

A decision aid for the treatment of Benign Prostatic Hyperplasia

Gepubliceerd: 12-09-2016 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

Patients who have used the decision aid for making the treatment choice for benign prostatic hyperplasia: feel more informed, have more knowledge about the disease, feel more involved in making the decision, make a more value congruent choice, have...

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON27217

Bron

NTR

Verkorte titel

BPH DA

Aandoening

DA BPH

Ondersteuning

Overige ondersteuning: Stichting Delectus

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

value congruence and regret

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

a prospective cohort study to investigate the effect of a decision aid for benign prostatic hyperplasia compared to a historical control cohort.

Doel van het onderzoek

Patients who have used the decision aid for making the treatment choice for benign prostatic hyperplasia: feel more informed, have more knowledge about the disease, feel more involved in making the decision, make a more value congruent choice, have less regret,

Onderzoeksopzet

T1: after using decision aid

T2: 3-6 months after treatment choice

Onderzoeksproduct en/of interventie

using a BPH decision aid

Contactpersonen

Publiek

Fieke van der Wijden
[default]
The Netherlands

Wetenschappelijk

Fieke van der Wijden
[default]
The Netherlands

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

New patient with a LUTS caused by benign prostatic hyperplasia who have the choice between:

- waiting OR start medication
- continue (other) medication OR operation

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- absolute operation indication (example: persistent urinary retention)
- speak not good enough dutch to understand the DA or questionnaire
- cannot use a computer

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	12-09-2016
Aantal proefpersonen:	200
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies

Datum: 12-09-2016

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	NL5926
NTR-old	NTR6106
Ander register	METC Brabant : NW2014-21

Resultaten