

effectiviteit en doelmatigheid van de behandeling van ondervoeding na screening in de eerstelijns- en thuiszorg

Gepubliceerd: 18-08-2009 Laatste bijgewerkt: 05-05-2024

Het effect en de kosteneffectiviteit onderzoeken van een voedingsinterventie bij ondervoede patiënten ouder dan 60 jaar na screening in de huisartsenpraktijk en de thuiszorg?

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON33317

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Ondervoeding in eerstelijnszorg

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

voedingsstatus

Aandoening

ondervoeding

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Vrije Universiteit

Overige ondersteuning: Ministerie van Volksgezondheid Welzijn en Sport

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Eerstelijnszorg, Effectiviteit, Ondervoeding, Voedingsinterventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten zijn gewicht en utiliteit. Deze worden op 3 momenten gemeten (baseline, 3 en 6 maanden).

Secundaire uitkomstmaten

Secundaire uitkomstmaten zijn armomtrek, vetvrije massa, handknijpkracht, kwaliteit van leven, fysiek functioneren, fysieke activiteit, suppletie van vitamine D en calcium en onderbeenlengte

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Ondervoeding is een omvangrijk probleem binnen de Nederlandse gezondheidszorg, het leidt onder andere tot hoge kosten van de gezondheidszorg en een hogere mortaliteit. Vaak wordt ondervoeding niet vroeg herkend en behandeld. In de eerstelijns- en thuiszorg is nog weinig aandacht voor screening en behandeling van ondervoeding.

Doel van het onderzoek

Het effect en de kosteneffectiviteit onderzoeken van een voedingsinterventie bij ondervoede patiënten ouder dan 60 jaar na screening in de huisartsenpraktijk en de thuiszorg?

Onderzoeksopzet

Gerandomiseerd gecontroleerde trial (RCT).

Onderzoeksproduct en/of interventie

De interventiegroep ondergaat een voedingsinterventie en wordt vergeleken met een controlegroep zonder voedingsinterventie. Beide groepen krijgen een vitamine D en calcium supplement voorgeschreven.

Inschatting van belasting en risico

Niet van toepassing

Contactpersonen

Publiek

Vrije Universiteit

De Boelelaan 1085
1056 TN Amsterdam
NL

Wetenschappelijk

Vrije Universiteit

De Boelelaan 1085
1056 TN Amsterdam
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)

Ondervoed op basis van het screeningsinstrument (wordt nog ontwikkeld).
Leeftijd van 60 jaar en ouder.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Niet zelfstandig wonend
Ernstig cognitief beperkt: MMSE <24
Onder behandeling bij een diëtist
Niet kunnen staan
Patiënten met een eetstoornis (anorexia nervosa of boulimia nervosa).
Medisch uitbehandelde (kanker)patiënten.
BMI > 28
Niet beheersen Nederlandse taal

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd

Doel: Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	22-10-2009
Aantal proefpersonen:	200
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 18-08-2009

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Amsterdam UMC

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	NL27424.029.09