



STUDIE GEGEVENS

NAAM STUDIE: SERENITY: towards cancer patient empowerment for optimal use of antithrombotic therapy at the end of life

WETENSCHAPPELIJKE TITEL: SERENITY: towards cancer patient empowerment for optimal use of antithrombotic therapy at the end of life

STATUS: open

OPENINGSDATUM STUDIE: 01-10-2022

KORTE SAMENVATTING: Ondanks dat antitrombotische therapie (ATT) waarschijnlijk weinig of zelfs negatieve effecten heeft op het welzijn van mensen met kanker tijdens hun laatste levensjaar, wordt ATT aan het einde van het leven nog maar weinig gestaakt, wat kan resulteren in overmatig bloeden, een verhoogde ziektelast en hogere zorgkosten. Het SERENITY consortium zal verschillende studies verrichten, waarvan de resultaten zullen worden gebruikt om een 'shared decision support tool' te maken, welke getest zal worden in een RCT. De tool is erop gericht de zorgprofessional, patiënt en de naaste van de patiënt te ondersteunen in het maken van de keuze om ATT al dan niet te stoppen. Het ultieme doel is verhoogde patiënt empowerment en een betere kwaliteit van leven en tevredenheid over de behandeling bij mensen met kanker in de laatste levensfase en hun verzorgers.

INCLUSIE CRITERIA: Momenteel worden er reviews, interviews en epidemiologische studies verricht. De RCT zal in het derde jaar van het project gaan aanvangen (2025). In- en exclusiecriteria moeten nog bepaald worden.

EXCLUSIE CRITERIA: Zie inclusie criteria.

MAXIMAAL AANTAL PATIËNTEN: Zie inclusie criteria.

SPONSOR/VERRICHTER: Investigator-initiated onderzoek, consortium leiders zijn prof. F.A. Klok en prof. S.I.R. Noble. Project wordt mogelijk gemaakt door een grant van Horizon Europe.

FINANCIËLE AFSPRAKEN: voor alle studiehandelingen is een vergoeding beschikbaar. De vergoeding per patiënt in de RCT €1000.

PRINCIPAL INVESTIGATOR: F.A. Klok

COORDINATOR: Jamilla Goedegebuur

CONTACTGEGEVENS: j.goedegebuur@lumc.nl