

Passende zorg voor mensen met een CVA in het verpleeghuis: zorg voor een vergeten groep.

Gepubliceerd: 03-07-2008 Laatste bijgewerkt: 07-05-2024

Het doel van dit onderzoek is de ontwikkeling van een integraal zorg- en behandelprogramma voor bewoners die na een beroerte blijvend op verpleeghuiszorg zijn aangewezen. Daartoe zullen de volgende onderzoeksvragen beantwoord worden: 1. Wat is de...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Centraal zenuwstelsel vaataandoeningen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON32159

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Zorg voor mensen met een CVA in het verpleeghuis

Aandoening

- Centraal zenuwstelsel vaataandoeningen

Synoniemen aandoening

beroerte, CVA

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Vrije Universiteit Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Zorgcombinatie Nieuwe Maas; Vlaardingen

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: beroerte, verpleeghuis, zorgprogramma

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De primaire uitkomstmaten van het kwantitatieve onderzoek zijn:

- a) het functioneren van de verpleeghuisbewoner met een CVA: lichamelijk, cognitief, emotioneel, sociaal and communicatief, inclusief een oordeel over wilsbekwaamheid.
- b) het huidige zorgaanbod

De primaire uitkomstmaten van het kwalitatieve onderzoek zijn:

- a) de zorgbehoefte van de verpleeghuisbewoner met CVA
- b) de zorgbehoefte van de mantelzorger
- c) de zorgbehoefte van de professional

Secundaire uitkomstmaten

n.v.t.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Een aanzienlijk deel van de mensen die een beroerte (CVA) hebben doorgemaakt, kan niet meer thuis wonen. In verpleeghuizen in Nederland is bij 40% van de bewoners een doorgemaakte beroerte de hoofdreden van hun verblijf. Dit betekent dat CVA na dementie de tweede meest voorkomende diagnose is bij opname in het verpleeghuis.

Het merendeel van verpleeghuisbewoners met een CVA verblijft op een somatische afdeling. Het gangbare zorgaanbod op deze afdelingen is voornamelijk gericht op lichamelijke beperkingen, terwijl de patienten vaak ook problemen hebben op

cognitief, emotioneel, sociaal en communicatief gebied. Bovendien is er ook vaak sprake van verminderde wilsbekwaamheid, waardoor de patienten maar gedeeltelijk bij besluitvorming over de inrichting, doelen en grenzen van de aan hen verleende zorg en behandeling kunnen worden betrokken.

Doel van het onderzoek

Het doel van dit onderzoek is de ontwikkeling van een integraal zorg- en behandelprogramma voor bewoners die na een beroerte blijvend op verpleeghuiszorg zijn aangewezen. Daartoe zullen de volgende onderzoeksvragen beantwoord worden:

1. Wat is de status van lichamelijk (ADL, pijn, vermoeidheid), cognitief, emotioneel (depressie, angst, apathie), sociaal (participatie) en communicatief functioneren van chronische CVA-patienten op somatische afdelingen in het verpleeghuis en in welke mate beoordelen zorgverleners hen als wilsbekwaam/beslisvaardig?
2. Welke factoren (patientkenmerken, ziektekenmerken, comorbiditeit, medicatiegebruik) zijn van invloed op het lichamelijk, cognitief, emotioneel, sociaal en communicatief functioneren van chronische CVA-patienten op somatische afdelingen in het verpleeghuis?
3. Wat is de relatie tussen het oordeel over de wilsbekwaamheid en het lichamelijk, cognitief, emotioneel, sociaal en communicatief functioneren?
4. Wat is het aanbod van zorg en behandeling voor chronische CVA-patienten op somatische afdelingen in het verpleeghuis en hun mantelzorger (inclusief medisch behandelbeleid en gebruik van vrijheidsbeperkingen) en welke factoren zijn daarop van invloed?
5. Wat is de zorgbehoefte (inclusief informatiebehoefte en behoefte aan betrokkenheid bij beleidsbeslissingen) van chronische CVA-patienten op somatische afdelingen in het verpleeghuis, gezien vanuit het gezichtspunt van de bewoner, de mantelzorger en de professional en hoe verhoudt zich dit tot het zorgaanbod? Wat zijn de discrepanties tussen zorgbehoefte en zorgaanbod (zogenaamde 'unmet needs')?

Onderzoeksopzet

Het onderzoek is cross-sectioneel en exploratief van aard en bestaat uit een kwantitatief en een kwalitatief deel. Onderzoeksvragen 1 t/m 4 zullen in het kwantitatieve deel worden beantwoord. De meetinstrumenten zijn allen observatielijsten die ingevuld worden door de verpleeghuisarts en de eerst verantwoordelijk verzorgende van de bewoner.

Onderzoeksvraag 5 wordt in het kwalitatieve deel beantwoord. Dit betreft een kwalitatief survey onderzoek waarin semi-gestructureerde interviews gehouden worden met zowel de bewoner, de mantelzorger als de professional.

Aan het eind van het onderzoek wordt een werkconferentie georganiseerd om de resultaten van het onderzoek te bespreken met een multidisciplinair panel van professionals uit het werkveld.

Inschatting van belasting en risico

n.v.t.

Contactpersonen

Publiek

Vrije Universiteit Medisch Centrum

Van der Boechorststraat 7
1081 BT Amsterdam
Nederland

Wetenschappelijk

Vrije Universiteit Medisch Centrum

Van der Boechorststraat 7
1081 BT 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)

De patient:

- CVA is validiteitsbepalende diagnose en heeft langer dan 3 maanden geleden

4 - Passende zorg voor mensen met een CVA in het verpleeghuis: zorg voor een vergete ... 4-05-2025

plaatsgevonden.

- woont in een verpleeghuis op een somatische afdeling voor langdurig verblijf.;Voor de mantelzorger:
- is de contactpersoon of vertegenwoordiger van de patient.
- is nauw betrokken bij de zorg.;Voor de professional:
- is eindverantwoordelijk voor de dagelijkse zorg

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

De patient:

- heeft ernstige communicatiebeperkingen
- is beperkt belastbaar door ernstige depressie of slechte fysieke conditie/vermoeidheid
- niet in staat tot het verlenen van valide geïnformeerde toestemming

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Organisatorisch/zorgonderzoek

Deelname

Nederland

Status: Werving gestart

(Verwachte) startdatum: 01-10-2008

Aantal proefpersonen: 60

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 03-07-2008

Soort: Eerste indiening

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	NL21477.029.08