

Medicatie voor comorbiditeit in de terminale zorg in Nederlandse palliatieve centra

Gepubliceerd: 10-01-2013 Laatst bijgewerkt: 26-04-2024

Denkbeelden van patienten zelf naar boven halen met betrekking tot het voorschrijven van medicatie voor comorbiditeit in de palliatieve zorg.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON37091

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

medicatie voor comorbiditeit in terminale zorg

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

terminale zorg

Aandoening

terminale patienten in hospices met diverse beelden

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: stichting Groenhuysen

Overige ondersteuning: stichting Groenhuysen;Roosendaal.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: comorbiditeit, medicatie, terminale zorg

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

interview materiaal, citaten etc.

Secundaire uitkomstmaten

nvt

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Gebruik van medicatie in de terminale zorg binnen hospices en palliatieve units. Factoren rondom continueren, muteren of stoppen van medicatie in de terminale zorg.

Doel van het onderzoek

Denkbeelden van patienten zelf naar boven halen met betrekking tot het voorschrijven van medicatie voor comorbiditeit in de palliatieve zorg.

Onderzoeksopzet

max. 15 interviews van 60 minuten. Opname op band en transcriberen. Kwalitatief onderzoek: Atlas Ti methode

Inschatting van belasting en risico

minimaal. Een gesprek van 60minuten.

Contactpersonen

Publiek

stichting Groenhuysen

Kalsdonksestraat 89
Roosendaal 4702 ZB
NL

Wetenschappelijk

stichting Groenhuysen

Kalsdonksestraat 89
Roosendaal 4702 ZB
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)

opgenomen in een hospice of palliatieve zorg afdeling binnen het verpleeghuis

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

niet in staat een interview te ondergaan

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Blinding: Open / niet geblindeerd
Controle: Geen controle groep
Doel: Organisatorisch/zorgonderzoek

Deelname

Nederland
Status: Werving gestart
(Verwachte) startdatum: 01-05-2013
Aantal proefpersonen: 15
Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO
Datum: 10-01-2013
Soort: Eerste indiening
Toetsingscommissie: CMO regio Arnhem-Nijmegen (Nijmegen)
Goedgekeurd WMO
Datum: 16-01-2014
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: CMO regio Arnhem-Nijmegen (Nijmegen)

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	NL41648.091.12