

Effectiviteit van gesprekken na niertransplantatie

Gepubliceerd: 23-05-2025 Laatste bijgewerkt: 25-06-2025

In hoeverre draagt een postoperatief gesprek met een medisch maatschappelijk werker bij aan het verminderen van stress en angst van patiënten na een ontvangen van een donornier?

Ethische beoordeling	Niet van toepassing
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Nieraandoeningen (excl. nefropathieën)
Onderzoekstype	Interventie-onderzoek voor het eerst bij de mens toegepast

Samenvatting

ID

NL-OMON57673

Bron

Onderzoeksportaal

Verkorte titel

Effectiviteit Gesprekken Transplantatie

Aandoening

- Nieraandoeningen (excl. nefropathieën)

Synoniemen aandoening

niertransplantatie

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Overige ondersteuning: Eerste geldstroom (geld van Ministerie van OC&W aan universiteiten)

Onderzoeksproduct en/of interventie

- Psychosociale interventie

Toelichting

N.a.

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

<p>Stress gemeten met de DASS-21</p>

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Uit onderzoek blijkt dat patiënten na een transplantatie-operatie veel stress ervaren . Dit kan in ernstige gevallen leiden tot bijvoorbeeld PTSS, in minder ernstige gevallen ook tot slaapproblemen en een verminderde kwaliteit van leven. Stress heeft een aanzienlijke impact op de patiënt en fungeert als een belangrijke indicator voor mogelijke psychologische risico's bij transplantatie. Onderzoek voor en na de transplantatie benadrukt het belang van effectieve beheersing van stress en angst. Stress beïnvloedt niet alleen de mentale gezondheid van de ontvanger, maar heeft ook invloed op de klinische uitkomsten. Het is daarom van essentieel belang om stress bij orgaanontvangers te verminderen. Medisch maatschappelijk werkers spelen hierin een cruciale rol door gesprekken te voeren tijdens het transplantatietraject. Dit onderzoek richt zich op het verminderen van stress tijdens het transplantatietraject. Door middel van een vragenlijst worden data verzameld over het postoperatieve stressniveau van de ontvangers van een donornier. Na een gesprek met een medisch maatschappelijk werker wordt dezelfde vragenlijst opnieuw afgenomen om te zien of er een verandering in het stressniveau is opgetreden.

Doel van het onderzoek

In hoeverre draagt een postoperatief gesprek met een medisch maatschappelijk werker bij aan het verminderen van stress en angst van patiënten na een ontvangen van een donornier?

Onderzoeksopzet

Dit is een interventieonderzoek met een quasi-experimenteel, within-subject design. Het onderzoek richt zich op het meten van veranderingen in het stressniveau van patiënten vóór

en na deelname aan een eenmalig gesprek met een medisch maatschappelijk werker.

Onderzoeksproduct en/of interventie

De interventie is een eenmalig gesprek met een medische maatschappelijk werker

Inschatting van belasting en risico

De belasting voor patiënten is laag, omdat het gaat om een eenmalig gesprek dat patiënten kunnen weigeren als ze niet willen deelnemen aan het onderzoek

Contactpersonen

Wetenschappelijk

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam
A van 't Spijker
Dr. Molenwaterplein 40
Rotterdam 3015 GD
Netherlands
010-4083839

Publiek

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam
A van 't Spijker
Dr. Molenwaterplein 40
Rotterdam 3015 GD
Netherlands
010-4083839

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)

Volwassenen die minder dan een maand geleden een niertransplantatie hebben ondergaan,
die voldoende Nederlands spreken

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Psychiatrische comorbiditeit

Onderzoeksopzet

Opzet

Fase onderzoek:	4
Type:	Interventie-onderzoek voor het eerst bij de mens toegepast
Onderzoeksmodel:	Enkelvoudig
Toewijzing:	N.v.t. / één studie arm
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geen controle groep
Doel:	Preventie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-06-2025
Aantal proefpersonen:	40
Duur:	1 maanden (per patient)
Type:	Verwachte startdatum

In onderzoek gebruikte producten en hulpmiddelen

Soort: N.v.t.

Voornemen beschikbaar stellen Individuele Patiënten Data (IPD)

Wordt de data na het onderzoek gedeeld: Nog niet bepaald

Toelichting

N.a.

Ethische beoordeling

Niet van toepassing

Soort: Niet van toepassing

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
Onderzoeksportaal	NL-010113