

Online lotgenotencontact voor nabestaanden van suïcide: een pre-test post-test onderzoek

Gepubliceerd: 14-12-2009 Laatste bijgewerkt: 04-05-2024

Het doel van dit onderzoek is te onderzoeken in hoeverre NvS gebaat zijn bij online contact met lotgenoten.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON33425

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Online lotgenotencontact voor NvS

Aandoening

- Overige aandoening
- Familiale aangelegenheden

Synoniemen aandoening

rouw na verlies door suïcide, rouw na zelfmoord van een dierbare

Aandoening

rouw na suïcide

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Trimbos-instituut

Overige ondersteuning: ZonNW

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: internet, lotgenotencontact, nabestaanden, suïcide

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Geestelijk welbevinden

Secundaire uitkomstmaten

Ervaren sociale steun, mastery, zelfwaardering, gecompliceerde rouw, depressie, angst en somatisatie, suïcidaliteit, kwaliteit van leven en kosten (zorgebruik en productieverlies).

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Een suïcide treft behalve de betrokkene zelf ook de naaste familieleden en vrienden van de overledene. Onderzoek wijst uit dat nabestaanden van suïcide (NvS) een risicogroep vormen en behoefte hebben aan hulp gericht op specifieke vragen en problemen. Lotgenotencontact kan positieve effecten hebben op NvS, vooral wanneer zij milde klachten vertonen. Sinds kort wordt op een forum van de website 113online.nl lotgenotencontact voor nabestaanden aangeboden. In de hier voorgestelde studie wordt met een pre-test post-test design bekeken of het welbevinden van de NvS toeneemt als gevolg van het online lotgenotencontact.

Doel van het onderzoek

Het doel van dit onderzoek is te onderzoeken in hoeverre NvS gebaat zijn bij online contact met lotgenoten.

Onderzoeksopzet

Dit onderzoek is een naturalistische studie, waarbij de deelnemers een voormeting en twee nametingen krijgen. Twintig deelnemers zullen achteraf worden gevraagd mee te doen aan een interview.

Onderzoeksproduct en/of interventie

De interventie bestaat uit deelname aan een forum waar nabestaanden online contact met elkaar hebben. Dit forum is gevestigd op de website 113Online (www.113online.nl), waarop een speciaal onderdeel voor nabestaanden te vinden is. Men kan op het forum inloggen met inlognaam en wachtwoord, gekoppeld aan een e-mailadres. Op het forum kunnen deelnemers desgewenst een schuilnaam gebruiken. Het staat de deelnemers vrij zelf te bepalen hoe vaak ze gebruik willen maken van het forum, en te kiezen voor actief (berichten posten) en/of passief (alleen berichten van anderen lezen) gebruik. Het forum wordt gevolgd door een moderator. De moderator checkt of deelnemers zich houden aan de spel- en gedragsregels en pleegt het noodzakelijke onderhoud om het forum overzichtelijk te houden.

Inschatting van belasting en risico

De deelnemers worden gevraagd drie keer een vragenlijst in te vullen. Het invullen van de eerste vragenlijst duurt ongeveer 30 minuten. De tweede en derde vragenlijst elk ongeveer 20 minuten. De mate van deelname aan het forum staat vrij.

20 van de 235 deelnemers nemen daarnaast deel aan een telefonisch interview van 45 minuten.

Contactpersonen

Publiek

Trimbos-instituut

Da Costakade 45
3521 VS Utrecht
NL

Wetenschappelijk

Trimbos-instituut

Da Costakade 45
3521 VS Utrecht
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)

Deelnemers aan dit onderzoek zijn nabestaanden van suïcide in de leeftijd van 18 jaar en ouder die een kind, ouder, partner, of significante ander hebben verloren aan suïcide.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Er zijn geen exclusiecriteria gedefiniëerd voor deelname aan dit onderzoek.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Interventie onderzoek

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Preventie

Deelname

Nederland

Status: Werving gestart

(Verwachte) startdatum: 01-03-2010
Aantal proefpersonen: 235
Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO
Datum: 14-12-2009
Soort: Eerste indiening
Toetsingscommissie: METIGG: Medisch Ethische Toetsingscommissie Instellingen Geestelijke Gezondheidszorg (Utrecht)

Goedgekeurd WMO
Datum: 20-01-2010
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METIGG: Medisch Ethische Toetsingscommissie Instellingen Geestelijke Gezondheidszorg (Utrecht)

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	NL28240.097.09