

Bijdrage van functionele Capaciteit Evaluatie (FCE) aan de beoordeling van reïntegratiemogelijkheden bij uitzendkrachten die zich hebben ziek gemeld bij UWV met een aandoening aan het bewegingsapparaat.

Gepubliceerd: 03-03-2008 Laatste bijgewerkt: 09-05-2024

Het doel van dit onderzoek is het effect van FCE informatie te onderzoeken op de beoordeling van re-integratiemogelijkheden bij uitzendkrachten die zich ziek hebben gemeld bij UWV (Uitvoeringsinstituut WerknemersVerzekering) met een aandoening aan...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON31006

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Bijdrage van FCE methoden in reïntegratiemogelijkheden beoordelingen.

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

Klachten aan het bewegingsapparaat

Aandoening

klachten aan het bewegingsapparaat

Betreft onderzoek met
Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Stichting Instituut GAK

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Functionel Capaciteit Evaluatie, Fysieke werkvermogen, Klachten aan het bewegingsapparaat, Uitzendkrachten

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

1. Keuze van de vier UWV uitkomstmaten: 1) eigen werk en autonoom herstel, 2) eigen werk en niet-autonoom herstel, 3) hervatting in ander werk zonder ondersteuning, en 4) hervatting in ander werk met ondersteuning.
2. Beoordeling van het eigen huidige werkvermogen door UK
3. Tijdsduur (in weken) dat de UK denkt dat hij weer in staat is om te werken in het laatst verrichte werk of ander werk
4. Tijdsduur (in weken) dat de VA denkt dat de UK weer kan werken in het laatst verrichte werk of ander werk
5. Informatie uit FCE die heeft geleid tot de keuze van één van de vier UWV-uitkomstmaten door het klantenteam

Secundaire uitkomstmaten

Om na te gaan of de UWV-klantenteam het FCE rapport heeft ontvangen en bestudeerd en of de FCE resultaten zijn besproken in het klantenteam, worden procesmaten bepaald door middel van een gestructureerd interview door de onderzoekers bij de UWV-klantenteam.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Naast de anamnese en lichamelijk onderzoek hebben verzekeringsartsen weinig instrumenten tot hun beschikking voor het vaststellen van het fysieke werkvermogen. Functionele Capaciteit Evaluatie (FCE) is een instrument dat informatie geeft over het fysieke werkvermogen van mensen met of zonder klachten aan het bewegingsapparaat. Daardoor zou informatie afkomstig van een FCE een meerwaarde kunnen hebben bij het oordeel van verzekeringsartsen over het fysieke werkvermogen van uitzendkrachten die verzuimen vanwege klachten aan het bewegingsapparaat. Daarnaast kan het uitvoeren van een FCE resulteren in een andere zienswijze van de uitzendkracht over zijn werkvermogen.

Doel van het onderzoek

Het doel van dit onderzoek is het effect van FCE informatie te onderzoeken op de beoordeling van re-integratiemogelijkheden bij uitzendkrachten die zich ziek hebben gemeld bij UWV (Uitvoeringsinstituut WerknemersVerzekering) met een aandoening aan het bewegingsapparaat.

Onderzoeksopzet

De onderzoeksopzet is een experimenteel binnen-klantenteam cross-over design met voor- en nameting. Dit betekent dat beide groepen met en zonder FCE werken. De deelnemers aan het onderzoek zijn uitzendkrachten (UK) en UWV-klantenteams bestaande uit een verzekeringarts (VA), een arbeidsdeskundige en een re-integratiebegeleider.

De helft van de VAs en de klantenteams starten als experimentele groep en de andere helft als controlegroep. Nadat de experimentele groep 30 beoordelingen van UK met FCE heeft verricht wordt deze groep haar eigen controlegroep (cross-over) met opnieuw 30 beoordelingen. Dit zelfde, inclusief het aantal beoordelingen, geldt vica versa ook voor de controlegroep (cross-over). In totaal doen dus 120 uitzendkrachten mee.

Na de baseline meting ondergaat de UK van de experimentele groep een FCE onderzoek. Het FCE rapport wordt aan de UWV-klantenteam gegeven voor de nameting. De UK van de controlegroep ondergaan geen FCE onderzoek.

Inschatting van belasting en risico

Het risico verbonden aan het onderzoek is minimaal: de activiteiten die bij de FCE testen worden gemeten komen voor in veel beroepen en in het dagelijkse leven. Daarbij mogen de patienten bij elke subtest stoppen wanneer ze willen en de fysieke belasting van het FCE onderzoek wordt verhoogd aan de hand van de patienten perceptie. De patienten zijn degene die de hoogte van de fysieke

belasting van de FCE subtests bepalen. Daarnaast wordt het FCE onderzoek door gecertificeerde testleiders afgenomen.

Contactpersonen

Publiek

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9
1105 AZ Amsterdam
Nederland

Wetenschappelijk

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9
1105 AZ Amsterdam
Nederland

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)

- (1) minimaal 18 jaar oud
- (2) ziek gemeld zijn bij het UWV vanwege klachten aan het bewegingsapparaat
- (3) verwachte verzuimduur van minimaal 6 weken

(4) Nederlandse vragenlijsten kunnen invullen

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Contra-indicaties voor Ergo-Kit FCE onderzoek.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geneesmiddel
Doel:	Diagnostiek

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-02-2008
Aantal proefpersonen:	120
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Amsterdam UMC

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	NL19130.018.07