

Gevolgen van het verlies van een ouder door partnerdoding

Gepubliceerd: 30-12-2013 Laatste bijgewerkt: 23-04-2024

Het doel van het onderzoek is om te kijken hoe het gaat met de betrokken kinderen in termen van posttraumatische stress, comorbide psychopathologie, rouw, dagelijks functioneren en kwaliteit van leven. Daarnaast is het doel om te onderzoeken hoe...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON38633

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Gevolgen van het verlies van een ouder door partnerdoding

Aandoening

- Angststoornissen en -symptomen
- Familiale aangelegenheden

Synoniemen aandoening

Posttraumatische stressstoornis (PTSS), reacties op een traumatische gebeurtenis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universitair Medisch Centrum Utrecht

Overige ondersteuning: Ministerie van Veiligheid en Justitie (Wetenschappelijk Onderzoeks en DocumentatieCentrum;WODC).

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Gevolgen, Kinderen, Partner homicide, Partnerdoding

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De aanwezigheid van PTSS symptomen op het moment van de meting.

Secundaire uitkomstmaten

De aanwezigheid van comorbide psychopathologie, traumatische rouw, kwaliteit van leven, dagelijks functioneren en gezinsfunctioneren op het moment van de meting.

Ervaringen van de proefpersoon na verlies biologische ouder door partnerdoding, aangaande de evaluatie van omgang met dader-ouder, de rol van families van beide zijden, de rol van instanties en hun woonsituatie.

Overige uitkomstmaten zijn demografische kenmerken zoals leeftijd, sekse, PTSS diagnose in het verleden, gezinskenmerken en kindkenmerken.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Er is weinig literatuur bekend over de prevalentie en gevolgen van partnerdoding bij kinderen. Partnerdoding heeft een grote impact op de betrokken kinderen en hun omgeving, zowel op de korte als lange termijn. Vaak verliezen kinderen beide ouders tegelijk: de slachtoffer-ouder is overleden en de dader-ouder is ofwel gedetineerd, op de vlucht of heeft zelfmoord gepleegd. Bovendien, als gevolg van (noodzakelijke) verhuizingen verliezen kinderen hun vertrouwde leefplek en hun directe sociale omgeving. Casesbeschrijvingen suggereren dat na het meemaken van een dergelijke traumatische gebeurtenis, de meeste kinderen een PTSS ontwikkelen.

Het doel van dit onderzoek is om de behoeften en het functioneren van de

kinderen in kaart te brengen en hierdoor duidelijke richtlijnen te ontwikkelen.

Doel van het onderzoek

Het doel van het onderzoek is om te kijken hoe het gaat met de betrokken kinderen in termen van posttraumatische stress, comorbide psychopathologie, rouw, dagelijks functioneren en kwaliteit van leven. Daarnaast is het doel om te onderzoeken hoe betrokken kinderen en verzorgers terug kijken op hun contact met de dader-ouder, de rol van familieleden van beide zijden, hun woonsituatie en de rol van betrokken instanties.

Onderzoeksopzet

Het betreft observationeel onderzoek door middel van vragenlijsten en interviews.

Inschatting van belasting en risico

In lichamelijk opzicht zijn er geen risico's verbonden aan de deelname van dit onderzoek. Op psychisch gebied loopt de proefpersoon geen risico op reacties anders dan passende bij een mogelijke PTSS (bijvoorbeeld herbelevingen of stressreacties gezien de patiënt opnieuw herinnerd wordt aan het trauma. Desalniettemin zijn bovengenoemde symptomen onderdeel van een PTSS). De proefpersonen ondergaan een relatief weinig invasieve handeling (vragenlijsten en interviews) met zeer geringe risico's, waarbij o.a. gekeken wordt naar symptomen van een PTSS. Bij een positieve uitslag, kan in overleg met behandelaar en patiënt een behandeling ingezet worden. Deze extra controle in de follow-up levert de patiënt het voordeel op therapie aangeboden te krijgen, indien nodig.

Contactpersonen

Publiek

Universitair Medisch Centrum Utrecht

Lundlaan 6
Utrecht 3584 EA
NL

Wetenschappelijk

Universitair Medisch Centrum Utrecht

Lundlaan 6
Utrecht 3584 EA
NL

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Adolescenten (12-15 jaar)
Adolescenten (16-17 jaar)
Volwassenen (18-64 jaar)
Kinderen (2-11 jaar)
65 jaar en ouder

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

De volgende inclusiecriteria worden gehanteerd:

- Kinderen die een biologische ouder hebben verloren door partnerdoding door de andere biologische ouder.
- Minderjarig op het moment van de partnerdoding
- Leeftijd tussen de 8 en 25 op het moment van het onderzoek
- Geschat IQ boven de 70
- Nederlandstalig
- Woonachtig in Nederland

Of:

- Verzorgers van kinderen in de leeftijd van tot en met 25 jaar die een biologische ouder zijn verloren door partnerdoding door de andere biologische ouder.
- Nederlandstalig
- Woonachtig in Nederland

Of:

- Leerkrachten van kinderen in de leeftijd van tot en met 17 jaar die een biologische ouder zijn verloren door partnerdoding door de andere biologische ouder.
- Nederlandstalig
- Woonachtig in Nederland

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Potentiele deelnemers die voldoen aan de volgende criteria worden geëxcludeerd:

- Ouder dan 17 jaar op het moment van de partnerdoding
- Ouder dan 25 jaar op het moment van het onderzoek
- Een geschat IQ lager dan 70
- Niet Nederlandstalig
- Niet woonachtig in Nederland

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Organisatorisch/zorgonderzoek

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 17-03-2014

Aantal proefpersonen: 100

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 30-12-2013

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Universitair Medisch Centrum Utrecht (Utrecht)

Goedgekeurd WMO

Datum: 01-10-2014

Soort: Amendement

Toetsingscommissie: METC Universitair Medisch Centrum Utrecht (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	NL46423.041.13