

# Dyadische coping bij niertransplantatie en nierdialyse

Gepubliceerd: 14-01-2009 Laatste bijgewerkt: 05-05-2024

Het doel van de studie is om: 1) het psychosociaal welbevinden van partners in kaart te brengen, nadat patienten een niertransplantatie hebben ondergaan, als een functie van geslacht van de partner en medische karakteristieken van de patient. 2)...

|                             |                                                     |
|-----------------------------|-----------------------------------------------------|
| <b>Ethische beoordeling</b> | Goedgekeurd WMO                                     |
| <b>Status</b>               | Werving gestopt                                     |
| <b>Type aandoening</b>      | Nieraandoeningen (excl. nefropathieën)              |
| <b>Onderzoekstype</b>       | Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen |

## Samenvatting

### ID

NL-OMON32608

### Bron

ToetsingOnline

### Verkorte titel

DCRT

### Aandoening

- Nieraandoeningen (excl. nefropathieën)

### Synoniemen aandoening

nefrologische aandoening, nierziekte

### Betreft onderzoek met

Mensen

### Ondersteuning

**Primaire sponsor:** Universitair Medisch Centrum Groningen

**Overige ondersteuning:** Ministerie van OC&W

### Onderzoeksproduct en/of interventie

**Trefwoord:** aanpassing aan ziekte, dyadische coping, niertransplantatie, welbevinden

## **Uitkomstmaten**

### **Primaire uitkomstmaten**

Het doel van de huidige studie is om inzicht te krijgen in het psychosociaal welbevinden van partners van patienten die een niertransplantatie hebben ondergaan, in termen van affect en relatie tevredenheid. Daarnaast zal inzicht worden verkregen in dyadische processen van welbevinden en medische aanpassing over de tijd heen.

### **Secundaire uitkomstmaten**

N.v.t.

## **Toelichting onderzoek**

### **Achtergrond van het onderzoek**

Omgaan met een ernstige nierziekte en niertransplantatie kan een grote uitdaging zijn die niet alleen patienten, maar ook hun partners betreft. Vaak wordt de omgang met een chronische ziekte gezien als een gezamenlijke inspanning van het paar. Toch is er nog weinig onderzoek gedaan naar het psychosociaal welbevinden van partners en dyadische coping bij nierdialyse en niertransplantatie. Dit onderzoek heeft als doel psychisch welbevinden van partners en paren tijdens een nierziekte in kaart te brengen, als patienten op de wachtlijst staan voor een niertransplantatie en na de transplantatie. Daarnaast willen we de rol van interpersoonlijke variabelen in het psychosociaal welbevinden van patienten en partners in kaart brengen. De rol van deze factoren in de aanpassing aan de behandeling en in de nakoming van voedings- en trainingsaanbevelingen na de niertransplantatie wordt ook onderzocht.

### **Doel van het onderzoek**

Het doel van de studie is om:

1) het psychosociaal welbevinden van partners in kaart te brengen, nadat patienten een niertransplantatie hebben ondergaan, als een functie van geslacht van de partner en medische karakteristieken van de patient.

2) interpersoonlijke factoren te onderzoeken die geassocieerd zijn met psychosociaal welbevinden in patienten en partners en met aanpassing van de patient aan de medische behandeling en voedings- en trainingssadviezen naar de transplantatie.

3) psychosociaal welbevinden en aanpassing van paren op verschillende tijdstippen te onderzoeken: tijdens de nierziekte als patienten op de wachtlijst staan voor een transplantatie en naar de transplantatie.

## **Onderzoeksopzet**

Het onderzoek maakt deel uit van een lopend project dat de korte- en lange-termijn effecten van nierziekte en niertransplantatie op de kwaliteit van leven van patienten onderzoekt (ART-studie, projectnr. 800616). In dit project is het doel om inzicht te krijgen in factoren die aanpassing aan de behandeling en nakoming van voedings- en trainingsaanbevelingen 1 jaar na de niertransplantatie voorspellen.

Het huidige project heeft betrekking op partners van patienten die een transplantatie hebben ondergaan en bestaat uit een cross-sectioneel en een prospectief gedeelte. Partners worden gecontacteerd gezamenlijk met de patienten van de ART-studie op de vastgestelde tijdstippen.

In de cohort studie van het ART-project vulden patienten van het UMCG die de laatste 15 jaar, die een niertransplantatie hadden ondergaan een vragenlijst in welke kwaliteit van leven en verschillende psychosociale variabelen in kaart bracht.

Voor de huidige cross-sectionele studie werd een uitnodigingskaart verstuurd aan partners tezamen met de vragenlijsten die aan de patienten van de ART-studie werden verstuurd. Partners hebben de uitnodigingskaarten al teruggestuurd die ons permissie geven om ze te contacteren voor verdere informatie over de studie. Nadat partners informed consent hebben gegeven voor deelname zullen de vragenlijsten aan de partners verstuurd worden.

In het prospectief gedeelte van het ART-project werden de volgende patienten geïncludeerd: Patienten die op het moment op de wachtlijst staan voor transplantatie krijgen eenmalig een vragenlijst toegestuurd, en dan nogmaals 3, 6, 12 en 24 maanden na de transplantatie. Voor de huidige partner-studie zal dezelfde procedure worden uitgevoerd als voor de cross-sectionele studie. Een uitnodigingskaart zal worden opgestuurd tezamen met de patienten-vragenlijst van de ART-studie. Nadat de onderzoekers permissie hebben gekregen om de partners te contacteren zal de informed consent vorm en de partner-vragenlijst verstuurd worden.

## **Inschatting van belasting en risico**

For the cross-sectional study, partners of the patients who underwent RT will be approached for participation. This will be done as follows: patients in the ART-study (nr. 800616), who were invited also received information about the

current partner study to be shared with their partners. Partners who were interested could return an invitation card indicating their permission to be contacted by the research team. Partners who returned the invitation card will be sent an information letter and an informed consent form. After giving informed consent for participation, a self-report questionnaire will be sent to the partners by the research team. This procedure will be followed in the prospective study as well.

The questionnaire will take approximately one hour to complete. Assessed are psychosocial well-being and several interpersonal factors, such as communication patterns with the couple and provided support. No adverse events should be expected from participation.

## Contactpersonen

### Publiek

Universitair Medisch Centrum Groningen

A. Deusinglaan 1  
9700 AD Groningen  
NL

### Wetenschappelijk

Universitair Medisch Centrum Groningen

A. Deusinglaan 1  
9700 AD Groningen  
NL

## 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)**

Includeerd worden patiënten die in de afgelopen 15 jaar een niertransplantatie hebben ondergaan aan het UMCG en hun partners. Patiënten en partners moeten ten minste 18 jaar zijn tijdens de eerste meting. Het onderzoek is open voor mannen en vrouwen en alle ethnische groepen die de Nederlandse taal voldoende beheersen.

## **Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)**

Blinde patiënten en partners zullen de vragenlijsten niet kunnen lezen en worden daarom geëxcludeerd.

## **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: 22-07-2019

Aantal proefpersonen: 900

Type: Werkelijke startdatum

## **Ethische beoordeling**

Goedgekeurd WMO

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     | NL25903.042.08 |