

Nazorg van vrouwen met cervix kanker vanuit het perspectief van deze vrouwen, hun naasten en zorgverleners (FOCUS): een cross-sectionele populatie studie

Gepubliceerd: 07-09-2018 Laatste bijgewerkt: 12-04-2024

1) Wat is de variatie in nazorg voor vrouwen met een cervix carcinoom sinds 2011? 2) Welke arts, patiënt en naaste -factoren zijn geassocieerd met verschillen in nazorg?

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Voortplantingsorgaanneoplasmata maligne en niet-gespecificeerd, vrouwelijk
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON55762

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

FOCUS studie: nazorg na baarmoederhalskanker

Aandoening

- Voortplantingsorgaanneoplasmata maligne en niet-gespecificeerd, vrouwelijk
- Baarmoederhalsaandoeningen (excl. infecties en ontstekingen)

Synoniemen aandoening

baarmoederhalskanker; cervix kanker

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universiteit van Tilburg

Overige ondersteuning: NWO,KWF

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: cervix kanker, nazorg, observationele studie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Studie onder zorgverleners

Zorgverlener kenmerken (leeftijd, ervaring, geslacht), ziekenhuis kenmerken (type ziekenhuis), nazorgschema, reden voor afwijken richtlijnen nazorg, voorkeur voor toekomstige nazorg, inhoud van nazorg consult en attitude t.a.v. nazorg.

Studie onder vrouwen met een cervix carcinoom en hun naaste

Demografische kenmerken, vragen over nazorg (schema, voorkeur, attitude, tevredenheid), en psychosociaal functioneren (kwaliteit van leven, angst voor een recidief, ziektepercepties, zelfmanagement vaardigheden, eigen-effectiviteit, kwaliteit van de relatie, coping). Ook wordt het nazorgschema uit het patiëntendossier overgenomen.

Secundaire uitkomstmaten

nvt

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Nazorg van patiënten met kanker dient meerdere doelen, waaronder het tijdig vinden van een behandelbaar recidief en het geven van informatie en

ondersteuning voor psychosociale en late effecten. In 2012 werden richtlijnen voor nazorg van vrouwen met een cervix tumor veranderd van 10-13 bezoeken in 5 jaar, naar 8 bezoeken in 2 jaar. Sinds die tijd bestaat er variatie tussen zorgverleners in de nazorg die zij geven. We verwachten dat deze variatie wordt beïnvloed door de zorgverleners enerzijds en door patiënten en naasten anderzijds.

Doel van het onderzoek

- 1) Wat is de variatie in nazorg voor vrouwen met een cervix carcinoom sinds 2011?
- 2) Welke arts, patiënt en naaste -factoren zijn geassocieerd met verschillen in nazorg?

Onderzoeksopzet

We voeren twee onderzoeken uit om onze onderzoeksvragen te beantwoorden. De eerste studie is een cross-sectionele studie onder zorgverleners. De tweede studie is een cross-sectionele studie onder vrouwen met een cervix tumor en hun naasten. In een subgroep van patiënten, voeren we ook een haalbaarheidsstudie uit naar het afnemen van een haarsample en het meten van cortisol.

Inschatting van belasting en risico

De belasting voor de deelnemers is het invullen van de vragenlijsten, wat ong. 20-60 minuten duurt.

Contactpersonen

Publiek

Universiteit van Tilburg

Warandelaan 2
Tilburg 5037AB
NL

Wetenschappelijk

Universiteit van Tilburg

Warandelaan 2
Tilburg 5037AB

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)

- Stadium 1-3 cervix kanker, gediagnosticeerd tussen 1 januari 2011 en 31 december 2016
- In staat zijn een Nederlandse vragenlijst in te vullen
- Tenminste 18 jaar

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Wonen in een verzorgings- of verpleeghuis
- Adres onbekend

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Organisatorisch/zorgonderzoek

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	17-04-2019
Aantal proefpersonen:	900
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	07-09-2018
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Brabant (Tilburg)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	09-01-2019
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Brabant (Tilburg)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	03-04-2019
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Brabant (Tilburg)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	09-09-2019
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Brabant (Tilburg)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	30-10-2019
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Brabant (Tilburg)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	01-11-2021
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Brabant (Tilburg)

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	NL66076.028.18