR368
Ander register	: N/A
ISRCTN	ISRCTN06357602

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A