

De verbreding van de bovenkaak met schedelbot of bekkenkambot: Een vergelijking.

Gepubliceerd: 21-04-2013 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

Augmentation of the maxilla with calvarial bone has a lower complication rate than iliac crest bone.

Ethische beoordeling	Niet van toepassing
Status	Werving tijdelijk gestopt
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON26526

Bron

NTR

Aandoening

retentieverlies bovenprothese
atrofie van de bovenkaak

problems with retention of denture
atrophic maxilla

Ondersteuning

Primaire sponsor: UMCG

Overige ondersteuning: UMCG

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Pain levels.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

N/A

Doel van het onderzoek

Augmentation of the maxilla with calvarial bone has a lower complication rate than iliac crest bone.

Onderzoeksopzet

First postoperative days, 2 weeks, 6 weeks, 12 weeks, 16 weeks, half year, one year, two years.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Two standard treatments to augment the maxilla are compared.

Contactpersonen

Publiek

University Medical Center Groningen (UMCG)
Department of Oral Sugery
P.O. Box 30001
G.M. Raghoobar
Groningen 9700 RB
The Netherlands
+31(0)50 3613186

Wetenschappelijk

University Medical Center Groningen (UMCG)
Department of Oral Sugery
P.O. Box 30001
G.M. Raghoobar
Groningen 9700 RB

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. Edentulous patients;
2. Cannot wear an upper denture satisfactorily;
3. Have an atrophied maxilla with insufficient bone volume to support dental implants;
4. Written informed consent.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Unable to be operated on due to severe health problems;
2. The use of intravenous bisphosphonates.

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 tijdelijk gestopt

(Verwachte) startdatum: 01-07-2013
Aantal proefpersonen: 40
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	NL3795
NTR-old	NTR3968
Ander register	:
ISRCTN	ISRCTN wordt niet meer aangevraagd.

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A