

De Invloed van Psychologische en Medische Factoren van Vrouwen met een Kind met een Aangeboren Anatomische Afwijking op het Beslissingsproces voor een Vervolgzwangerschap: een psychologische evaluatie.

Gepubliceerd: 26-04-2007 Laatste bijgewerkt: 17-08-2024

Het identificeren van factoren die invloed hebben op het beslissingsproces van een vervolgzwangerschap van moeders met een kind met aangeboren anatomische afwijking(en).

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Congenitale en erfelijke aandoeningen NEG
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON30607

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Invloed van factoren op het Beslissingsproces Vervolgzwangerschap - 1

Aandoening

- Congenitale en erfelijke aandoeningen NEG
- Zwangerschaps-, weeën-, partus- en postpartumproblemen
- Angststoornissen en -symptomen

Synoniemen aandoening

Factoren van invloed op het beslissingsproces vervolgzwangerschap, posttraumatische stress

Betreft onderzoek met

Ondersteuning

Primaire sponsor: Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: aangeboren anatomische afwijkingen., beslissingsproces., psychologische evaluatie, vervolgzwangerschap.

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Factoren die invloed hebben op beslissingsproces vervolgzwangerschap:

1. herhalingsrisico;
2. kinderwens;
3. beschikbaarheid prenatale diagnostiek en genetisch counselling;
4. ernst van de aangeboren anatomische afwijking(en);
5. tijdsinterval sinds de geboorte van het kind (2 of 5 jaar);
6. symptomen van PTSS;
5. specifieke cognitieve coping (monitoring versus blunting).

Secundaire uitkomstmaten

1. Angst, depressie, somatische klachten;
2. Kwaliteit van leven;
3. Aanpassing.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Onderzocht wordt:

Welke factoren hebben invloed op het beslissingsproces van een vervolgzwangerschap?

- herhalingsrisico (10-15%, 25% or 50%)?
- sterkte kinderwens?
- prenatale diagnostiek en genetische counselling?
- ernst van de congenitale anatomische afwijking(en)?
- tijdsinterval sinds de geboorte van het kind met de aangeboren afwijking(en)?
- symptomen van Posttraumatische stress stoornis?
- specifieke cognitive coping (monitoring versus blunting) ?

Doel van het onderzoek

Het identificeren van factoren die invloed hebben op het beslissingsproces van een vervolgzwangerschap van moeders met een kind met aangeboren anatomische afwijking(en).

Onderzoeksopzet

Retrospectief onderzoek.

Inschatting van belasting en risico

Ouders krijgen eerst een face-to-face semi-gestructureerd interview dat maximaal 1,5 uur zal duren.

Daarna zullen zij een set van 3 vragenlijsten ontvangen. Het invullen van deze vragenlijsten zal ongeveer 30 minuten in beslag nemen.

Contactpersonen

Publiek

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Dr. Molewaterplein 60
3000 CB ROTTERDAM
Nederland

Wetenschappelijk

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Dr. Molewaterplein 60

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)

Nederlandse moeders van kinderen met een Congenitale Hernia Diafragmatica of met een Slokdarmafsluiting, beiden in geïsoleerde of geassocieerde vorm zullen gevraagd worden om deel te nemen. De kinderen zijn dan 2 of 5 jaar oud.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Moeders van kinderen met andere aangeboren (anatomische) afwijkingen dan een Congenitale Hernia Diafragmatica of een slokdarmafsluiting,
2. Moeders met kinderen van andere leeftijden dan 2 of 5 jaar,
3. Moeders met een andere nationaliteit dan de Nederlandse.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Blindering: Open / niet geblindeerd

Controle:	Geen controle groep
Doel:	Organisatorisch/zorgonderzoek

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	01-02-2008
Aantal proefpersonen:	100
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	26-04-2007
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam (Rotterdam)

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	NL13812.078.06