



FICUS:

Multizentrischer, cluster-randomisierter, kontrollierter Trial einer richtlinienbasierten Intervention zur Familienunterstützung auf der Intensivstation

Ziel dieser Studie

Das Ziel des Trials ist es, die Wirksamkeit eines durch die Pflege-geleiteten Familien-Unterstützungsprogramms auf die Qualität der Versorgung, das familiäre Krankheitsmanagement und die psychische Gesundheit von Angehörigen kritisch erkrankter Personen zu etablieren. Dieses Unterstützungsprogramm besteht aus mehreren Gesprächen mit der ganzen Familie und den Angehörigen durch die Familienpflegende, dem ICU-Team und den Ärzten, um Sie während dem Spitalaufenthalt und nach dem Austritt besser zu begleiten und unterstützen.

Zusätzlich will man Kontextfaktoren und Strategien ausarbeiten, die eine erfolgreiche Umsetzung des Programms auf Intensivstationen ermöglichen oder behindern.

An dieser Überlegenheitsstudie nehmen 16 Intensivstation-Clusters der Deutschschweiz teil. Ziel ist es 896 Familienmitglieder von schwer kranken Patienten in einem Zeitraum von 18 Monaten einzuschliessen.

Rekrutierungsphase bis: September 2023

Einschlusskriterien:

Patient:

- Erwartete Zeit auf der Intensivstation ≥ 48 Stunden
- Lebensbedrohlicher Gesundheitszustand
- Hohes Risiko einer längeren mechanischen Beatmung

Angehörige:

- Alter: ≤ 18 Jahre
- Studienteilnehmer muss eine Hauptbezugsperson des Patienten sein
- Muss in der Lage sein, die Datenerhebung (Fragebögen) in deutscher Sprache auszufüllen

Ausschlusskriterien:

Patient:

- Aufenthalt auf der Intensivstation ≤ 24 Stunden

Angehöriger:

- Teilnahme an der FICUS Studie durch eine andere Intensivstation
- Kognitive Unfähigkeit, die Studie zu verstehen oder die Fragebögen auszufüllen

Studiendesign

Familienmitglieder der Studiengruppe erhalten das Unterstützungsprogramm während Teilnehmer der Kontrollgruppe übliche Pflege und Unterstützung bekommen. Klinische Dokumentation (Patientendaten) und Fragebögen (Angehörigendaten, und Fragen zum Familienmanagement und psychische

Gesundheit) werden bei Eintritt, und Austritt erhoben, sowie auch nach 3, 6, und 12 Monaten.

ClinicalTrials.gov Identifier: NCT05280691

Kontakt

Verantwortliche am Studienzentrum : Yvonne Liebert, Leiterin Praxisentwicklung
Pflege

Clinical Trial Unit (CTU) /Studienkoordination

Partnerhaus 2; Erdgeschoss

Kantonsspital Baden

+41 56 486 25 14

CTU@ksb.ch