

Psychosociale zorg na beroerte: stroke specific Patient Concerns Inventory

Gepubliceerd: 18-06-2019 Laatste bijgewerkt: 08-03-2024

Ethische beoordeling	Niet van toepassing
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON25744

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

UPACT: sPCI

Aandoening

- Overige aandoening

Aandoening

Stroke

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universitair Medisch Centrum Utrecht / Hogeschool Utrecht

Overige ondersteuning: Regieorgaan SIA, RAAK Publiek, kenmerk RAAK PUB04.010

Onderzoeksproduct en/of interventie

- Overige

Toelichting

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Een voor de Nederlandse context van zorg na beroerte relevante sPCI, zoals bepaald door de content validiteit en klinische bruikbaarheid van de aangepaste sPCI, volgens respectievelijk verpleegkundigen met expertise in zorg na beroerte en patiënten die een beroerte hebben gehad.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

In the Netherlands every year a large number of people suffer a stroke and have to deal with the consequences of this. After stroke, patients often experience various concerns, due to the consequences of the stroke. These concerns can lead to psychosocial problems, which can have a negative effect on stroke rehabilitation. An efficient way to address patients' concerns could be to ask patients to fill in a written or online form to list their concerns prior to the consult, such as the Patient Concerns Inventory (PCI). Although in the UK a stroke specific version of the PCI (sPCI) has been developed, it is not known whether this sPCI is applicable for the Dutch context of stroke care.

Onderzoeksproduct en/of interventie

No interventions

Contactpersonen

Publiek

LUMC
Janneke de Man-van Ginkel

+31621435277

Wetenschappelijk

LUMC
Janneke de Man-van Ginkel

Deelname eisen

Leeftijd

Volwassenen (18-64 jaar)

Volwassenen (18-64 jaar)

65 jaar en ouder

65 jaar en ouder

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Verpleegkundigen kwamen in aanmerking voor deelname als:

- Ze betrokken waren bij de zorg na beroerte

Patiënten kwamen in aanmerking voor deelname als:

- Zij gediagnosticeerd waren met een ischemische of hemorhagische beroerte
- Ze zorg ontvingen voor hun beroerte in één van de deelnemende organisaties

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Verpleegkundigen en patiënten werden geëxcludeerd van deelname wanneer zij de Nederlandse taal niet beheersten.

Onderzoeksopzet

Opzet

Fase onderzoek:	N.V.T.
Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	N.v.t. / één studie arm
Blinding:	Open / niet geblindeerd

Controle: N.v.t. / onbekend
Doel: Anders

Deelname

Nederland
Status: Werving gestopt
(Verwachte) startdatum: 18-06-2019
Aantal proefpersonen: 61
Type: Werkelijke startdatum

Voornemen beschikbaar stellen Individuele Patiënten Data (IPD)

Wordt de data na het onderzoek gedeeld: Nog niet bepaald

Toelichting

Not applicable

Ethische beoordeling

Positief advies
Datum: 16-12-2021
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	NL7811

Register

Ander register

ID

METC Utrecht 21/847

Resultaten

Samenvatting resultaten

Will follow after completion of study.