

Effect van Virtual Reality op behandelervaring tijdens chirurgische behandeling van carpale tunnel & trigger vinger syndroom: een gerandomiseerde studie

Gepubliceerd: 14-01-2021 Laatste bijgewerkt: 08-04-2024

Zie Engelse samenvatting

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Huid en onderhuids weefsel therapeutische verrichtingen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON49045

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Virtual reality tijdens hand chirurgie

Aandoening

- Huid en onderhuids weefsel therapeutische verrichtingen

Synoniemen aandoening

Carpale tunnel syndroom, triggervinger

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Isala Klinieken

Overige ondersteuning: Het onderzoek wordt niet gefinancierd.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Beleving, Hand chirurgie, Uitkomsten, Virtual reality

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Zie Engelse samenvatting

Secundaire uitkomstmaten

Zie Engelse samenvatting

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Zie Engelse samenvatting

Doel van het onderzoek

Zie Engelse samenvatting

Onderzoeksopzet

Zie Engelse samenvatting

Onderzoeksproduct en/of interventie

Zie Engelse samenvatting

Inschatting van belasting en risico

Zie Engelse samenvatting

Contactpersonen

Publiek

Isala Klinieken

Gebouw P Plastische chirurgie, Dr. Van Heesweg 2
Zwolle 8025AB
NL

Wetenschappelijk

Isala Klinieken

Gebouw P Plastische chirurgie, Dr. Van Heesweg 2
Zwolle 8025AB
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)

Alle patiënten die op de polikliniek kwamen en gediagnosticeerd werden met een carpaal tunnel syndroom of een trigger vinger aan 1 vinger werden gevraagd mee te doen aan de studie. Deze werd behandeld middels een ingreep met met lokale verdoving

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Exclusie criteria waren bewegingsziekte, onbereidheid de VR bril op te zetten,

patienten jonger dan 18 jaar of patienten met claustrofobie

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Enkelblind

Doel: Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-12-2020
Aantal proefpersonen:	100
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	14-01-2021
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Isala Klinieken (Zwolle)

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	NL72717.075.20
Ander register	NL8515