

Preoperative risk estimation for onco-geriatric patients.

Gepubliceerd: 28-11-2008 Laatst bijgewerkt: 18-08-2022

This study will be performed to test the predictive value of the GFI, the VES-13 and the timed "up and go" test compared to components of PACE in elderly patients of the age of 70 years and above undergoing surgery for a solid tumour.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON29384

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

PREOP

Aandoening

Surgical oncology

Elderly

Ondersteuning

Primaire sponsor: No sponsors

Overige ondersteuning: No funding source

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

- Primary endpoint will be 30 day morbidity and mortality.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

-

Doel van het onderzoek

This study will be performed to test the predictive value of the GFI, the VES-13 and the timed “up and go” test compared to components of PACE in elderly patients of the age of 70 years and above undergoing surgery for a solid tumour.

Onderzoeksopzet

Data will be collected preoperatively and up to 30 days postoperatively

Onderzoeksproduct en/of interventie

The combination of components of PACE, the timed “up and go” test, the VES-13 and the GFI will be administered to every patient within two weeks prior to the surgical procedure. This can be done by a nurse in the preoperative clinic and will take approximately 30 minutes.

Patient data will be recorded during the length of the hospital stay, the patient file will be used to retrieve these data.

Preoperative data:

- medication used
- living situation
- comorbidity
- nutritional status.

Perioperative data:

- type of surgery
- duration of anaesthesia
- blood loss
- length of hospital stay

- postoperative complications
- consultation by other specialist.

Follow up: at the postoperative visit to the outpatient clinic additional data on morbidity occurring during the first 30 days postoperatively can be recorded as well as any additional specialists that were involved in patient care in the first 30 postoperative days.

Contactpersonen

Publiek

University Medical Center Groningen (UMCG), Department of Surgery,
P.O. Box 30.001
B.L. Leeuwen, van
Groningen 9700 RB
The Netherlands
+31 (0)50 3612301

Wetenschappelijk

University Medical Center Groningen (UMCG), Department of Surgery,
P.O. Box 30.001
B.L. Leeuwen, van
Groningen 9700 RB
The Netherlands
+31 (0)50 3612301

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- Patients aged >70 years undergoing elective surgery for a solid tumour under general anaesthesia will be included for this study.
- Patients will be stratified according to tumour localisation: intra cavity (e.g. colorectal, gynaecological) vs superficial (e.g. breast, head & neck, melanoma).

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Patients not able to give informed consent

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland	
Status:	Werving tijdelijk gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-09-2008
Aantal proefpersonen:	362
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	NL1497
NTR-old	NTR1567
Ander register	:
ISRCTN	ISRCTN wordt niet meer aangevraagd

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A