

Kanker, Hechting en Veerkracht

Gepubliceerd: 01-11-2006 Laatste bijgewerkt: 14-05-2024

Het doel van het onderzoek is tweeledig. Ten eerste zal er een process model van aanpassing worden getoets. Dit model gaat ervan uit dat een specifieke kankerdiagnose en behandeling tot veranderingen leidt (subjectieve kankerervaring), dat mensen...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON29960

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

KHV

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

Kanker, maligniteit

Aandoening

mensen met kanker

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universitair Medisch Centrum Groningen

Overige ondersteuning: Nederlandse Kankerbestrijding/KWF

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: aanpassing, kanker, psychosociale problemen, risico factoren

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Psychologische problemen zijn de langetermijn uitkomst variabele en worden geconceptualiseerd als klinische stoornissen en andere aandoeningen en problemen die een reden voor zorg kunnen zijn zoals beschreven in DSM-IV as-I en de schaal voor de algemene beoordeling van het functioneren (GAF schaal).

Secundaire uitkomstmaten

Verder zal de studie informatie geven over de subjectieve kanker ervaring, de korte termijn reacties, wat risicofactoren zijn voor aanpassingsproblemen en het zal voorlopige informatie geven voor de ontwikkeling van interventies die individuele verschillen in ogenschouw nemen.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Een kanker diagnose en behandeling en de veranderingen die dat teweeg brengt in het dagelijks functioneren kunnen tot emotionele problemen leiden. Hoewel de meeste mensen met kanker instaat zijn zich in de loop van de tijd aan te passen aan de veranderende realiteit is er een substantiele groep die dat niet kan en klinische problemen krijgt (b.v. depressieve stoornis). Een van de primaire doelen van de psychosociale oncologie is te achterhalen waarom sommige mensen instaat zijn zich aan te passen terwijl anderen problemen blijven ervaren. Inzicht in de determinanten van deze individuele verschillen is nodig om optimale interventies te ontwikkelen. Een van de meest gebruikte theorieën is de stress coping theory. Deze theorie is echter beperkt door inconsistente resultaten, in het verklaren van individuele verschillen en in het aanreiken van handvaten voor de praktijk.

Doel van het onderzoek

Het doel van het onderzoek is tweeledig. Ten eerste zal er een process model van aanpassing worden getoets. Dit model gaat ervan uit dat een specifieke kankerdiagnose en behandeling tot veranderingen leidt (subjectieve kankerervaring), dat mensen reageren op deze veranderingen (emotionele, cognitieve en gedragsmatige reacties) en dat deze reacties over de tijd kunnen ontaarden in psychosociale problemen. Ten tweede, zullen individuele verschillen in dit aanpassingsproces worden onderzocht door intra- en interpersoonlijke risicofactoren mee te nemen. Wanneer risico factoren kunnen worden geïdentificeerd is het mogelijk om psychosociale problemen te voorkomen en geeft het aanwijzingen hoe psychosociale problemen te behandelen in de oncologie.

Onderzoeksopzet

In dit 4-jarige prospectieve onderzoek zullen we recent gediagnosticeerde (binnen drie maanden) patiënten met kanker volgen voor een periode van twaalf maanden met een interval van drie maanden.

Inschatting van belasting en risico

Zowel zelfrapportage als gestructureerde klinische interviews worden gebruikt om meer inzicht te krijgen in het adaptatieproces. Een gestructureerd klinisch interview zal plaatsvinden 3 maanden (T1) en 15 maanden na diagnose (T5) en zal afgenomen worden door getrainde psychologen. Deze interviews zullen voor de patiënt ongeveer 60 tot 90 minuten in beslag nemen. De zelfrapportage instrumenten zullen op elk meetmoment worden afgenomen en nemen ongeveer 30-45 minuten in beslag. De totale bestedingstijd voor patiënten bedraagt ongeveer 5 a 6 uur.

Contactpersonen

Publiek

Universitair Medisch Centrum Groningen

A deusinglaan 1
Groningen
NL

Wetenschappelijk

Universitair Medisch Centrum Groningen

A deusinglaan 1

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)

Een eerste diagnose van baarmoederhalskanker, blaaskanker, borst kanker, prostaat kanker of darmkanker in de laatste drie maanden

Verwachte overleving van minimaal 1.5 jaar

Leeftijd tussen de 30 en 65 jaar

Positief ingevuld toestemmingsformulier

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Eerdere kanker diagnose

Jonger dan 30 en ouder dan 65 jaar

Niet instaat vloeiend Nederlands te lezen of spreken

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle:	Geen controle groep
Doel:	Anders

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	01-03-2007
Aantal proefpersonen:	130
Type:	Werkelijke startdatum

In onderzoek gebruikte producten en hulpmiddelen

Registratie:	Geen registratie
--------------	------------------

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	01-11-2006
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	NL12034.042.06