

Ziektecognities, coping en kwaliteit van leven bij patiënten met borst- of longkanker: een longitudinale studie

Gepubliceerd: 12-09-2006 Laatste bijgewerkt: 20-05-2024

Beschrijven van het beloop van de kwaliteit van leven bij patiënten met kanker in samenhang met ziektecognities en copingstijl. Onderzoeken welke determinanten de ervaren kwaliteit van leven (mede) bepalen.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON30031

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Ziekte cognities

Aandoening

- Overige aandoening
- Maagdarmsstelselneoplasmata benigne
- Schizofrenie en andere psychotische stoornissen

Synoniemen aandoening

Kwaliteit van leven bij patiënten met kanker

Aandoening

ziekte percepties

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Leids Universitair Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W, Pfizer

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Borstkanker, Kwaliteit van leven, Longkanker, Ziekte cognities

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Deze studie analyseert kwaliteit van leven scores via een éénmalige uitgebreide meting en drie opvolgende kortere meetmomenten.

De éénmalige uitgebreide meting omvat naast de kwaliteit van leven schalen ook registraties van persoonlijkheidskenmerken en ziektecognities.

Secundaire uitkomstmaten

Niet van toepassing.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

In de zorg voor mensen met kanker wordt in toenemende mate aandacht besteed aan de gevolgen van het hebben van kanker in het dagelijks bestaan van de patiënten.

Het begrip *kwaliteit van leven* beoogt die gevolgen te omvatten zoals die tot uitdrukking komen op het somatische, sociale en mentale vlak.

In hoeverre ziektecognities (*illness perceptions *) en de persoonlijke wijze van stresshantering (copingstijl) samenhangen met het beloop van de ervaren kwaliteit van leven is nog onduidelijk.

Doel van het onderzoek

Beschrijven van het beloop van de kwaliteit van leven bij patiënten met kanker in samenhang met ziektecognities en copingstijl. Onderzoeken welke

determinanten de ervaren kwaliteit van leven (mede) bepalen.

Onderzoeksopzet

Het onderzoek is een voorstudie voor een gezamenlijk project van de Afdeling Klinische Oncologie (LUMC) en de Sectie Medische Psychologie (LUMC) en heeft een descriptief, exploratief karakter en volgt een longitudinale opzet.

In een poliklinische setting worden bij patiënten met mamma- of met longcarcinoom een vraaggesprek en gestandaardiseerde vragenlijsten afgenomen. Beoogd wordt om kwaliteit van leven in samenhang met relevant geachte ziekte-cognities en gerelateerde psychologische concepten te meten. Via statusonderzoek worden additionele data verzameld.

Inschatting van belasting en risico

Het vraaggesprek en invullen van het vragenboekje tijdens de uitgebreide eerste meting duurt ongeveer 45 minuten. De drie vervolgmetingen over de actuele kwaliteit van leven ongeveer 25 minuten.

De vragen hebben soms betrekking op moeilijke omstandigheden en dit soort vragen kan soms als emotioneel belastend of confronterend worden ervaren. Ervaring bij het voorafgaande onderzoek bij dezelfde en bij vergelijkbare groepen patiënten (patiënten met borst-, colon-, prostaat- of longkanker: N=176) heeft geleerd dat het beantwoorden bijna altijd goed wordt verdragen.

Contactpersonen

Publiek

Leids Universitair Medisch Centrum

Postbus 9555
2300 RB LEIDEN
Nederland

Wetenschappelijk

Leids Universitair Medisch Centrum

Postbus 9555
2300 RB LEIDEN
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)

- Diagnose: een eerste manifestatie van een vorm van mamma- of van longcarcinoom
- Klinisch of poliklinisch in behandeling
- Fysieke conditie: ECOG 0-1
- Mamma ca.: Adjuvant chemotherapie bij stadium I-II of neoadjuvant chemotherapie bij stadium 3
- Long ca.: non-small-cell stadium 3-4

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Leeftijd ouder dan 75 jaar
- Niet in staat zijn om Nederlands te lezen of te schrijven.
- Behandeling voor een psychiatrische aandoening (volgens oordeel behandelend arts).

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Anders

Deelname

Nederland

Status: Werving nog niet gestart

(Verwachte) startdatum: 01-07-2006

Aantal proefpersonen: 40

Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)

metc-ldd@lumc.nl

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	NL13088.058.06