

Bevordering van terugkeer naar werk van kankerpatiënten - een gerandomiseerde gecontroleerde studie

Gepubliceerd: 03-04-2009 Laatst bijgewerkt: 06-05-2024

Primaire onderzoeksvraag: Wat is het effect van de interventie op terugkeer naar werk en kwaliteit van leven? Secundaire onderzoeksvraag: Wat is het effect van de interventie op werkmogelijkheden en beperkingen in het werk? Wat is de uitvoerbaarheid...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON33649

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Terugkeer naar werk project

Aandoening

- Overige aandoening
- Diverse en niet plaatsgespecificeerde neoplasmata, benigne
- Economische en huisvestingsaangelegenheden

Synoniemen aandoening

Kanker

Aandoening

werkgerelateerde aangelegenheden

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Stichting Instituut GAK (SIG)

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Begeleiding bij werkhervatting, Kankerpatiënten, Kwaliteit van leven, Terugkeer naar werk

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Terugkeer naar werk

Kwaliteit van leven

Secundaire uitkomstmaten

Mogelijkheden om te werken

Beperkingen om te werken

Haalbaarheid van de begeleiding bij werkhervatting

Directe en indirecte kosten

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Overlevingskansen van kanker zijn in de afgelopen jaren gestegen. Ook de incidentie van kanker in de werkende populatie is in westerse landen gestegen. Voor veel patiënten die kanker hebben overleefd is kanker een chronische ziekte geworden die leidt tot mindere algemene gezondheid in vergelijking met de algemene populatie. De ziekte en de behandeling kunnen invloed hebben op alle aspecten van kwaliteit van leven en een van deze aspecten is behoud van werk of terugkeer naar werk. Uit eerder onderzoek is gebleken dat niet alle kankerpatiënten, die voor de diagnose werkte, terugkeren naar hun werk. Bovendien hebben kankerpatiënten de grootste prevalentie van beperkingen in het werk in vergelijking met andere chronische aandoeningen. Om deze negatieve gevolgen voor kankerpatiënten en voor de maatschappij te reduceren is begeleiding bij werkhervatting ontwikkeld om duurzame

werkhervatting te bevorderen. Deze begeleiding zal uitgevoerd worden door een verpleegkundige die de begeleiding uitvoert volgens een speciaal ontwikkeld protocol (of door die professional die in de gebruikelijke zorg de psychosociale zorg uitvoert). Om de belasting voor patiënten zo klein mogelijk te houden, wordt de begeleiding bij werkhervatting zoveel mogelijk uitgevoerd binnen de normale zorg. Onderdeel van de normale zorg is een spreekuur waarin psychosociale zorg wordt gegeven. De afspraken in de context van de begeleiding bij werkhervatting zullen als onderdeel van dit spreekuur plaatsvinden. De verwachting is dat patiënten die begeleid worden bij werkhervatting eerder terugkeren naar werk en een betere kwaliteit van leven hebben in vergelijking tot patiënten die begeleid worden volgens de gebruikelijke zorg. De Nederlandse Federatie voor Kankerpatiënten organisaties (NFK) ondersteunt dit onderzoek.

Doel van het onderzoek

Primaire onderzoeksvraag: Wat is het effect van de interventie op terugkeer naar werk en kwaliteit van leven?

Secundaire onderzoeksvraag: Wat is het effect van de interventie op werkmogelijkheden en beperkingen in het werk? Wat is de uitvoerbaarheid van de interventie in de praktijk en wat zijn de directe en indirecte kosten van de interventie?

Onderzoeksopzet

Gerandomiseerde en gecontroleerde studie met een follow-up van 24 maanden. Patiënten worden gerandomiseerd naar een controlegroep en krijgen de gebruikelijke zorg, of naar een interventiegroep en krijgen begeleiding bij werkhervatting.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Begeleiding bij werkhervatting. Patiënten in de controlegroep zullen begeleid worden volgens gebruikelijke zorg. Patiënten in de interventiegroep zullen begeleid worden bij werkhervatting. Deze begeleiding zal bestaan uit 4 gesprekken in het ziekenhuis tijdens het spreekuur dat ook in de gebruikelijke zorg had plaatsgevonden (totaal 1.00 uur extra) en uit 1 bijeenkomst van een half uur met de leidinggevende en de bedrijfsarts van de patiënt.

Inschatting van belasting en risico

De belasting voor patiënten in de controlegroep is 3.00 uur voor het invullen van 6 vragenlijsten.

De belasting voor patiënten in de interventiegroep is 1.50 uur voor de begeleiding bij werkhervatting en 3.00 uur voor het invullen van 6 vragenlijsten. Er zijn geen risico's verbonden aan deelname aan het onderzoek.

Contactpersonen

Publiek

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9
1105 AZ Amsterdam
Nederland

Wetenschappelijk

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9
1105 AZ Amsterdam
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)

Primaire diagnose van kanker met een 1-jaarsoverlevingskans van ongeveer 80% en behandeld met curatieve intentie
Leeftijd van 18 tot en met 55 jaar
Betaalde baan op het moment van diagnose
Ziek gemeld

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Patiënt begrijpt, spreekt, leest of schrijft de Nederlandse taal onvoldoende

Ernstige psychische aandoening of andere ernstige comorbiditeit

Diagnose van kanker is meer dan twee maanden geleden gesteld

Patiënten die door oncoloog van een perifeer ziekenhuis zijn verwezen naar het ziekenhuis (derdelijns zorg)

Patiënten die naar het ziekenhuis komen voor een second opinion

Primaire diagnose van testiskanker

Primaire diagnose van melanoom of niet-melanoom huidkanker

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Actieve controle groep
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	05-01-2009
Aantal proefpersonen:	300
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Amsterdam UMC

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	NL24840.018.08