

Vermoeidheid bij CVA-patiënten: Een onderbelicht thema

Gepubliceerd: 10-03-2008 Laatste bijgewerkt: 07-05-2024

Het doel van de studie is om vast te stellen of cognitieve, emotionele, gedragsmatige, en persoonlijkheidsfactoren individuele verschillen in vermoeidheid kunnen verklaren. Daarnaast wil deze studie nagaan of vermoeidheid een predictor is van...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON32172

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

FATSTROKE

Aandoening

- Vasculaire hemorrhagische aandoeningen

Synoniemen aandoening

beroerte, CVA

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universiteit van Tilburg

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: cerebro vasculair accident (CVA), vermoeidheid

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Mate van kwaliteit van leven, rehospitalisatie, nieuw CVA, en dood bij follow-up.

Secundaire uitkomstmaten

nvt

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Vermoeidheid na een CVA is een onderbelicht thema. Er is weinig bekend over de determinanten van vermoeidheid en de prognostische waarde van vermoeidheid bij CVA-patiënten. Patiënten beoordelen vermoeidheid vaak al een van de symptomen die het meest bepalend zijn voor de kwaliteit van leven. Daarom is het van belang om kennis te hebben van de determinanten van vermoeidheid, en om de prognostische waarde van vermoeidheid vast te stellen.

Doel van het onderzoek

Het doel van de studie is om vast te stellen of cognitieve, emotionele, gedragsmatige, en persoonlijkheidsfactoren individuele verschillen in vermoeidheid kunnen verklaren. Daarnaast wil deze studie nagaan of vermoeidheid een predictor is van verslechterde prognose bij CVA-patiënten.

Onderzoeksopzet

Alle doelen zullen bestudeerd worden aan de hand van een longitudinaal design.

Inschatting van belasting en risico

Er is geen aanvullend risico voor deelname. Patiënten worden gevraagd om deel te nemen aan een neuropsychologisch onderzoek op baseline en 3 maanden follow-up, en worden gevraagd om een vragenlijst in te vullen op baseline, 3 maanden follow-up, en 12 maanden follow-up. Patiënten wordt gevraagd om op 3 meetmomenten deel te nemen.

Contactpersonen

Publiek

Universiteit van Tilburg

Warandelaan 2
5000LE Tilburg
Nederland

Wetenschappelijk

Universiteit van Tilburg

Warandelaan 2
5000LE Tilburg
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)

CVA in de afgelopen 2-3 maanden
Niet meer opgenomen op afdeling Neurologie

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen

(Exclusiecriteria)

Patiënten die lijden aan bewustzijnsstoornissen, forse stoornissen in het taalbegrip, en/of meervoudige cognitieve stoornissen passend bij een dementiesyndroom worden niet in het onderzoek opgenomen. Dit geldt ook voor patiënten die gezien hun lichamelijke en/of geestelijke conditie niet in staat zullen zijn aan het onderzoek deel te nemen.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Anders

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 19-03-2008

Aantal proefpersonen: 300

Type: Werkelijke startdatum

In onderzoek gebruikte producten en hulpmiddelen

Registratie: Geen registratie

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 10-03-2008

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Brabant (Tilburg)

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	NL21642.008.08