

Kwaliteit van leven van mensen met een botbreuk

Gepubliceerd: 12-10-2009 Laatste bijgewerkt: 04-05-2024

Het doel van het onderzoek is nagaan of de nederlandse versie van de SMFA vragelijst bruikbaar is om de kwaliteit van leven bij mensen met een botbreuk te meten.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON32810

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

SMFA- studie

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

Enkelvoudige botbreuk

Aandoening

botbreuken

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Sint Elisabeth Ziekenhuis

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Botbreuk, Kwaliteit van leven, SMFA, Validatie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

SMFA

Secundaire uitkomstmaten

N.V.T.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Het betreft een onderzoek naar de bruikbaarheid van een kwaliteit van leven vragenlijst (SMFA) bij patiënten met een botbreuk in Nederland. Het onderzoek vindt plaats in het St Elisabeth ziekenhuis, Tilburg. Er wordt 3 maal een set vragenlijsten afgenomen, bij het eerste bezoek aan het ziekenhuis, na het poli bezoek en na een half jaar.

Doel van het onderzoek

Het doel van het onderzoek is nagaan of de nederlandse versie van de SMFA vragenlijst bruikbaar is om de kwaliteit van leven bij mensen met een botbreuk te meten.

Onderzoeksopzet

400 patiënten die met een botbreuk op de SEH, poli heelkunde of poli orthopedie komen, includeren in de studie. De duur van de follow up periode is 6 maanden.

Inschatting van belasting en risico

N.V.T.

Contactpersonen

Publiek

Sint Elisabeth Ziekenhuis

Hilvarenbeekseweg 60
5022 GC Tilburg
NL

Wetenschappelijk

Sint Elisabeth Ziekenhuis

Hilvarenbeekseweg 60
5022 GC Tilburg
NL

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)

patienten met 1 ongecompliceerde botbreuk

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

N.V.T.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Organisatorisch/zorgonderzoek

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 01-10-2010

Aantal proefpersonen: 400

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 12-10-2009

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Brabant (Tilburg)

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

CCMO

ID

NL30136.008.09