

Operatie en oefentherapie versus enkel oefentherapie voor chronische patellofemorale pijnklachten: een randomised controlled trial.

Gepubliceerd: 13-12-2022 Laatste bijgewerkt: 19-10-2024

Zie het onderzoeksprotocol.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Pees-, ligament- en kraakbeenaandoeningen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON51505

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

REVITALISE

Aandoening

- Pees-, ligament- en kraakbeenaandoeningen

Synoniemen aandoening

Pijn rondom knieschijf

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Canisius Wilhelmina Ziekenhuis

Overige ondersteuning: CWZ Wetenschapsfonds

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Patellofemoraal pijn syndroom, Tuberositas Tibia Transfer

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Zie het onderzoeksprotocol.

Secundaire uitkomstmaten

Zie het onderzoeksprotocol.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Zie het onderzoeksprotocol.

Doel van het onderzoek

Zie het onderzoeksprotocol.

Onderzoeksopzet

Zie het onderzoeksprotocol.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Zie het onderzoeksprotocol.

Inschatting van belasting en risico

Zie het onderzoeksprotocol.

Contactpersonen

Publiek

Canisius Wilhelmina Ziekenhuis

Weg door Jonkerbos 100
Nijmegen 6532SZ
NL

Wetenschappelijk

Canisius Wilhelmina Ziekenhuis

Weg door Jonkerbos 100
Nijmegen 6532SZ
NL

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Volwassenen (18-64 jaar)

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Zie 4.2: "Inclusion criteria" in het onderzoeksprotocol.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Zie 4.3: "Exclusion criteria" in het onderzoeksprotocol.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geneesmiddel
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	12-10-2023
Aantal proefpersonen:	40
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	13-12-2022
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	CMO regio Arnhem-Nijmegen (Nijmegen)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	08-06-2023
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	CMO regio Arnhem-Nijmegen (Nijmegen)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	24-10-2023
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	NL80956.091.22