

Invoering en effecten van gestructureerde medicatievoorlichting.

Gepubliceerd: 01-03-2007 Laatste bijgewerkt: 10-05-2024

1. Het vergroten van de kennis van patiënten over hun medicatie door een betere en meer gestructureerde voorlichting door de zorgverleners van het ziekenhuis. 2. Een beter gebruik van medicijnen tijdens opname en na ontslag uit het ziekenhuis.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON30527

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Invoering en effecten van gestructureerde medicatievoorlichting.

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

longziekten en kanker

Aandoening

longziekten en kanker

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Vrije Universiteit Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Orde van medisch specialisten en Agis zorgverzekeringen

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: informatie, medicatie, patiëntveiligheid, voorlichting

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

1. Verschil in kennis over voorgeschreven geneesmiddelen tussen de interventie- en controlegroep bij meting II, gecorrigeerd met het verschil in kennis bij meting I.
2. Verschil in het juiste gebruik van geneesmiddelen tussen interventie- en controlegroep bij meting III.

Secundaire uitkomstmaten

1. Verschil in het achteraf signaleren en melden van afwijkingen in het medicatieproces van het ziekenhuis tussen interventie- en controlegroep (meting II).
2. Verschil in tevredenheid over de ontvangen informatie over geneesmiddelen (meting II).

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

n.v.t.

Doel van het onderzoek

1. Het vergroten van de kennis van patiënten over hun medicatie door een betere en meer gestructureerde voorlichting door de zorgverleners van het ziekenhuis.
2. Een beter gebruik van medicijnen tijdens opname en na ontslag uit het ziekenhuis.

Onderzoeksopzet

De longafdeling en de afdeling oncologie nemen deel aan het onderzoek. 3 vragenlijsten worden afgenomen, zowel in de nulmeting als in de effectmeting.

Meting I: 1-3 dagen na opname.

Meting II: bij ontslag.

Meting III: bij heropname of controlebezoek.

Onderzoeksproduct en/of interventie

1. gestructureerde voorlichting over de medicatie; een individueel medicijnoverzicht gedurende opname en bij ontslag, folders over specifieke geneesmiddelen; 2. medicijnveiligheidskaart met aanwijzingen voor een juist gebruik van medicijnen. Zowel de nulmetingen als de effectmetingen op de afdeling oncologie en de afdeling longziekten duren ongeveer twee maanden.

Inschatting van belasting en risico

Belasting:

15 minuten per vragenlijst; 3 vragenlijsten op verschillende momenten; 45 minuten in totaal.

Er worden geen risico's verwacht ten gevolge van deelname aan het onderzoek.

Contactpersonen

Publiek

Vrije Universiteit Medisch Centrum

De Boelelaan 1117
1081 HV Amsterdam
Nederland

Wetenschappelijk

Vrije Universiteit Medisch Centrum

De Boelelaan 1117
1081 HV Amsterdam
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)

1. opname op een van de deelnemende afdelingen
2. informed consent
3. opnameduur van minimaal drie dagen en maximaal een maand

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. patiënten jonger dan 18 jaar
2. patiënten bij wie het onderzoek een te grote belasting vormt voor deelname (ter beoordeling van de zorgverlener)
3. (beginnende) dementie, verwardheid of andere redenen voor een onbetrouwbare herinnering
4. communicatieproblemen; onvermogen om zich uit te drukken in de Nederlandse taal, afasie en gehoorstoornissen

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd

Blinding: Open / niet geblindeerd

Doel: Organisatorisch/zorgonderzoek

Deelname

Nederland

Status: Werving nog niet gestart

(Verwachte) startdatum: 01-12-2006

Aantal proefpersonen: 240

Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Amsterdam UMC

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
ISRCTN	ISRCTN04371570
CCMO	NL15456.029.06