

Communicating breast cancer risks: a genetic counsellor's role in improving patient understanding to increase informed decision-making.

Gepubliceerd: 15-07-2005 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

N/A

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON23677

Bron

NTR

Verkorte titel

BRISC

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Adequate riskperception.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

N/A

Doel van het onderzoek

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

The intervention-additional risk information is given to healthy women with a family history of breast cancer immediately after standard counselling with the clinical geneticist.

The intervention consists of one of five conditions that differ in the way risk is communicated, that is

1. life-time breast cancer risk in a numerical format;
2. life-time breast cancer risk in a numerical and graphical format;
3. Both life-time risk and age-related breast cancer risk in a numerical format;
4. Both life-time risk and age-related breast cancer risk in a numerical and graphical format;
5. Control group

Contactpersonen

Publiek

VU University Medical Center,
Department of Social Medicine,
Van der Boechorststraat 7
D.R.M. Timmermans
Van der Boechorststraat 7

Amsterdam 1081 BT
The Netherlands
+31 (0)20 4448384

Wetenschappelijk

VU University Medical Center,
Department of Social Medicine,
Van der Boechorststraat 7
D.R.M. Timmermans
Van der Boechorststraat 7

Amsterdam 1081 BT

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

A consecutive series of women who are first time attenders applying for genetic breast cancer counselling at three Dutch Clinical Genetic Centres (VUmc Amsterdam, LUMC Leiden and UMCG Groningen) are invited to participate in the study.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Women are considered ineligible if they are
< 18 years of age,

have evident psychiatric illness,
have a terminal disease,
women with a
personal history of breast or ovarian cancer.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Blinding:	Dubbelblind
Controle:	Geneesmiddel

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart

(Verwachte) startdatum: 15-07-2004
Aantal proefpersonen: 300
Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies
Datum: 15-07-2005
Soort: Eerste indiening

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
NTR-new	NL59
NTR-old	NTR89
Ander register	: KWF number: VU 2004-2994
ISRCTN	ISRCTN14566836

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A