

Patiënttevredenheid bij voorlichting aan patiënten met mammacarcinoom.

WEBapplicatie versus Conventioneel Aanbieden Mondelinge Voorlichting.

WEB-CAM trial II.

Gepubliceerd: 18-12-2008 Laatste bijgewerkt: 05-05-2024

Doel Interactieve voorlichting met behulp van de webapplicatie zou de patiënttevredenheid (een belangrijke prestatie-indicator) kunnen verhogen. De voorlichting behoort consistent en duidelijk te zijn voor de patiënt. De patiënttevredenheid is te...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON32691

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Webapplicatie versus conventionele voorlichting bij borstkanker

Aandoening

- Overige aandoening
- Economische en huisvestingsaangelegenheden
- Borst therapeutische verrichtingen

Synoniemen aandoening

borstkanker, mammacarcinoom.

Aandoening

patiënttevredenheid

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Medisch Spectrum Twente

Overige ondersteuning: n.v.t.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: computer, mammacarcinoom, voorlichting, webapplicatie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

-

Secundaire uitkomstmaten

-

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Binnen Medisch Spectrum Twente, Centrum voor mammacare wordt voorlichting gegeven aan de patiënten met mammacarcinoom over de behandeling en de gevolgen door de chirurg, de nurse practitioner en de mammacare verpleegkundige. Er dient aandacht te zijn voor de informatievoorziening in verband met complexe behandelingsmogelijkheden en de grote behoefte aan informatie en mondigheid van de patiënt. Binnen Centrum voor mammacare geven nurse practitioners en mammacare verpleegkundigen voorlichting middels mondelinge voorlichting en foldermateriaal. Naast deze vorm van voorlichting is er ook een nieuwe vorm van informatie beschikbaar; het internet. Middels het internet kan er veel informatie gevonden worden, maar ook mis-informatie; een teveel aan informatie of weinig informatie op de individu afgestemd. Met behulp van een webapplicatie kan de informatie op maat aangeboden worden.

Doel van het onderzoek

Doel

Interactieve voorlichting met behulp van de webapplicatie zou de patiënttevredenheid (een belangrijke prestatie-indicator) kunnen verhogen. De

voorlichting behoort consistent en duidelijk te zijn voor de patiënt. De patiënttevredenheid is te meten middels een gevalideerd meetinstrument; de PATSAT32.

Onderzoeksopzet

Studie design

Gerandomiseerde monocenter trial, quasi-experimenteel design.

De studie heeft een looptijd van 6 maanden. De studie zal starten in december 2008 en eindigen in mei 2009. Wanneer de studie totaal 76 patiënten heeft geïnccludeerd zal deze beëindigd worden.

Eindpunt

De invloed van het gebruik van een webapplicatie op de patiënttevredenheid bij voorlichting aan patiënten met borstkanker.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Interventie: De studiegroep krijgt pré operatief de additionele voorlichting middels de webapplicatie van de mammacare verpleegkundige; de controlegroep krijgt de gebruikelijke mondelinge voorlichting en foldermateriaal van de mammacare verpleegkundige.

Inschatting van belasting en risico

Risico*s bij deelname

Er kan sprake zijn van enige stress bij de patiënten met mammacarcinoom door deel te nemen aan dit onderzoek. Dit omdat de diagnose en de voorlichting vragen kunnen oproepen. Fysiek zijn er geen risico*s gebonden aan dit onderzoek. De patiënten zullen na opname een vragenlijst krijgen die ingevuld dient te worden.

Contactpersonen

Publiek

Medisch Spectrum Twente

Prins Bernhardstraat 17
7573 AM Oldenzaal
Nederland

Wetenschappelijk

Medisch Spectrum Twente

Prins Bernhardstraat 17
7573 AM Oldenzaal
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)

Leeftijd: 35 - 85 jaar.

Mammacarcinoom.

Behandeling: lumpectomie en sentinel node, ablatio en sentinel node, mammasparende
behandeling of gemodificeerde mamma-amputatie.

Patiënten die de Nederlandse taal beheersen.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Patiënten met een verstandelijke beperking, of andere mentale retardatie.

Patiënten die auditief of visueel ernstig beperkt zijn.

Patiënten die de de Nederlandse taal niet beheersen.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geneesmiddel
Doel:	Anders

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-01-2009
Aantal proefpersonen:	76
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	18-12-2008
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Twente (Enschede)

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
Ander register	Nederlands Trial Register, registratie nummer volgt
CCMO	NL25176.044.08