

Longitudinal Aging Study Amsterdam, een sterke infrastructuur voor sociaalwetenschappelijke onderzoek bij de oudste ouderen

Gepubliceerd: 11-08-2016 Laatste bijgewerkt: 17-04-2024

Het doel van deze studie is het verder bouwen aan een wetenschappelijke infrastructuur, dwz een langlopende observationele studie, voor het bestuderen van lichamelijke, emotionele, sociale en cognitieve trajecten van veroudering, de determinanten...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON43490

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

LASA-VS

Aandoening

- Overige aandoening
- Leeftijdsgebonden factoren

Synoniemen aandoening

algemene gezondheid, dagelijks functioneren, welbevinden

Aandoening

dagelijks functioneren, algemene gezondheid, welbevinden

Betreft onderzoek met

Ondersteuning

Primaire sponsor: Epidemiologie & Biostatistiek

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W, NWO

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Functioneren, Gezondheid en welbevinden, Longitudinaal, Veroudering

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De voornaamste parameters bestaan uit objectieve en subjectieve indicatoren van lichamelijk, emotioneel, sociaal en cognitief functioneren. Deze indicatoren zijn onder meer: zelfgerapporteerde functionele beperkingen, lichamelijke performance, depressieve klachten, eenzaamheid, planning rondom het levenseinde, algemeen cognitief functioneren.

Secundaire uitkomstmaten

Een breed scala aan parameters wordt in de dataverzameling meegenomen. Deze kunnen zowel als uitkomsten, als confounders, of mediërende en modererende factoren in analyses worden meegenomen. Voor een uitgebreide lijst variabelen verwijzen we naar de LASA Cohort Profile (Huisman et al., 2011), die als bijlage is bijgevoegd. Een nieuw element in de huidige gegevensverzameling is dagkalender. Respondenten wordt gevraagd om tijdens een periode van een week elke dag op een kalender aan te geven hoe de eetlust was, hoeveel pijn men had, hoe de stemming was en hoe goed men heeft geslapen.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Belangrijke verschuivingen in sociale omstandigheden, ontwikkelingen in medische zorg en in de welvaartstaat hebben grote invloed op de manier waarop mensen oud worden en op hun functioneren. Het blijft door dergelijke veranderingen van doorlopend belang om de trajecten van veroudering van Nederlandse ouderen in kaart te brengen. Er is naar verwachting een grote mate van diversiteit in deze trajecten en langlopend observationeel onderzoek is nodig om determinanten van verschillende trajecten van functioneren in kaart te brengen en de consequenties van deze trajecten in termen van welbevinden en zorggebruik.

Doel van het onderzoek

Het doel van deze studie is het verder bouwen aan een wetenschappelijke infrastructuur, dwz een langlopende observationele studie, voor het bestuderen van lichamelijke, emotionele, sociale en cognitieve trajecten van veroudering, de determinanten daarvan en de uitkomsten daarvan.

Onderzoeksopzet

Longitudinaal Cohort onderzoek

Inschatting van belasting en risico

De dataverzameling behelst een persoonlijk afgenomen interview die bestaat uit gevalideerde vragenlijsten en meetinstrumenten en tests voor lichamelijk en cognitief functioneren. Het interview neemt ongeveer 1 uur in beslag.

Wij schatten in dat de grootste belasting wordt gevormd door: de algemene cognitieve tests en de vragen rondom planning en denken over aspecten van het levenseinde, omdat die confronterend kunnen zijn voor respondenten.

Onze metingen zijn geheel observationeel en niet invasief. Niettemin kan deelname belastend zijn voor met name kwetsbare ouderen. Kwetsbare respondenten bieden we de mogelijkheid om deel te nemen aan een kort telefonisch interview, om een proxy aan te wijzen die telefonisch door ons geïnterviewd, of om een follow-up meting over te slaan. Alle respondenten werden eerder in het LASA onderzoek opgenomen en zijn bekend met de procedures van het onderzoek.

Er zijn geen specifieke therapeutische voordelen te verwachten van deelname aan dit onderzoek.

Contactpersonen

Publiek

Selecteer

De Boelelaan 1089a
Amsterdam 1081 HV
NL

Wetenschappelijk

Selecteer

De Boelelaan 1089a
Amsterdam 1081 HV
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)

Deze studie betreft vervolgmetingen bij respondenten die aan de LASA studie deelnemen. De oorspronkelijke LASA respondenten zijn afkomstig van een a-selectie steekproef van: a) respondenten die 55-84 jaar oud waren op de baseline meting in 1992, en b) respondenten die 55-64 jaar oud waren op de baseline meting van 2002. De steekproef was getrokken uit de registraties van 9 gemeenten in Nederland. Alle LASA respondenten die geboren zijn in 1941 of eerder zullen voor de huidige studie worden uitgenodigd voor additionele en meer frequente vervolgmetingen.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Respondenten die geen deelnemer waren van de LASA steekproef
Respondenten die geboren zijn na 1941

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland
Status: Werving gestopt
(Verwachte) startdatum: 12-07-2016
Aantal proefpersonen: 500
Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO
Datum: 11-08-2016
Soort: Eerste indiening
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	NL56544.029.16