

Beloop van relatie en seksualiteit na CVA. Een longitudinale observationele studie.

Gepubliceerd: 21-08-2013 Laatst bijgewerkt: 26-04-2024

Dit onderzoek stelt zich ten doel om het volgende vast te stellen: * Wat is de aard en de omvang van de relationele en seksuele problematiek van gerevalideerde CVA-patiënten en hun eventuele partners.* Wat is het verloop in de tijd van de...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON39640

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

BLOS-studie

Aandoening

- Centraal zenuwstelsel vaataandoeningen

Synoniemen aandoening

beroerte, CVA

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Sophia Revalidatie

Overige ondersteuning: Sophia Revalidatie

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: CVA, Relatie, Seksualiteit

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Vragenlijsten gericht op seksuele / relationele problemen, het algemeen fysiek en mentaal functioneren, kwaliteit van leven, zorggebruik en zorgbehoefte ten aanzien van seksuele / relationele problemen, sociodemografische gegevens en ziektekenmerken.

Secundaire uitkomstmaten

-

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Elk jaar krijgen in Nederland ca. 30.000 mensen een cerebrovasculair accident (CVA). Een CVA kan grote impact hebben op de kwaliteit van leven. Daarvan maken ook de relatie, intimiteit en seksualiteit, van zowel patiënt als partner deel uit. De ervaring leert dat patiënten hun intieme relatie niet makkelijk tot onderwerp van hun revalidatiedoelen maken.

Onderzoek naar de gevolgen van een CVA op de intieme relatie en het seksueel functioneren is schaars. Omdat CVA-patiënten en hun partners een aanzienlijk deel uitmaken van de patiëntengroep die Sophia Revalidatie bedient, is het van groot belang om inzicht in het beloop van hun relationele en seksuele problematiek verkrijgen, evenals inzicht in de behoefte aan zorgverlening.

Doel van het onderzoek

Dit onderzoek stelt zich ten doel om het volgende vast te stellen:

- * Wat is de aard en de omvang van de relationele en seksuele problematiek van gerevalideerde CVA-patiënten en hun eventuele partners.
- * Wat is het verloop in de tijd van de relationele en seksuele problematiek van gerevalideerde CVA-patiënten en hun eventuele partners.

Daarnaast proberen de onderzoekers antwoord te krijgen op de volgende vragen:

- * Wat zijn de determinanten van relationele en seksuele problematiek bij gerevalideerde CVA-patiënten en hun partners.
- * In welk mate is er sprake van een zorgbehoefte betreffende relationele en seksuele problematiek bij gerevalideerde CVA-patiënten en hun partners.

Onderzoeksopzet

Longitudinaal, observationeel, mono-center onderzoek met een follow-upduur van 1 jaar bij volwassen klinische en poliklinische patiënten die recent een CVA hebben doorgemaakt. De patiënten zullen tijdens de studie 2 of 3 keer een vragenlijst invullen: < 26, 26, 52 weken na het CVA. Wanneer de 1e vragenlijst wordt toegezonden tussen week 22 en week 26 na event, vervalt de 2e vragenlijst (26 weken).

Inschatting van belasting en risico

Belasting voor de patiënt en eventuele partner is beperkt tot het 2 of 3 keer invullen en terugsturen van een vragenlijst, wat per keer 1 * 1,5 uur tijd in beslag neemt. Het onderzoek nodigt uit om na te denken over de eigen relatie en seksualiteit. Dit kan mensen bewust maken van b.v. een persoonlijk verlies of gemis. Het onderzoek kan aldus gevoelens bewust maken die men meestal liever niet heeft (b.v. verdriet of frustratie).

Het onderzoek kan aanleiding geven voor echtparen/stellen om in gesprek te gaan over hun intieme relatie. Dit kan de relatie verbeteren, maar ook juist op scherp zetten wanneer daarmee onderliggende conflicten aan de oppervlakte komen.

Dit onderzoek is gerechtvaardigd omdat met de resultaten een beter begrip ontstaat van de specifieke problemen van mensen met een CVA en hun partners op relationeel en seksueel gebied. Met de resultaten kan hulpverlening beter worden afgestemd op deze - vaak verborgen - problematiek. De uitkomsten van de studie kunnen bijdragen aan een verbeterd zorgaanbod voor de behandeling van seksuele en relationele problemen na een CVA.

Contactpersonen

Publiek

Sophia Revalidatie

Vrederustlaan 180
Den Haag 2543 SW
NL

Wetenschappelijk

Sophia Revalidatie

Vrederustlaan 180
Den Haag 2543 SW
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 van Sophia Revalidatie, en hun partners, die tenminste 18 jaar oud zijn en die in maximaal 26 weken voorafgaande een CVA hebben doorgemaakt.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Onvoldoende beheersing van het Nederlands.
- Cognitief of fysiek niet in staat (ook niet met hulp) om de vragenlijsten in te vullen.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geen controle groep
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	15-01-2014
Aantal proefpersonen:	0
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	21-08-2013
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
	metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO	
Datum:	15-04-2014
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
	metc-ldd@lumc.nl

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	NL41572.058.12