

Evaluatie van de effectiviteit van psycho-educatie voor CVA-patienten in een verpleeghuis en hun mantelzorgers.

Gepubliceerd: 26-01-2007 Laatste bijgewerkt: 10-05-2024

Het doel van het onderzoek is om het effect van een psycho-educatieve cursus voor CVA-patienten en hun mantelzorger te onderzoeken op de verbetering van: kennis over CVA; omgang met de veranderingen; vermogen om cognitieve beperkingen te signaleren...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Centraal zenuwstelsel vaataandoeningen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON30583

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Evaluatie van psycho-educatie voor CVA-patienten en hun mantelzorger

Aandoening

- Centraal zenuwstelsel vaataandoeningen
- Denk- en waarnemingsstoornissen

Synoniemen aandoening

beroerte, CVA

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Vivre, verpleegkliniek Klevarie

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Beroerte, Cognitieve, emotionele en sociale gevolgen, Psycho-educatie, Verpleeghuis

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De primaire onderzoeksvariabelen zijn kennistoename over CVA, competentie, gezondheidsgerelateerde kwaliteit van leven, signalering cognitieve beperkingen en de evaluatie van de psycho-educatieve cursus/informatievoorziening.

Secundaire uitkomstmaten

De secundaire onderzoeksvariabelen zijn stemming en verwachtingen over self-efficacy.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Op dit moment krijgen oudere CVA-patienten in Nederland weinig revalidatiebehandeling. Ze komen vaak terecht op de revalidatieafdeling van een verpleeghuis die primair gericht is op fysieke revalidatie. Er wordt weinig tot geen aandacht besteed aan cognitieve en emotionele revalidatie. Terwijl uit onderzoek is gebleken dat deze gevolgen een negatief effect kunnen hebben op functioneel herstel, kwaliteit van leven, cognitief functioneren en overleving. Daarom is er voor deze doelgroep een nieuwe psycho-educatieve therapie ontwikkeld. Deze therapie richt zich op respectievelijk de fysieke, cognitieve, emotionele, sociale en relationele veranderingen na een beroerte. Door patienten en hun mantelzorgers informatie te geven en hen de mogelijkheid te bieden ervaringen uit te wisselen met lotgenoten verwachten we dat men beter kan omgaan met de veranderde levensomstandigheden en realistischere toekomstverwachtingen krijgt. Dit kan vervolgens bijdragen aan een betere stemming en kwaliteit van leven na een beroerte.

Doel van het onderzoek

Het doel van het onderzoek is om het effect van een psycho-educatieve cursus voor CVA-patienten en hun mantelzorger te onderzoeken op de verbetering van:

kennis over CVA; omgang met de veranderingen; vermogen om cognitieve beperkingen te signaleren; en kwaliteit van leven.

Onderzoeksopzet

De studie heeft een quasi-experimenteel design. De eerste 5 patienten (en hun mantelzorgers) worden aan de 1e controlegroep toegewezen, de tweede 5 patienten aan de 1e experimentele groep, de derde 5 patienten aan de 2e controlegroep etc. Deze procedure wordt herhaald totdat er 4 experimentele en 4 controle groepen zijn; elke groep bestaat uit 5 patienten en 5 mantelzorgers. Er zal worden gewaakt voor extreme verschillen tussen de groepen in opnameduur van de patienten op Klevarie.

De voor- en nameting bestaan uit enkele vragenlijsten. Tussendoor krijgt de experimentele groep de psycho-educatieve cursus in 5 wekelijkse sessies. De controle groep ontvangt de normale revalidatiebehandeling van Klevarie. Drie maanden na de cursus is er een follow-up meting. De deelnemers uit de controlegroep zullen hierna de mogelijkheid geboden krijgen tot een individueel gesprek met de psycholoog waarin zij informatie uit de cursus alsnog kunnen krijgen.

Onderzoeksproduct en/of interventie

De interventie bestaat uit 5 wekelijkse thema-bijeenkomsten in groepsverband, elk van een uur, die als volgt zijn ingedeeld: 1) algemene kennismaking (psycholoog) 2) wat is een CVA en wat zijn de lichamelijke gevolgen (arts) 3) cognitieve functiestoornissen na een CVA (psycholoog) 4) stemmingsveranderingen tgv een CVA (psycholoog) 5) sociale en relationale veranderingen na een CVA (psycholoog)

Inschatting van belasting en risico

De meeste van de gebruikte vragenlijsten zijn een verkorte versie van de originele lijsten aangepast aan CVA-patienten. De patienten zijn al opgenomen in Klevarie dus ze hoeven niet speciaal naar het verpleeghuis te komen voor de metingen en de interventie.

Contactpersonen

Publiek

Vivre, verpleegkliniek Klevarie

Polvertorenstraat 6
6211 LX Maastricht

Nederland

Wetenschappelijk

Vivre, verpleegkliniek Klevarie

Polvertorenstraat 6
6211 LX Maastricht
Nederland

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)

Patient

- hij/zij tussen januari en juni 2007 tijdelijk ter revalidatie opgenomen is in verpleeghuis Klevarie;

- hij/zij minimaal 18 jaar oud is;

Mantelzorger:

- hij/zij een partner of (aangetrouwd) kind is

- hij/zij minimaal 18 jaar oud is.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- hij/zij onvoldoende taalbegrip heeft of de Nederlandse taal niet voldoende beheerst om de testinstructies en de behandeling te kunnen begrijpen;

- hij/zij op basis van klinisch oordeel van de verpleeghuisarts onvoldoende fysiek uithoudingsvermogen heeft om de behandeling en de vragenlijsten te ondergaan;

- hij/zij ernstige visus en/of gehoorsproblemen heeft, waardoor schriftelijke of mondelinge informatie niet voldoende verwerkt kan worden;
- hij/zij lijdt of heeft geleden aan een ernstige psychiatrische stoornis waarvoor hij korter dan 5 jaar geleden langer dan een half jaar onder behandeling is geweest van een psychiater;
- hij/zij geen toestemming geeft voor deelname aan het onderzoek

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blindering:	Open / niet geblindeerd

Doel: Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-12-2006
Aantal proefpersonen:	80
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC SRL/iRv: St Revalidatie Limburg/iRv Kenniscentrum voor Revalidatie en Handicap (Hoensbroek)

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	NL15310.022.06