

Illness cognitions, coping and quality of life in patients with breast- or lungcancer: a longitudinal study

Published: 12-09-2006

Last updated: 20-05-2024

Beschrijven van het beloop van de kwaliteit van leven bij patiënten met kanker in samenhang met ziektecognities en copingstijl. Onderzoeken welke determinanten de ervaren kwaliteit van leven (mede) bepalen.

Ethical review	Approved WMO
Status	Pending
Health condition type	Other condition
Study type	Observational non invasive

Summary

ID

NL-OMON30031

Source

ToetsingOnline

Brief title

Illness cognitions

Condition

- Other condition
- Gastrointestinal neoplasms benign
- Schizophrenia and other psychotic disorders

Synonym

quality of life; kanker

Health condition

ziekte percepties

Research involving

Human

Sponsors and support

Primary sponsor: Leids Universitair Medisch Centrum

Source(s) of monetary or material Support: Ministerie van OC&W, Pfizer

Intervention

Keyword: Breastcancer, Illness cognitions, Lungcancer, Quality of life

Outcome measures

Primary outcome

Deze studie analyseert kwaliteit van leven scores via een éénmalige uitgebreide meting en drie opvolgende kortere meetmomenten.

De éénmalige uitgebreide meting omvat naast de kwaliteit van leven schalen ook registraties van persoonlijkheidskenmerken en ziektecognities.

Secondary outcome

Niet van toepassing.

Study description

Background summary

In de zorg voor mensen met kanker wordt in toenemende mate aandacht besteed aan de gevolgen van het hebben van kanker in het dagelijks bestaan van de patiënten.

Het begrip *kwaliteit van leven* beoogt die gevolgen te omvatten zoals die tot uitdrukking komen op het somatische, sociale en mentale vlak.

In hoeverre ziektecognities (*illness perceptions *) en de persoonlijke wijze van stresshantering (copingstijl) samenhangen met het beloop van de ervaren kwaliteit van leven is nog onduidelijk.

Study objective

Beschrijven van het beloop van de kwaliteit van leven bij patiënten met kanker in samenhang met ziektecognities en copingstijl. Onderzoeken welke determinanten de ervaren kwaliteit van leven (mede) bepalen.

Study design

Het onderzoek is een voorstudie voor een gezamenlijk project van de Afdeling Klinische Oncologie (LUMC) en de Sectie Medische Psychologie (LUMC) en heeft een descriptief, exploratief karakter en volgt een longitudinale opzet.

In een poliklinische setting worden bij patiënten met mamma- of met longcarcinoom een vraaggesprek en gestandaardiseerde vragenlijsten afgenomen. Beoogd wordt om kwaliteit van leven in samenhang met relevant geachte ziekte-cognities en gerelateerde psychologische concepten te meten. Via statusonderzoek worden additionele data verzameld.

Study burden and risks

Het vraaggesprek en invullen van het vragenboekje tijdens de uitgebreide eerste meting duurt ongeveer 45 minuten. De drie vervolgmetingen over de actuele kwaliteit van leven ongeveer 25 minuten.

De vragen hebben soms betrekking op moeilijke omstandigheden en dit soort vragen kan soms als emotioneel belastend of confronterend worden ervaren. Ervaring bij het voorafgaande onderzoek bij dezelfde en bij vergelijkbare groepen patiënten (patiënten met borst-, colon-, prostaat- of longkanker: N=176) heeft geleerd dat het beantwoorden bijna altijd goed wordt verdragen.

Contacts

Public

Leids Universitair Medisch Centrum

Postbus 9555
2300 RB LEIDEN
Nederland

Scientific

Leids Universitair Medisch Centrum

Postbus 9555
2300 RB LEIDEN
Nederland

Trial sites

Listed location countries

Netherlands

Eligibility criteria

Age

Adults (18-64 years)

Elderly (65 years and older)

Inclusion criteria

- Diagnose: een eerste manifestatie van een vorm van mamma- of van longcarcinoom
- Klinisch of poliklinisch in behandeling
- Fysieke conditie: ECOG 0-1
- Mamma ca.: Adjuvant chemotherapie bij stadium I-II of neoadjuvant chemotherapie bij stadium 3
- Long ca.: non-small-cell stadium 3-4

Exclusion criteria

- Leeftijd ouder dan 75 jaar
- Niet in staat zijn om Nederlands te lezen of te schrijven.
- Behandeling voor een psychiatrische aandoening (volgens oordeel behandelend arts).

Study design

Design

Study type: Observational non invasive

Masking: Open (masking not used)

Control: Uncontrolled

Primary purpose: Other

Recruitment

NL
Recruitment status: Pending
Start date (anticipated): 01-07-2006
Enrollment: 40
Type: Anticipated

Ethics review

Approved WMO
Application type: First submission
Review commission: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Study registrations

Followed up by the following (possibly more current) registration

No registrations found.

Other (possibly less up-to-date) registrations in this register

No registrations found.

In other registers

Register	ID
CCMO	NL13088.058.06