

Het ontwikkelen van instrumenten voor de monitoring van Patient Progress in de GGZ en de directe terugkoppeling aan hulpverleners en/of cliënten

Gepubliceerd: 12-01-2010 Laatste bijgewerkt: 08-05-2024

Het ontwikkelen en op elkaar afstemmen op basis van "evidence based medicine" van een set van instrumenten, bestaande uit de BHS vragenlijst en een aantal HRV parameters, ten behoeve van een snelle en betrouwbare monitoring van individuele...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Psychiatrische en gedragssymptomen NEG
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON32006

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Monitoringsinstrumenten Patient Progress in de GGZ

Aandoening

- Psychiatrische en gedragssymptomen NEG

Synoniemen aandoening

psychische stoornissen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Louis Bolk Instituut

Overige ondersteuning: Nutsohra

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: monitoringsinstrumenten betrouwbaarheid vragenlijst

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Een, aan de Nederlandse situatie aangepaste BHS vragenlijst met gegevens over de validiteit van de vragenlijst, de herhaalbaarheid, de interne consistentie voor specifieke domeinen, en informatie over de responsiviteit voor de HRV meting en de verhouding van deze uitkomsten tot de algemeen gebruikte vragenlijsten.

Dit resulteert in een set van betrouwbare middelen om "patient progress" bij behandeling binnen de GGZ te monitoren.

Secundaire uitkomstmaten

N.v.t.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Binnen de geestelijke gezondheidszorg wordt sinds de laatste decennia steeds meer gewerkt met "Zorg op Maat", waar vroeger grote groepen patiënten vaak dezelfde behandeling kregen. Om aan de behoefte aan "evidence based Medicine" tegemoet te komen, wordt gezocht naar methodes om de effectiviteit van deze individuele behandelingen te toetsen. Hiervoor zijn een aantal meetinstrumenten ontwikkeld, waaronder de Behavioral Health Status vragenlijst en de Heart Rate Variability- meting.

Doel van het onderzoek

Het ontwikkelen en op elkaar afstemmen op basis van "evidence based medicine" van een set van instrumenten, bestaande uit de BHS vragenlijst en een aantal HRV parameters, ten behoeve van een snelle en betrouwbare monitoring van

individuele "patient progress" van cliënten in de GGZ

Onderzoeksopzet

Cliënten die voor een intake voor poliklinische behandeling binnen de psychiatrische afdeling van de Lievegoed Zorggroep komen, wordt gevraagd deel te nemen aan het onderzoek. Bij de start van de behandeling, na 3 maanden en na 6 maanden wordt aan de deelnemers gevraagd om een aantal vragenlijsten in te vullen en aan een niet-invasieve 24-uursmeting met de Heart Rate Variability mee te werken. De vragenlijsten bevatten één nieuwe vragenlijst, de Behavioral Health Status vragenlijst en daarnaast worden voor de validatie algemeen gebruikte vragenlijsten meegenomen.

Tijdens de eerste meting zal de BHS met een interval van 3 dagen worden afgenomen, zodat ook de consistentie van antwoorden kan worden gecontroleerd.

Inschatting van belasting en risico

Er worden geen risico's van deze studie verwacht. De deelnemers krijgen de gewone behandeling en begeleiding van de hulpverlener binnen de GGZ. Er worden geen additionele risico's verwacht van het afnemen van vragenlijsten en het meewerken aan een niet-invasieve HRV meting.

Contactpersonen

Publiek

Louis Bolk Instituut

Hoofdstraat 24
3972 LA Driebergen
NL

Wetenschappelijk

Louis Bolk Instituut

Hoofdstraat 24
3972 LA Driebergen
NL

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)

Aanwezigheid van psychiatrische stoornis

Aangemeld voor behandeling in een GGZ instelling

Motivatie voor behandeling in het algemeen

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Onvermogen om de Nederlandse taal voldoende te begrijpen

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Behandeling / therapie

Deelname

Nederland

Status: Werving nog niet gestart

(Verwachte) startdatum: 01-10-2008

Aantal proefpersonen: 130

Type: Verwachte startdatum

In onderzoek gebruikte producten en hulpmiddelen

Registratie: Geen registratie

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METIGG: Medisch Ethische Toetsingscommissie Instellingen
Geestelijke Gezondheidszorg (Utrecht)

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	NL22746.097.08