

Begeleiding aan oncologische patienten bij terugkeer naar werk

Gepubliceerd: 03-11-2011 Laatste bijgewerkt: 27-04-2024

Primair doel: Het bepalen van de haalbaarheid, het ervaren nut en de tevredenheid van patienten over begeleiding bestaande uit gesprekken met een bedrijfsarts, en matig-intensieve aerobe en krachttraining onder supervisie van een sportarts, tijdens...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON36071

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

A-WORK: Werkhervatting door Oncologische Revalidatie bij Kanker

Aandoening

- Overige aandoening
- Diverse en niet plaatsgespecificeerde neoplasmata, benigne

Synoniemen aandoening

kanker, Oncologische aandoening

Aandoening

werkgerelateerde aandoeningen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Stichting Alpe d'Huzes;opgericht door het Koningin Wilhelmina Fonds

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Haalbaarheidsstudie, Oncologische patienten, Terugkeer naar werk

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Mening van bedrijfsarts en sportartsen en over de inhoud en haalbaarheid van de counseling en de fysieke training.

Mening van patienten over de start, frequentie, timing en duur van de gesprekken met de bedrijfsarts en de trainingssessies;

Mening van patienten over de inhoud en uitvoering van de counseling en de fysieke training;

Mening van patienten over de haalbaarheid, het ervaren nut, en de wenselijkheid van de counseling en de fysieke training;

Secundaire uitkomstmaten

Tijd tot werkhervatting

Werkvermogen

Vermoeidheid

Kwaliteit van leven

Attitude, eigen-effectiviteit en intentie t.a.v. werkhervatting

Cardiorespiratoire fitheid en spierkracht

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Terugkeer naar werk is voor veel (ex-) oncologische patiënten gerelateerd aan kwaliteit van leven en economische onafhankelijkheid. Echter, in Nederland is na anderhalf jaar slechts 64% van de patiënten teruggekeerd naar werk, en een deel van hen heeft daarna nog regelmatig ziekteverzuim. Een inadequate begeleiding door de leidinggevende of bedrijfsarts, en aanhoudende vermoeidheid door de chemotherapie, zijn negatief geassocieerd met werkhervatting.

Vroegtijdige individuele begeleiding door een bedrijfsarts gespecialiseerd in oncologische patiënten, die ziektespecifieke belemmeringen en mogelijkheden van werkhervatting bespreekt en persoonlijke adviezen kan geven, in combinatie met een matig intensieve fysieke training gericht op het verbeteren van fitheid en het verminderen van vermoeidheid tijdens de behandeling, lijkt ons de optimale strategie om tijdige werkhervatting te bevorderen. Of het toevoegen van deze begeleiding aan de gebruikelijke zorg in het ziekenhuis haalbaar, zinvol en wenselijk is, moet nog worden onderzocht.

Doel van het onderzoek

Primair doel:

Het bepalen van de haalbaarheid, het ervaren nut en de tevredenheid van patiënten over begeleiding bestaande uit gesprekken met een bedrijfsarts, en matig-intensieve aerobe en krachttraining onder supervisie van een sportarts, tijdens de behandeling met chemotherapie.

Secundair doel:

Het bepalen van de veranderingen tussen baseline en follow-up in onder andere vermoeidheid, kwaliteit van leven, werkvermogen en werkhervatting bij oncologische patiënten die bovengenoemde begeleiding hebben ontvangen, en het berekenen van de kosten van deze begeleiding.

Onderzoeksopzet

Haalbaarheidsstudie met een voormeting en 5 nametingen na 1, 4, 6, 12, en 18 maanden.

Patienten worden voor de start van de chemotherapie door hun oncoloog gevraagd om deel te nemen.

Alle patienten die het toestemmingsformulier tekenen, ontvangen de counseling- en trainingssessies.

Inschatting van belasting en risico

De begeleiding is een toevoeging aan de gebruikelijke zorg; niet alleen wordt de patient door de oncoloog behandeld voor de aandoening, en krijgt hij zoals gebruikelijk en indien nodig (psychosociale) begeleiding door de oncologieverpleegkundige, hij wordt ook begeleid in terugkeer naar werk, en geholpen om zijn fitheid op peil te houden en vermoeidheid terug te dringen. Patienten staan onder medisch toezicht van de oncoloog, en hen wordt geen enkele behandeling onthouden.

De begeleiding vindt plaats in het ziekenhuis waar de patient behandeld wordt, en wordt gepland in overleg met de patient. De belasting in tijdsduur bedraagt ongeveer 31 uur, en bestaat uit 2 intakes bij de sportarts (incl. inspaningstest), 1 intake bij de fysiotherapeut (incl. krachttesten), een evaluatiegesprek met de sportarts, max. 24 trainingssessies van 1 uur onder leiding van een fysiotherapeut, max. 3 gesprekken van 45 minuten bij de bedrijfsarts, en 6 vragenlijsten. Een patient kan ieder moment stoppen met het onderzoek, of ervoor kiezen om een sessie niet bij te wonen bv. vanwege bijwerkingen van de chemotherapie. Als een patient de training te zwaar vindt kan de intensiteit worden aangepast. De fysieke training is onder begeleiding van ervaren fysiotherapeuten, en onder supervisie van een sportarts. Vragenlijsten kunnen thuis worden ingevuld. Er zijn geen invasieve metingen. Er zijn geen risico's verbonden aan deelname.

Contactpersonen

Publiek

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9
1100 DD Amsterdam
NL

Wetenschappelijk

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9
1100 DD 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)

- Eerste diagnose van kanker en onder behandeling met chemotherapie, gericht op genezing
- Tussen de 18 en 55
- Betaald werk verrichtend op moment van diagnose
- Ziek gemeld op moment van inclusie, of van plan zich ziek te melden voor aanvang van de chemotherapie

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Patient begrijpt, spreekt, leest of schrijft de Nederlandse taal onvoldoende
- Ernstige psychische aandoening of ernstige fysieke co-morbiditeit, waardoor de patient niet in staat is tot fysieke training.
- Primaire diagnose meer dan twee maanden geleden gesteld
- Primaire diagnose van testiskanker of huidkanker (melanoom of niet-melanoom)

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: 23-08-2011

Aantal proefpersonen: 130

Type: Werkelijke 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

CCMO

ID

NL35864.018.11