

Cross sectioneel onderzoek naar een patellofemorale prothese

Gepubliceerd: 07-02-2013 Laatste bijgewerkt: 26-04-2024

Aantonen van de functionele resultaten en voor- en nadelen van de patellofemorale prothese.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Bot en gewricht therapeutische verrichtingen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON37884

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Cross sectioneel onderzoek naar een patellofemorale prothese

Aandoening

- Bot en gewricht therapeutische verrichtingen

Synoniemen aandoening

partiele knie prothese, Patellofemorale prothese

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universitair Medisch Centrum Sint Radboud

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W, subsidie aangevraagd bij AnnaFonds

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Cohort, Patellofemoraal, Prothesiologie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Functie, functionele- en pijnscores, (mal)positie, tevredenheid, revisie

Secundaire uitkomstmaten

NVT

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

De patellofemorale prothese is een type knieprothese die weinig voorkomt en met een beperkte indicatiestelling. Doordat de prothese landelijk weinig geplaatst wordt en deze plaatsing niet gecentraliseerd is zijn de landelijke resultaten niet goed bekend en de gedachten over de prothese wisselend. Dit landelijk cohort onderzoek is onderdeel van een proefschrift waarin geprobeerd zal worden de functionele resultaten, technische aspecten en de voor- en nadelen van de patellofemorale prothese aan te tonen.

Doel van het onderzoek

Aantonen van de functionele resultaten en voor- en nadelen van de patellofemorale prothese.

Onderzoeksopzet

Patienten die een patellofemorale prothese in het verleden hebben ontvangen onderzoeken middels vragenlijsten, lichamelijk onderzoek en rontgenfoto's.

Inschatting van belasting en risico

De geselecteerde patient wordt opgeroepen om naar het eigen ziekenhuis te komen alwaar de vragenlijsten en lichamelijk onderzoek zullen worden afgenomen. Het aanwezig gezondheidsrisico is minimaal en wordt veroorzaakt door de 2 geplande rontgefoto's van de knie. Al deze procedures zullen ongeveer 45minuten in beslag nemen.

Contactpersonen

Publiek

Universitair Medisch Centrum Sint Radboud

Geert Grooteplein-Zuid 10
Nijmegen 6525GA
NL

Wetenschappelijk

Universitair Medisch Centrum Sint Radboud

Geert Grooteplein-Zuid 10
Nijmegen 6525GA
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)

Patellofemorale prothese in de voorgeschiedenis

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Geen patellofemorale prothese

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Diagnostiek

Deelname

Nederland

Status: Werving nog niet gestart

(Verwachte) startdatum: 01-04-2012

Aantal proefpersonen: 60

Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 07-02-2013

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: CMO regio Arnhem-Nijmegen (Nijmegen)

Goedgekeurd WMO

Datum: 31-07-2017

Soort: Amendement

Toetsingscommissie: CMO regio Arnhem-Nijmegen (Nijmegen)

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	NL39902.091.12