

# Emoties en coping in sociale vergelijkingsinformatie. Studie 1 van het project:

**De wetenschappelijke ontwikkeling van patiëntenvoorlichtingsmateriaal dat via verschillende media verspreid kan worden om de kwaliteit van leven van kankerpatiënten te verhogen.**

Gepubliceerd: 12-07-2006 Laatste bijgewerkt: 24-08-2024

Het doel van deze studie is om uit te zoeken wat de inhoud van de over te dragen informatie moet zijn om de grootste effecten op de kwaliteit van leven en negatieve emoties te kunnen bewerkstelligen. Concreet gaat het om wat de acterende patiënt op...

|                             |                       |
|-----------------------------|-----------------------|
| <b>Ethische beoordeling</b> | Goedgekeurd WMO       |
| <b>Status</b>               | Werving gestopt       |
| <b>Type aandoening</b>      | Overige aandoening    |
| <b>Onderzoekstype</b>       | Interventie onderzoek |

## Samenvatting

### ID

NL-OMON29936

### Bron

ToetsingOnline

### Verkorte titel

Emoties en coping in sociale vergelijkingsinformatie.

### Aandoening

- Overige aandoening
- Diverse en niet plaatsgespecif. neoplasmata, maligne en niet-gespecif.

## **Synoniemen aandoening**

Kwaliteit van leven bij kankerpatiënten

## **Aandoening**

Psychologische gevolgen van kanker

## **Betreft onderzoek met**

Mensen

## **Ondersteuning**

**Primaire sponsor:** Rijksuniversiteit Groningen

**Overige ondersteuning:** Kankerbestrijding (KWF)

## **Onderzoeksproduct en/of interventie**

**Trefwoord:** computer-individualisering, kwaliteit van leven, sociale vergelijking

## **Uitkomstmaten**

### **Primaire uitkomstmaten**

Drie weken en drie maanden nadat de proefpersonen de informatie hebben ontvangen zullen middels een self-rapportage vragenlijst de kwaliteit van leven en het niveau van iemands (dagelijkse) negatieve emoties gemeten worden.

### **Secundaire uitkomstmaten**

Geen secundaire parameters

## **Toelichting onderzoek**

### **Achtergrond van het onderzoek**

Kankerpatiënten die na hun behandeling uit het ziekenhuis worden ontslagen gaan een volgende moeilijke tijd tegemoet: Enkele weken tot maanden na het ontslag daalt de belangstelling van de sociale omgeving, de angst voor terugkeer van de kanker is manifest en het gemis van sociale en maatschappelijke rollen dient zich aan. Het is juist in deze fase dat de kwaliteit van leven ondersteund dient te worden. In deze studie zal een methode om de kwaliteit van leven te verbeteren onderzocht worden. De methode bestaat uit het overdragen van sociale

vergelijkingsinformatie; informatie over en van andere kankerpatiënten. Deze informatie zal worden aangeboden via een geluidsdrager: Opgenomen op band of op CD/DVD zal een gefingeerde patiënt zijn of haar verhaal doen over het omgaan met de kanker.

## **Doel van het onderzoek**

Het doel van deze studie is om uit te zoeken wat de inhoud van de over te dragen informatie moet zijn om de grootste effecten op de kwaliteit van leven en negatieve emoties te kunnen bewerkstelligen. Concreet gaat het om wat de acterende patiënt op de geluidsdrager precies verteld. Uit eerder onderzoek weten we dat twee soorten informatie van belang kunnen zijn als het gaat om het verhogen van de kwaliteit van leven: 1) informatie over de emoties die een patiënt heeft ervaren of nog ervaart naar aanleiding van de kanker; 2) de manier waarop de patiënt met de situatie en zijn of haar emoties omgaat.

## **Onderzoeksopzet**

In dit onderzoek worden proefpersonen at random toegewezen aan 1 van 4 verschillende informatiecondities (2x2 design). In 3 van de 4 condities krijgen ze een andere soort informatie te beluisteren. In de eerste conditie krijgen patiënten een verhaal te horen van een medepatiënt die verteld over de negatieve emoties die hij of zij heeft ervaren of nog ervaart; in de tweede conditie krijgen patiënten een verhaal te horen van een medepatiënt die verteld over het omgaan met de situatie en met zijn of haar emoties; in de derde conditie krijgen patiënten een verhaal te horen van een medepatiënt die verteld over de negatieve emoties die iemand heeft ervaren of nog ervaart EN over het omgaan met de situatie en zijn of haar emoties; in de vierde conditie krijgen patiënten geen informatie te beluisteren.

In een pretest zullen achtergrond variabelen worden gemeten zoals ziektegeschiedenis en socio-demografische variabelen. Drie weken en drie maanden nadat men de geluiddrager heeft ontvangen zullen de metingen via een zelf-rapportage lijst worden gedaan.

## **Onderzoeksproduct en/of interventie**

De informatie bestaat uit het persoonlijke verhaal van een medepatiënt die over zijn of haar situatie verteld. De informatie zal op geluidsdrager (CD/DVD of op audiotape, afhankelijk van de wens van de proefpersoon) aan de proefpersonen worden toegezonden. De duur van de opname zal maximaal 20 minuten zijn en proefpersonen zal gevraagd worden het verhaal in ieder geval een maal goed te beluisteren.

## **Inschatting van belasting en risico**

Lichamelijk zal de proefpersoon niet belast worden. Psychologisch zal de

belasting ook laag zijn; van een dergelijke soort informatie is eerdere aangetoond dat het de kwaliteit van leven ten goede kan komen.

## Contactpersonen

### Publiek

Rijksuniversiteit Groningen

Grote Kruisstraat 2/1  
9712 TS Groningen  
Nederland

### Wetenschappelijk

Rijksuniversiteit Groningen

Grote Kruisstraat 2/1  
9712 TS Groningen  
Nederland

## Locaties

### Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

## Deelname eisen

### Leeftijd

Volwassenen (18-64 jaar)  
65 jaar en ouder

### Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Kankerpatiënten die korter dan 6 maanden geleden uit het ziekenhuis ontslagen zijn na een curatieve behandeling.

## Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

jonger dan 18 jaar

## Onderzoeksopzet

### Opzet

|                  |                               |
|------------------|-------------------------------|
| Type:            | Interventie onderzoek         |
| Onderzoeksmodel: | Parallel                      |
| Toewijzing:      | Gerandomiseerd                |
| Blinding:        | Open / niet geblindeerd       |
| Controle:        | Geneesmiddel                  |
| Doel:            | Organisatorisch/zorgonderzoek |

### Deelname

|                         |                       |
|-------------------------|-----------------------|
| Nederland               |                       |
| Status:                 | Werving gestopt       |
| (Verwachte) startdatum: | 01-02-2007            |
| Aantal proefpersonen:   | 240                   |
| Type:                   | Werkelijke startdatum |

## Ethische beoordeling

|                     |                                                         |
|---------------------|---------------------------------------------------------|
| Goedgekeurd WMO     |                                                         |
| Datum:              | 12-07-2006                                              |
| Soort:              | Eerste indiening                                        |
| Toetsingscommissie: | METC Universitair Medisch Centrum Groningen (Groningen) |

## 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             |
|----------|----------------|
| CCMO     | NL11991.042.06 |