

Pijn bij dwarslaesie patienten; geassocieerde factoren

Gepubliceerd: 11-08-2011 Laatste bijgewerkt: 28-04-2024

Onderzoeken van het verband tussen post traumatische stress stoornis, psychologische factoren en pijn bij SCI patiënten.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Ruggermerg- en zenuwwortelaandoeningen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON35540

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Pijn bij dwarslaesie patienten

Aandoening

- Ruggermerg- en zenuwwortelaandoeningen

Synoniemen aandoening

dwarslaesie, pijn

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Reade, locatie Overtoom, voormalig Revalidatiecentrum Amsterdam

Overige ondersteuning: Door Reade zelf gefinancierd.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Dwarslaesie, Geassocieerde factoren, Pijn

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Geassocieerde psychosociale factoren en pijn bij dwarslaesie patienten.

- Intensiteit van de pijn (0-10 op een numerieke schaal)
- Nederlandse versie van de Tien Item Screener voor PTSS (STV 10)
- Schokverwerkingslijst / Impact of Event Scale (SVL - 22)

Secundaire uitkomstmaten

Aspecten van pijn:

- Neuropathische pijn Symptom Inventory
- Short Form Health Survey-36 (SF36)
- Pijn behandelmethoden
- Nederlandse versie van de Ziekte cognitie Questionnaire (ICQ)

Aspecten van psychiatrische comorbiditeit:

- Symptoom checklist (SCL-90)
- Ziekenhuis Angst en Depression Scale (HADS)

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Pijn is een veel voorkomende complicatie bij dwarslaesie patienten. De pijn heeft een zeer grote invloed op de ervaren kwaliteit van leven en interfereert met alle dagelijkse activiteiten. De behandeling van pijn bij dwarslaesie patienten is moeizaam en vaak teleurstellend. Daarom is het belangrijk dat de verschillende psychologische factoren welke bijdragen aan het ontstaan en onderhouden van pijn, worden onderzocht. In de literatuur ligt de prevalentie van pijn naar schatting rond de 65%. In een studie in Nederland had 77,1% van de respondenten pijn bij dwarslaesie. Pijn en de kwaliteit van leven waren voor een groot deel gerelateerd aan psychische factoren. Catastroferende geachten en gevoelens van hulpeloosheid waren de belangrijkste factoren.

Door dit onderzoek hopen we meer inzicht te krijgen in psychosociale factoren die geassocieerd zijn met pijn bij dwarslaesie. Wanneer er meer duidelijkheid bestaat over deze factoren, kan de behandeling hierop aangepast worden zodat er op termijn mogelijk effectievere behandelmethoden kunnen worden ontwikkeld.

Doel van het onderzoek

Onderzoeken van het verband tussen post traumatische stress stoornis, psychologische factoren en pijn bij SCI patiënten.

Onderzoeksopzet

Dit is een crosssectionele studie.

Inschatting van belasting en risico

Om informatie te verzamelen over geassocieerde psychologische factoren, sturen wij een eenmalige vragenlijst naar patiënten van Reade. Aan deelname is geen direct risico verbonden. De belasting die deelnemende patiënten ondergaan, is de tijd die ze nodig hebben om de vragenlijst in te vullen, te weten maximaal 1 uur.

Contactpersonen

Publiek

Reade, locatie Overtoom, voormalig Revalidatiecentrum Amsterdam

Postbus 58271
1040 HG, Amsterdam
NL

Wetenschappelijk

Reade, locatie Overtoom, voormalig Revalidatiecentrum Amsterdam

Postbus 58271
1040 HG, Amsterdam
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)

Patienten ouder dan 18 jaar

Gediagnosticeerd met een dwarslaesie, alle niveau's compleet of incompleet

Voldoende beheersing van de NI taal

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Geen toestemmingsverklaring

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Diagnostiek

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 15-11-2011

Aantal proefpersonen: 200

Type:

Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum:

11-08-2011

Soort:

Eerste indiening

Toetsingscommissie:

METC Slotervaartziekenhuis en Reade (Amsterdam)

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

CCMO

ID

NL37709.048.11