

Belasting van naastbetrokken ten tijde van een manische episode van patienten met een bipolaire stoornis, een pilot studie

Gepubliceerd: 11-05-2012 Laatste bijgewerkt: 26-04-2024

Het uiteindelijke doel van dit onderzoek is het vergaren van kennis waarmee een verpleegkundige interventie opgebouwd kan worden. Het eerste doel is het exploreren van de intensiteit van de lijdensdruk, correlaties met de mate van belasting van...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON37340

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

MAEBEL (MANische Episode en BELasting van naastbetrokkenen)

Aandoening

- Familiale aangelegenheden

Synoniemen aandoening

Bipolaire stoornis; manisch depressief

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Dimence (Deventer)

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: bipolaire stoornis, manische episode, naastbetrokkenen

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De General Health Questionnaire (GHQ-12) meet de parameter *lijdensdruk van naastbetrokkenen*.

Secundaire uitkomstmaten

Secundaire uitkomstmaten zijn de belasting van de naastbetrokkenen, attitude van de naast betrokkenen, coping stijlen, mate van expressed emotion, sociale steun, de behoefte aan professionele steun, en de naastbetrokkens* weerstand tegen stigma.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Een manische episode kan duidelijke beperkingen in werk, of normale sociale activiteiten, of relaties met anderen veroorzaken en is geassocieerd met een slecht gezin functioneren. Correlaties bestaan tussen veranderen van de patiënts stemming en het niet begrijpen van de patiënts gedrag door de naast betrokkenen, zich terugtrekken uit sociaal contact door naast betrokkenen en hun gevoel van hulpeloosheid hopeloosheid.

Het door mantelzorgers gerapporteerde tekort aan professionele support is sterk gerelateerd aan een lage algehele gezondheidstoestand.

Rekrutering van een adequaat aantal mantelzorgers voor dit onderzoek kan laag zijn omdat de tijd dat patiënten in een manische episode verkeren relatief klein is en omdat mantelzorgers zich mogelijk te belast voelen en daardoor niet bereid om in onderzoek te participeren.

Rationale:

Verpleegkundigen worden vaak geraadpleegd door naasten wanneer de patiënt manisch is. De intensiteit van de lijdensdruk van naast betrokkenen tijdens een manische episode is onbekend. Eveneens is onbekend welke professionele hulp en begeleiding naasten nodig hebben in deze periode.

Doel van het onderzoek

Het uiteindelijke doel van dit onderzoek is het vergaren van kennis waarmee een verpleegkundige interventie opgebouwd kan worden. Het eerste doel is het exploreren van de intensiteit van de lijdensdruk, correlaties met de mate van belasting van naastbetrokken ten tijde van de patiënt zijn/haar manische episode en andere stress/coping factoren. Het tweede doel is het onderzoeken van de haalbaarheid van het onderzoeksprotocol.

Onderzoeksopzet

Deze pilot-studie is een beschouwend onderzoek in meerdere centra met een dwarsdoorsnede ontwerp.

Inschatting van belasting en risico

De participanten zitten in een ongemakkelijke situatie: betrokkenen zijn van een patiënt in een manische episode. Het beantwoorden van de vragenlijsten is een extra confrontatie met de problemen waar ze door de situatie mee te maken hebben. De vragenlijst in het onderzoek kan de participant confronteren met problemen waar men daarvoor niet bewust van was. De relatie tussen participant en de patiënt kunnen, door de manie, kan erg problematisch zijn waardoor de participant zal aarzelen om met dit onderzoek mee te doen. Zijn/haar privacy zal met de grootst mogelijke zorg gegarandeerd moeten worden. Het onderzoeksprotocol houdt hier rekening mee.

Contactpersonen

Publiek

Dimence (Deventer)

Pikeursbaan 3
7411 GT DEVENTER
NL

Wetenschappelijk

Dimence (Deventer)

Pikeursbaan 3
7411 GT DEVENTER

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)

Participanten zijn personen die:

- * het meest frequent contact hebben met de patient of die de meeste zorg hebben voor en een belangrijke steun zijn voor de patient
- * boven de 18 jaar oud
- * blijk geven van hun bereidheid te participeren in het onderzoek en aangeven goed geïnformeerd te zijn

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

participanten worden geexcludeerd als zij de Nederlandse taal niet voldoende beheersen om de vragen goed te begrijpen

Onderzoekopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle:	Geen controle groep
Doel:	Diagnostiek

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	15-06-2012
Aantal proefpersonen:	30
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	11-05-2012
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Universitair Medisch Centrum Utrecht (Utrecht)

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	NL39669.041.12