

De ervaringen van vrouwen met vulvovaginale pijnklachten in het consult met de huisarts.

Gepubliceerd: 25-10-2016 Laatst bijgewerkt: 15-04-2024

Primair doel: het verkrijgen van meer inzicht in de verwachtingen en ervaringen van vrouwen met PVD omtrent het beleid van huisartsen. Secundair doel: bovenstaande inzichten gebruiken ter verbetering van en aanvulling op de behandeling door...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON45471

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

PVD studie

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

vulvair vestibulitis syndroom, Vulvaire pijn

Aandoening

vrouwelijke geslachtsdelen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Nederlandse Vereniging voor Seksuologie

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Ervaringen, Huisarts, Provoked vulvodynie, Verwachtingen

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Drie tot vijf hoofd thema's welke de meest belangrijke ervaringen en verwachtingen beschrijven.

Secundaire uitkomstmaten

-

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Er zijn indicaties dat een niet geobjectiveerde vaginale candidiasis een aanwijzing zou kunnen zijn voor PVD. Hierdoor zouden huisartsen wellicht hun diagnostische middelen en beleid moeten herzien wanneer een vrouw zich presenteert met aanhoudende vulvovaginale klachten, met name als deze samen gaan met klachten als dyspareunie, functionele syndromen, mictie gerelateerde klachten en psychische symptomen. Een recente focus groep analyse onder huisartsen toont echter dat huisartsen zich onvoldoende gekwalificeerd voelen om een goede seksuele anamnese en vulvovaginaal onderzoek uit te voeren aangezien dit geen dagelijkse routine is en huisartsen zich geremd voelen om persoonlijke zaken rondom seksualiteit uit te vragen. Hierdoor ontstaat een vertraging in het diagnostisch traject.

Doel van het onderzoek

Primair doel: het verkrijgen van meer inzicht in de verwachtingen en ervaringen van vrouwen met PVD omtrent het beleid van huisartsen.

Secundair doel: bovenstaande inzichten gebruiken ter verbetering van en aanvulling op de behandeling door huisartsen van patiënten met PVD en andere

vulvovaginale klachten.

Samengevat willen we onderzoeken tegen welke barrières en bevorderende factoren vrouwen met PVD ervaren, wanneer zij hun huisarts consulteren. Welke verwachtingen en ervaringen hadden zij bij het bespreekbaar maken van seksualiteit en tijdens lichamelijk onderzoek? Wat zouden zij, achteraf, hun huisarts adviseren? Welke lessen kunnen geleerd worden om zo het diagnostische traject en beleid van PVD door de huisarts te verbeteren?

Onderzoeksopzet

De korte vragenlijst welke de proefpersonen dienen in te vullen voorafgaand aan het interview, bevraagt enkele demografische gegevens. Deze informatie is alleen toegankelijk voor de direct betrokken onderzoekers P. Leusink en R. Steinmann. De interviewer is de student-onderzoeker. De inhoud van de interviews wordt opgenomen en later getranscribeerd en onafhankelijk gecodeerd door student-onderzoeker R. Steinmann en PhD kandidaat P. Leusink. Daarna, worden discrepanties in codes bediscussieerd totdat consensus wordt bereikt. De inhoud van de eerste twee interviews wordt geanalyseerd aan de hand van de verkregen codes en aan de hand daarvan wordt gekeken of het nodig is om de interview guide voor de komende interviews aan te passen. Het doel is om voldoende kwalitatieve interviews uit te voeren totdat saturatie in topics wordt bereikt. Alle transcripties worden geüpload en digitaal gecodeerd waarbij gebruikt wordt gemaakt van MaxQDA. Uiteindelijk worden 3-5 hoofd thema's verkregen uit alle codes om zo de voornaamste conclusies te beschrijven.

Inschatting van belasting en risico

We verwachten geen risico. De belasting bestaat uit het invullen van een korte vragenlijst waarin gevraagd wordt naar enkele demografische gegevens en een eenmalig telefonische interview (waarbij intieme vragen zijdelings aan bod zullen komen; de nadruk ligt op het ervaren contact met de huisarts). Mochten de vragenlijst en/of het psychofysiologisch onderzoek mentaal belastend zijn voor de proefpersonen, dan zal er hulp aangeboden worden.

Contactpersonen

Publiek

Academisch Medisch Centrum

meibergdreef 9
amsterdam 1105 AZ

NL

Wetenschappelijk

Academisch Medisch Centrum

meibergdreef 9
amsterdam 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)

- Vrouwen
- leeftijd 18-50 jaar
- Beheersing van de Nederlandse taal
- Gediagnosticeerd met PVD door een huisarts/seksuoloog of gynaecoloog
- Minimaal eenmalig een huisarts bezocht voorafgaand aan de gestelde diagnose
- Het eerste bezoek aan de huisarts betreffende PVD of gerelateerde klachten was <2 jaar geleden

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

De diagnose PVD is gesteld na de menopauze
De diagnose PVD is nog niet met zekerheid gesteld

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Anders

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 19-01-2017

Aantal proefpersonen: 20

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 25-10-2016

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Amsterdam UMC

Goedgekeurd WMO

Datum: 16-01-2017

Soort: Amendement

Toetsingscommissie: METC Amsterdam UMC

Goedgekeurd WMO

Datum: 01-09-2017

Soort: Amendement

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	NL59046.018.16