

Invloed van persisterende klachten na een hypertensieve zwangerschapscomplicatie op het dagelijks functioneren

Gepubliceerd: 20-02-2008 Laatste bijgewerkt: 10-05-2024

1. Het aantonen van associaties of het ontbreken van associaties tussen klachten en beperkingen in het dagelijks functioneren. 2. Inzicht krijgen in gebeurtenissen in de zwangerschap die samenhangen met het persisteren van klachten en beperkingen in...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Complicaties bij de moeder tijdens de zwangerschap
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON31823

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Persisterende klachten en dagelijks functioneren na PE / HELLP

Aandoening

- Complicaties bij de moeder tijdens de zwangerschap

Synoniemen aandoening

Pre-eclampsie, zwangerschapsvergiftiging

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Ziekenhuis Maastricht

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: functioneren, HELLP, persisterende, pre-eclampsie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Lichamelijke en psychische klachten en beperkingen in het functioneren zijn afhankelijke variabelen. Gebeurtenissen in of uitkomsten van de (gecompliceerde) zwangerschap zijn in deze studie de onafhankelijke variabelen. Uitkomstmaat is de mate van beperking in relatie tot klachten.

Secundaire uitkomstmaten

N.v.t.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Hypertensieve complicaties in de zwangerschap (pre-eclampsie, eclampsie en het HELLP syndroom) zijn een belangrijke oorzaak van maternale en perinatale morbiditeit en mortaliteit. In het academisch ziekenhuis Maastricht wordt onderzoek gedaan naar het verband tussen endotheelfunctie, vaatcompliance, afweer en aanleg enerzijds en het ontstaan van hypertensieve complicaties in de zwangerschap anderzijds. In deze benadering is recent ruimte gecreëerd om de medische zorg te completeren met aandacht voor psychosociale gevolgen van hypertensief gecompliceerde zwangerschappen en voor counseling van gedrag leidend tot toename van risicocondities. In de praktijk blijken persisterende klachten te bestaan die soms geassocieerd zijn met beperkingen in het functioneren. Om de juiste (verpleegkundige) zorg te kunnen bieden is het van belang de meest kansrijke interventies te selecteren, te kunnen anticiperen op potentiële beperkingen op basis van klachten en naar de juiste discipline te kunnen verwijzen. Deze beschrijvende studie is tevens bedoeld om lichamelijke en psychosociale symptomen en klachten te rubriceren en te kwantificeren, ervan uitgaande dat deze klachten verband houden met belemmeringen of beperkingen in het dagelijks functioneren.

Vanuit de hypothese dat na een ernstige hypertensieve zwangerschapscomplicatie vrouwen somatische, psychische en sociale klachten ontwikkelen die het

functioneren binnen gezin, werk en hobby*s ernstig ondermijnen, is de volgende vraagstelling geformuleerd:

1. Zijn persisterende klachten na het doormaken van een hypertensieve zwangerschapscomplicatie geassocieerd met beperkingen in het dagelijks functioneren?

Doel van het onderzoek

1. Het aantonen van associaties of het ontbreken van associaties tussen klachten en beperkingen in het dagelijks functioneren.
2. Inzicht krijgen in gebeurtenissen in de zwangerschap die samenhangen met het persisteren van klachten en beperkingen in het functioneren na de zwangerschap.

Onderzoeksopzet

Het betreft een kwantitatief cohortonderzoek met 1 onderzoeksgroep en 1 controlegroep. De geselecteerde personen worden een vragenlijst toegestuurd.

Inschatting van belasting en risico

Respondenten krijgen een vragenlijst thuis gestuurd. Het invullen van deze vragenlijst duurt ongeveer 15 minuten. De inhoud kan confronterend of emotioneel belastend zijn, hoewel uit eerdere ervaringen van andere onderzoekers blijkt dat respondenten het 'prettig' vinden bepaalde gevoelens te mogen omschrijven. Respondenten sturen de vragenlijst anoniem terug met behulp van de bijgevoegde antwoordenvolp.

Contactpersonen

Publiek

Academisch Ziekenhuis Maastricht

P. Debyelaan
6202 AZ Maastricht
Nederland

Wetenschappelijk

Academisch Ziekenhuis Maastricht

P. Debyelaan

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)

Onderzoeksgroep:

- para 1, na doorgemaakte hypertensief gecompliceerde zwangerschap;
- partus heeft maximaal een jaar vóór het onderzoek plaatsgevonden;
- de partus vond plaats vóór de 32ste week.

-Controlegroep:

- para 1, na doorgemaakte ongecompliceerde zwangerschap;
- partus heeft maximaal een jaar voor het onderzoek plaats gevonden;
- bevalling tussen de 37ste en 42ste zwangerschapsweek.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Onderzoeksgroep: psychische, somatische en sociale klachten voor de gecompliceerde zwangerschap; nieuwe zwangerschap.

Controlegroep: psychische, somatische en sociale klachten voor de gecompliceerde zwangerschap; nieuwe zwangerschap; postnatale ziekenhuisopname (moeder en kind) of postnatale mortaliteit.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Actieve controle groep
Doel:	Algemeen wetenschappelijk

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-04-2008
Aantal proefpersonen:	70
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	20-02-2008
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC academisch ziekenhuis Maastricht/Universiteit Maastricht, METC azM/UM (Maastricht)

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	NL20332.068.07