

Effects of implementation of the 'Pathway Palliative Care' in Maasstad Hospital

Gepubliceerd: 27-04-2014 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

Implementation of the 'Pathway Palliative Care' may lead to a rise in the percentage of patients with cancer who die outside the hospital.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON27847

Bron

NTR

Aandoening

Implementation; Pathway Palliative Care; Maasstad Hospital; cancer; pre- and postintervention study

Implementatie; zorgpad palliatieve zorg Maasstad Ziekenhuis; patiënten met een oncologische aandoening; pre-enpost interventiestudie

Ondersteuning

Primaire sponsor: Maatschap Interne Geneeskunde Maasstad Ziekenhuis

Projectgroep:

- Mw. Drs. A. van der Padt - Pruijsten, internist hemato-oncoloog, hoofdonderzoeker
- Mw. Prof. Dr. A. van der Heide, arts-epidemioloog ErasmusMC
- Mw. Prof. Dr. C.C.D van der Rijt, internist-oncoloog ErasmusMC
- Mw. Drs. M.B.L. Leys, internist-hematoloog
Maasstad Ziekenhuis

Overige ondersteuning: Maatschap Interne Geneeskunde Maasstad Ziekenhuis

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Percentage of patients with underlying malignancy who died outside the hospital.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Dit studieproject betreft een interventie-onderzoek met een voor- en een nameting. De interventie bestaat uit het implementeren van het Zorgpad Palliatieve Zorg bij patiënten met kanker op de afdelingen Oncologie en Longziekten .

Het doel van dit onderzoek is na te gaan of het gebruik van een Zorgpad Palliatieve Zorg in het Maasstad Ziekenhuis de kwaliteit van de palliatieve zorg voor patiënten met kanker verbetert. Het onderzoek heeft als primaire vraagstelling: leidt het gebruik van het ZPZ tot een stijging van het percentage patiënten met kanker dat buiten het ziekenhuis overlijdt. Als secundaire vraagstellingen zal worden onderzocht of het gebruik van het Zorgpad leidt tot minder ziekenhuis-opnamedagen in de laatste drie maanden van het leven, betere verslaglegging in het medisch dossier, betere communicatie naar de eerste lijn, minder onderzoeken / behandelingen in de laatste drie maanden en een betere kwaliteit van leven van de patiënten, gezien vanuit het oogpunt van de naasten.

Het onderzoek zal plaatsvinden op de afdelingen Oncologie en Longziekten in het Maasstad Ziekenhuis. Via het programma Trits worden patiënten geïdentificeerd die overleden zijn nadat ze eerder voor hun oncologische aandoening door deze afdelingen behandeld zijn. Data verzameling vindt plaats vanuit dossieronderzoek en middels een vragenlijst naar kwaliteit van leven ingevuld door nabestaanden. De voor- en nameting zullen beiden naar schatting één jaar in beslag gaan nemen.

Doel van het onderzoek

Implementation of the 'Pathway Palliative Care' may lead to a rise in the percentage of patients with cancer who die outside the hospital.

Onderzoeksopzet

* Pre-intervention phase: 12 months

* Implementation 'Pathway Palliative Care: 6 months running

- * Post-intervention phase: 12 months
- * Questionnaire sent to the survivors 3 months after death
- * Patient-file search

Onderzoeksproduct en/of interventie

Implementation 'Pathway Palliative Care'

Contactpersonen

Publiek

Maasstad Ziekenhuis

Department Internal Medicine

Roomnumber: L1-2 025

Postbus 9100
A. Padt - Pruijsten, van der
Rotterdam 3007 AC
The Netherlands
010-2911841

Wetenschappelijk

Maasstad Ziekenhuis

Department Internal Medicine

Roomnumber: L1-2 025

Postbus 9100
A. Padt - Pruijsten, van der
Rotterdam 3007 AC
The Netherlands
010-2911841

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

The departments of Oncology/Hematology and Lung diseases of the Maasstad Hospital

participate in the study. Patients over 18 years of age, who died of an oncological disease and that were known at the outpatient clinic and/or clinic of the relevant sections are included.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

The patients who were referred to another hospital for further treatment and/or guidance of the disease are excluded in the study.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	01-03-2014
Aantal proefpersonen:	400
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum:	27-04-2014
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	NL4400
NTR-old	NTR4597
Ander register	METC- regio Rotterdam (TWOR) : 2013/51

Resultaten