

Een verkennende studie naar een blended ACT e-health cursus bij curatief behandelde borstkankerpatiënten met distress: resultaten en patiëntervaringen.

Gepubliceerd: 28-10-2015 Laatste bijgewerkt: 19-04-2024

Doel van het onderzoek is een eerste indicatie te krijgen of bovengenoemde effecten (afname van distress, toename van welbevinden) ook bij borstkankerpatiënten aan de orde zijn en of er zodoende grond is dit in een groter verband (RCT) te...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON44742

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Voluit leven met borstkanker

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

niet lekker in je vel, psychosociale klachten

Aandoening

distress-klachten

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Canisius Wilhelmina Ziekenhuis

Overige ondersteuning: Er is geen financiering voor het onderzoek.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: ACT, blended, Borskanker

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten zijn de mate van welbevinden gemeten met de MHC-sf en de mate van distress gemeten met de HADS.

- Is er sprake van significante toename van welbevinden?
- Is er sprake van significante afname van distress?

Secundaire uitkomstmaten

Als secundaire uitkomstmaten zal gekeken worden naar de subschalen van de MHC-sf:

Is er sprake van een significante toename van emotioneel welbevinden?

Is er sprake van een significante toename van psychologisch welbevinden?

Is er sprake van een significante toename van sociaal welbevinden?

Daarnaast zal worden onderzocht of de psychologische flexibiliteit en waardengericht leven toeneemt. Ook wordt gekeken hoe patienten de cursus evalueren.

Is er een toename van psychologische flexibiliteit?

Is er een toename van waardengericht leven?

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Voluit leven is onderzocht bij mensen met milde angst- en stemmingsklachten uit de algemene populatie. Hieruit kwam naar voren dat er positieve resultaten waren, zowel in cursusvorm als in blended vorm. Ook nam de mate van welbevinden toe. Onduidelijk is echter of dergelijke effecten ook bij borstkankerpatienten gevonden zullen worden.

Doel van het onderzoek

Doel van het onderzoek is een eerste indicatie te krijgen of bovengenoemde effecten (afname van distress, toename van welbevinden) ook bij borstkankerpatienten aan de orde zijn en of er zodoende grond is dit in een groter verband (RCT) te onderzoeken en breder ingezet kan worden in de klinische praktijk.

Onderzoeksopzet

Verkennde studie zonder controlegroep, doel is 50 proefpersonen te includeren.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Training voluit leven, online. Twaalf weekse training waar patienten thuis achter hun pc aan werken. Zij krijgen informatie over Acceptance and Commitment Therapy en oefeningen. Daarnaast vinden er een aantal face to face contacten plaats op de afdeling Medische Psychologie van het CWZ met een psycholoog op vastgestelde momenten: bij aanvang, drie keer tijdens de training en na afloop.

Inschatting van belasting en risico

Er wordt ingeschat dat er geen risico's bestaan voor de geïncludeerde patienten. De belasting is beperkt (3 keer online vragenlijsten invullen met tijdbesteding van 15-30 minuten per keer).

Contactpersonen

Publiek

Canisius Wilhelmina Ziekenhuis

Weg door Jonkerbos 100
Nijmegen 6532 SZ
NL

Wetenschappelijk

Canisius Wilhelmina Ziekenhuis

Weg door Jonkerbos 100
Nijmegen 6532 SZ
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)

Borstkankerpatienten, curatief behandeld.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Ernstige psychopathologie (bijv. suicidaliteit).
Jonger dan 18 jaar.
Borstkankerpatienten in palliatieve fase.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Interventie onderzoek

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Behandeling / therapie

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 15-07-2016

Aantal proefpersonen: 50

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 28-10-2015

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: CMO regio Arnhem-Nijmegen (Nijmegen)

Goedgekeurd WMO

Datum: 18-05-2017

Soort: Amendement

Toetsingscommissie: CMO regio Arnhem-Nijmegen (Nijmegen)

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	NL54429.091.15