

Evaluatie van de compliance met twee verschillende drinkvoedingen in gehospitaliseerde geriatrische patienten met (of met risico op) ondervoeding

Gepubliceerd: 28-09-2011 Laatste bijgewerkt: 28-04-2024

Het doel van het onderzoek is het evalueren van de compliance met twee verschillende drinkvoedingen in gehospitaliseerde geriatrische patienten met (of met risico op) ondervoeding

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Eetlust- en algemene voedingsstoornissen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON35352

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

ECLIPS

Aandoening

- Eetlust- en algemene voedingsstoornissen

Synoniemen aandoening

ondervoeding

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Danone Research - Centre for Specialised Nutrition

Overige ondersteuning: Danone Research

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: compliance, drinkvoeding, geriatrie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Compliance

Secundaire uitkomstmaten

Energie- en eiwitinname

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Bij ziekenhuispatienten en thuiswonende patienten is aangetoond dat het gebruik van drinkvoeding de inname van energie en voedingsstoffen, het lichaamsgewicht, en functionele uitkomstparameters significant verbetert in vergelijking met de standaard klinische zorg (Stratton, 2003). Om te profiteren van de voordelen van drinkvoeding is het belangrijk dat patienten zich houden aan het voorgeschreven voedingsadvies, om te zorgen dat de voedingsinname optimaal is en er in de voedingsbehoefte wordt voorzien.

Doel van het onderzoek

Het doel van het onderzoek is het evalueren van de compliance met twee verschillende drinkvoedingen in gehospitaliseerde geriatrische patienten met (of met risico op) ondervoeding

Onderzoekopzet

Dit is een observationeel onderzoek dat in 1 centrum wordt uitgevoerd.

Inschatting van belasting en risico

Geen. De studie is observationeel. De deelnemers krijgen standaard zorg.

Contactpersonen

Publiek

Danone Research - Centre for Specialised Nutrition

Postbus 7005
6700 CA Wageningen
NL

Wetenschappelijk

Danone Research - Centre for Specialised Nutrition

Postbus 7005
6700 CA Wageningen
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)

- leeftijd $\geq$ 65 jaar
- ondervoed of met risico op ondervoeding (MNA totaal score $\leq$ 23.5)
- voorschrift voor 2 flesjes drinkvoeding per dag volgens het interdisciplinaire protocol van het centrum Klinische Geriatrie

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- verwachte opnameduur korter dan 8 dagen
- terminale ziekte
- verwacht overlijden tijdens hospitalisatie/palliatieve zorg
- noodzaak voor sondevoeding of parenterale voeding

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Actieve controle groep
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	15-11-2011
Aantal proefpersonen:	100
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	28-09-2011
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	RTPO, Regionale Toetsingscommissie Patientgebonden Onderzoek (Leeuwarden)

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	NL37633.099.11