

Approaches to treat post-stroke medical complications in hospitals

Location: This project has a national scope. We are looking to gather information surrounding what treatment approaches are currently being used to treat post-stroke medical complications in Canadian hospitals or stroke centres.

Number of participants: We are aiming to reach at least 100 total participants.

Recruitment period: November 2020 – August 2022

Description: As the global population continues to grow and age, the amount of people surviving a stroke is expected to significantly increase over the next 10 years. As a result, more people are having to live with medical complications post-stroke, such as post-stroke depression. However, treatments for these medical complications may interfere with the treatments that they are receiving for their stroke. For example, antidepressants are currently used to treat post-stroke depression, but the type of antidepressant (i.e. Prozac compared to Zoloft) used may impact a person's recovery. Therefore, the aim of this study is to examine what approaches are currently being used to treat post-stroke medical complications in Canadian hospitals or stroke centres.

Language: The survey is currently only available in English. A French version may be made available at a future date.

Eligibility: An individual is eligible to participate in this online survey if you or a dependent meet all of the following criteria: (1) have had at least one stroke and are able to communicate (verbally or non-verbally), (2) experienced a medical complication post-stroke, (3) been treated at a Canadian hospital/stroke center, (4) are 18 years of age or older, and (5) not involved in litigation. To expand a little on the first point, a caregiver is able to aid a patient complete the survey. This means that the patient is expected to provide the answers to the questions (verbally or non-verbally using communication devices) but the caregiver can physically complete the survey online (i.e. input the patients answers).

Participant requirements: This research study uses a single, 15- to 30-minute, online survey administered by Qualtrics (a software company for surveys). In order to participate, you may access the survey at any time using a link provided. Participation in this study is entirely voluntary and you have the option to withdraw at any time during the survey.

Institution: Health Sciences Building, Carleton University

Contact:

Meagan Milton, PhD Candidate, Department of Neuroscience

Email: MeaganMilton@cmail.carleton.ca

Phone number : 613-618-8384

Approches de traitement des complications post-AVC en milieu hospitalier

Emplacement : Ce projet d'envergure nationale vise à recueillir de l'information sur les approches actuellement adoptées pour traiter les complications post-AVC dans les hôpitaux et les centres de soins de l'AVC au Canada.

Nombre de participants : Nous visons un nombre total d'au moins 100 participants.

Période de recrutement : Novembre 2020 à août 2022

Description : Avec l'augmentation et le vieillissement continus de la population mondiale, on prévoit que le nombre de personnes qui survivront à un AVC augmentera considérablement au cours des 10 prochaines années. Le nombre de personnes devant vivre avec des complications post-AVC, dont la dépression, sera donc croissant. Cependant, les traitements offerts pour soigner ces complications peuvent nuire aux traitements premiers de l'AVC. Par exemple, on prescrit actuellement des antidépresseurs pour traiter la dépression post-AVC, mais le type d'antidépresseurs prescrits (p. ex. Prozac ou Zoloft) peut affecter le rétablissement du patient. L'objectif de cette étude est donc d'examiner les approches actuellement adoptées pour traiter les complications post-AVC dans les hôpitaux et les centres de soins de l'AVC au Canada.

Langue : Le sondage n'est disponible qu'en anglais pour l'instant. Une version française pourrait être éventuellement offerte.

Admissibilité : Pour participer à ce sondage en ligne, le candidat ou la personne à sa charge doit répondre à tous les critères suivants : 1) avoir subi au moins un AVC et être capable de communiquer, verbalement ou non verbalement; 2) avoir souffert de complications post-AVC; 3) avoir été traité dans un hôpital ou un centre de soins de l'AVC canadiens; 4) être âgé de 18 ans ou plus; et 5) ne pas être impliqué dans un litige. En ce qui a trait au premier critère, un aidant peut au besoin aider le patient à remplir le sondage : dans ce cas, le patient doit pouvoir répondre aux questions (verbalement ou non verbalement au moyen d'un dispositif de communication) et l'aidant peut ensuite reporter les réponses dans le sondage en ligne.

Exigences de participation : Cette étude s'appuie sur un sondage en ligne, administré par Qualtrics (un éditeur de logiciels spécialisé dans les sondages), qui peut être rempli en 15 à 30 minutes. Pour y répondre, les participants peuvent accéder au sondage en tout temps en cliquant sur le lien fourni. La participation à cette étude se fait sur une base volontaire et le participant peut se retirer à tout moment.

Établissement : Pavillon des sciences de la santé, Université Carleton

Personne-ressource :

Meagan Milton, candidate au doctorat, Département de neurosciences

Courriel : MeaganMilton@cmail.carleton.ca

Téléphone : 613 618-8384