

## Overzicht van lopende prospectieve trials binnen SpoedZorgNet

*Laatste update: juni 2019*

<b>Naam onderzoek</b>	<b>Amsterdam Wrist Rules, an implementation study for Emergency Department Triage Nurses</b>
Doel-/vraagstelling	Implementatie van de Amsterdam Wrist Rules op de Spoedeisende Hulp door Triage Verpleegkundigen
Studie opzet	Observationele, prospectieve studie
Interventie	N.v.t.
Controle	N.v.t.
Inclusiecriteria	Alle patiënten vanaf 3 jaar met pijn in de polsregio na een acuut polstrauma (<72 uur)
Uitkomstmaat	Fractuur distale radius of ulna
Sample size	150 volwassenen, 150 kinderen
Principal investigator	Prof. dr. J.C. Goslings, Trauma Unit, AMC Amsterdam Dr. N.W.L. Schep, traumachirurg, Maasstad Ziekenhuis, Rotterdam
Participerende centra	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Spaarne Gasthuis</li> <li>- OLVG</li> <li>- Tergooi</li> <li>- Westfriesgasthuis</li> <li>- Maasstadziekenhuis</li> </ul>
Participatie mogelijk	Ja
Contactpersoon	Dorien Salentijn, arts-onderzoeker <a href="mailto:salentjnd@maasstadziekenhuis.nl">salentjnd@maasstadziekenhuis.nl</a>

<b>Naam onderzoek</b>	<b>RODEO-trial</b>
Doel-/vraagstelling	Routinematig versus on demand verwijderen van de syndesmoseschroef
Studie opzet	Multicenter interventie studie
Interventie	On demand verwijderen syndesmose schroef
Controle	Routinematig verwijderen syndesmose schroef
Inclusiecriteria	Volwassen patiënten met een syndesmoseschroef
Uitkomstmaat	Functionele outcome na 1 jaar
Sample size	194
Principal investigator	Prof. Dr. J.C. Goslings, Traumachirurg, hoofd Trauma Unit AMC
	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Academisch Medisch Centrum, Amsterdam</li> <li>- OLVG</li> <li>- BovenIJ ziekenhuis</li> <li>- Deventer ziekenhuis</li> <li>- Spaarne gasthuis</li> <li>- Flevoziekenhuis</li> <li>- Catharina ziekenhuis</li> <li>- Medisch centrum Haaglanden</li> <li>- Slotervaart ziekenhuis</li> </ul>
Participatie mogelijk	Nee
Contactpersoon	Merel F.N. Birnie, <a href="mailto:m.f.birnie@amsterdamumc.nl">m.f.birnie@amsterdamumc.nl</a>

## Elders geïnitieerd:

Naam onderzoek	ACIT III
Doel-/vraagstelling	1 Wat is de rol van inflammatie en coagulatie bij multitraumapatiënten? 2 Valideren van de TEG en de ROTEM
Studie opzet	Observationeel, multicenter
Interventie	TEG® en ROTEM® metingen bij multitraumapatiënten
Controle	geen
Inclusiecriteria	Volwassen traumapatiënten waarvoor het grote traumateam geactiveerd wordt
Uitkomstmaat	Transfusiebehoefte
Sample size	5000 patiënten
Principal investigator	K. Brohi, Royal London Hospital, London, UK
Participerende centra	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Royal Hospital London, Engeland</li> <li>- Rigshospitalet, Copenhagen, Denemarken</li> <li>- Ulleval Hospital Oslo, Noorwegen</li> <li>- Cologne City Hospitals Merheim, Duitsland</li> <li>- Oxford University, Engeland</li> </ul>
Participatie mogelijk	Nee
Contactpersoon	D.J.B. Kleinveld, Trauma Unit en Intensive Care, <a href="mailto:d.j.kleinveld@amc.uva.nl">d.j.kleinveld@amc.uva.nl</a> M.R. Wirtz, Trauma Unit en Intensive Care, <a href="mailto:m.r.wirtz@amc.uva.nl">m.r.wirtz@amc.uva.nl</a>

Naam onderzoek	HUMMER trial
Doel-/vraagstelling	Humerusschacht fracturen: operatieve vs. conservatieve behandeling
Studie opzet	Observationeel, multicenter
Interventie	Operatieve behandeling
Controle	Conservatieve behandeling
Inclusiecriteria	Volwassen patiënten met een humerusfractuur (AO type 12A-B). Indien de therapie van keuze chirurgisch is dient te operatie ≤14 dagen plaats te vinden.
Uitkomstmaat	DASH-score
Sample size	400
Principal investigator	Dr. D. den Hartog, traumachirurg, Erasmus MC
Participerende centra	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Erasmus MC, Rotterdam</li> <li>- Academisch Medisch Centrum, Amsterdam</li> <li>- 28 andere ziekenhuizen</li> </ul>
Participatie mogelijk	Nee
Contactpersoon	K.C. Mahabier, arts-onderzoeker, <a href="mailto:k.mahabier@erasmusmc.nl">k.mahabier@erasmusmc.nl</a>