

Evaluatie van het SHARM project RIAGG Maastricht

Gepubliceerd: 20-04-2007 Laatste bijgewerkt: 08-05-2024

Deze studie heeft als doel om de kosten, effecten en proces implicaties van de kortdurende hulp zoals deze in de eerste lijn (huisartsenpraktijk) wordt aangeboden door hulpverleners van de tweede lijn (RIAGG) aan te tonen en te vergelijken met...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Zal niet starten
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON31342

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Evaluatie SHARM

Aandoening

- Overige aandoening
- Stemningsstoornissen en -afwijkingen NEG

Synoniemen aandoening

geestelijke gezondheids problemen, indicatie voor kort durende behandeling

Aandoening

Het onderzoek is diagnose onafhankelijk: kort durende behandeling bij psychische problematiek

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universiteit Maastricht

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: economische evaluatie interventie onderzoek, Geestelijke Gezondheidszorg, vragenlijsten

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Verschillende parameters worden gebruikt om de kosten-effectiviteit en kosten-utiliteit van de kortdurende hulpverlening in de huisartsenpraktijk te bepalen.

Effectiviteit

- Gezondheidsstatus
- Kwaliteit van leven

Efficientie

- kosten van gezondheidszorg

kosten van sessies, transport kosten van hulpverleners, consumptie in andere sectoren

- patient / familie kosten

transport, kosten informele zorg, eigen bijdragen

- productiviteits verliezen

Secundaire uitkomstmaten

Naast de resultaten over kosten-effectiviteit en kosten-utiliteit worden ook

proces implicaties bestudeerd met de volgende parameters.

continuïteit/ coordinatie

- verwijs gedrag van huisartsen
- aantal verwijzingen
- aantal no-shows
- aanwezigheid van feedback

toegang

- aantal dagen tussen huisarts en eerste contact
- aantal dagen tussen contacten bij verschillende hulpverleners

geschiktheid

- aanwezigheid van evidence based richtlijnen
- gebruik van evidence based richtlijnen
- gebruik van criteria voor verwijzingen

Organisatie structuur

- werk setting
- werklast

Staf

- samenstelling hulpverleners

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Vanwege ontwikkelingen in Nederland waar de eerstelijns GGZ versterkt moet worden, meer marktwerking komt en een nieuw financieringssysteem ontwikkeld wordt (DBC systeem), is het belangrijk om te weten welke zorg de juiste zorg, op het juiste moment en de juiste plaats is. RIAGG Maastricht biedt kortdurende hulpverlening in de huisartsenpraktijk aan, waarbij aangenomen wordt dat dit de juiste zorg, op het juiste moment en de juiste plaats is. Maar om dit daadwerkelijk te kunnen vaststellen, is het nodig om meer inzicht te hebben in de kosten, effecten en proces implicaties hiervan. Om dit inzicht te verkrijgen wordt de zorg zoals deze door de RIAGG in de huisartsenpraktijk aangeboden wordt, geëvalueerd. Dit zal een effect aantonen van structurele samenwerking tussen tweede- en eerste lijns geestelijke gezondheidszorg.

Doel van het onderzoek

Deze studie heeft als doel om de kosten, effecten en proces implicaties van de kortdurende hulp zoals deze in de eerste lijn (huisartsenpraktijk) wordt aangeboden door hulpverleners van de tweede lijn (RIAGG) aan te tonen en te vergelijken met directe verwijzingen naar de RIAGG. Dit alles gebeurt vanuit een maatschappelijk perspectief.

De onderzoeksvraag is:

Is de behandeling zoals deze in het SHARM project wordt aangeboden, te prefereren in termen van kosten en effecten en proces implicaties vergeleken met een directe verwijzing naar het RIAGG, vanuit een maatschappelijk perspectief. En hoe kunnen huisartsten in een verwijsbeslissing worden ondersteund?

Onderzoeksopzet

Economische evaluatie van een experiment

Omdat we geïnteresseerd zijn in kosten en consequenties, is een volledige economische evaluatie geëigend om de onderzoeksvraag te beantwoorden. Vanuit een maatschappelijk perspectief worden alle relevante kosten en effecten meegenomen. Hierdoor wordt informatie verkregen op basis waarvan beslissers een beter oordeel kunnen vormen. Het design is een gerandomiseerd experiment.

Onderzoeksproduct en/of interventie

De interventie is de kortdurende behandeling zoals deze aangeboden wordt door hulpverleners van de RIAGG in de huisartsen praktijk. Echter, het is geen nieuwe interventie.

De kortdurende behandeling in de huisartsen praktijk zoals aangeboden door een hulpverlener van de RIAGG ,wordt in deze vorm al meer dan 3 jaar aangeboden. Om deze vorm van kortdurende hulpverlening te evalueren, wordt de kortdurende hulpverlening vergeleken met directe verwijzingen naar de RIAGG door patiënten te randomizeren naar hetzij de RIAGG of de kortdurende hulpverlening in de huisartsen praktijk.

Inschatting van belasting en risico

Om de effecten van het SHARM project te onderzoeken, maken we gebruik van vragenlijsten die patiënten moeten invullen. De vragenlijsten worden anoniem geanalyseerd. De vragenlijsten hebben geen effect op de behandeling of patiënt. De patiënten kunnen stoppen met deelname zonder enige consequenties en een onafhankelijk persoon voor vragen over de studie is aanwezig.

De interventie en de hulpverlening binnen de RIAGG zijn beide behandelingen die als normaal worden aangeboden binnen het SHARM project of de RIAGG. Beide behandelingen worden reeds in de dagelijkse praktijk aangeboden en zijn niet experimenteel. Beide behandelingen kunnen verschillen in tijdsduur. De zorg binnen het SHARM project is kortdurend, terwijl de zorg zoals deze normaal op de RIAGG wordt aangeboden de normale tijdsduur heeft. Voor die patienten die aan de RIAGG toegewezen worden zal de toegang makkelijker worden gemaakt als voor 'normale verwijzingen'. Op deze manier worden de patiënten een voordeel aangeboden om mee te doen aan het onderzoek.

Contactpersonen

Publiek

Universiteit Maastricht

Postbus 616
6200 MD maastricht
Nederland

Wetenschappelijk

Universiteit Maastricht

Postbus 616
6200 MD maastricht
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)

18 jaar en ouder

patienten waarvan verwacht wordt dat ze behandeld kunnen worden met een kortdurende behandeling door een hulpverlener van de RIAGG in de huisartsen praktijk

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

jonger dan 18 jaar

voor andere redenen dan een kortdurende behandeling bij de hulpverlener van de RIAGG in de huisartsenpraktijk

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Actieve controle groep
Doel:	Organisatorisch/zorgonderzoek

Deelname

Nederland
Status: Zal niet starten
(Verwachte) startdatum: 01-04-2007
Aantal proefpersonen: 250
Type: Verwachte startdatum

In onderzoek gebruikte producten en hulpmiddelen

Registratie: Geen registratie

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO
Datum: 20-04-2007
Soort: Eerste indiening
Toetsingscommissie: METC academisch ziekenhuis Maastricht/Universiteit Maastricht, METC azM/UM (Maastricht)

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	NL16372.068.07