

CoKnie

Gepubliceerd: 23-05-2017 Laatste bijgewerkt: 15-05-2024

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Deelnemers gezocht
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON27720

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

CoKnie

Aandoening

Osteoarthritis patients in who total knee replacement is planned

Ondersteuning

Primaire sponsor: Wageningen University & Research

Overige ondersteuning: Rousselot

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

The primary objective is to investigate the difference between the two groups in change from baseline in Oxford Knee Scores at 6 weeks after the surgery.

Toelichting onderzoek

Onderzoeksopzet

6 weeks, 12 weeks and 6 months after surgery

Onderzoeksproduct en/of interventie

Daily supplementation of hydrolysed collagen (10g) or placebo (maltodextrin; 10g), for a period of 12 weeks. All supplements will be provided as flavoured powder drink products that can be dissolved in water.

Contactpersonen

Algemeen / deelnemers

PO Box 17, Division of Human Nutrition, Wageningen University

W. Klöpping
Wageningen 6700 AA
The Netherlands
+31 317 484277

Wetenschappers

PO Box 17, Division of Human Nutrition, Wageningen University

W. Klöpping
Wageningen 6700 AA
The Netherlands
+31 317 484277

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Planned for total knee replacement therapy

> 18 years old and mentally competent

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Current use (latest use one week or less before inclusion) of supplements (like glucosamine, chondroitin, green-lipped mussel, curcumin or blackcurrant leaf).

Diagnosed with Rheumatoid Arthritis

Medical history of renal insufficiency (eGRF<60ml)

Daily use of high doses NSAIDs in the 14 days before inclusion: Defined as higher than maintenance dose in the “farmacotherapeutisch Kompas”.

Vegetarians

Childbearing potential

Inability to perform the functional tests due to other impairments than the knee that is to be replaced

Use of systemic corticosteroids

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Toewijzing op basis van loting
Blindering:	Dubbelblind
Controle:	Nepmedicijn

Deelname

Nederland	
Status:	Deelnemers gezocht
(Verwachte) startdatum:	01-06-2017
Aantal proefpersonen:	92
Type:	Onderzoek is nog niet gestart, dit is de verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies

Datum: 23-05-2017

Soort: Eerste beoordeling onderzoek

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

ID: 42856

Bron: ToetsingOnline

Titel:

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
NTR-new	NL6290
NTR-old	NTR6464
CCMO	NL58987.081.16
OMON	NL-OMON42856

Resultaten