

Dutch validation of Hip Outcome Score in FAI

Gepubliceerd: 25-10-2017 Laatste bijgewerkt: 19-03-2025

HOS is reliabel, has a good construct validity and content validity.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON26525

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

HOS validation

Aandoening

Dutch
Validation
Hip Outcome Score

Ondersteuning

Primaire sponsor: Vakgroep orthopedie, Reinier de Graaf Gasthuis, Delft the Netherlands

Overige ondersteuning: Initiator = sponsor

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Reliability, construct validity and content validity: high correlation of HOS-NL with mHHS, HAGOS and iHOT-12-NL, no floor-and/or ceiling effects, a good sensitivity to change and a

good test-retest reliability with a high intraclass correlation coefficient.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Validations of the Dutch translation of the Hip Outcome Score for femoroacetabular impingement patients for reliability, construct validity and content validity and to determine minimal clinically important difference after 6 months.

Doel van het onderzoek

HOS is reliable, has a good construct validity and content validity.

Onderzoeksopzet

Two times with a one-week interval preoperatively.

One time 6 months post-operatively.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Patients will be asked to fill in five questionnaires at three moments: two pre-operative moments with a one-week interval, and one moment six months postoperatively. The required questionnaires are: HOS-NL, mHHS, HAGOS-NL, iHOT-12-NL and NRS for pain.

Contactpersonen

Publiek

N.M.C. Mathijssen
Reinier de Graafweg 5

Delft 2625 AD
The Netherlands

Wetenschappelijk

N.M.C. Mathijssen
Reinier de Graafweg 5

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

18-65 years of age

Physical examination and radiological examination suspect for FAI

Inclusion will not interfere with standard care for FAI

Informed consent

Understand dutch language

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Prior hip surgery for FAI

Pathological fractures of metastatic disease

Refuse to participate

Do not speak Dutch language

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Controle: N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland
Status: Werving gestart
(Verwachte) startdatum: 01-11-2017
Aantal proefpersonen: 140
Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies
Datum: 25-10-2017
Soort: Eerste indiening

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

ID: 47747
Bron: ToetsingOnline
Titel:

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
NTR-new	NL6018
NTR-old	NTR6782
CCMO	NL61937.098.17
OMON	NL-OMON47747

Resultaten