

Relationeel en seksueel functioneren na CVA. Een cross-sectionele studie.

Gepubliceerd: 17-12-2015 Laatst bijgewerkt: 20-04-2024

Primary Objective: Dit onderzoek stelt zich ten doel om het volgende vast te stellen: * Wat is de aard en de omvang van het relationeel en seksueel functioneren van gerevalideerde CVA-patiënten en hun eventuele partners. Secondary Objectives:...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON42457

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

RSF-Studie

Aandoening

- Centraal zenuwstelsel vaataandoeningen
- Seksuele functie- en fertiliteitsstoornissen

Synoniemen aandoening

CVA/beroerte, seksueel probleem, seksuele disfunctie

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Sophia Revalidatie

Overige ondersteuning: subsidie Nederlandse wetenschappelijke Vereniging Voor Seksuologie, eigen middelen Kenniscentrum Sophia Revalidatie

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: CVA, Huwelijk, Relatie, Seksualiteit

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

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

Secundaire uitkomstmaten

Geen.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

1. INTRODUCTION AND RATIONALE

Elk jaar krijgen in Nederland ca. 30.000 mensen een cerebrovasculair accident (CVA), ofwel beroerte. Daarvan overlijden er 12.500 gedurende het eerste jaar. De meeste patiënten die een CVA hebben doorgemaakt ondervinden, afhankelijk van de plaats van de beschadiging, functieverlies in de vorm van verlammingen, spraakproblemen, cognitieve problemen, en veranderingen van de persoonlijkheid, stemming en de emotionele stabiliteit (Höing 2005a,b)

Een CVA kan daarmee grote impact hebben op de kwaliteit van leven, zo ook op de relatie, de intimiteit en de seksualiteit. Hoewel een CVA kan leiden tot grote veranderingen op relationeel en seksueel gebied, leert de ervaring 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. Er is nog weinig bekend over de aard, grootte en determinanten van deze problemen van CVA-patiënten en hun partners. Het onderzoek naar seksuele en relationele problematiek na een CVA in de revalidatie richt zich voornamelijk op (observationale) interventiestudies (Song et al. 2011) of (dwarsdoorsnede) onderzoeken zonder longitudinale follow-up (Schmitz 2010, Thompson 2009, Tamam 2008, Giaquinto 2003) Er is

daarom weinig bekend over het verloop van problemen in de intieme relatie en het seksueel functioneren en de zorgbehoefte op dit gebied gedurende en na afloop van hun revalidatie. Uit het schaarse beschikbare onderzoek komt evenwel naar voren dat relationele en seksuele problemen zich vaker in de chronische fase openbaren dan in de acute fase (Forsberg-Wärleby, Taman, Korpelainen, Aloni & Katz).

Omdat CVA-patiënten en hun partners een aanzienlijk deel uit maken van de patiëntengroep die Sophia Revalidatie bedient, is het van groot belang om ook na de revalidatieperiode inzicht in hun relationeel en seksueel functioneren te krijgen, evenals inzicht in de behoefte aan hulpverlening.

Doel van het onderzoek

Primary Objective:

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

- * Wat is de aard en de omvang van het relationeel en seksueel functioneren van gerevalideerde CVA-patiënten en hun eventuele partners.

Secondary Objectives:

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

- * Welke factoren zijn geassocieerd met 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

STUDY DESIGN

Het onderzoek bestaat uit een cross-sectioneel, monocenter vragenlijstonderzoek onder alle volwassen patiënten en hun eventuele partners die tussen 01-01-2010 en 01-01-2014 bij Sophia Revalidatie in klinische of poliklinische revalidatie waren in verband met een CVA en verwezen werden naar een seksuoloog. Deze patiënten en hun eventuele partners wordt gevraagd om eenmalig een vragenlijst in te vullen.

Inschatting van belasting en risico

Een risico kan zijn dat men door de vragenlijsten gevoelens van verdriet of gemis ervaart, doordat de vragen daarmee confronteren.

Het is van belang voor verbetering van hulpaanbod om meer zicht te krijgen op de mate waarin mensen met CVA gevolgen ervaren in de relatie en de seksualiteit. Dit belang overstijgt het individueel belang om niet geconfronteerd te worden met gevoelens van verdriet of gemis. Bovendien is de verwachting gerechtvaardigd dat mensen die hier niet mee geconfronteerd willen

worden, ook niet aan het onderzoek zullen deelnemen.

Contactpersonen

Publiek

Sophia Revalidatie

Vrederustlaan 180
Den Haag 2543SW
NL

Wetenschappelijk

Sophia Revalidatie

Vrederustlaan 180
Den Haag 2543SW
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)

Alle (voormalige) patiënten > 18 jaar en hun eventuele partners die tussen 01-01-2010 en 01-01-2014 bij Sophia Revalidatie in klinische of poliklinische revalidatie waren in verband met een CVA en verwezen werden naar een seksuoloog van Sophia Revalidatie.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

There are no specific exclusions.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Anders

Deelname

Nederland

Status: Werving nog niet gestart

(Verwachte) startdatum: 01-09-2015

Aantal proefpersonen: 50

Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 17-12-2015

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Leids Universitair Medisch Centrum (Leiden)

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	NL54198.058.15