

Hospital-ADL study

Gepubliceerd: 29-10-2015 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

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

Samenvatting

ID

NL-OMON28046

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

Hospital-ADL study

Aandoening

Hospitalization-Associated Disability
Functional decline

Ziekenhuis-gerelateerd functieverlies
Functieverlies

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academic Medical Center (AMC) Amsterdam

Overige ondersteuning: The Hospital-ADL study is funded by a Veni-grant from the Netherlands Organization for Health Research and Development (NWO-ZonMw), grant number 16156071.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

The primary outcome is the level of ADL functioning three months post-discharge compared

to premorbid functioning, which are measured with the 6-item Katz-ADL index score of the modified Katz-ADL index.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Over 30% of older patients experience hospitalization-associated disability (HAD) (i.e., loss of independence in Activities of Daily Living (ADLs)) after an acute hospitalization. Despite its high prevalence, the mechanisms that underlie HAD remain elusive. This study aims to unravel the potential mechanisms behind HAD from admission to three months post-discharge.

Onderzoeksopzet

- 1) Within 48 hours after admission;
- 2) During hospitalization (on Monday, Wednesday and Friday);
- 3) At discharge;
- 4) At one month post-discharge;
- 5) At two months post-discharge;
- 6) And at three months post-discharge.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Not applicable; observational cohort study.

Contactpersonen

Publiek

Postbus 22660
Bianca Buurman
AMC, Kamer F4-108
Amsterdam 1100 DD
The Netherlands
+31 (0)20 5665991

Wetenschappelijk

Postbus 22660
Bianca Buurman
AMC, Kamer F4-108
Amsterdam 1100 DD
The Netherlands
+31 (0)20 5665991

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- 1) acutely admitted to general internal medicine for 48 hours or more;
- 2) 70 years and older;
- 3) have approval from the attending Medical Doctor for inclusion;
- 4) Mini-mental state examination score of 15 or higher (cognitive functioning);
- 5) able to speak and understand Dutch to complete questionnaires.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- 1) A life expectancy of three months or less as assessed by the attending MD;
- 2) Disabled in all six basic ADLs.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
Blinding:	Open / niet geblindeerd

Controle: N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland
Status: Werving gestart
(Verwachte) startdatum: 01-10-2015
Aantal proefpersonen: 400
Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies
Datum: 29-10-2015
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	NL5379
NTR-old	NTR5481
Ander register	METC AMC : 2015_150

Resultaten