

Effecten van training van het autobiografisch geheugen met de levensverhaalmethode bij palliatieve kankerpatienten

Gepubliceerd: 17-06-2010 Laatste bijgewerkt: 02-05-2024

Deze studie richt zich op het toetsen van het effect van de levensverhaalmethode ****Dierbare Herinneringen**** bij palliatieve patiënten met kanker en hun partners. Het hoofdeffect is verbetering van het autobiografisch geheugen, gevoelens van...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON39202

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Effect van de Life Review Therapie bij palliatieve kankerpatiënten

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

neerslachtigheid, verminderde kwaliteit van leven

Aandoening

kwaliteit van leven

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Vrije Universiteit

Overige ondersteuning: ZonMW

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: effectiviteit, life review therapie, palliatieve zorg

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Specificiteit autobiografisch geheugen, kwaliteit van leven en van sterven, ego integriteit

Secundaire uitkomstmaten

Depressieve en of angstklachten; bij de partner: depressieve en of angstklachten, impact van zorg voor een zieke partner en groei na een traumatische gebeurtenis.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Een verminderde kwaliteit van leven komt veel voor bij palliatieve kankerpatiënten. Ook zijn de patiënten vaak op zoek naar nieuwe levensdoelen, bezig met een afrondingsproces. Ze proberen om bepaalde situaties voor zichzelf te herbeoordelen en hun levensverhaal vorm te geven. Deze studie richt zich op de effectiviteit van een levensverhaalprotocol, zowel wat betreft het reminiscentieproces als verbetering van de kwaliteit van leven aan het einde van iemands leven

Doel van het onderzoek

Deze studie richt zich op het toetsen van het effect van de levensverhaalmethode ****Dierbare Herinneringen**** bij palliatieve patiënten met kanker en hun partners. Het hoofdeffect is verbetering van het autobiografisch geheugen, gevoelens van hopeloosheid, kwaliteit van leven en somberheid. Het doel van de studie is te kijken of het protocol, dat effectief is gebleken bij

ondermeer verzorgingshuisouderen, in de huidige vorm ook werkzaam is bij palliatieve patiënten met kanker. Bij de partners wordt de impact van de zorg voor een ongeneeslijk zieke partner gemeten, om hier een beter zicht op te krijgen en om na te gaan of de methode ook effect heeft op de partner. Na deze studie zal zo nodig het protocol worden aangepast en breder ingezet kunnen worden als interventie in het kader van nazorg voor palliatieve patienten.

Onderzoeksopzet

Het protocol ****Dierbare Herinneringen**** bestaat uit een voor- en nameting met effectmaten en vier interview gesprekken, waarbij bij ieder gesprek een bepaalde levensfase centraal staat. Ieder gesprek bevat 14 vragen, die erop gericht zijn positieve specifieke herinneringen op te halen. De gesprekken duren gemiddeld anderhalf uur en worden afgenomen door getrainde en ervaren interviewers. Het gaat hier om een gerandomiseerde gecontroleerde studie.

In een kwalitatief onderzoek zullen 15 tot 20 deelnemers die de levensverhaalmethode hebben gevolgd, worden gevraagd of zij willen participeren aan een eenmalig interview, waarin vragen worden gesteld over hun motivatie voor deelname, de ervaringen met de interventie en de ervaren effecten van deelname.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Het levensverhaal protocol >>Dierbare Herinneringen>> (zie study design)

Inschatting van belasting en risico

Gebaseerd op onze bevindingen binnen de verzorgingshuispopulatie zijn wij van mening dat de risico's voor de deelnemers verwaarloosbaar zijn.

Contactpersonen

Publiek

Vrije Universiteit

van der Boechorststraat 1
Amsterdam 1081 BT
NL

Wetenschappelijk

Vrije Universiteit

van der Boechorststraat 1
Amsterdam 1081 BT
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 zonder curatieve behandelopties voor kanker met een prognose van > 3 maanden
- geen ernstige belemmeringen in mondelinge communicatie (verstaanbaarheid) - de Nederlandse taal goed beheersen

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

psychotisch gedrag (wanen of hallucinaties) of ernstige angst of depressieklachten

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Interventie onderzoek

Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blindering:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geneesmiddel
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	14-07-2010
Aantal proefpersonen:	122
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	17-06-2010
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Amsterdam UMC
Goedgekeurd WMO	
Datum:	03-02-2011
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Amsterdam UMC
Goedgekeurd WMO	
Datum:	15-08-2011
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Amsterdam UMC
Goedgekeurd WMO	
Datum:	17-12-2012
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Amsterdam UMC
Goedgekeurd WMO	
Datum:	16-07-2013
Soort:	Amendement
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	NL31343.029.10