

Bijna-dood Ervaringen bij Patiënten behandeld met Hypothermie na Reanimatie

Gepubliceerd: 12-03-2012 Laatste bijgewerkt: 26-04-2024

Het doel van de studie is de prevalentie en kenmerken van bijna-dood ervaringen te onderzoeken in patiënten die behandeld zijn met hypothermie na reanimatie.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON37849

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

NEAR

Aandoening

- Neurologische aandoeningen NEG

Synoniemen aandoening

tunnelervaring, uittreding uit lichaam

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Bijna-dood ervaring, Hypothermie, Reanimatie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Prevalentie van bijna-dood ervaringen in patiënten behandeld met hypothermie na reanimatie.

Secundaire uitkomstmaten

Kenmerken van de bijna-dood ervaring in patiënten behandeld met hypothermie na reanimatie.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Bijna-dood ervaringen zijn een bekend fenomeen in de medische literatuur met een incidentie van 6-23% bij patiënten die een reanimatie hebben gehad. Behandeling met hypothermie na reanimatie zorgt voor een afname van de mortaliteit en morbiditeit. Gedurende deze behandeling worden sedativa toegediend. Deze kunnen mogelijk invloed hebben op de prevalentie van bijna-dood ervaringen.

Doel van het onderzoek

Het doel van de studie is de prevalentie en kenmerken van bijna-dood ervaringen te onderzoeken in patiënten die behandeld zijn met hypothermie na reanimatie.

Onderzoekopzet

Observationele cohort studie

Inschatting van belasting en risico

De patiënt zal een informatiebrief met antwoordstrook ontvangen. De duur van het korte gestandaardiseerd telefonisch interview is ongeveer 10 minuten. Als de patiënt geen herinneringen heeft aan de periode van bewusteloosheid zal per

brief, na telefonische uitleg, informed consent voor deelname aan de studie worden gevraagd. Alleen patiënten die herinneringen hebben aan de periode van bewusteloosheid, zullen worden gevraagd deel te nemen aan een uitgebreider interview met open vragen en vragenlijsten. Dit interview zal ongeveer 60-90 minuten duren en zal door de onderzoeker worden afgenomen. Er zit geen risico aan deelname verbonden en de belasting is minimaal.

Contactpersonen

Publiek

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9
1105 AZ
NL

Wetenschappelijk

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9
1105 AZ
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)

Opname op de Intensive Care in de periode 01 oktober 2009 tot 01 oktober 2011

Opname na reanimatie en behandeld met hypothermie

In leven (controle door eerst contact te hebben met de huisarts)

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Leeftijd < 18 jaar

Taalproblemen die invloed hebben op de afname van het interview

Overdosis drugs als oorzaak van de reanimatie

Patiënten met bekende schizofrenie

Geen informed consent

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Diagnostiek

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 15-03-2012

Aantal proefpersonen: 68

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 12-03-2012

Soort: Eerste indiening

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

CCMO

ID

NL39408.018.12