

De relatie tussen het ervaren van sociale steun en coping- en hechtingsstijlen bij patiënten met kanker

Gepubliceerd: 22-09-2009 Laatste bijgewerkt: 04-05-2024

het identificeren van factoren die een rol spelen bij hoe de patiënt steun/reacties van anderen ervaart, indien geconfronteerd met kanker.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON33356

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

het ervaren van sociale steun bij patiënten met kanker

Aandoening

- Overige aandoening
- Diverse en niet plaatsgespecificeerde neoplasmata, benigne

Synoniemen aandoening

kanker

Aandoening

psychologische factoren

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Medisch Spectrum Twente

Overige ondersteuning: Studie uit eigen middelen

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: coping, hechting, kanker, sociale steun

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

de belangrijkste uitkomstmaten (zoals gemeten via vragenlijsten) at baseline en na 6 maanden zijn evaluaties van de ervaren sociale steun, de verschillende copingstrategieën en de verschillende hechtingstijlen.

Secundaire uitkomstmaten

n.v.t.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Kanker is een ernstige ziekte die mogelijk levensbedreigend is. Diverse wetenschappelijke studies geven aan dat een goede sociale ondersteuning in deze belastende levenssituatie van groot belang is voor het gevoel van fysiek en emotioneel welbevinden. Een probleem hierbij is dat niet alles wat door de omgeving als steunend bedoeld wordt ook door de patiënt als steunend wordt ervaren. Dit betekent dat sociale steun een belangrijke bron van steun kan zijn bij ingrijpende levenservaringen als kanker, maar dat er tegelijkertijd nog weinig bekend is over welke specifieke reacties nou als helpend en welke als niet helpend ervaren worden. Meer kennis over de factoren die een rol spelen bij hoe sociale steun ervaren wordt geeft zicht op patiëntengroepen die mogelijk at risk zijn voor problemen met de aanpassing aan kanker en het benutten van sociale steunbronnen.

Doel van het onderzoek

het identificeren van factoren die een rol spelen bij hoe de patiënt

steun/reacties van anderen ervaart, indien geconfronteerd met kanker.

Onderzoeksopzet

non-experimentele studie met fixed design. Het gaat om een diagnostische vraag, waarbij er sprake is van kwantitatieve gegevensverzameling. Patiënten worden gezien in de (sub)acute fase (4-6 weken na diagnose kanker). Er vindt 1 vervolgmeting plaats na 6 maanden.

Inschatting van belasting en risico

de huidige studie is non-invasief en bestaat uit een vragenlijstonderzoek (5 vragenlijsten). Om de proefpersonen niet onnodig te belasten is gekozen voor weinig belastende en kortdurende vragenlijsten. Afname van de vragenlijsten zal maximaal een uur in beslag nemen. Afname vindt plaats op een moment dat patiënt sowieso voor een afspraak met de oncologieverpleegkundige in het ziekenhuis moet zijn (al dan niet ook voor behandeling). Er hoeft dus geen extra afspraak voor het vragenlijstonderzoek gepland te worden. Er zijn geen noemenswaardige geestelijke risico's verbonden aan het onderzoek. Daarnaast interfereert het onderzoek niet met lopende behandelingen.

Contactpersonen

Publiek

Medisch Spectrum Twente

Postbus 50.000
7500 KA Enschede
NL

Wetenschappelijk

Medisch Spectrum Twente

Postbus 50.000
7500 KA Enschede
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)

- recent gediagnosticeerde maligniteit
- verwachte levensduur > 6 maanden
- patiënt valt in de leeftijdscategorie van 18 - 70 jaar
- patiënt is wilsbekwaam
- patiënt stemt in met het onderzoek (informed consent)

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- een taalbarrière
- vormen van kanker die geen indicatie hebben voor medicamenteuze therapie
- diagnose / verdenking (beginnende) dementie
- geen motivatie om 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:	09-11-2009
Aantal proefpersonen:	150
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	22-09-2009
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Twente (Enschede)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	23-02-2010
Soort:	Amendement
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
CCMO	NL28733.044.09
Ander register	TC = 1962