

Een betere manier van ontslag na een nieuwe knie of heup

Gepubliceerd: 25-06-2007 Laatste bijgewerkt: 09-11-2024

Met dit onderzoek willen we 2 manieren van ontslag vergelijken, middels een randomized clinical trial. De nu gangbare procedure en een procedure waarbij het ontslag gebaseerd is op de score van de patiënt.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Beëindigd
Type aandoening	Bot en gewricht therapeutische verrichtingen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON31076

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Een betere manier van ontslag na een nieuwe knie of heup

Aandoening

- Bot en gewricht therapeutische verrichtingen

Synoniemen aandoening

totale heup/knie arthroplastie, totale heup/knie vervanging

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Atrium Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: heup, knie, ontslag

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

patient tevredenheid, veiligheid in de thuissituatie, knie of heup functie

Secundaire uitkomstmaten

nvt

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

In ziekenhuizen in Nederland worden patiënten die Total Hip-/ Knee Replacement (THR/TKR) ondergaan vaak zonder objectieve beweegredenen naar huis gestuurd. Er is meestal een bepaald aantal dagen standaard voor de ingreep. Bij heup- en knieervangende chirurgie is dat gemiddeld 5-6 dagen (uit eigen, nog niet gepubliceerd onderzoek gebleken). Er is geen objectiever manier van ontslag op dit moment. We willen een ontslag procedure bereiken die is gebaseerd op objectieve gegevens uit een scorelijst. Patiënten scoren hierbij op hun functionele mogelijkheden in hun ADL.

Doel van het onderzoek

Met dit onderzoek willen we 2 manieren van ontslag vergelijken, middels een randomized clinical trial. De nu gangbare procedure en een procedure waarbij het ontslag gebaseerd is op de score van de patiënt.

Onderzoeksopzet

enkelblind gerandomiseerd onderzoek

Onderzoeksproduct en/of interventie

1 groep gaat op basis van het huidige protocol naar huis en 1 groep gaat op basis van de scorelijst naar huis.

Inschatting van belasting en risico

Lage belasting. 4 Metingen met de bewegingsmeter (Minimod) van enkele minuten en invullen van 1 korte vragenlijst.

Contactpersonen

Publiek

Atrium Medisch Centrum

Henri Dunantstraat 5
6401 CX Heerlen
Nederland

Wetenschappelijk

Atrium Medisch Centrum

Henri Dunantstraat 5
6401 CX Heerlen
Nederland

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Volwassenen (18-64 jaar)
65 jaar en ouder

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

patiënten met primaire, electieve THA of TKA, worden toegelaten tot het onderzoek.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Patienten met ernstige psychische of cognitieve stoornissen.

Patienten die na het ziekenhuisverblijf naar een andere locatie gaan dan de eigen woning.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Enkelblind
Controle:	Actieve controle groep
Doel:	Organisatorisch/zorgonderzoek

Deelname

Nederland	
Status:	Beëindigd
(Verwachte) startdatum:	01-10-2008
Aantal proefpersonen:	60
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	25-06-2007
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Z: Zuyderland-Zuyd (Heerlen)

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
CCMO	NL17509.096.07