

Effect evaluation of Oncokompas 2.0.

Gepubliceerd: 08-03-2016 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

The use of Oncokompas2.0 will be superior to care as usual regarding self-efficacy, patient empowerment and costs.

Ethische beoordeling	Niet van toepassing
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON28918

Bron

NTR

Verkorte titel

-

Aandoening

Cancer, cancer survivors
Kanker

Ondersteuning

Primaire sponsor: Vrije Universiteit Amsterdam

Overige ondersteuning: KWF Kankerbestrijding, Alpe d'HuZes

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Patient Activation Measure (PAM)

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Background: Cancer survivors have to deal with a wide range of physical symptoms and psychological, social, and existential concerns related to cancer and its treatment. Supportive care in cancer addresses survivors' symptoms and concerns. Oncokompas2.0 was developed to meet cancer survivors' individual supportive care needs. A RCT will be conducted to determine the reach, efficacy and cost-utility of Oncokompas2.0 as a self-management application in cancer survivors.

Methods/design: Adult patients diagnosed with breast, colorectal, head and neck cancer or lymphoma, who have been 3 months – 5 year after curative treatment will be included. In total 544 cancer survivors are randomly assigned to the intervention group or a waiting list control group. Primary outcome measures are patient empowerment and self-efficacy. Secondary outcomes include need for supportive care, mental adjustment to cancer, QOL, and costs. Questionnaires will be administered at baseline, 1 week post-intervention, and at 3, 6, and 12 months follow-up. Participants in the control group get access to Oncokompas2.0 after 6 months.

Discussion: This study evaluates the reach, efficacy, cost-utility of Oncokompas2.0 among cancer survivors. Evaluation of Oncokompas2.0 will take place using the RE-AIM framework.

Doel van het onderzoek

The use of Oncokompas2.0 will be superior to care as usual regarding self-efficacy, patient empowerment and costs.

Onderzoeksopzet

T4 – 12 months follow-up

Onderzoeksproduct en/of interventie

Access to Oncokompas 2.0.

Contactpersonen

Publiek

Van der Boechorstraat 1

Anja van der Hout
Amsterdam 1081 BT
The Netherlands
+31(0)20-5987451

Wetenschappelijk

Van der Boechorstraat 1

Anja van der Hout
Amsterdam 1081 BT
The Netherlands
+31(0)20-5987451

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Patients diagnosed with breast, colorectal, head and neck cancer or lymphoma, age ≥ 18 years (no upper limit), 3 months – 5 years after treatment with curative intent (all treatment modalities) and with accessibility to the internet.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Severe cognitive impairment, insufficient mastery of Dutch language, or insufficient basic internet skills.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd

Controle: N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland

Status: Werving nog niet gestart

(Verwachte) startdatum: 01-04-2016

Aantal proefpersonen: 544

Type: Verwachte startdatum

Voornemen beschikbaar stellen Individuele Patiënten Data (IPD)

Wordt de data na het onderzoek gedeeld: Nog niet bepaald

Ethische beoordeling

Niet van toepassing

Soort: Niet van toepassing

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	NL4910
NTR-old	NTR5774
Ander register	METc VUmc : 2015.523

Resultaten

Samenvatting resultaten

-