

Maternale gevolgen van ernstige, vroege pre-eclampsie op psychosociaal functioneren.

Gepubliceerd: 14-02-2008 Laatst bijgewerkt: 10-05-2024

Vaststellen van psychosociale gevolgen van ernstige, vroege pre-eclampsie en vroeggeboorte, waardoor in de toekomst betere hulpverlening aan deze groep patienten geboden kan worden.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON31553

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

PEEP (Psychosociale Effecten Ernstige vroege Preeclampsie)

Aandoening

- Overige aandoening
- Complicaties bij de moeder tijdens de zwangerschap
- Psychiatrische stoornissen NEG

Synoniemen aandoening

depressie, posttraumatisch stress syndroom

Aandoening

depressie

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: pre-eclampsie, psychosociale gevolgen

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

posttraumatisch stress syndroom

depressie

relationele consequenties: verbreken van relatie, verliezen van baan

Secundaire uitkomstmaten

geen

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Pre-eclampsie is een multi-orgaan ziekte, specifiek voor de zwangerschap en wordt gekenmerkt door hoge bloeddruk en eiwitverlies in de urine. Meestal treedt de ziekte in het derde trimester van de zwangerschap op. De oorzaak van pre-eclampsie is onbekend maar volgens recente inzichten is de etiologie multifactorieel waarbij complexe interacties tussen gen- en omgevingsfactoren reeds vroeg in de zwangerschap een rol spelen. Pre-eclampsie is in Nederland de meest voorkomende oorzaak van moedersterfte. De enige rationele behandeling van deze ziekte is het beëindigen van de zwangerschap. Indien pre-eclampsie vroeg in de zwangerschap ontstaat zal beëindiging van de zwangerschap leiden tot een hoge neonatale morbiditeit en mortaliteit door iatrogene vroeggeboorte. Betreffende de psychosociale gevolgen van ernstige pre-eclampsie is nauwelijks literatuur beschikbaar. Intense angst, controleverlies, frustratie en schuldgevoelens zijn veel gehoorde emoties tijdens opname en kunnen tot extreme stress leiden. Uit voordrachten van leden van de patientenvereniging (HELLP stichting) blijken vrouwen vaak tot lange tijd na de pre-eclampsie klachten te houden passend bij een posttraumatisch stress syndroom of depressie. Vooral het niet herkennen van deze klachten door de medische professie, voor wie de puur

medische zorg destijds van wezenlijk belang was, leidt tot veel frustratie bij de patient. Tot dusverre hebben deze aspecten van ernstige vroege pre-eclampsie en vroeggeboorte weinig of geen aandacht gekregen binnen de medische zorg voor deze categorie patienten.

Doel van het onderzoek

Vaststellen van psychosociale gevolgen van ernstige, vroege pre-eclampsie en vroeggeboorte, waardoor in de toekomst betere hulpverlening aan deze groep patienten geboden kan worden.

Onderzoeksopzet

Retrospectieve cohort studie.

Inschatting van belasting en risico

De deelnemster krijgt 3 vragenlijsten toegestuurd. Het invullen van de lijsten duurt circa 30 minuten. Er zijn voor de deelnemers geen risico's in engere zin verbonden aan deelname. Indien vrouwen emotionele problemen ervaren na invullen van de vragenlijsten en/of dit zodanig pijnlijke herinneringen oproept, worden zij in de gelegenheid gesteld om verdere psychische begeleiding te krijgen.

Contactpersonen

Publiek

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Dr Moleweaterplein 60
3015 GJ Rotterdam
Nederland

Wetenschappelijk

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Dr Moleweaterplein 60
3015 GJ Rotterdam
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)

Case patienten:

Zwangeren met Am 24-32 weken

Ernstige pre-eclampsie volgens ACOG criteria

Controle patienten:

Spontane vroeggeboorte tussen Am 24-32 weken bij patienten met blanco algemene voorgeschiedenis

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Afwezigheid van letale foetale aangeboren afwijkingen

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Onderzoeksmodel: Anders

Toewijzing: Niet-gerandomiseerd

Blinding: Open / niet geblindeerd

Doel: Diagnostiek

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-05-2008
Aantal proefpersonen:	440
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	14-02-2008
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	NL20669.078.07