

Cost-effectiveness of two strategies to implement the NVOG guidelines on hypertension in pregnancy: An innovative strategy including a computerised decision support system compared to a common strategy of professional audit and feedback

Gepubliceerd: 15-07-2008 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

N/A

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

Samenvatting

ID

NL-OMON28902

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

BIG (BOS on implementation of guidelines)

Aandoening

Pre-eclampsia
Pregnancy
Gestational hypertension
Implementation
Guidelines
Computerized decision support system
Cost-effectiveness

Implementatie, richtlijnen, pre-eclampsie, pre-existente hypertensie, zwangerschap,

Ondersteuning

Primaire sponsor: ZonMw

Overige ondersteuning: ZonMw

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

The primary outcome measure for the evaluation of the effectiveness of both strategies is a combined rate of major maternal complications (maternal death, organ specific complications of hypertension, HELLP syndrome, placental abruption)

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

The objective of this study is to assess the cost-effectiveness of an innovative implementation strategy of the NVOG guidelines of hypertension including a computerised decision support system compared to a common strategy of professional audit and feedback

Doel van het onderzoek

N/A

Onderzoeksopzet

- 8 months preparation
- 24 months implementation study and follow-up
- 4 months analysis and report

Onderzoeksproduct en/of interventie

Implementation strategy, BOS (beslissings ondersteunend systeem) versus audit and feedback.

Contactpersonen

Publiek

VU University Medical Center

Department of Obstetrics and Gynaecology
8F-013

Postbus 1117
S.H.E. Luitjes
Amsterdam 1007 MB
The Netherlands
+31 (0)6 20837607

Wetenschappelijk

VU University Medical Center

Department of Obstetrics and Gynaecology
8F-013

Postbus 1117
S.H.E. Luitjes
Amsterdam 1007 MB
The Netherlands
+31 (0)6 20837607

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. Pregnant women who develop severe hypertension or preeclampsia

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Refusal to participate
2. Diagnosis of lethal fetal congenital abnormalities

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blindering:	Enkelblind
Controle:	Geneesmiddel

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-03-2009
Aantal proefpersonen:	400
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum:	15-07-2008
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	NL1327
NTR-old	NTR1387
Ander register	170883003 : 222
ISRCTN	ISRCTN wordt niet meer aangevraagd

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A